

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.

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



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

Déclaration de Maladie

M22- 0058045

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 13455 Société : RAM
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : GARROUT TARIQ
 Date de naissance : 28/07/1999
 Adresse : Deroua - Berrechid
 Tél. : 06 56 26 23 90 Total des frais engagés : 2 878,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Date de consultation : 13 MAI 2023
 Nom et prénom du malade : Garrou TARIQ Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :
 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 : Nouasser Le :
 Signature de l'adhérent(e) :

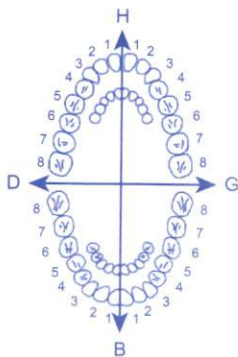
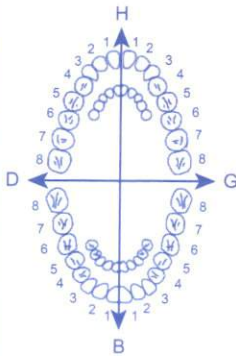
Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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	
				<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div> COEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DEBUT D'EXECUTION FIN D'EXECUTION </div> <div> <input style="width: 100px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/> <input style="width: 100px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/> <input style="width: 100px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/> <input style="width: 100px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/> </div> </div>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div> COEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DATE DU DEVIS DATE DE L'EXECUTION </div> <div> <input style="width: 100px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/> <input style="width: 100px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/> <input style="width: 100px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/> <input style="width: 100px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/> </div> </div>
	<div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div style="text-align: center;"> H 25533412 21433552 00000000 00000000 D G 00000000 00000000 35533411 11433553 B </div> </div> <p style="text-align: center; margin-top: 10px;"> [Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession </p>			

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Hicham BERRADA GOUZI

Spécialiste du Sommeil
Diabétologie - Nutrition et Maladies du Poids

Ancien médecin attaché aux hôpitaux de France
Membre des sociétés savantes françaises :
SFRMS - SFD - SFN - AFERO

- Insomnies - Apnées - Polysomnographie
- Diabète - Insulinothérapie Fonctionnelle - Alimentation
- Cholestérol - Triglycérides - Goutte
- Obésité - Maigrreur - Coaching Nutritionnel

Enfants - Adultes



3 MAI 2023

الدكتور هشام برادة كوزي

أخصائي اضطرابات النوم
داء السكري - التغذية - أمراض الوزن

طبيب سابق بمستشفيات فرنسا
عضو الجمعيات الفرنسية للأبحاث الطبية

- الأرق - توقف التنفس - تسجيلات النوم
- داء السكري المرأة الحامل، الطفل والكبير
- الكولسترول - الدهون الثلاثية - النقرس
- السمنة - النحافة - التربة الغذائية والسلوكية

الأطفال والكبار

Casablanca le : : الدار البيضاء

Mr, Mme, Enfant :

A revoir le :

Gouzi Hicham

Fachin

Melyk Copelle fr

Imper de Ceme hic

30, 00

1 ms Cal Dorian

Dr. BERRADA GOUZI Mohamed Hicham
Maladies du Sommeil
Diabète - Cholestérol - Goutte

119, Bd. Mohamed Bouziane - Imm. Farhatine 6 - 3ème Etage - Hay Essalame (Au-dessus de la BMCI)
119, Bd. Mohamed Bouziane - Imm. Farhatine 6 - 3ème Etage - Hay Essalame (Au-dessus de la BMCI)

05 22 56 37 38 cabinetberrada@gmail.com www.hichamberrada.ma

Dr. Hicham BERRADA

Spécialiste
Diabétologie - Nutrition

Poids

Ancien médecin attaché à l'ambassade de France
Membre des sociétés savantes françaises :
SFRMS - SFD - SFN - AFERO

- Insomnies - Apnées - Polysomnographie
 - Diabète - Insulinothérapie Fonctionnelle - Alimentation
 - Cholestérol - Triglycérides - Goutte
 - Obésité - Maigreur - Coaching Nutritionnel
- Enfants - Adultes



13 MAI 2023

Casablanca le :

الدار البيضاء في :

الدكتور هشام برادة كوزي

أخصائي اضطرابات النوم
داء السكري - التغذية - أمراض الوزن

طبيب سابق بمستشفيات فرنسا
عضو الجمعيات الفرنسية للأبحاث الطبية

- الأرق - توقف التنفس - تسجيلات النوم
 - داء السكري - المرأة الحامل - الطفل والكبير
 - الكولسترول - الدهون الثلاثية - النقرس
 - السمنة - النحافة - التربة الغذائية والسلوكية
- الأطفال والكبار

Mr, Mme, Enfant :

GANNAS TAREK

A revoir le :

21.00
6 + 1 -

Libra



4380 2 -

14 3/5 2 ans
Per vital



89.50
+ 2

14 3/5 2 ans
Dr. Mue



more
4 -

15 juil 2 ans
Alwtyle



14 1/5 2 semaines
14 3/5 2 semaines
14 1/5 2 semaines

119, شارع محمد بوزيان - إقامة فرحتين 6 - الطابق الثالث - حي السلامة (فوق بنك BMCI)

119, Bd. Mohamed Bouziane - Imm. Farhatine 6 - 3ème Etage - Hay Essalama (Au-dessus de la BMCI)

05 22 56 37 38 cabinetberrada@gmail.com - www.hichamberrada.ma

9500
6 + 5 -

PRODREX



13300
+ 4

1 n 1/2 2 mths
6 - C FERRONZ du Biomartial plus

1 r 2/5 x 2 mths

Dr. BERRADA GOUZI Mohamed Hicham
Maladies du Sommeil
Diabète - Cholestérol - Goutte
Nutrition - Obésité
119, Bd Med Bouziane - Imm. Farhatine 6
3ème Etage - Casablanca - Tél. : 05 22 56 37 38

5500
2/5 -

Amal 1g

16000
2/5 + 8

1 r 2/5

Clarel My

4500
2/5

1 r 2/5

Flagey My

8210
2/5 +

1 r 2/5

Zeja 20r

Es 145

2278160
T= 2278160
Pharmacie DEROLA
Centre Pharmacia
Tel: 05 22 53 21 77
Fax: 05 22 53 25 10

Dr. BERRADA GOUZI Mohamed Hicham
Maladies du Sommeil
Diabète - Cholestérol - Goutte
Nutrition - Obésité
119, Bd Med Bouziane - Imm. Farhatine 6
3ème Etage - Casablanca - Tél. : 05 22 56 37 38



Gouttes buvables
Voie orale

D3 NORM[®]

200 UI

FORME ET PRESENTATION :

Gouttes buvables, flacon compte-gouttes de 30 ml

COMPOSITION :

Huile de soja, Antioxydant : Acétate de vitamine E li
(5µg/1 goutte).

PROPRIETES :

D3 NORM[®] 200 UI gouttes buvables renferme de la
la forme la plus active de vitamine D.

D3 NORM[®] 200 UI gouttes buvables favorise l'absor
phosphore et contribue au maintien d'une ossature normale et au bon
fonctionnement du système immunitaire.

UTILISATIONS :

- Carence en vitamine D.

D3 NORM[®]

200 UI

GOUTTES BUVABLES



8 051128 634501

Lot:

230285

A consommer

avant le:

03/2026

PPC : 89,50 DH



Gouttes buvables
Voie orale

D3 NORM[®]

200 UI

FORME ET PRESENTATION :

Gouttes buvables, flacon compte-gouttes de 30 ml

COMPOSITION :

Huile de soja, Antioxydant : Acétate de vitamine E li
(5µg/1 goutte).

