

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER 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.

Radiologie 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.



Déclaration de Maladie

N° M21- 0061172

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3098 Société : M21

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom :

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : DR. FADLOULLAH IMANE

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : SOUDANI HABIBA Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Bronchite

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 Le : 22 / 06 / 2022

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A215 / 2019

Adresses Mails utiles

- ☐ Réclamation : contact@mupras.com
- ☐ Prise en charge : pec@mupras.com
- ☐ Adhésion et changement de statut : 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

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
22/05/2023	C		150 DH	

Dr. FADLOUILLAH LOUADI
Médecine Générale
97, Rue 40 Wafak 2 Oufra
Casa - Tél: 0522 93 03 47

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	02/05/2023	462,00



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	

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 canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VOLET ADHESIF

Docteur I. FADLOULLAH

MEDECIN GENERALISTE

97, Rue 40, wifaq II
Hay Oulfa, Casablanca
Tél: (212) 0522 93 05 47

الدكتورة إ. فضل الله

الطب العام

زنقة 40، رقم 97، الوفاق II
حي الالفة - الدار البيضاء
الهاتف : (212) 0522 93 05 47

Casablanca, le.....في.....الدار البيضاء،

22 MAI 2023

Nouveau Soins. LABIBA.

87,30
① Monozelox 500

79,00 1 cm x 5 Jours
② Afm x 500 Adults

145 x 34
③ 140,00 EHA-PREN 20

35,30
④ 24 le matin
Dr. FADLOULLAH Imhane
Médecine Générale
97, Rue 40 wifaq II Oulfa
Tél: 0522 93 05 47
Brufex 700 142 x 4 x 3 Jours

⑤

22.80 x 3

Vitamine

S.V

1 ph x 30 x 1 ms
22,00

⑥

Oxyng 375
1 ph

S.V

⑦

Zelen 307

1 ph x 1 ms

~~Dr. FADLOULLAH Imame
Médecine Générale
97, Rue 40 Waf 2 Oulfa
Casablanca
Tél: 05 22 93 03 07~~

1056281
22/05/2023

21,00 x 2

⑧

Libex 4

S.V

1 ph x 3 x 1 ms

462,00

~~PHARMACIE EL RHAZI
Docteur en Pharmacie
25 - 26 GH 18 Riad El Oulfa
CASABLANCA
Tél: 05 22 89 03 07~~

~~Dr. FADLOULLAH Imame
Médecine Générale
97, Rue 40 Waf 2 Oulfa
Casablanca
Tél: 05 22 93 03 07~~

MONOZECLAR® 500 mg**Comprimés pelliculés à libération modifiée
(Clarithromycine)****Veuillez lire attentivement cette notice avant de
prendre ce médicament**MONOZECLAR® 500mg
Boîte de 5 COM PEL
P.P.V. : 87,30 DHMaphar
Km 10, route côtière 111
Ql-Zenata, Ain Sebaa, Casablanca
Maroc

1. QU'EST-CE QUE MONOZECLAR ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre MONOZECLAR
3. Comment prendre MONOZECLAR
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver MONOZECLAR
6. Informations supplémentaires

MONOZECLAR est un antibiotique appartenant à un groupe appelé macrolides. Les antibiotiques arrêtent le développement de certains germes (microbes) qui provoquent des infections. Son utilisation est décrite ci-dessous. Les comprimés de MONOZECLAR sont des comprimés pelliculés à libération modifiée, ce qui

vous pourriez avoir besoin

ins, interrogez votre

personnellement
autres personnes. Il
leurs symptômesdevient grave ou
indésirable non
parlez-en à votre

vous continuez à prendre les comprimés pendant toute la durée prescrite par le médecin, faute de quoi l'infection pourrait ne pas être complètement traitée et le problème pourrait réapparaître.

Utilisation chez les enfants

Il est possible que ces comprimés ne conviennent pas aux enfants de moins de 12 ans, car ils sont difficiles à avaler. Il est donc préférable d'utiliser des médicaments liquides chez les enfants. Votre médecin prescrira un autre médicament adapté à votre enfant.

Si vous oubliez de prendre MONOZECLAR

Si vous oubliez de prendre un comprimé de MONOZECLAR, prenez-le dès que vous y pensez. Ne prenez pas plus de comprimés sur une journée que votre médecin ne vous l'a prescrit.

