

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

## Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

## Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## Pathologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

## Optique :

L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

## Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

## Adresses Mails utiles

Réclamation : [contact@mupras.com](mailto:contact@mupras.com)  
Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)  
Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto:adhesion@mupras.com)

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

**MUPRAS** : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge  
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - [www.mupras.com](http://www.mupras.com)



**MUPRAS**  
Mutuelle de Prévoyance  
& d'Actions Sociales  
de Royal Air Maroc

## Déclaration de Maladie

N° M20- 0002414

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 6787 Société : RAM  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : Ayad Mohamed  
Date de naissance : 01/05/56  
Adresse : Salmia 2 Rue 16 F.M.1 N°5  
Tél. : 0605852935 Total des frais engagés : 446,40 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :  
Date de consultation : 14.06.21  
Nom et prénom du malade : Ayad Mohamed Age :  
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : HTA - ALC - Angine  
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :  
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Casablanca 16 JUN 21 Le : 15/06/2021  
Signature de l'adhérent(e) :

### VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° M20-02414

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.  
Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule :  
Nom de l'adhérent(e) :  
Total des frais engagés :  
Date de dépôt :

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
14/06/21	L		1504	Dr. ABOUALHOUTH FASSI Fatima Médecine Générale Cité Salma 2, Rue 1, N°104 Casablanca Tel: 05 22 38 90 34

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE ESSENCE SSA-ROU PHARMACIEN Salma II Rue 13 N° 46 Bidi Oulmas - Casablanca 66 Tel. 33-88-74	14/06/21	296,40

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

# AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

# VOLET ADHERENT

\* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

## Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan d

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				COEFFICIENT DES TRAVAUX													
				MONTANTS DES SOINS													
				DEBUT D'EXECUTION													
				FIN D'EXECUTION													
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS														
			DATE DU DEVIS														
		DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr.ABOULAHJOUL IDRISSE Fatima

Médecine Générale

Cite SALMIA 2 RUE 1

N 104 - Casablanca

Tél : 05.22.38.90.34

الدكتورة أبو الحبول الإدريسي فاطمة

الطب العام

حي السالمية 2 زنقة 1

رقم 104 - الدار البيضاء

الهاتف : 05.22.38.90.34

Casablanca le : 14 06 21 : الدار البيضاء في

Ayoub Mohamed

46,50 x 3

Leumic 100

32,00

Celcalb

44,90

Spempru

19,30

Titanu

26,00

Oulef

34,70

Skinosalik

296,40

Dr. ABOULAHJOUL IDRISSE Fatima  
Médecine Générale  
Cite Salmia 2, Rue 1, N°104  
Casablanca - Tél. 05 22 38 90 34

Dr. ABOULAHJOUL IDRISSE Fatima  
Médecine Générale  
Cite Salmia 2, Rue 1, N°104  
Casablanca - Tél. 05 22 38 90 34

# TENORMINE® 100 mg

ATENOLOL

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

Si vous avez des questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de vous y référer à nouveau.

## Composition qualitative et quantitative

Aténolol 100 mg

Excipients : carbonate de magnésium lourd, amidon de maïs, gélatine, laurylsulfate de sodium, stéarate de magnésium, hypromellose, glycérol, dioxyde de titane (E171).

## Forme pharmaceutique

Comprimé pelliculé sécable

## Classe pharmaco-thérapeutique

BETA-BLOQUANT/SELECTIF

(Système cardio-vasculaire)

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est un «bêta-bloquant». Il diminue certains effets (dits effets bêta) du système sympathique de régulation cardio-vasculaire.

Ce médicament est préconisé dans les cas suivants :

- hypertension artérielle
- prévention des crises douloureuses de l'angine de poitrine
- après un infarctus du myocarde
- certains troubles du rythme

## ATTENTION !

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives dans leurs formes sévères (*formes sévères d'asthme et de maladie des bronches et des poumons avec encombrement*).
- insuffisance cardiaque non contrôlée par le traitement (*défaillance des fonctions du cœur non contrôlées*)
- choc cardiogénique (*d*)
- bloc auriculo-ventriculaire (*troubles de la condu*)
- angor de Prinzmetal (*d'angine de poitrine,*)
- maladie du sinus (y compris bloc sino-auriculaire).
- bradycardie importante (< 45-50 battements par minute), (*ralentissement du rythme cardiaque*).