PROPRIETES :

D3 NORM[®] 200 UI gouttes buvables renferme de la
la forme la plus active de vitamine D.

D3 NORM[®] 200 UI gouttes buvables favorise l'absor
phosphore et contribue au maintien d'une ossature normale et au bon
fonctionnement du système immunitaire.

UTILISATIONS :

- Carence en vitamine D.

D3 NORM[®]

200 UI

GOUTTES BUVABLES



8 051128 634501

Lot:

230285

A consommer

avant le:

03/2026

PPC : 89,50 DH

Alvityl[®]

COMPRIME

12 Vitamines
8 minéraux

FR

Complément alimentaire à base de 12 vitamines

Les vitamines, minéraux et oligo-éléments sont indispensables à l'organisme. L'organisme est incapable de tous les fabriquer. Alvityl Comprimé contient 12 vitamines et 8 minéraux. Apports Journaliers Recommandés et permet de répondre aux besoins journaliers. Alimentation variée et équilibrée. Alvityl Comprimé aide à retrouver forme et vitalité.

Conseils d'utilisation :

Enfants à partir de 6 ans, adolescents, adultes : 1 comprimé par jour à avaler avec un verre d'eau. Prise de 3 semaines conseillée et renouvelable. Ne pas croquer. Ne pas dépasser la dose recommandée.

Liste des ingrédients :

Vitamines	Par comprimé	%VNR1*/2**
A	800 µg	100 %
B1	1,1 mg	100 %
B2	1,4 mg	100 %
B3 (PP)	16 mg	100 %
B5	6 mg	100 %
B6	1,4 mg	100 %
B8	0,05 mg	100 %
B9	200 µg	100 %
B12	2,5 µg	100 %
C	80 mg	100 %
D3	5 µg	100 %
E	12 mg	100 %

Minéraux / oligo-éléments	Par comprimé	%VNR1*	%VNR2**
Zinc	10 mg	100 %	100 %
Fer	14 mg	100 %	200 %
Cuivre	1 mg	100 %	50 %
Manganèse	1 mg	50 %	50 %
Molybdène	50 µg	100 %	100 %
Sélénium	50 µg	90 %	90 %
Chrome	20 µg	50 %	80 %
Magnésium	57 mg	15 %	15 %

*VNR1 : Valeurs Nutritionnelles de Référence dans d'autres pays

**VNR2 : Valeurs Nutritionnelles de Référence au Maroc

Composition : maltodextrine, sulfate de sodium, saccharose, gomme d'acacia, d'origine végétale, carnuba (500 mg/kg), fer (7500 mg/kg).

Alvityl[®]

الفيتيل

STERIPHARMA
complément alimentaire
n'est pas médicament

DA201908091900MP/20UCA/MA/2

PPC:110,00 dh

10 فيتامينات و 8 معادن

Précautions d'emploi :

Ne peut remplacer une alimentation variée et équilibrée et un mode de vie sain. Tenir hors de la portée des enfants.

Déconseillé aux individus allergiques et/ou présentant une intolérance à l'un des ingrédients. Ne pas donner aux enfants moins de 6 ans.

Conseils de conservation :

A conserver à une température inférieure à 25°C. A conserver dans un endroit sec et à l'abri de la lumière.

Ce complément alimentaire n'est pas un médicament.

PRODEFEN^{*}

Complément alimentaire



PRODEFEN^{*}
Complément alimentaire

Lot : 124532
Date de Fab : 06.2022
Date de Pér* : 06.2024
PPC : 99 Dhs

Prodefen aide à rétablir l'équilibre de la flore intestinale, puisque les bactéries bénéfiques de l'organisme peuvent être affectées par des changements environnementaux et de régime alimentaire.

II- Composition :

Ingédients : Fructooligosaccharides 958.2 mg/sachet,
Souches Probiotiques* 1×10^9 UFC/sachet (voir la liste ci-dessous) :

Souches probiotiques

Lactobacillus casei PXN® 37™
Lactobacillus rhamnosus PXN® 54™
Streptococcus thermophilus PXN® 66™
Lactobacillus acidophilus PXN® 35™
Bifidobacterium breve PXN® 25™
Bifidobacterium infantis PXN® 27™
Lactobacillus bulgaricus PXN® 39™

* Il contient du soja, du lait et ses dérivés utilisés dans le processus de fermentation. La teneur en lait n'affecte pas les personnes intolérantes au lactose.
Sans gluten.

PXN est une marque déposée d'ADM (Protexin). Tous droits réservés.



PRODEFEN^{*}

Complément alimentaire



PRODEFEN^{*}
Complément alimentaire

Lot : 124532
Date de Fab : 06.2022
Date de Pér* : 06.2024
PPC : 99 Dhs

Prodefen aide à rétablir l'équilibre de la flore intestinale, puisque les bactéries bénéfiques de l'organisme peuvent être affectées par des changements environnementaux et de régime alimentaire.

II- Composition :

Ingédients : Fructooligosaccharides 958.2 mg/sachet,
Souches Probiotiques* 1×10^9 UFC/sachet (voir la liste ci-dessous) :

Souches probiotiques

Lactobacillus casei PXN® 37™
Lactobacillus rhamnosus PXN® 54™
Streptococcus thermophilus PXN® 66™
Lactobacillus acidophilus PXN® 35™
Bifidobacterium breve PXN® 25™
Bifidobacterium infantis PXN® 27™
Lactobacillus bulgaricus PXN® 39™

* Il contient du soja, du lait et ses dérivés utilisés dans le processus de fermentation. La teneur en lait n'affecte pas les personnes intolérantes au lactose.
Sans gluten.

PXN est une marque déposée d'ADM (Protexin). Tous droits réservés.



PRODEFEN^{*}

Complément alimentaire



PRODEFEN^{*}
Complément alimentaire

Lot : 124532
Date de Fab : 06.2022
Date de Pér : 06.2024
PPC : 99 Dhs

Prodefen aide à rétablir l'équilibre de la flore intestinale, puisque les bactéries bénéfiques de l'organisme peuvent être affectées par des changements environnementaux et de régime alimentaire.

II- Composition :

Ingrédients : Fructooligosaccharides 958.2 mg/sachet,
Souches Probiotiques* 1×10^9 UFC/sachet (voir la liste ci-dessous) :

Souches probiotiques

Lactobacillus casei PXN® 37™
Lactobacillus rhamnosus PXN® 54™
Streptococcus thermophilus PXN® 66™
Lactobacillus acidophilus PXN® 35™
Bifidobacterium breve PXN® 25™
Bifidobacterium infantis PXN® 27™
Lactobacillus bulgaricus PXN® 39™

* Il contient du soja, du lait et ses dérivés utilisés dans le processus de fermentation. La teneur en lait n'affecte pas les personnes intolérantes au lactose.
Sans gluten.

PXN est une marque déposée d'ADM (Protexin). Tous droits réservés.



PRODEFEN^{*}

Complément alimentaire



PRODEFEN^{*}
Complément alimentaire

Lot : 124532
Date de Fab : 06.2022
Date de Pér* : 06.2024
PPC : 99 Dhs

Prodefen aide à rétablir l'équilibre de la flore intestinale, puisque les bactéries bénéfiques de l'organisme peuvent être affectées par des changements environnementaux et de régime alimentaire.

II- Composition :

Ingrédients : Fructooligosaccharides 958.2 mg/sachet,
Souches Probiotiques* 1×10^9 UFC/sachet (voir la liste ci-dessous) :

Souches probiotiques

Lactobacillus casei PXN® 37™
Lactobacillus rhamnosus PXN® 54™
Streptococcus thermophilus PXN® 66™
Lactobacillus acidophilus PXN® 35™
Bifidobacterium breve PXN® 25™
Bifidobacterium infantis PXN® 27™
Lactobacillus bulgaricus PXN® 39™

* Il contient du soja, du lait et ses dérivés utilisés dans le processus de fermentation. La teneur en lait n'affecte pas les personnes intolérantes au lactose.
Sans gluten.