Si vous avez pris plus de MONOZECLAR que vous n'auriez dû

Si vous prenez accidentellement plus de deux comprimés de MONOZECLAR sur une journée, ou si un enfant avale des comprimés par accident, consultez un médecin d'urgence, même en l'absence de symptômes ou de problèmes. Il est probable qu'un surdosage de MONOZECLAR provoque des vomissements et des douleurs d'estomac, et il existe un risque de réactions allergiques. Si vous avez pris trop de MONOZECLAR, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Anti-poison (070/245.245).

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES
EVENTUELS**

Comme tous les médicaments, MONOZECLAR peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables signalés lors de l'utilisation de MONOZECLAR sont énumérés ci-dessous.

Effets indésirables fréquents de MONOZECLAR (survenant

Apixol®



Solution buvable

FORMES ET PRESENTATIONS :

Apixol® Adultes - Solution buvable-flacon 200ml.

Apixol® Enfants - Solution buvable-flacon 200ml.

PROPRIETES :

Apixol®, à base d'extraits de propolis, d'échinacée air à-dégager et apaiser les voies respiratoires et à ad confort global (Poumons, gorge, nez...) tout en ren l'organisme.

UTILISATIONS :

- Voies respiratoires encombrées.
- Gorge irritée.
- Enrouement.

CONSEILS D'UTILISATION :

Apixol® Adultes : 1 cuillère à soupe 3 à 4 fois par jour.



Lot: 230103

À consommer
avant le:

01/2026

PPC: 79,00 DH

EFFIPRED®

(Prednisolone)

PRESENTATIONS

Boîte de 30 comprimés effervescent à 5 mg
Boîte de 20 comprimés effervescent à 20 mg

COMPOSITION

- Comprimés effervescent à 5 mg
Prednisolone (sous forme de méta-sulfobenzozate)
Excipient qsp
- Comprimés effervescent à 20 mg
Prednisolone (sous forme de méta-sulfobenzozate)
Excipient qsp

PROPRIETES

EFFIPRED® est un glucocorticoïde à usage systémique
propriétés anti-inflammatoire, antiallergique et immunodépressive.

INDICATIONS

Affections rhumatologiques, respiratoires, ORL
néphrologiques, néoplasiques, infectieuses, hématologiques, et dans les connectivites et collages

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

- Se conformer strictement à la prescription du médecin
- Prendre les comprimés dissous dans un verre d'eau
- préférence en une prise le matin.

CONTRE-INDICATIONS

- Tout état infectieux non traité par antibiotiques ou antimycosiques.
- Certaines viroses en évolution (herpès, varicelle, zona, hépatite)
- Etats psychotiques encore non contrôlés par un traitement.

PRECAUTIONS D'EMPLOI ET MISE EN GARDE

En cas de traitement prolongé :

- Observer un régime pauvre en sucres et enrichi en protéines et en calcium
- Réduire l'apport en sodium en tenant compte de la teneur en sodium du comprimé (43 mg de sodium par comprimé à 20 mg et 28,6 mg de sodium par comprimé à 5 mg).
- Ne jamais arrêter brutalement le traitement mais diminuer progressivement les doses en suivant la prescription de votre médecin.



20 comprimés effervescent 20 mg

EFFIPRED®

EFFIPRED® 20 mg

PPU 40DH00
EXP 10/2025
LOT 81002 10

VITANEVRIL FORT 100 mg,

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITANEVRIL FORT 100 mg, Comprimé pelliculé, boîte de 30, (DCI) Benfotiamine

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 des 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.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise

Benfotiamine 100 mg

Composition qualitative en excipients

Excipients : Amidon de riz ; Lactose monohydrate ; Stéarate de magnésium ; Saccharose ; Talc ; Hypromellose ; Dioxyde de titane ; Macrogol 400 ; et l'eau purifiée. ... qsp un comprimé
Excipient à effet notoire : Saccharose ; Lactose monohydrate.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Antisthénique (A : appareil digestif et métabolisme).

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- traitement du béri-béri.
- prophylaxie des états de carence vitaminique dus à une diminution des apports alimentaires (par exemple : malabsorption, régimes restrictifs riches en protéines non supplémentés, nutrition parentérale), en association avec les autres vitamines du groupe B.
- proposé chez l'alcoolique, notamment en cas de polyneuropathies.
- proposé, dans d'autres polyneuropathies supposées d'origine toxicalement.
- utilisée, à forte dose, dans certains syndromes douloureux.

5. POSOLOGIE

- Mode et voies d'administration ;
Voie orale.

