

Déclaration de Maladie
Nº M21- 0034294

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



Signature de l'adhérent(e) :

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
22/09/2022	CM	01	150DH	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

22/9/22 87690

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 AM PC IM IV Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

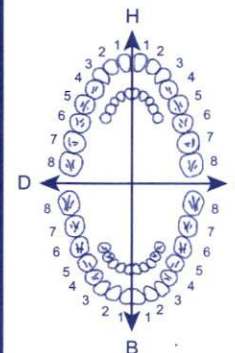
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

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

H 25533412 21433552
D 00000000 00000000
G 00000000 00000000
B 35533411 11433553

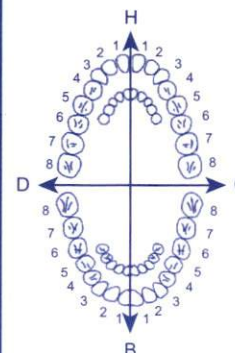
Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Ordonnance

Casablanca, le 22-9-22

MOURATI B.

Hallim
10000

(1) Razon S.V

صيدلية الباقوت
PHARMACIE EL YACOUT
Avenue Baghdad N°43 Quartier
El Yacout - Ain Chock - Casablanca
Tél: 0522 8070 39

Gelly (14J)

4110

(2) Br-chiokod sans sucre 1 case x 3/10 S.V

Dr. JKINI Hafida
Médecin généraliste
Hay Al Qods, Bd. Nabouls N° 51
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél.: 05 22 74 05 93

(3) 340 S.V 400
10 - 10 (5J)

14950 x 2

(4) Acliflox S.V
2 Gelly (30J)

3660

Betase 2mg.
1 ep disp 4
après mahi

9970

Labixler 20.
0 - 1 ep - 0 10

8700

Relaxin 300
0 1 gelh.

الطابق
PHARMACIE EL YACOUBI

Avenue Bagdad N°43 Quartier

El Yacoubi - Ain Chock - Casablanca

Tél: 0522 50 76 39

1230

Conthalax
2 cp + 2 j. (5j)

6150

Nobich 5
0 0 1 nu

T= 87670

Dr. JKINI Hafida
Médecin généraliste
Hay Al Qods, Bd. Nabouls N° 51
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél.: 05 22 74 05 93

comprimé gastro-résistant

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres 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 la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien. Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 10 jours, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

1. QU'EST-CE QUE CONTALAX, comprimé gastro-résistant ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CONTALAX,

comprimé gastro-résistant ?
3. COMMENT PRENDRE CONTALAX, comprimé gastro-résistant ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER CONTALAX, comprimé gastro-résistant ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE CONTALAX, comprimé gastro-résistant ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

(A: appareil digestif et métabolisme)
Ce médicament est indiqué dans le traitement de courte durée de la constipation occasionnelle.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CONTALAX, comprimé gastro-résistant ?

Ne prenez jamais CONTALAX, comprimé gastro-résistant dans les cas suivants:

- certaines maladies de l'intestin et du côlon, telles que rectocolite, maladie de Crohn, occlusion intestinale, en cas de douleurs abdominales (douleurs du ventre);
- déshydratation sévère.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ,

surtout en cas de grossesse ou pendant la grossesse ni en association avec des médicaments donnant certains troubles cardiaques (torsade de pointe).

EN CAS DE DOULEUR, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

Faites attention avec CONTALAX, comprimé gastro-résistant:

Mises en garde spéciales.

DANS LE CADRE DE LA CONSTIPATION PAS D'UTILISATION PROLONGÉE (SUPPLÉMENTAIRE A 8-10 JOURS) SANS AVIS MÉDICAL.

Constipation occasionnelle

Elle peut être liée à une modification récente du mode de vie (voyage par exemple). Le médicament peut être une aide en traitement court. Toute constipation récente inexplicable par le changement du mode de vie, toute constipation accompagnée de douleurs, de fièvre, de gonflement du ventre doit faire demander l'avis du médecin.

Constipation chronique (constipation de longue durée)

Elle peut être liée à deux causes: soit une maladie chronique, soit une maladie de l'intestin.

Elle peut être liée à deux causes: soit une maladie chronique, soit une maladie de l'intestin.

(sport, marche...); • une réduction ou l'absence d'activités physiques (déclatation...); • parfois, l'adoption de son à l'alimentation.