PXN est une marque déposée d'ADM (Protexin). Tous droits réservés.



PRODEFEN^{*}

Complément alimentaire



PRODEFEN^{*}
Complément alimentaire

Lot : 124532
Date de Fab : 06.2022
Date de Pér : 06.2024
PPC : 99 Dhs

Prodefen aide à rétablir l'équilibre de la flore intestinale, puisque les bactéries bénéfiques de l'organisme peuvent être affectées par des changements environnementaux et de régime alimentaire.

II- Composition :

Ingédients : Fructooligosaccharides 958.2 mg/sachet,
Souches Probiotiques* 1×10^9 UFC/sachet (voir la liste ci-dessous) :

Souches probiotiques

Lactobacillus casei PXN® 37™
Lactobacillus rhamnosus PXN® 54™
Streptococcus thermophilus PXN® 66™
Lactobacillus acidophilus PXN® 35™
Bifidobacterium breve PXN® 25™
Bifidobacterium infantis PXN® 27™
Lactobacillus bulgaricus PXN® 39™

* Il contient du soja, du lait et ses dérivés utilisés dans le processus de fermentation. La teneur en lait n'affecte pas les personnes intolérantes au lactose.
Sans gluten.

PXN est une marque déposée d'ADM (Protexin). Tous droits réservés.



PRODEFEN^{*}

Complément alimentaire



PRODEFEN^{*}
Complément alimentaire

Lot : 124532
Date de Fab : 06.2022
Date de Pér* : 06.2024
PPC : 99 Dhs

Prodefen aide à rétablir l'équilibre de la flore intestinale, puisque les bactéries bénéfiques de l'organisme peuvent être affectées par des changements environnementaux et de régime alimentaire.

II- Composition :

Ingrédients : Fructooligosaccharides 958.2 mg/sachet,
Souches Probiotiques* 1×10^9 UFC/sachet (voir la liste ci-dessous) :

Souches probiotiques

Lactobacillus casei PXN® 37™
Lactobacillus rhamnosus PXN® 54™
Streptococcus thermophilus PXN® 66™
Lactobacillus acidophilus PXN® 35™
Bifidobacterium breve PXN® 25™
Bifidobacterium infantis PXN® 27™
Lactobacillus bulgaricus PXN® 39™

* Il contient du soja, du lait et ses dérivés utilisés dans le processus de fermentation. La teneur en lait n'affecte pas les personnes intolérantes au lactose.
Sans gluten.

PXN est une marque déposée d'ADM (Protexin). Tous droits réservés.



BIOMARTIAL PLUS

LIPOFER
microcapsules

Vitamine C

FORME ET PRESENTATION :

Gélule, Boîte de 30.

COMPOSITION :

Substance active: Lipofer (fer micronisé et microencapsulé)
Amidon de Maïs, Substance active: Vitamine C, Magnésium
magnésium: Capsule Végétale (HPMC).

PROPRIETES :

BIOMARTIAL PLUS est à base de lipofer et de vitamine C.

La vitamine C a un effet antioxydant qui protège les cellules contre les dommages infligés par les radicaux libres. Elle participe aussi à la formation des globules rouges et augmente l'absorption du fer.

Le fer est un oligoélément nécessaire à notre organisme. Il contribue notamment :

- À la synthèse de l'hémoglobine qui assure le transport de l'oxygène,
- Au fonctionnement normal du système immunitaire,
- À réduire la fatigue,
- Au développement normal des tissus.

CONSEILS D'UTILISATION :

Selon la prescription médicale.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

À conserver à l'abri de l'humidité et de la lumière.

Food supplement, is not a medicine.

Fabriqué et Distribué par **HEALTH INNOVATION**

10 Rue Racine Valfleuri, Maarif,
Casablanca, Maroc.

+212 522 23 22 51

contact@healthinnovation.ma

www.healthinnovation.ma

ONSSA N°: CAPV.59.217.19

N°Enregistrement au ministère de la santé :

DA20202007430DMP/20UCA/V1



BIOMARTIAL PLUS

LIPOFER[®]
microcapsules

Vitamine C

FORME ET PRESENTATION :

Gélule, Boîte de 30.

COMPOSITION :

Substance active: Lipofer (fer micronisé et microencapsulé)
Amidon de Maïs, Substance active: Vitamine C, Magnésium
magnésium: Capsule Végétale (HPMC).

PROPRIETES :

BIOMARTIAL PLUS est à base de lipofer et de vitamine C.

La vitamine C a un effet antioxydant qui protège les cellules contre les dommages infligés par les radicaux libres. Elle participe aussi à la formation des globules rouges et augmente l'absorption du fer.

Le fer est un oligoélément nécessaire à notre organisme. Il contribue notamment :

- À la synthèse de l'hémoglobine qui assure le transport de l'oxygène,
- Au fonctionnement normal du système immunitaire,
- À réduire la fatigue,
- Au développement normal des tissus.

CONSEILS D'UTILISATION :

Selon la prescription médicale.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

À conserver à l'abri de l'humidité et de la lumière.

Food supplement, is not a medicine.

Fabriqué et Distribué par **HEALTH INNOVATION**

10 Rue Racine Valfleuri, Maarif,
Casablanca, Maroc.

+212 522 23 22 51

contact@healthinnovation.ma

www.healthinnovation.ma

ONSSA N°: CAPV.59.217.19

N°Enregistrement au ministère de la santé :

DA20202007430DMP/20UCA/V1



BIOMARTIAL PLUS

LIPOFER
microcapsules

Vitamine C

FORME ET PRESENTATION :

Gélule, Boîte de 30.

COMPOSITION :

Substance active: Lipofer (fer micronisé et microcapsules)
Amidon de Maïs, Substance active: Vitamine C, Magnésium : Capsule Végétale (HPMC).

PROPRIETES :

BIOMARTIAL PLUS est à base de lipofer et de vitamine C.

La vitamine C a un effet antioxydant qui protège les cellules contre les dommages infligés par les radicaux libres. Elle participe aussi à la formation des globules rouges et augmente l'absorption du fer.

Le fer est un oligoélément nécessaire à notre organisme. Il contribue notamment :

- À la synthèse de l'hémoglobine qui assure le transport de l'oxygène,
- Au fonctionnement normal du système immunitaire,
- À réduire la fatigue,
- Au développement normal des tissus.

CONSEILS D'UTILISATION :

Selon la prescription médicale.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

À conserver à l'abri de l'humidité et de la lumière.

Food supplement, is not a medicine.

Fabriqué et Distribué par **HEALTH INNOVATION**

10 Rue Racine Valfleuri, Maarif,
Casablanca, Maroc.

+212 522 23 22 51

contact@healthinnovation.ma

www.healthinnovation.ma

ONSSA N°: CAPV.59.217.19

N°Enregistrement au ministère de la santé :

DA20202007430DMP/20UCA/V1





Amoxil 500mg et Amoxil 1g comprimés dispersibles
Boîte de 12 et 24 comprimés dispersibles.
Amoxicilline

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 d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, à vous ou à votre enfant. 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Quel s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que AMOXIL comprimé dispersible et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMOXIL comprimé dispersible ?
3. Comment prendre AMOXIL comprimé dispersible ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AMOXIL comprimé dispersible ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE AMOXIL, comprimé dispersible, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : J01CA04.

Qu'est-ce que AMOXIL ?