- Durée du traitement ;
se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

- Fréquence d'administration ;

2 à 4 comprimés par jour, à avaler sans croquer.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

6. CONTRE - INDICATIONS

ATTENTION !

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Intolérance connue à la vitamine B1.
- Ne pas administrer aux enfants de moins de 8 ans.

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

7. EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.

N'HESITEZ PAS A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT.

8. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

En raison de la présence du saccharose et du Lactose monohydrate, ce médicament est contre indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase.

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

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose et Lactose monohydrate.

Parlons-en à votre médecin, si vous aviez une intolérance au fructose.

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

9. INTERACTIONS

- Interactions avec
- Interactions avec
- Interactions avec alternatives.

AFIN D'EVITER D'ÊTRE
MEDICAMENTS IL
AUTRE TRAITEMENT
PHARMACIEN.

10. UTILISATIONS

Par mesure de précaution
médicament pendant

Allaitement : ce médicament
D'UNE FACON D'ÊTRE
GROSSESSE OU D'ÊTRE
L'AVIS DE VOTRE
DUTILISER UN MÉDICAMENT

11. LES EFFETS INDESIRABLES

A CONDUIRE UN VEHICULE
MACHINES

Sans objet.

12. SYMPTOMES

Sans objet.

13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE DOSE

Sans objet.

14. MENTION, SI NECESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

15. CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE

Sans objet.

16. PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION

Sans objet.

17. NOM ET ADRESSE DE L'EPI TITULAIRE DE L'AMM AU MAROC

Sans objet.

18. NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

Sans objet.

19. NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

Sans objet.

20. NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

Sans objet.

21. NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

Sans objet.

22. NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

Sans objet.

23. NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

Sans objet.

24. NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

Sans objet.

25. NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

Sans objet.

26. NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

Sans objet.

27. NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

Sans objet.

PPV

LOT

PER

VITANEVRIL® FORT 100 mg
30 comprimés pelliculés



la dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le : 03/2015

VITANEVRIL FORT 100 mg,

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITANEVRIL FORT 100 mg, Comprimé pelliculé, boîte de 30, (DCI) Benfotiamine

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 des 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.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise

Benfotiamine 100 mg

Composition qualitative en excipients

Excipients : Amidon de riz ; Lactose monohydrate ; Stéarate de magnésium ; Saccharose ; Talc ; Hypromellose ; Dioxyde de titane ; Macrogol 400 ; et l'eau purifiée. ~~Il n'y a pas~~ un comprimé excipient à effet notoire : Saccharose ; Lactose monohydrate.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Antisthénique (A : appareil digestif et métabolisme).

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- traitement du béri-béri,
- prophylaxie des états de carence vitaminique dus à une diminution des apports alimentaires (par exemple : malabsorption, régimes restrictifs riches en protéines non supplémentés, nutrition parentérale), en association avec les autres vitamines du groupe B.
- proposé chez l'alcoolique, notamment en cas de polyneuropathies.
- proposé, dans d'autres polyneuropathies supposées d'origine toxicalement.
- utilisée, à forte dose, dans certains syndromes douloureux.

5. POSOLOGIE

- **Mode et voies d'administration :**
Voie orale.
- **Durée du traitement ;**
se conformer à l'ordonnance de votre médecin.
- **Fréquence d'administration :**
2 à 4 comprimés par jour, à avaler sans croquer.
DANS TOUTS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

6. CONTRE - INDICATIONS

ATTENTION !

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Intolérance connue à la vitamine B1.
- Ne pas administrer aux enfants de moins de 8 ans.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS

DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

7. EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.

N'HESITEZ PAS A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT.

8. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

En raison de la présence du saccharose et du Lactose monohydrate, ce médicament est contre indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase.

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

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose et Lactose monohydrate.

Parlons-en à votre médecin, si vous aviez une intolérance au fructose.

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

9. INTERACTIONS

- Interactions avec
- Interactions avec
- Interactions avec alternatives.

AFIN D'EVITER DE
MEDICAMENTS IL
AUTRE TRAITEME
PHARMACIEN.