Chez l'enfant le traitement de la constipation est basé sur des mesures d'hygiène de vie et de diététique:

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, 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, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Notice

Mobic® 7,5 mg

Meloxicam

comprimé

Mobic® 15 mg

Meloxicam

comprimé sécable

Composition

La substance active est :

meloxicam 7,5 mg ou 15 mg

Les autres composants sont :

citrate de sodium, lactose monohydraté, cellulose microcristalline, povidone, silice colloïdale anhydre, crospovidone, stéarate de magnésium.

Pour 1 comprimé.

QU'EST CE QUE MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament, présenté sous forme de comprimé ou comprimé sécable, est un anti-inflammatoire non stéroïdien.

Il est indiqué chez l'adulte

(plus de 15 ans), en traitement :

- de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose
- de longue durée de certains rhumatismes inflammatoires.

INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable

Ne pas utiliser Mobic 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable dans les cas suivants :

- grossesse ou allaitement,
- antécédents d'allergie (crise d'asthme, polypes nasaux, brusque gonflement du cou et du visage (oedème de Quincke), urticaire déclenché par ce médicament ou un médicament apparenté tels que d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, l'aspirine,
- antécédents d'allergie à l'un des constituants du produit,
- ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien ayant récidivé ou en évolution,
- maladie grave du foie,
- maladie grave des reins non dialysée,
- maladie grave du cœur,
- saignement de toute nature.

Prendre des précautions particulières avec MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable :

Il n'existe pas de données d'efficacité et de sécurité chez l'enfant de moins de 15 ans.

AVANT LE TRAITEMENT, PREVENIR VOTRE MEDECIN EN CAS :

- d'antécédents digestifs (oesophagite, gastrite, ulcère de l'estomac ou du duodénum anciens),
- d'insuffisance cardiaque ou d'hypertension artérielle,



Boehringer
Ingelheim

- de maladie du cœur, du foie ou du rein,
- de traitement par diurétiques ou d'intervention chirurgicale récente.

AU COURS DU TRAITEMENT, ARRÊTER LE TRAITEMENT ET CONTACTER IMMEDIATEMENT UN MEDECIN OU UN SERVICE MEDICAL D'URGENCE en cas :

- d'hémorragie gastro-intestinale (rejet de sang par la bouche, présence de sang dans les selles ou coloration noire des selles). Des cas d'hémorragies fatales sont rapportés avec l'ensemble des anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- de signes évocateurs d'une allergie à ce médicament, en particulier crise d'asthme, brusque gonflement du visage et du cou, décollement de la peau (cf. effets indésirables éventuels).

Ce médicament existe sous d'autres dosages ou d'autres formes pharmaceutiques qui peuvent être plus adaptés.

Dans tous les cas, la dose maximale recommandée de 15 mg / jour ne doit jamais être dépassée.

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : **le meloxicam.**

Vous ne devez pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou de l'aspirine.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer de l'absence d'anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou d'aspirine.

Grossesse - Allaitement

Grossesse

Il est

PPV: 61DH50
PER: 04/25
LOT: L1589

ARTIR DU 3^{ème}
Sous réserve de précaution, car ses effets graves, notamment sur un plan cardio-pulmonaire et rénal, et cela, même avec une seule prise.

Allaitement

Par mesure de précaution, il convient d'éviter d'utiliser ce médicament pendant l'allaitement.



Gélule
Voie orale

Relaxium

B6

Deva
Pharmaceutique

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Relaxium B6 150

Oxyde de magnésium marin.....260 mg
équivalent en Magnésium150 mg
Vitamine B6.....1 mg
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

Relaxium B6 300

Oxyde de magnésium marin.....520 mg
équivalent en Magnésium.....300 mg
Vitamine B6.....2 mg
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

Relaxium B6 375

Oxyde de magnésium marin.....650 mg
équivalent en Magnésium.....375 mg
Vitamine B6.....2 mg
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

FORME ET PRESENTATIONS

Relaxium B6 150 : Gélule. Boite de 60
Relaxium B6 300 : Gélule. Boite de 15 et 30
Relaxium B6 375 : Gélule. Boite de 30 et 60

PROPRIETES

Relaxium B6 contient du magnésium et de la vitamine B6.
Le magnésium intervient dans le fonctionnement neuromusculaire. Son déficit peut causer nervosité, irritabilité, fatigabilité, crampes musculaires ainsi que les difficultés d'endormissement et de concentration, notamment en cas de surmenage.
La vitamine B6 complète l'activité relaxante et équilibrante du magnésium.