AMOXIL est un antibiotique. Le principe actif est l'amoxicilline. Celui-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines ».

Dans quels cas AMOXIL est-il utilisé ?

AMOXIL est utilisé pour traiter des infections causées par des bactéries dans différentes parties du corps.

AMOXIL peut également être utilisé en association à d'autres médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AMOXIL, comprimé dispersible ?

Ne prenez jamais AMOXIL, comprimé dispersible :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou de la gorge.

Ne prenez pas AMOXIL si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus. En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMOXIL.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMOXIL, comprimé dispersible si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse (fièvre, maux de gorge, ganglions enflés et fatigue extrême)
- avez des problèmes rénaux
- n'urinez pas régulièrement

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMOXIL.

Tests sanguins et urinaux :

Si vous devez effectuer :

- des analyses d'urine (dosage du glucose) ou des analyses de sang pour explorer le fonctionnement de votre foie,
- un dosage d'œstrogène pendant la grossesse pour vérifier que le bébé se développe normalement).

Informez votre médecin ou votre pharmacien que vous prenez AMOXIL. En effet, AMOXIL peut influencer sur les résultats de ces tests.

Autres médicaments et AMOXIL, comprimé dispersible :

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

- Si vous prenez de l'allopurinol (utilisé dans le traitement de la goutte) avec AMOXIL, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.
- Si vous prenez du probénécide (utilisé dans le traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'adapter votre dose d'AMOXIL.
- Si vous prenez des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine), vous pourriez avoir besoin d'effectuer des analyses sanguines supplémentaires.
- Si vous prenez d'autres antibiotiques (tels que les tétracyclines) AMOXIL peut être moins efficace.
- Si vous prenez du méthotrexate (utilisé dans le traitement de cancer et du psoriasis sévère) AMOXIL peut provoquer une augmentation des effets indésirables.

AMOXIL 1g
12 comprimés dispersibles



6 118000 160038

PPV : 55,00 DH

LOT : 651314

PER : 11/24



enceinte ou planifiez
pharmacien avant de

réactions allergiques,
capacité à conduire.
ous vous sentiez bien.

L'aspartame (E951) est

tes de phénylcétonurie

lanine ne pouvant être

ement les indications de
médecin ou pharmacien en

cas de doute.

- Faire dissoudre complètement chaque comprimé dans un verre d'eau et bien remuer le mélange jusqu'à ce qu'il soit homogène. Avaler immédiatement le mélange.
- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Posologie habituelle :

Enfants pesant moins de 40 kg :

Toutes les posologies sont déterminées en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.

- Votre médecin vous indiquera la quantité d'AMOXIL que vous devez administrer à votre bébé ou votre enfant.
- La posologie habituelle est de 40 mg à 90 mg par kilogramme de poids corporel et par jour, à administrer en deux ou trois prises.
- La dose maximale recommandée est de 100 mg par kilogramme de poids corporel et par jour.

Adultes, patients âgés et enfants pesant 40 kg ou plus :

La posologie habituelle d'AMOXIL est de 250 mg à 500 mg trois fois par jour ou 750 mg à 1 g toutes les 12 h, selon la sévérité et le type d'infection.

- **Infections sévères** : 750 mg à 1 g trois fois par jour.
- **Infection des voies urinaires** : 3 g deux fois par jour pendant un jour.
- **Maladie de Lyme (infection transmise par des parasites appelés tiques)** : érythème migrant isolé (phase précoce - éruption cutanée circulaire rouge ou rose) : 4 g par jour, manifestations systémiques (phase tardive - avec des symptômes plus graves ou quand la maladie est étendue à tout le corps) : jusqu'à 6 g par jour.
- **Ulcère de l'estomac** : 750 mg ou 1 g deux fois par jour pendant 7 jours avec d'autres antibiotiques et médicaments destinés à traiter les ulcères de l'estomac.
- **Pour prévenir les infections cardiaques en cas de chirurgie**. La posologie varie selon le type de chirurgie. D'autres médicaments peuvent également être administrés simultanément. Votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère pourra vous donner plus de détails.
- La dose maximale recommandée est de 6 g par jour.

Problèmes rénaux :

Si vous souffrez de problèmes rénaux, la posologie pourra être diminuée par rapport à la posologie habituelle.

Pendant combien de temps faut-il prendre AMOXIL ?

- Vous devez continuer de prendre AMOXIL aussi longtemps que votre médecin vous l'a prescrit, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.
- Une fois que vous avez fini votre traitement, il y a des symptômes persistants, consultez de nouveau le médecin.

Des mycoses (infections à levures apparaissant sur les zones humides du corps qui peuvent causer des douleurs, des démangeaisons et des pertes blanches) peuvent se développer si AMOXIL est utilisé pendant une longue période. Si c'est votre cas, informez-en votre médecin.

Si vous prenez AMOXIL pendant une longue période, votre médecin pourra réaliser des analyses supplémentaires pour surveiller que vos reins, votre foie et votre sang fonctionnent normalement.

Si vous avez pris plus d'AMOXIL comprimé dispersible que vous n'auriez dû : Si vous avez pris trop d'AMOXIL, cela peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou la formation de cristaux dans les urines rendant celles-ci troubles ou provoquant des douleurs en urinant. Consultez votre médecin dès que possible. Apportez le médicament pour le montrer à votre médecin.



Amoxil 500mg et Amoxil 1g comprimés dispersibles
Boîte de 12 et 24 comprimés dispersibles.
Amoxicilline

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 d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, à vous ou à votre enfant. 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que AMOXIL comprimé dispersible et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMOXIL comprimé dispersible ?
3. Comment prendre AMOXIL comprimé dispersible ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AMOXIL comprimé dispersible ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE AMOXIL, comprimé dispersible, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : J01CA04.

Qu'est-ce que AMOXIL ?

AMOXIL est un antibiotique. Le principe actif est l'amoxicilline. Celui-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines ».

Dans quels cas AMOXIL est-il utilisé ?

AMOXIL est utilisé pour traiter des infections causées par des bactéries dans différentes parties du corps.

AMOXIL peut également être utilisé en association à d'autres médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AMOXIL, comprimé dispersible ?

Ne prenez jamais AMOXIL, comprimé dispersible :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou de la gorge.

Ne prenez pas AMOXIL si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus. En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMOXIL.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMOXIL, comprimé dispersible si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse (fièvre, maux de gorge, ganglions enflés et fatigue extrême)
- avez des problèmes rénaux
- n'urinez pas régulièrement

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMOXIL.

Tests sanguins et urinaux :

Si vous devez effectuer :

- des analyses d'urine (dosage du glucose) ou des analyses de sang pour explorer le fonctionnement de votre foie,
- un dosage d'œstrogène pendant la grossesse pour vérifier que le bébé se développe normalement).

Informez votre médecin ou votre pharmacien que vous prenez AMOXIL. En effet, AMOXIL peut influencer sur les résultats de ces tests.

Autres médicaments et AMOXIL, comprimé dispersible :

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

- Si vous prenez de l'allopurinol (utilisé dans le traitement de la goutte) avec AMOXIL, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.
- Si vous prenez du probénécide (utilisé dans le traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'adapter votre dose d'AMOXIL.
- Si vous prenez des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine), vous pourriez avoir besoin d'effectuer des analyses sanguines supplémentaires.
- Si vous prenez d'autres antibiotiques (tels que les tétracyclines) AMOXIL peut être moins efficace.
- Si vous prenez du méthotrexate (utilisé dans le traitement de cancer et du psoriasis sévère) AMOXIL peut provoquer une augmentation des effets indésirables.