10. UTILISATIONS

Par mesure de précaution, le médicament pendant

Allaitement : ce médicament

D'UNE FACON DE
GROSSESSE OU
L'AVIS DE VOTRE

DUTILISER UN ME

11. LES EFFETS

A CONDUIRE
MACHINES

Sans objet,

12. SYMPTOMES

Sans objet,

13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE

DOSES

Sans objet,

14. MENTION, SI NECESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

- Conditions de prescription et de délivrance
- Précautions particulières de conservation
- Tenir hors de la portée des enfants
- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte
- Nom et adresse du fabricant quant celui-ci n'est pas le titulaire de l'AMM au Maroc
- Sans objet.

- Nom et adresse de l'EPI Titulaire de l'AMM au Maroc

SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubir Ibnou Al Aouam

Roches Noires

20300 Casablanca

Maroc

- la dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le : 03/2015

PPV

LOT

PER

VITANEVRIL® FORT 100 mg
30 comprimés pelliculés



VITANEVRIL FORT 100 mg,

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITANEVRIL FORT 100 mg, Comprimé pelliculé, boîte de 30, (DCI) Benfotiamine

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 des 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.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise

Benfotiamine 100 mg

Composition qualitative en excipients

Excipients : Amidon de riz ; Lactose monohydrate ; Stéarate de magnésium ; Saccharose ; Talc ; Hypromellose ; Dioxyde de titane ; Macrogol 400 ; et l'eau purifiée. ~~Il n'y a pas~~ un comprimé Excipient à effet notoire : Saccharose ; Lactose monohydrate.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Antisthénique (A : appareil digestif et métabolisme).

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- traitement du béri-béri.
- prophylaxie des états de carence vitaminique dus à une diminution des apports alimentaires (par exemple : malabsorption, régimes restrictifs riches en protéines non supplémentés, nutrition parentérale), en association avec les autres vitamines du groupe B.
- proposé chez l'alcoolique, notamment en cas de polyneuropathies.
- proposé, dans d'autres polyneuropathies supposées d'origine toxicairentelle.
- utilisée, à forte dose, dans certains syndromes douloureux.

5. POSOLOGIE

- **Mode et voies d'administration :**
Voie orale.
- **Durée du traitement :**
se conformer à l'ordonnance de votre médecin.
- **Fréquence d'administration :**
2 à 4 comprimés par jour, à avaler sans croquer.
DANS TOUTS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

6. CONTRE - INDICATIONS

ATTENTION !

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Intolérance connue à la vitamine B1.
- Ne pas administrer aux enfants de moins de 8 ans.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS

DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

7. EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.

N'HESITEZ PAS A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT.

8. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

En raison de la présence du saccharose et du Lactose monohydrate, ce médicament est contre indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase.

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

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose et Lactose monohydrate.

Parlons-en à votre médecin, si vous aviez une intolérance au fructose.

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

9. INTERACTIONS

- Interactions avec
- Interactions avec
- Interactions avec alternatives.

AFIN D'EVITER DE
MEDICAMENTS IL
AUTRE TRAITEME
PHARMACIEN.

10. UTILISATIONS

Par mesure de précaution, le médicament pendant

Allaitement : ce médicament

D'UNE FACON DE
GROSSESSE OU
L'AVIS DE VOTRE

DUTILISER UN ME

11. LES EFFETS

A CONDUIRE
MACHINES

Sans objet.

12. SYMPTOMES

Sans objet.

13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE

DOSES

Sans objet.

14. MENTION, SI NECESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

- Conditions de prescription et de délivrance
- Précautions particulières de conservation
- Tenir hors de la portée des enfants
- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte
- Nom et adresse du fabricant quant celui-ci n'est pas le titulaire de l'AMM au Maroc

Sans objet.

- Nom et adresse de l'EPI Titulaire de l'AMM au Maroc

SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubir Ibnou Al Aouam

Roches Noires

20300 Casablanca

Maroc

Sans objet.

- Nom et adresse de l'EPI Titulaire de l'AMM au Maroc

SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubir Ibnou Al Aouam

Roches Noires

20300 Casablanca

Maroc

Sans objet.

- la dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le : 03/2015

PPV

LOT

PER

VITANEVRIL® FORT 100 mg
30 comprimés pelliculés



OXYMAG[®]375 mg

Magnésium marin, bisglycinate & malate

Comprimés

OXYMAG[®]375 mg
Magnésium marin, bisglycinate & malate. V9 B2 B6

Lot / Batch n° :

Exp. date :

PPC (DH) :

23074 02/26
92,00

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament

PRESENTATIONS :

Boîtes de 10 et 20 comprimés.