VOIE D'ADMINISTRATION ET UTILISATIONS

Voie orale

Relaxium B6 150

Prendre 2 gélules par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

Relaxium B6 300

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

Relaxium B6 375

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un produit.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Afin d'éviter d'éventuelles interactions nocives entre plusieurs substances, à votre pharmacien tout traitement en cours.

Ne pas dépasser la dose recommandée.

Garder hors de portée des enfants.

A conserver dans un endroit sec et frais.

Relaxium B6 150 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805321DMP/20UCAV1

Relaxium B6 300 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805322DMP/20UCAV1

Relaxium B6 375 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20191812093DMP/20UCAV1

Deva
Pharmaceutique

100 007 - Avenue Industrielle 19 - Melle - France



Code : AC2 - 00068

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR
LABIXTEN® 20 mg comprimés
DCI: bilastine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à autre personne, elle pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LABIXTEN® 20 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
3. Comment prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST CE QUE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

LABIXTEN® 20 mg comprimés contient de la bilastine qui est un antihistaminique. LABIXTEN® 20 mg comprimés est indiqué pour soulager les symptômes de la rhino-conjonctivite allergique (éternuement, démangeaison nasale, écoulement nasal, congestion nasale ainsi que rougeur et larmoiement oculaires) et autres symptômes d'origine allergique. LABIXTEN® 20 mg comprimés peut également être utilisé pour traiter les éruptions cutanées accompagnées de démangeaisons (urticaire).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS :

- **Contre-indication de LABIXTEN® 20 mg comprimés :**
Si vous êtes allergique (hypersensible) à la bilastine ou à l'un des autres composants du LABIXTEN® 20 mg comprimés.
 - **Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :**
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre LABIXTEN® 20 mg si vous avez une insuffisance rénale modérée à sévère ou si vous prenez d'autres médicaments (voir « Interaction avec d'autres médicaments »).
- Ne pas dépasser la dose prescrite. Si les symptômes persistent, consultez votre médecin.

Enfants et adolescents :

Ce médicament ne doit pas être administré aux enfants de moins de 12 ans.

Interactions avec d'autres médicaments :

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous oubliez de prendre votre dose à l'heure prévue, prenez la dose oubliée dès que possible, puis continuez selon le rythme habituel.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce produit, demandez à votre médecin ou votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EVENTUELS EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme tous les médicaments, LABIXTEN® 20 mg comprimés est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien qu'ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables sont :

Fréquents : peuvent concerner plus de 1 personne sur 10.

- Maux de tête.
- Somnolence

Peu fréquents : peuvent concerner plus de 1 personne sur 100 personnes

- Anomalie de l'électrocardiogramme (ECG) : enregistrement graphique des battements du cœur).
- Modification du bilan sanguin hépatique.
- Sensations vertigineuses.
- Douleur au niveau de l'estomac.
- Sensation de fatigue.
- Augmentation de l'appétit.
- Battements cardiaques irréguliers.
- Prise de poids.
- Nausées.
- Anxiété.
- Sécheresse ou inconfort nasal.
- Douleur abdominale (au niveau du ventre).
- Diarrhées.
- Gastrite (inflammation de la paroi de l'estomac).
- Vertiges.
- Sensation de faiblesse générale.
- Soif.
- Dyspnée (difficulté à respirer).
- Sécheresse buccale.
- Indigestion.
- Démangeaisons.
- Herpès labial.
- Fièvre.
- Acouphènes (bourdonnement).
- Trouble du sommeil.
- Modification du bilan sanguin.
- Augmentation des taux de lipides.

Fréquence inconnue : la fréquence des effets indésirables ne peut être estimée à partir des données disponibles.

- Palpitations (perception des battements du cœur).
- Tachycardie (accélération des battements du cœur).
- Des réactions allergiques dont les signes peuvent comporter une difficulté à respirer, un vertige, un évanouissement ou perte de connaissance, un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge, et/ou un gonflement et une rougeur de la peau. Si vous remarquez un de ces effets indésirables, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et consultez votre médecin ou votre pharmacien.