AMOXIL 1g
12 comprimés dispersibles



PPV : 55,00 DH
LOT : 6513/4
PER : 11/24



enceinte ou planifiez
pharmacien avant de

réactions allergiques,
capacité à conduire.
ous vous sentiez bien.

L'aspartame (E951) est

tes de phénylcétonurie

lanine ne pouvant être

ement les indications de

reux médecin ou pharmacien en

cas de doute.

- Faire dissoudre complètement chaque comprimé dans un verre d'eau et bien remuer le mélange jusqu'à ce qu'il soit homogène. Avaler immédiatement le mélange.
- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Posologie habituelle :

Enfants pesant moins de 40 kg :

Toutes les posologies sont déterminées en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.

- Votre médecin vous indiquera la quantité d'AMOXIL que vous devez administrer à votre bébé ou votre enfant.
- La posologie habituelle est de 40 mg à 90 mg par kilogramme de poids corporel et par jour, à administrer en deux ou trois prises.
- La dose maximale recommandée est de 100 mg par kilogramme de poids corporel et par jour.

Adultes, patients âgés et enfants pesant 40 kg ou plus :

La posologie habituelle d'AMOXIL est de 250 mg à 500 mg trois fois par jour ou 750 mg à 1 g toutes les 12 h, selon la sévérité et le type d'infection.

- **Infections sévères** : 750 mg à 1 g trois fois par jour.
- **Infection des voies urinaires** : 3 g deux fois par jour pendant un jour.
- **Maladie de Lyme (infection transmise par des parasites appelés tiques)** : érythème migrant isolé (phase précoce - éruption cutanée circulaire rouge ou rose) : 4 g par jour, manifestations systémiques (phase tardive - avec des symptômes plus graves ou quand la maladie est étendue à tout le corps) : jusqu'à 6 g par jour.
- **Ulcère de l'estomac** : 750 mg ou 1 g deux fois par jour pendant 7 jours avec d'autres antibiotiques et médicaments destinés à traiter les ulcères de l'estomac.
- **Pour prévenir les infections cardiaques en cas de chirurgie**. La posologie varie selon le type de chirurgie. D'autres médicaments peuvent également être administrés simultanément. Votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère pourra vous donner plus de détails.
- La dose maximale recommandée est de 6 g par jour.

Problèmes rénaux :

Si vous souffrez de problèmes rénaux, la posologie pourra être diminuée par rapport à la posologie habituelle.

Pendant combien de temps faut-il prendre AMOXIL ?

- Vous devez continuer de prendre AMOXIL aussi longtemps que votre médecin vous l'a prescrit, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.
- Une fois que vous avez fini votre traitement, il y a des symptômes persistants, consultez de nouveau le médecin.

Des mycoses (infections à levures apparaissant sur les zones humides du corps qui peuvent causer des douleurs, des démangeaisons et des pertes blanches) peuvent se développer si AMOXIL est utilisé pendant une longue période. Si c'est votre cas, informez-en votre médecin.

Si vous prenez AMOXIL pendant une longue période, votre médecin pourra réaliser des analyses supplémentaires pour surveiller que vos reins, votre foie et votre sang fonctionnent normalement.

Si vous avez pris plus d'AMOXIL comprimé dispersible que vous n'auriez dû : Si vous avez pris trop d'AMOXIL, cela peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou la formation de cristaux dans les urines rendant celles-ci troubles ou provoquant des douleurs en urinant. Consultez votre médecin dès que possible. Apportez le médicament pour le montrer à votre médecin.

ZOEGAS 20mg**14 gélules****LOT 221633****EXP 08/2024****PPV 82.10DH**

Pour obtenir une gélule complète, pour obtenir une gélule incomplète, si vous avez de graves problèmes hépatiques, il est possible que votre médecin vous donne une dose plus faible.

Mode et durée d'administration

Vous pouvez prendre vos gélules à n'importe quel moment de la journée. Vous pouvez prendre vos gélules pendant ou en dehors des repas. Avant de prendre la totalité du médicament, vérifiez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire. Toutes les microgranules doivent être avalées sans être mâchées ni croquées. En effet, les gélules protégées des granules de l'acidité de l'estomac qui ne doivent pas être endommagées avant le passage dans l'estomac.

Que faire si vous avez des difficultés pour avaler les gélules

Si vous avez des difficultés pour avaler les gélules : ZOEGAS 20 mg gélules gastro-résistantes (sans sucre) peuvent être avalées sans être mâchées ni croquées. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Remuez jusqu'à ce que le contenu de la gélule se désintègre (le mélange sera pas limpide).

Puis buvez le mélange contenant des petits granules immédiatement ou dans les 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.

Afin de prendre la totalité du médicament, vérifiez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire. Toutes les microgranules doivent être avalées sans être mâchées ni croquées.

Pour les patients ne pouvant pas avaler : le contenu des gélules peut être dispersé dans de l'eau et administré par sonde gastrique.

Utilisation chez les enfants âgés de moins de 12 ans

ZOEGAS 20 mg gélules gastro-résistantes n'est pas recommandé chez les enfants âgés de moins de 12 ans.

Sujets âgés

Un ajustement de la posologie n'est pas nécessaire chez les sujets âgés.

Si vous avez pris plus de ZOEGAS, gélules gastro-résistantes que vous n'avez dû

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre ZOEGAS, gélules gastro-résistantes

Prenez-le dès que possible. Cependant, si vous êtes à proximité du moment de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée, mais poursuivez votre traitement normalement.

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

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 INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Si vous remarquez l'un de ces effets indésirables graves, arrêtez de prendre ce médicament et contactez un médecin immédiatement :

Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie. Ces effets sont rares et peuvent affecter jusqu'à une personne sur 1000.

Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue, de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de conscience et difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

Ces effets sont rares et peuvent affecter jusqu'à une personne sur 1000.

Apparition soudaine d'une éruption cutanée avec, de rougeurs de la peau avec des cloques ou une desquamation pouvant survenir même après plusieurs semaines de traitement. Parfois, les cloques peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des

yeux, de la bouche, du nez et de la gorge. Les éruptions cutanées peuvent s'aggraver et s'étendre sur une grande partie du corps (avec desquamation de l'épiderme et des muqueuses superficielles) et avoir des conséquences mettant en jeu le pronostic vital. Ces signes cutanés graves peuvent durer un à deux jours. Le syndrome de Stevens-Johnson ou une destruction toxique de la peau (ou syndrome de Lyell), ou une réaction d'hypersensibilité médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques (ou DRESS). Ces effets sont très rares et peuvent affecter 1 personne sur 10 000.

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

• Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulences.

• Nausées, vomissements.

• Polypes bénins dans l'estomac.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

• Gonflement des pieds et des chevilles.

• Troubles du sommeil (insomnie).

• Étourdissements, fourmillements, somnolence.

• Vertiges.

• Sécheresse de la bouche.

• Augmentation dans le sang des enzymes du foie.

• Éruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.

• Fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres (si ZOEGAS® est utilisé à des doses élevées et sur une longue période).

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

• Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des écosymes et faciliter le survenant d'infections.

• Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des nausées, des vomissements et des crampes.

• Agitation, confusion, dépression.

• Troubles du goût.

• Troubles de la vue, tels que vision trouble.

• Respiration cutanée ou souffreteux (bronchospasme).

• Diminution de l'activité de la bouche.

• Infection de l'intestin liée à un champignon (candidose gastro-intestinale).

• Troubles hépatiques incluant la jaunisse, pouvant entraîner une peau colorée en jaune, des urines sombres et de la fatigue.

• Perte de cheveux (alopecie).

• Éruption cutanée lors d'exposition au soleil.

• Douleurs articulaires (arthralgie) ou musculaires (myalgie).