46,50

1920

2

# TENORMINE® 100 mg

ATENOLOL

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

Si vous avez des questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de vous y référer à nouveau.

## Composition qualitative et quantitative

Aténolol 100 mg

Excipients : carbonate de magnésium lourd, amidon de maïs, gélatine, laurylsulfate de sodium, stéarate de magnésium, hypromellose, glycérol, dioxyde de titane (E171).

## Forme pharmaceutique

Comprimé pelliculé sécable

## Classe pharmaco-thérapeutique

BETA-BLOQUANT/SELECTIF

(Système cardio-vasculaire)

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est un «bêta-bloquant». Il diminue certains effets (dits effets bêta) du système sympathique de régulation cardio-vasculaire.

Ce médicament est préconisé dans les cas suivants :

- hypertension artérielle
- prévention des crises douloureuses de l'angine de poitrine
- après un infarctus du myocarde
- certains troubles du rythme

## ATTENTION !

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives dans leurs formes sévères (*formes sévères d'asthme et de maladie des bronches et des poumons avec encombrement*).
- insuffisance cardiaque non contrôlée par le traitement (*défaillance des fonctions du cœur non contrôlées*)
- choc cardiogénique (*d*)
- bloc auriculo-ventriculaire (*troubles de la condu*)
- angor de Prinzmetal (*d'angine de poitrine,*)
- maladie du sinus (y compris bloc sino-auriculaire).
- bradycardie importante (*< 45-50 battements par minute, (ralentissement du rythme cardiaque).*)



46,50

1920

2

# TENORMINE® 100 mg

ATENOLOL

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

Si vous avez des questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de vous y référer à nouveau.

## Composition qualitative et quantitative

Aténolol 100 mg

Excipients : carbonate de magnésium lourd, amidon de maïs, gélatine, laurylsulfate de sodium, stéarate de magnésium, hypromellose, glycérol, dioxyde de titane (E171).

## Forme pharmaceutique

Comprimé pelliculé sécable

## Classe pharmaco-thérapeutique

BETA-BLOQUANT/SELECTIF

(Système cardio-vasculaire)

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est un «bêta-bloquant». Il diminue certains effets (dits effets bêta) du système sympathique de régulation cardio-vasculaire.

Ce médicament est préconisé dans les cas suivants :

- hypertension artérielle
- prévention des crises douloureuses de l'angine de poitrine
- après un infarctus du myocarde
- certains troubles du rythme

## ATTENTION !

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives dans leurs formes sévères (*formes sévères d'asthme et de maladie des bronches et des poumons avec encombrement*).
- insuffisance cardiaque non contrôlée par le traitement (*défaillance des fonctions du cœur non contrôlées*)
- choc cardiogénique (*d*)
- bloc auriculo-ventriculaire (*troubles de la condu*)
- angor de Prinzmetal (*d'angine de poitrine,*)
- maladie du sinus (y compris bloc sino-auriculaire).
- bradycardie importante (*< 45-50 battements par minute, (ralentissement du rythme cardiaque).*)



46,50

1 9 2 0

2

# Skinosalic®

## Formes et présentations :

Pommade : Tube de 30g  
Lotion : Flacon de 30g

## Composition :

	SKINOSALIC® Pommade	SKINOSALIC® Lotion
Bétaméthasone (DCI) dipropionate exprimé en		
bétaméthasone.....	0,05g	0,05g
Acide salicylique.....	3,00g	2,00g
Excipients q.s.p.....	100,00g	100,00g

## Propriétés :

- Skinosalic associe dans sa formule, un dermo-corticoïde d'activité forte (classe II) : Le Bétaméthasone et un kératolytique : l'acide salicylique.

## Indications :

Dermatoses corticosensibles à composante kératosique ou squameuse :

- lichénification
- psoriasis
- lichen
- dermatite séborrhéique à l'exception du visage.
- la forme lotion adaptée plus particulièrement au traitement des affections du cuir chevelu, des régions pileuses et des plis.

## Contre indications :

- Infections bactériennes, virales, fongiques, primitives et parasitaires, même si elles comportent une composante inflammatoire.
- Lésions ulcérées
- Acné et rosacée
- Hypersensibilité à l'un des composants.
- La forme pommade n'est pas adaptée aux lésions suintantes

## Effets indésirables :

- Sont à craindre en cas d'usage prolongé : atrophie cutanée, télangiectasies, vergetures, purpura ecchymotique secondaire à l'atrophie, fragilité cutanée.
- Au visage, les corticoïdes peuvent créer une dermatite péri-orale ou bien créer ou aggraver une rosacée.
- Peut être observé un retard de cicatrisation des plaies atones, des escarres et des ulcères de jambes.
- Possibilité d'effets systémiques liés au corticoïde et/ou à l'acide salicylique.
- Ont été rapportées : éruptions acnéiformes ou pustuleuses, hypertrichose, dépigmentation.