BETASTENE 2 mg, comprimé dispersible

BETASTENE 0,05 %, solution buvable

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres 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 la relire. Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.

PRESENTATIONS

BETASTENE 2 mg comprimé dispersible : Boîte de 20 comprimés.
BETASTENE 0,05 % solution buvable : Flacon de 30 ml.

COMPOSITION

Substance active : Bétaméthasone.

BETASTENE 2 mg comprimé dispersible, contient 2 mg de bétaméthasone par comprimé.

BETASTENE 0,05 % solution buvable, contient 0,05 g de bétaméthasone par 100 ml de solution.

Excipients :

BETASTENE 2 mg comprimé dispersible, q.s.p 1 comprimé dispersible

BETASTENE 0,05 % solution buvable, q.s.p 100 ml de solution buvable.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Gluco-corticoïde - usage systémique.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est un corticoïde. Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

CONTRE-INDICATIONS

N'utilisez jamais Bétastène dans les cas suivants :

- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- allergie à l'un des constituants,
- phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartame dans la forme comprimé.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients

présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Avant le traitement :

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladies du colon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents de tuberculose), d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).

Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicales, subtropicales ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladies parasitaires.

Pendant le traitement :

Eviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole.

En cas de traitement prolongé, ne jamais arrêter brutalement le traitement mais suivez les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

Sous traitement et au cours de l'année suivant l'arrêt du traitement, prévenir le médecin de la prise de corticoïde, en cas d'intervention chirurgicale ou de situation de stress (fièvre, maladie).

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien, notamment avec certains médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque (astémizole, bédridil, érythromycine en injection intraveineuse, halofantrine, pentamidine, sparflaxine, sultopride, terféladine, vincamine).

INT

Sans

INTI

THEA

Sans

GRO

Gros

Ce m

néce

trait

néce

Allaitement

L'allaitement est à éviter pendant le traitement en raison du

passage da
ou à votr

SPORT

Cette

réa

an

INS

RAPIE OU

PHARMAS
LOT : 7625
UT.AV : 03-25
PPV : 36DH60

en cas de
dant le
ger de la

ARTIFLEX®

Les gènes articulaires de nos jours sont de plus en plus fréquentes, et ceci est dû à l'usure des cartilages, qui une fois installée, évolue de façon progressive et irrémédiable jusqu'à disparition du tissu cartilagineux, ainsi l'os ne bénéficie plus de la protection optimale pour effectuer les mouvements sans douleurs.

1. Forme & présentation :

- Boîte de 45 gélules.
- Boîte de 30 gélules.

2. Composition :

Poudre de carapace de Crustacés (Glucosamine), Poudre de cartilage de poisson (Chondroïtine), Harpagophytum racine poudre, Reine des Prés, Prêle, vitamine B12 (0.66µg/2gélules), essangel (gingembre, inuline), enveloppe de la gélule : Hydroxy-Propyl-Methyl-Cellulose.
Gélules végétales.

Composition :

Matière Première	Actif	Teneur en actif par 2 gélules	A.J.R.* / 2 gélules
Poudre de carapace de Crustacés	Glucosamine	500 mg	-
Poudre de cartilage de poisson	Chondroïtine	150 mg	-
Harpagophytum		150 mg	-
Reine des Prés poudre		90 mg	-
Prêle poudre		90 mg	-
Vitamine B12	Cyanocobalamine	0,66 µg	66,66 %

* Apport Journalier Recommandé

3. Propriétés :

ARTIFLEX® contient des substances naturelles qui contribuent à ralentir l'usure des cartilages et entretenir le confort et la souplesse articulaire.

ARTIFLEX® contient :

- La glucosamine (poudre de carapace de crustacés) et la chondroïtine (poudre de cartilage de poisson), constituants des substances cartilagineuses qui agissent en synergie pour une protection optimale des articulations.
- L'harpagophytum et la reine des prés possèdent des propriétés anti-inflammatoires et antalgiques naturelles.
- La prêle, riche en silice, possède des propriétés reminéralisantes.
- La vitamine B12 reconnue pour ses propriétés antiarthritique et antiostéoporotique.

Pris chaque jour, ARTIFLEX® permet de soulager progressivement ces symptômes.