• Sensation de faiblesse et manque d'énergie.

• Augmentation de la sueur.

Effets indésirables très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) :

• Modification du nombre de cellules du sang incluant l'agranulocytose (déficit en globules blancs).

• Agressivité.

• Hallucinations visuelles, sensorielles ou auditives.

• Troubles hépatiques sévères entraînant une insuffisance hépatique et une inflammation du cerveau.

• Apparition soudaine d'éruptions cutanées sévères, cloques ou desquamations (réactions bulleuses) pouvant être associées à une fièvre et à des douleurs articulaires (érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell ou nécrolyse épidermique toxique), syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques (ou DRESS).

• Faiblesse musculaire.

• Troubles rénaux sévères.

• Gonflement des sens chez l'homme.

Effets indésirables de fréquence indéterminée (ne peut pas être estimée à partir des données disponibles) :

Si vous prenez ZOEGAS® pendant plus de trois mois, il est possible que le taux de magnésium dans votre sang diminue. De faibles taux de magnésium peuvent se traduire par une fatigue, des contractions musculaires involontaires, une désorientation, des convulsions, des sensations vertigineuses, une accélération du rythme cardiaque. Si vous présentez l'un de ces symptômes, veuillez en informer immédiatement votre médecin.

De faibles taux de magnésium peuvent également entraîner une diminution des taux de potassium ou de calcium dans le sang. Votre médecin pourra effectuer des examens sanguins réguliers pour surveiller votre taux de magnésium.

• Inflammation de l'intestin (entraînant des diarrhées).

• Éruption cutanée, potentiellement accompagnée de douleurs articulaires. Ce médicament peut dans de très rares cas affecter les globules blancs entraînant un déficit immunitaire. Vous devez consulter votre médecin dès que possible si vous avez une infection avec des symptômes tels que de la fièvre avec une fatigue générale très importante, ou de la fièvre avec des

symptômes d'infection locale tels que des douleurs dans le cou, la gorge, la bouche, ou des difficultés à uriner. Si vous avez ces symptômes, un déficit de globules blancs (agranulocytose) pourra être éliminé par un test sanguin. Il est important que vous donniez des informations sur vos médicaments dans ces cas.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER ZOEGAS, gélules gastro-résistantes ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants. N'utiliser pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver à une température ne dépassant pas 25 °C, dans son emballage, à l'abri de l'humidité.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez pas. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Que contient ZOEGAS, gélules gastro-résistantes

• La substance active est :

ZOEGAS® 20 mg gélules gastro-résistantes
Esomeprazole magnésium dihydraté 21,69 mg
Esomeprazole 20,00 mg

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 40 mg gélules gastro-résistantes
Esomeprazole magnésium dihydraté 43,37 mg
Esomeprazole 40,00 mg

Pour une gélule gastro-résistante

Les autres composants sont :
• Sucres de saccharose et amidon de maïs, Hypromellose 30, Emulsion de Diméthicone 35% (parahydroxybenzoate de propyle (E216), parahydroxybenzoate de méthyle (E218), acide sorbique, benzoate de sodium, monolaurate de polyéthylène glycol sorbitane, octylphényl-polyéthylène-éthanol, eau purifiée et propylène glycol), Polysorbate 80, Mannitol, Monoglycérides d'acétates, Talc, Dispersions 30% copolymère d'acide méthacrylique - éthyle acrylate (1:1) (copolymère d'acide méthacrylique et d'acrylate d'éthyle, eau purifiée, laurylsulfate de sodium et polysorbate 80), Citrate de Triéthyl, Macroglycérols stéariques, Composition de la gélule : Gélatine, arôme de jasper (E172), dioxyde de titane (E171).

Nom et adresse de l'API Titulaire de l'AMM au Maroc

COOPER PHARMIA

41, Rue Mohamed OUIRI, 20 110 Casablanca - Maroc

Conditions de prescription et de délivrance

Tableau C (liste II).

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est Juin 2022.

INSTRUCTIONS D'UTILISATION POUR L'ADMINISTRATION DE ZOEGAS® PAR SONDE GASTRIQUE

Il est très important que l'administration par sonde gastrique soit réalisée par un personnel entraîné ayant la connaissance nécessaire pour s'assurer que le matériel choisi (sonde et seringue) est approprié à ce mode d'administration.

Seule de l'eau non gazeuse doit être utilisée. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Rincer la sonde avec de l'eau avant administration.

Placer le contenu de la gélule dans une seringue adaptée et remplir la seringue avec environ 25 ml d'eau et laisser approximativement 5 ml d'air.

Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire pour disperser les microgranules afin de prévenir l'obstruction de la sonde.

2. Remuer immédiatement la seringue pendant environ 2 minutes pour disperser les microgranules.

3. Maintenir la seringue embout en l'air et vérifier que l'embout n'est pas obstrué par la dispersion.

4. Raccorder la seringue sur la sonde en maintenant la position décrite ci-dessus.

5. Agiter la seringue, puis la positionner embout vers le bas.

Injecter immédiatement 5-10 ml dans la sonde.

5. Agiter la seringue, puis la positionner embout vers le haut et l'apaiser (la seringue doit être maintenue position embout vers le haut afin d'éviter l'obstruction de l'embout).

6. Retourner la seringue embout vers le bas et injecter immédiatement la seringue 5-10 ml dans la sonde. Répéter cette opération jusqu'à ce que la seringue soit vide.

7. Remplir le nouveau volume de la seringue avec 25 ml d'eau et 5 ml d'air et répéter l'étape 5. Si nécessaire, il sera de ne laisser aucun résidu dans la seringue. Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire.

ZOEGAS 20mg**14 gélules****LOT 221633****EXP 08/2024****PPV 82.10DH**

Pour obtenir une gélule complète, pour obtenir une gélule incomplète, si vous avez de graves problèmes hépatiques, il est possible que votre médecin vous donne une dose plus faible.

Mode et voie d'administration

Vous pouvez prendre vos gélules à n'importe quel moment de la journée. Vous pouvez prendre vos gélules pendant ou en dehors des repas. Avant de prendre la totalité du médicament, vérifiez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire. Toutes les microgranules doivent être avalées sans être mâchées ni croquées. En effet, les gélules protégées des granules de l'acidité de l'estomac qui ne doivent pas être endommagées avant le passage dans l'estomac.

Que faire si vous avez des difficultés pour avaler les gélules

Si vous avez des difficultés pour avaler les gélules : ZOEGAS 20 mg gélules gastro-résistantes (en un verre d'eau (non gazeuse). Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Remuez jusqu'à ce que le contenu de la gélule se désintègre (le mélange sera pas limpide).

Puis buvez le mélange contenant des petits granules immédiatement dans les 30 minutes. Remuez toujours avant de boire. Afin de prendre la totalité du médicament, vérifiez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire. Toutes les microgranules doivent être avalées sans être mâchées ni croquées.

Pour les patients ne pouvant pas avaler : le contenu des gélules peut être dispersé dans de l'eau et administré par sonde gastrique.

Utilisation chez les enfants âgés de moins de 12 ans

ZOEGAS 20 mg gélules gastro-résistantes n'est pas recommandé chez les enfants âgés de moins de 12 ans.

Sujets âgés

Un ajustement de la posologie n'est pas nécessaire chez les sujets âgés.

Si vous avez pris plus de ZOEGAS, gélules gastro-résistantes que vous n'avez dû

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre ZOEGAS, gélules gastro-résistantes : Prenez-le dès que possible. Cependant, si vous êtes à proximité du moment de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée, mais poursuivez votre traitement normalement.