COMPOSITION :

Magnésium marin, Magnésium bisglycinate, Magnésium Povidone (Liant), Sorbitol (Agent de charge), Stéarate colloïdale (Agent d'écoulement), Hydroxy propyl cellulose

	Quantité en mg /
Magnésium	375
Vitamine B2	4,8
Vitamine B6	2

94,5%

143%

(*) Dose journalière recommandée

PROPRIETES :

Le magnésium est présent dans tous les tissus et organes, il participe à la bonne marche de toutes les grandes fonctions de l'organisme sans exception, notamment : Métaboliques, musculaires, nerveuses, immunitaires...

OXYMAG 375 mg permet de compléter l'alimentation pour combler le manque magnésique dans l'organisme en fournissant 375 mg de magnésium élément (utilisable par l'organisme) ce qui correspond à 100% des apports journaliers recommandés.

POSOLOGIE :

Voie orale.

Pour adultes : 1 comprimé par jour.

CONSEILS D'UTILISATION :

Comprimé à avaler avec un verre d'eau.

Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.

Il est conseillé de prendre ce produit dans le cadre d'un régime alimentaire sain.

CONTRE INDICATIONS :

Hypersensibilité à l'un des composants.

Insuffisance rénale grave.

Myasthénie.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Fermer le tube immédiatement après usage.

Tenir hors de la portée et la vue des enfants.

Conserver dans un endroit frais et sec.



Lot Bachtou, rue 7, lot 10 - Casablanca - Maroc
Pharmacien responsable : O. MOTIL

Librax®

Librax® 5 / 2,5 mg

30 comprimés dragéifiés



6 118000 280019

Pour le traitement des troubles fonctionnels de la tension psychique.

Composition :

5 mg de chlórdiazépoxide et 2,5 mg de bromure de clidinium par dragée.

1 dragée contient 279 mg

Propriétés :

Le chlórdiazépoxide agit sur les troubles fonctionnels au niveau central.

Le chlórdiazépoxide, benzoïque et myorelaxant. Son effet est de manière causale ou synergique.

Le bromure de clidinium agit sur la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétrice.

L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlórdiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlórdiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desméthylchlórdiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlórdiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chlórdiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlórdiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlórdiazépoxide, démoxépam, desméthyldiazépam. Le démoxépam et le desméthyldiazépam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlórdiazépoxide inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise sous forme inchangée à une circulation entéro-hépatique. L'élimination dans l'urine s'effectue en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spasmodique.

Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les repas avec du liquide.

Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

Us à l'anxiété et à la

4-benzodiazépine-4-
loyoxyquinuclidinium

leur action sur les
es génito-urinaires.
rtique, tensiolytique
psychique influent

es les spasmes de

LOT 23020 PER 02/2026
PPV 21.00 DH

Librax®

Librax® 5 / 2,5 mg

30 comprimés dragéifiés



6 118000 280019

Pour le traitement des troubles de la tension psychique.

Composition :

5 mg de chlórdiazépoxide et 2,5 mg de bromure de clidinium par dragée.

1 dragée contient 279 mg

Propriétés :

Le chlórdiazépoxide agit sur les troubles fonctionnels au

niveau du système digestif.

Le chlórdiazépoxide, ben

zodiazépamine et myorelaxant. Son em

et agit de manière causale ou s

ur les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétoire.

L'association des deux principes actifs

permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe

lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-

urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-

végétatives.

LOT 23020 PER 02/2026
PPV 21.00 DH

us à l'anxiété et à la

4-benzodiazépamine-4-
hydroxyquinuclidinium

leur action sur les

des troubles génito-urinaires.

artique, tensiolytique

psychique influent

sur les spasmes de

Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlórdiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et parvient

en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique

maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures.

A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlórdiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de

poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance

inchangée ainsi que le desméthylchlórdiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement

actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent

également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlórdiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase

de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance

plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est

retrouvé dans l'urine sous forme de chlórdiazépoxide inchangé. La désalkylation et

l'hydroxylation hépatique du chlórdiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants,

pharmacologiquement actifs : desméthylchlórdiazépoxide, démoxépam, desméthyldiazépam.

Le démoxépam et le desméthyldiazépam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs

de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlórdiazépoxide

inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent

beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin

grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine

quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces

au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise

sous forme inchangée à une circulation entéro-hépatique. L'élimination dans l'urine s'effectue

en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante

spasmodique.

Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les

repas avec du liquide.

Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu

la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être

avalées entières ou écrasées, avec du liquide.