4. Posologie :

Se référer à la prescription médicale
A prendre au milieu des repas.

5. Précautions d'emploi

Contre-indiqué en cas d'allergie à l'un des composants (prés)
Ne peut être utilisé par la femme enceinte et allaitante.

Fabriqué par Laboratoire FCV
Exploitant RAMO-PHARM

Complément Alimentaire n'est pas un médicament

LOT 16602/FC18
04/2025 PPC 149,50

ARTIFLEX®

Les **gènes articulaires** de nos jours sont de plus en plus fréquentes, et ceci est dû à l'usure des cartilages, qui une fois installée, évolue de façon progressive et irrémédiable jusqu'à disparition du tissu cartilagineux, ainsi l'os ne bénéficie plus de la protection optimale pour effectuer les mouvements sans douleurs.

1. Forme & présentation :

- . Boite de 45 gélules.
- . Boite de 30 gélules.

2. Composition :

Poudre de carapace de Crustacés (Glucosamine), Poudre de cartilage de poisson (Chondroïtine), Harpagophytum racine poudre, Reine des Prés, Prêle, vitamine B12 (0.66µg/2gélules), essangel (gingembre, inuline), enveloppe de la gélule : Hydroxy-Propyl-Methyl-Cellulose.
Gélules végétales.

Composition :

Matière Première	Actif	Teneur en actif par 2 gélules	A.J.R.* /2 gélules
Poudre de carapace de Crustacés	Glucosamine	500 mg	-
Poudre de cartilage de poisson	Chondroïtine	150 mg	-
Harpagophytum		150 mg	-
Reine des Prés poudre		90 mg	-
Prêle poudre		90 mg	-
Vitamine B12	Cyanocobalamine	0,66 µg	66,66 %

* Apport Journalier Recommandé

3. Propriétés :

ARTIFLEX® contient des substances naturelles qui contribuent à ralentir l'usure des cartilages et entretenir le confort et la souplesse articulaire.

ARTIFLEX® contient :

- La glucosamine (poudre de carapace de crustacés) et la chondroïtine (poudre de cartilage de poisson), constituants des substances cartilagineuses qui agissent en synergie pour une protection optimale des articulations.
- L'harpagophytum et la reine de prés possèdent des propriétés anti-inflammatoires et antalgiques naturelles.
- La prêle, riche en silice, possède des propriétés reminéralisantes.
- La vitamine B12 reconnue pour ses propriétés antiarthritique et antiostéoporotique.

Pris chaque jour, ARTIFLEX® permet de soulager progressivement ces symptômes.

4. Posologie :

Se référer à la prescription médicale
A prendre au milieu des repas.

5. Précautions d'emploi

Contre-indiqué en cas d'allergie à l'un des composants.
Ne peut être utilisé par la femme enceinte et allaitante.

Fabriqué par Laboratoire FCV
Exploitant RAMO-PHARM

Complément Alimentaire n'est pas un médicament

LOT 16602/FC12
04/2025 PPC 149,50



comprimé pelliculé
voie orale

ZIVLOX®

Moxifloxacin 400 mg



Veillez 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.

Cette notice contient les informations suivantes :

1. Qu'est-ce que zivlox 400 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Zivlox 400 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre Zivlox 400 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Zivlox 400 mg, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que zivlox 400 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

Zivlox est un antibiotique de la famille des fluoroquinolones utilisé pour traiter, chez l'adulte à partir de 18 ans, certains types d'infections causées par certains microbes, appelés bactéries.

Zivlox 400mg, comprimé pelliculé, est indiqué dans le traitement des infections bactériennes suivantes causées par des bactéries sensibles à la Moxifloxacin :

- Exacerbations aiguës de bronchite chronique.
 - Pneumonies communautaires.
 - Sinusites aiguës bactériennes.
 - Infections gynécologiques hautes d'intensité légère à modérée (y compris salpingites et endométrites), non associées à un abcès tubo-ovarien ou pelvien.
 - Infections compliquées de la peau et des tissus mous.
- La Moxifloxacin doit être utilisée lorsque les antibiotiques recommandés dans le traitement initial des infections, sont jugés inappropriés ou lorsque ces antibiotiques n'ont pas été efficaces dans le traitement de l'infection.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre zivlox 400 mg, comprimé pelliculé ?