## Mises en garde et précautions d'emploi :

- Si une intolérance locale apparaît, le traitement doit être interrompu et la cause doit être recherchée.
- Chez le nourrisson et le jeune enfant, il est préférable d'éviter Skinosalic. Il faut se méfier particulièrement des phénomènes d'occlusion spontanée pouvant survenir dans les plis ou sous les culottes imperméables.
- Skinosalic n'est pas destinée à l'usage ophtalmique ni à l'application sur les paupières ou les muqueuses.
- L'utilisation prolongée sur le visage des corticoïdes à activité forte expose à la survenue d'une dermatite cortico-induite et paradoxalement corticosensible.

## Posologie et mode d'emploi :

- Etaler doucement la pommade ou la lotion sur les masses.
- Dans les affections du cuir chevelu, la lotion sera appliquée largement à la surface à traiter.
- Les applications seront limitées à 2 fois par jour pendant la phase d'augmentation du nombre d'applications risquerait d'aggraver les effets thérapeutiques.

## Conservation :

A conserver à l'abri de la chaleur

Liste I

LOT : 5480  
UT. AV: 12 - 23  
P.P.V : 34 DH 70



Laboratoires Pharmaceutiques PHARMA 5  
21, Rue des Asphodèles - Casablanca



# GENPHARMA

## Omegen® 10 mg et 20 mg Oméprazole

### COMPOSITION :

#### Omegen® 10 mg :

Oméprazole ..... 10 mg  
Excipients ..... q.s.p une gélule

#### Omegen® 20 mg :

Oméprazole ..... 20 mg  
Excipients ..... q.s.p une gélule

### PRESENTATION :

Omegen® 10 mg : Boite de 7, 14 et 28 gélules.

Omegen® 20 mg : Boite de 7, 14 et 28 gélules.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Inhibiteur de la pompe à protons.

### INDICATIONS :

#### Enfant à partir d'un an :

- Œsophagite érosive ou ulcéraire symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

#### Adulte :

##### • Omegen® 10 mg :

- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien associé ou non à une œsophagite, en cas de résistance ou d'inadaptation des traitements de première intention (conseils hygiéno-diététiques, antiacides, alginate).

- Traitement d'entretien des œsophagites par reflux.

- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par *Helicobacter pylori*, ou chez qui l'éradication n'a pas été possible.

##### • Omegen® 20 mg :

- En association à une bithérapie antibiotique, pour l'éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale.

- Ulcère duodénal évolutif.

- Ulcère gastrique évolutif.

- Œsophagite érosive ou ulcéraire symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien associé ou non à une œsophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour.

- Syndrome de Zollinger-Ellison.

- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.

- Prévention des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risque.

### POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

#### Enfant :

De 10 à 20 kg : 1 gélule d'omegen® 10 mg par jour.

Plus de 20 kg : 1 gélule d'omegen® 20 mg par jour.

#### Adulte :

##### • Omegen® 10 mg :

- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien

- Traitement d'entretien des œsophagites par reflux

adaptée en fonction de la réponse symptomatique et

- Traitement  
portée à 24

• Omegen®

- Eradication

Omegen®

jour pendant

- Ulcère d

- Ulcère g

- Œsoph

- Traitement

par jour. E

- Syndrom

une fois p

- Traitement

d'omegen®

- Préventi

d'omegen®

**CONTRE**

• Hyperse

• Coadmir

**MISE EN**

**EN CAS D**

**VOTRE P**

En raison

fructose, c

(maladies

**INTERAC**

Contre-in

Nécessita

A prendre

**AFIN D'E**

**SIGNALE**

**OU A VO**

**GROSSE**

Par mesu

Omegen®

**D'UNE FA**

**DE TOUJ**

**MEDICAM**

**EFFETS**

Omegen®

nausée, c

**SIGNALE**

**GENANT**

**CONSER**

A conserv

Tenir hors

Ne pas dé

Liste II.