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

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 INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Si vous remarquez l'un de ces effets indésirables graves, arrêtez de prendre ce médicament et contactez un médecin immédiatement :

Jauissies, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie. Ces effets sont rares et peuvent affecter jusqu'à une personne sur 1000.

Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue, de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de conscience et difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

Ces effets sont rares et peuvent affecter jusqu'à une personne sur 1000.

Apparition soudaine d'une éruption cutanée avec, de rougeurs de la peau avec des cloques ou une desquamation pouvant survenir même après plusieurs semaines de traitement. Parfois, les cloques peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des

yeux, de la bouche, du nez. Les éruptions cutanées peuvent s'aggraver et s'étendre sur une grande partie du corps (avec desquamation de l'épiderme et des muqueuses superficielles) et avoir des conséquences mettant en jeu le pronostic vital. Ces signes cutanés graves peuvent être dus à une réaction polymorphe exanthémateuse de Stevens-Johnson ou à une destruction toxique de la peau (ou syndrome de Lyell), ou à une réaction d'hypersensibilité médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques (ou DRESS). Ces effets sont très rares et peuvent affecter 1 personne sur 10 000.

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulences.
- Nausées, vomissements.
- Polypes bénins dans l'estomac.
- Gonflement des pieds et des chevilles.
- Troubles du sommeil (insomnie).
- Étourdissements, fourmillements, somnolence.
- Vertiges.
- Sécheresse de la bouche.
- Augmentation dans le sang des enzymes du foie.
- Éruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.
- Fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres (si ZOEGAS® est utilisé à des doses élevées et sur une longue période).

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

- Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des écosymes et faciliter le survenant d'hémorragies.
- Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des nausées, des vomissements et des crampes.
- Agitation, confusion, dépression.
- Troubles du goût.
- Troubles de la vue, tels que vision trouble.
- Respiration cutanée ou souffreteux (bronchospasme).
- Douleurs articulaires (arthralgie) ou musculaires (myalgie).
- Infection de l'intestin liée à un champignon (candidose gastro-intestinale).
- Troubles hépatiques incluant la jaunisse, pouvant entraîner une peau colorée en jaune, des urines sombres et de la fatigue.
- Perte de cheveux (alopecie).
- Éruption cutanée lors d'exposition au soleil.
- Douleurs articulaires (arthralgie) ou musculaires (myalgie).
- Sensation de faiblesse et manque d'énergie.
- Augmentation de la sueur.

Effets indésirables très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Modification du nombre de cellules du sang incluant l'agranulocytose (déficit en globules blancs).
- Aggravité.
- Hallucinations visuelles, sensorielles ou auditives.
- Troubles hépatiques sévères entraînant une insuffisance hépatique et une inflammation du cerveau.
- Apparition soudaine d'éruptions cutanées sévères, cloques ou desquamations (réactions bulleuses) pouvant être associées à une fièvre et à des douleurs articulaires (érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell ou nécrolyse épidermique toxique), syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques (ou DRESS).
- Faiblesse musculaire.
- Troubles rénaux sévères.
- Gonflement des sens chez l'homme.

Effets indésirables de fréquence indéterminée (ne peut pas être estimée à partir des données disponibles) :

- Si vous prenez ZOEGAS® pendant plus de trois mois, il est possible que le taux de magnésium dans votre sang diminue. De faibles taux de magnésium peuvent se traduire par une fatigue, des contractions musculaires involontaires, une désorientation, des convulsions, des sensations vertigineuses, une accélération du rythme cardiaque. Si vous présentez l'un de ces symptômes, veuillez en informer immédiatement votre médecin. De faibles taux de magnésium peuvent également entraîner une diminution des taux de potassium ou de calcium dans le sang. Votre médecin pourra effectuer des examens sanguins réguliers pour surveiller votre taux de magnésium.
- Inflammation de l'intestin (entraînant des diarrhées).
- Éruption cutanée, potentiellement accompagnée de douleurs articulaires. Ce médicament peut dans de très rares cas affecter les globules blancs entraînant un déficit immunitaire. Vous devez consulter votre médecin dès que possible si vous avez une infection avec des symptômes tels que de la fièvre avec une fatigue générale très importante, ou de la fièvre avec des

symptômes d'infection locale tels que des douleurs dans le cou, la gorge, la bouche, ou des difficultés à uriner. Si vous avez ces symptômes, un déficit de globules blancs (agranulocytose) pourra être éliminé par un test sanguin. Il est important que vous donniez des informations sur vos médicaments dans ces cas.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER ZOEGAS, gélules gastro-résistantes ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants. N'utiliser pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois. A conserver à une température ne dépassant pas 25°C, dans son emballage, à l'abri de l'humidité.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez pas. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Que contient ZOEGAS, gélules gastro-résistantes

• La substance active est :

ZOEGAS® 20 mg gélules gastro-résistantes
Esomeprazole magnésium dihydraté 21,69 mg
Esomeprazole 20,00 mg

Pour une gélule gastro-résistante
ZOEGAS® 40 mg gélules gastro-résistantes
Esomeprazole magnésium dihydraté 43,37 mg
Esomeprazole 40,00 mg

Pour une gélule gastro-résistante

• Les autres composants sont :
Sphères de saccharose et amidon de maïs, Hypromellose 30, Emulsion de Diméthicone 35% (parahydroxybenzoate de propyle (E216), parahydroxybenzoate de méthyle (E218), acide sorbique, benzoate de sodium, monolaurate de polyéthylène glycol sorbitane, octylphényl-polyéthylène-éthanol, eau purifiée et propylène glycol), Polysorbate 80, Mannitol, Monoglycérides d'acétyle, Talc, Dispersion 30% copolymère d'acide méthacrylique - éthyle acrylate (1:1) (copolymère d'acide méthacrylique et d'acrylate d'éthyle, eau purifiée, laurylsulfate de sodium et polysorbate 80), Citrate de Triéthyl, Macroglycérols stéariques, Composition de la gélule : Gélatine, arôme de jauge (E172), dioxyde de titane (E171).

Nom et adresse de l'API Titulaire de l'AMM au Maroc

COOPER PHARMIA

41, Rue Mohamed ELIURI, 20110 Casablanca - Maroc

Conditions de prescription et de délivrance

Tableau C (liste II).

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est Juin 2022.

INSTRUCTIONS D'UTILISATION POUR L'ADMINISTRATION DE ZOEGAS® PAR SONDE GASTRIQUE

Il est très important que l'administration par sonde gastrique soit réalisée par un personnel entraîné ayant la connaissance nécessaire pour s'assurer que le matériel choisi (sonde et seringue) est approprié à ce mode d'administration. Seule de l'eau non gazeuse doit être utilisée. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Rincer la sonde avec de l'eau avant administration.

Placer le contenu de la gélule dans une seringue adaptée et remplir la seringue avec environ 25 ml d'eau et laisser approximativement 5 ml d'air.

Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire pour disperser les microgranules afin de prévenir l'obstruction de la sonde.

2. Remuer immédiatement la seringue pendant environ 2 minutes pour disperser les microgranules.

3. Maintenir la seringue embout en l'air et vérifier que l'embout n'est pas obstrué par la dispersion.

4. Raccorder la seringue sur la sonde en maintenant la position décrite ci-dessus.

5. Agiter la seringue, puis la positionner embout vers le bas.

Injecter immédiatement 5-10 ml dans la sonde.

5. Puis, repositionner la seringue embout vers le haut et l'aspirer (la seringue doit être maintenue position embout vers le haut afin d'empêcher l'obstruction de l'embout).

6. Retourner la seringue embout vers le bas et injecter immédiatement la seringue 5-10 ml dans la sonde. Répéter cette opération jusqu'à ce que la seringue soit vide.