Si vous présentez l'un des effets secondaires graves suivants, demandez immédiatement une assistance médicale. Discutez avec votre médecin de la poursuite éventuelle du traitement avec Zivlox.

a. Rupture ou tuméfaction de tendon (tendinite)

- Des problèmes tendineux peuvent survenir chez toute personne prenant Zivlox quel que soit son âge. Les tendons sont des cordages de tissus solides qui relient les muscles aux os. Les symptômes de problèmes tendineux peuvent inclure :

- Douleur, gonflement, déchirure et inflammation des tendons, par exemple au niveau de l'arrière de la cheville, de l'épaule, de la main ou d'un autre endroit où il y a des tendons.

concernée par la douleur et le gonflement de votre cheville. Cela peut entraîner des problèmes de tendons.

- Parlez avec votre médecin du risque de rupture de tendon lors de la poursuite du traitement avec Zivlox avec un antibiotique différent, n'appartenant pas à la même famille que Zivlox, pour traiter votre infection.
- La rupture de tendon peut survenir à tout moment pendant le traitement avec Zivlox. Des ruptures de tendon peuvent survenir à plusieurs mois après que les problèmes tendineux ont été résolus.
- Demandez immédiatement à votre médecin si vous présentez l'un des signes ou symptômes suivants :
- vous entendez ou sentez un claquement ou un bruit dans le tendon.
- apparition d'un hématome important dans la région d'un tendon.
- vous ne pouvez pas bouger la région concernée.

b. Aggravation de la myasthénie (faiblesse musculaire)

Les fluoroquinolones telles que Zivlox peuvent aggraver les symptômes de la myasthénie grave, une maladie qui provoque des problèmes respiratoires. Contactez votre médecin si vous notez une aggravation de vos problèmes respiratoires.

Voir le paragraphe « Quels sont les effets indésirables de Zivlox ? » pour plus d'informations. Ne prenez pas Zivlox :

- Si vous avez déjà eu une réaction allergique à un des composants de Zivlox.

En cas de doute, adressez-vous à votre médecin. Informez votre médecin de tout médicament que vous prenez, en particulier si vous :

- avez des problèmes aux tendons.
- avez une maladie qui entraîne une faiblesse musculaire (grave).
- avez des problèmes qui touchent le système nerveux (épilepsie).
- avez des problèmes nerveux.
- avez, ou si quelqu'un de votre famille a, une maladie cardiaque irrégulière, notamment :
- un problème appelé « allongement du QTc ».
- avez un faible taux de potassium.
- avez un rythme cardiaque lent (bradycardie).
- avez déjà eu des convulsions.
- avez des problèmes aux reins.
- avez une polyarthrite rhumatoïde.

LOT: 000026
PER: 11/2023
PPU: 139,50DH

bronchokod

carbocistéine

notice :
à suivre
soin de la
plus d'int
à presc

FORMES ET PRESENTATIONS :

• BRONCHOKOD SIROP

- Sirop enfants, flacon de 125 ml

- Sirop adultes { flacon de 125 ml
flacon de 300 ml

• BRONCHOKOD SANS SUCRE. Solution buvable

- Solution buvable adultes { flacon de 125 ml
flacon de 300 ml

COMPOSITION :

BRONCHOKOD SIROP

	Sirop enfants	Sirop adultes
Carbocistéine	2 g	5 g
Excipient q.s.p	100 ml	100 ml

- Excipients à effet notoire : Parahydroxybenzoate de méthyle et Saccharose.

BRONCHOKOD SANS SUCRE

	Solut. Bu. A
Carbocistéine	
Excipient q.s.p	

LOT:1160
PER:02/24
PPV:41,10DH

- Excipient à effet notoire : Parahydroxybenzoate de méthyle.

RAZON 40mg **Pantoprazole** Comprimés enrobés Boîte de 7, 14 et 28

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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 instructions fournies dans cette notice ou par votre pharmacien ou votre médecin.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez des informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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

Que contient cette notice ?

- 1) Qu'est-ce que RAZON 40mg et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2) Quelles sont les informations à connaître avant de prendre RAZON 40mg ?
- 3) Comment prendre RAZON 40mg ?
- 4) Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5) Comment conserver RAZON 40mg ?
- 6) Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que RAZON 40mg et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmaco-thérapeutique :
 INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS, Code ATC : A02BC02.