Laboratoir

254-260, Z

El Jadida



# TITANOREINE®

Suppositoires — Boîte de 12  
Carraghénates / Oxyde de Zinc/Dioxyde de Titane

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

Carraghénates .....	0,30 g
Oxyde de zinc .....	0,40 g
Dioxyde de titane .....	0,20 g
Excipients : Talc, Glycérides semi - synthétiques .....	q.s.p. un suppositoire

## TYPE D'ACTIVITÉS

TITANOREINE est une préparation destinée au traitement symptomatique des hémorroïdes et de leurs complications.

Son action est due à l'association d'un mucilage extrait d'une algue marine et de topiques muco-protecteurs.

Le pouvoir couvrant du mucilage permet un meilleur contact des autres composants sur la muqueuse ano-rectale. De ce fait, TITANOREINE facilite l'évacuation des selles, réduit l'inflammation et la douleur.

## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

- Hémorroïdes et leurs complications inflammatoires et douloureuses ; procidence hémorroïdaire, anite congestive, papillite, fissure anale, hémorroïdes internes.
- Soins post-opératoires après les interventions ano-rectales.

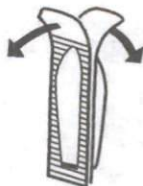
## POSOLOGIE

Se conformer à la prescription médicale.

Habituellement 1 à 2 suppositoires par jour, de préférence après une selle.

## Mode et /ou voie d'administration

Voire rectale



LOT: 201236  
PER: 08-23  
PPV: 19,30DH

# Spasmopriv<sup>®</sup> 200 mg

Comprimé sécable

Mébévérine

## QUELLE EST LA COMPOSITION DE SPASMOPRIV<sup>®</sup> 200 mg COMPRIME ?

### COMMENT L'IDENTIFIER ?

Spasmopriv 200 mg est un médicament sous forme de comprimé sécable contenant :

- Une substance active : le chlorhydrate de mébévérine
- D'autres composants : le lactose monohydraté, l'amidon de pomme de terre, la povidone, le stéarate de magnésium.

## QU'EST-CE QUE SPASMOPRIV<sup>®</sup> 200 mg ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISE ?

C'est un ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE

Ce médicament est indiqué dans :

- les douleurs spasmodiques du tube digestif et des voies biliaires,
- l'inconfort intestinal.

## INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE SPASMOPRIV<sup>®</sup> 200 mg

Spasmopriv<sup>®</sup> 200 mg NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- en cas d'allergie à l'un des constituants
- chez l'enfant de moins de 6 ans en raison du risque de fausse route.

Prendre des précautions particulières avec SPASMOPRIV<sup>®</sup> 200 mg

- Précautions d'emploi

### Grossesse

L'utilisation de ce médicament ne doit être envisagée que si nécessaire.

**DEMANDEZ CONSEIL A VOTRE  
AVANT DE PRENDRE TOUT ME**

44,90  
PPV 440190  
PER 09/23  
LOT J2493



# EUCARBON®

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

### EUCARBON®

Boîtes de 30 et 100 comprimés

Charbon végétal pulvérisé, Extrait sec de rhubarbe, Feuilles de séné et Soufre purifié

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après utilisation.

### Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que EUCARBON® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre EUCARBON® ?
3. Comment prendre EUCARBON® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver EUCARBON® ?
6. Informations supplémentaires

### 1. QU'EST-CE QUE EUCARBON® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### Classe pharmaco-thérapeutique

Laxatif de contact, sennosides ; code ATC : A06AB06

EUCARBON® contient exclusivement des agents actifs végétaux et minéraux. EUCARBON® a un double effet : régulateur de la fonction intestinale et légèrement laxatif. Le charbon végétal adsorbe les toxines bactériennes et celles du métabolisme, les feuilles de séné et les racines de rhubarbe évacuent rapidement les toxines adsorbées par le charbon. En outre, EUCARBON® a un effet légèrement désinfectant dans l'intestin, antispasmodique et adoucissant.

#### Indications thérapeutiques

EUCARBON® est indiqué dans les cas suivants :

- Dyspepsie, digestion pénible.
- Flatulence, ballonnement, météorisme, émission de gaz, putréfaction intestinale.
- Auto-intoxication intestinale.
- Paresse intestinale.
- Toutes les formes de constipation.
- Constipation due aux hémorroïdes.
- Traitement du syndrome du côlon irritable.
- Colopathie fonctionnelle.

Lot:

EXP:

PPV:

32,00