Indications thérapeutiques :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastro-duodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Œsophagite par reflux gastro-œsophagien.
- Traitement au long cours du syndrome de Zollinger-Ellison.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE, RAZON 40mg ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament : Sans objet.

Contre-indications

Ne prenez jamais RAZON 40 mg, comprimé gastro-résistant :

- en cas d'allergie connue au pantoprazole et/ou à l'un des autres composants (voir composition) ;

- en association avec l'atazanavir (médicament utilisé dans le traitement du sida).

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Mises en garde et précautions d'emploi

Mises en garde spéciales : Lors d'un traitement au long cours et comme avec les autres médicaments antisécrétoires gastriques, il existe un risque de malabsorption de la vitamine B12, chez les sujets disposant de réserves réduites ou présentant des facteurs de risque.

Précautions d'emploi : Utiliser ce médicament AVEC PRECAUTION en cas d'insuffisance hépatique.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Interactions avec d'autres médicaments

Autres médicaments et RAZON 40 mg, comprimé gastro-résistant

Ce médicament ne doit pas être utilisé en association avec l'atazanavir (médicament utilisé dans le traitement du sida).

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Interactions avec les aliments et les boissons : Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives : Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse - Allaitement : Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament au cours de la grossesse et de l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Sportifs : Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines : Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire : Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE RAZON 40mg ?

Instructions pour un bon usage : Sans objet.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

Cas général : 1 ou 2 comprimés par jour selon l'indication thérapeutique.

Traitement au long cours du syndrome de Zollinger-Ellison: 2 comprimés par jour. Cette posologie initiale peut être augmentée ou diminuée en fonction des besoins, selon les résultats des mesures du débit acide.

Mode et voie d'administration : Voie orale.

Les comprimés ne seront ni croqués ni écrasés, mais avalés entiers avec un peu d'eau.

Fréquence d'administration : Ce médicament sera pris avant l'un des principaux repas.

Durée du traitement : 4 à 8 semaines suivant la prescription médicale. Une durée de traitement plus longue peut être prescrite dans le cadre du traitement au long cours du syndrome de Zollinger-Ellison.

Symptômes et instructions en cas de surdosage : Sans objet.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre RAZON 40 mg, comprimé gastro-résistant : Continuer votre traitement tel qu'il vous a été prescrit par votre médecin traitant. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre RAZON 40 mg, comprimé gastro-résistant : Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

- maux de tête, douleurs abdominales, diarrhées, constipation, flatulences ;
- réactions allergiques telles que démangeaisons, éruption cutanée (et dans des cas isolés : urticaire, anaphylactique), très rarement photosensibilité et réactions cutanées sévères d'aspect bulleux (syndrome de Stevens-Johnson) ;
- quelques rares cas de nausées, vomissements, sécheresse de la bouche, vertiges ou troubles de la vision ;
- des cas isolés d'œdème, de fièvre ou de douleurs musculaires ont été observés, ainsi qu'une élévation des enzymes hépatiques ;
- des atteintes hépatiques sévères avec jaunisse et/ou insuffisance hépatique ont été très rarement rapportées ;
- de très rares cas de néphrite interstielle (atteinte rénale) et de diminution du taux de globules blancs ont été observés ;

Déclaration des effets secondaires : Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables via le système national de déclaration.

Centre Anti Poison et de Pharmacovigilance du Maroc

- Site internet: <http://www.capm.ma/>

5. COMMENT CONSERVER RAZON 40mg ?

A conserver entre 15°C et 30°C.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Composition qualitative et quantitative en substance (s) actives (s) et en excipients :

RAZON 40mg : Pantoprazole (sous forme de pantoprazole sodique) 40,00mg

Les autres composants sont :

Carbonate de sodium decahydrate, Mannitol, Crospovidone, Povidone(K-90), Stearate de calcium, Hydroxypropyl methyl cellulose 2910, Povidone(K-25), Dioxyde de titane, Oxyde de fer jaune, Propylène glycol, Eudragit 100-55, Triethyl citrate, Hydroxyde de sodium

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 13/10/2020

Tableau C Liste II

Fabriquée par le Laboratoire Pharmaceutique **NOVOFARMA**
 Z.I.2 Tit Mellil - Casablanca -

PRLRAZ01 V02

10/20