7. Remplir du nouveau médicament avec 25 ml d'eau et 5 ml d'air et répéter l'étape 5. Si nécessaire, il sera de ne laisser aucun résidu dans la seringue. Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire.

PERVITAL®

Cyproheptadine chlorhydrate + vitamines

Comprimé enrobé boîte de 20, Sirop flacon de 125 ml

Veillez 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 indications fournies et ne pas dépasser la dose prescrite par 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 un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE PERVITAL®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PERVITAL® ?
3. COMMENT PRENDRE PERVITAL® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER PERVITAL® ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE PERVITAL®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :
PERVITAL® est une association équilibrée de plusieurs principes actifs qui agissent en synergie :

- La cyproheptadine est un antihistaminique H1 à usage systémique, antagoniste de l'histamine et de la sérotonine.
- La lysine (dans le sirop) : acide aminé essentiel, est un facteur de croissance, facteur de bien-être, agit sur le système nerveux, agit sur le système circulatoire.
- La vitamine C : anti-oxydant, agit sur le système immunitaire, agit sur le système circulatoire, agit sur le système nerveux, agit sur le système musculaire.
- Les vitamines B1, B2, B6 et PP : rôle dans la croissance et les processus de régénération cellulaire, dans l'assimilation et la production d'énergie et des anticorps, dans la trophicité et le fonctionnement du système nerveux.

Indications thérapeutiques :

Les manifestations allergiques telles que : Rhinite (exemple : rhume des foins, rhinite non saisonnière...), Conjonctivite, Urticaire.

• Traitement symptomatique des hypovitaminoses.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PERVITAL® ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications :

Ne prenez jamais PERVITAL®, dans les cas suivants :

- Diminution ou absence de la cyproheptadine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Agranulocytose ancienne ou récente (baisse importante des globules blancs dans le sang).
- Certaines formes de glaucome (augmentation de la pression dans l'œil).
- Difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre.
- Charge connue aux antihistaminiques.
- Chez les enfants de moins de 6 ans en raison du risque de fausse route avec la forme comprimé.

Chez les enfants de moins de 2 ans pour la forme sirop.

Ne prenez jamais PERVITAL® en GÉNÉRALLEMENT PAS ETRE UTILISÉ, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse et en cas d'allaitement.

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

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales :

Faites attention avec PERVITAL® :

Mises en garde spéciales :

La médication ne traite que les manifestations de votre allergie. Il convient d'en rechercher l'origine.

Si les symptômes persistent ou s'aggravent, CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

En cas d'apparition d'une fièvre, accompagnée ou non de signes d'infection (angine...), de pâleur ou de transpiration, il importe d'alerter immédiatement votre médecin traitant.

Précautions d'emploi :

En cas d'insuffisance rénale ou hépatique, CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN afin qu'il puisse adapter la posologie.

La prise de ce médicament nécessite un AVIS MEDICAL chez les personnes âgées :

- Prédisposés aux constipations, à l'hypotension orthostatique (baisse de la pression artérielle en position debout), aux vertiges ou à la somnolence;
 - Présence d'anomalies de la prostate;
 - Et en cas d'anomalie gastro-duodénale (ulcère de l'estomac, du duodénum).
- PERVITAL® comprimé contient un agent colorant azoïque (E110) et peut provoquer des réactions allergiques.

PERVITAL® sirop contient du parahydroxybenzoate de propyle et du parahydroxybenzoate de méthyle et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

En raison de la présence de saccharose et de sorbitol dans le sirop, PERVITAL® est déconseillé chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucralose/somalase (maladies héréditaires).

L'utilisation de PERVITAL® sirop est dangereuse chez les sujets alcooliques et doit être prise en compte chez les femmes enceintes ou allaitantes, les enfants et les personnes âgées.

PRENEZ VOTRE MÉDECIN AVANT DE PRENDRE CEST ANTIHISTAMINIQUE.

Les boissons alcoolisées ou les médicaments contenant de l'alcool pendant la durée du traitement sont à proscrire en raison du risque de majoration de l'effet sédatif.

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

PERVITAL® comprimé ne doit être utilisé chez les enfants de moins de 6 ans en raison du risque de fausse route avec la forme comprimé.

PERVITAL® sirop ne doit être utilisé chez les enfants de moins de 2 ans.

Interdiction d'autres médicaments :

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

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.

Ce médicament contient un antihistaminique, la cyproheptadine. D'autres médicaments en ont aussi, mais les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose maximale recommandée (voir Posologie).

La cyproheptadine contenue dans ce médicament peut entraîner une réaction allergique, pour laquelle il est recommandé de rechercher des antipresseurs tricycliques (par exemple dans les urines et le sang).

Interactions avec les aliments et les boissons :

Les boissons alcoolisées ou de médicaments contenant de l'alcool pendant la durée du traitement sont à proscrire en raison du risque de majoration de l'effet sédatif.

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

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse : L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

Allaitement : En l'absence de données sur le passage dans le lait maternel, la prise

de ce médicament est déconseillée pendant l'allaitement.

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

Spécialité : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

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

Conduite : Sans objet.

Effets sur l'

Librax®

Pour le traitement des symptômes de tension psychique.

Composition :

5 mg de chlordiazépoxide : 7-oxo-5-méthyl-1-méthyl-5H-benzodiazépoxide et 2,5 mg de bromure de clidinium par dragée.

1 dragée contient 279 mg de gl

Propriétés :

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium agissent sur les troubles fonctionnels au niveau du système digestif. Le chlordiazépoxide, benzodiazépoxide, agit comme un relaxant et myorelaxant. Son emploi est indiqué dans les troubles de manière causale ou secondaire. Le bromure de clidinium est un antispasmodique qui agit sur la musculature lisse et inhibe l'action du système nerveux. Il permet une action à la fois centrale et périphérique. 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 chlordiazépoxide 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 chlordiazépoxide 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 desméthylchlordiazépoxide, 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 chlordiazépoxide 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 chlordiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlordiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlordiazépoxide, démoxépam, desméthylclonazépam. Le démoxépam et le desméthylclonazépam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlordiazépoxide 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.

Avant toute utilisation,
la notice intérieure.

Librax® 5 / 2,5 mg

30 comprimés dragéifiés



6 118000 280019

LOT 23034 PER 03/2026
PPV 21.00 DH

Librax®

Pour le traitement des symptômes de tension psychique.

Composition :

5 mg de chlordiazépoxide : 7-oxo-5-méthyl-1-méthyl-5H-benzodiazépoxide et 2,5 mg de bromure de clidinium par dragée.

1 dragée contient 279 mg de gl

Propriétés :

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium agissent sur les troubles fonctionnels au niveau du système digestif. Le chlordiazépoxide, benzodiazépoxide et myorelaxant. Son emploi est indiqué dans les troubles de manière causale ou secondaire. Le bromure de clidinium est un antispasmodique de la musculature lisse et inhibe l'action du système nerveux. Il permet une action à la fois centrale et périphérique. 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 chlordiazépoxide 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 chlordiazépoxide 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 desméthylchlordiazépoxide, 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 chlordiazépoxide 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 chlordiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlordiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlordiazépoxide, démoxépam, desméthylclonazépam. Le démoxépam et le desméthylclonazépam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlordiazépoxide 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.

Avant toute utilisation,
la notice intérieure.

Librax® 5 / 2,5 mg

30 comprimés dragéifiés



6 118000 280019

LOT 23034 PER 03/2026
PPV 21.00 DH

Librax®

Pour le traitement des symptômes de tension psychique.

Composition :

5 mg de chlordiazépoxide : 7-oxo-5-méthyl-1-méthyl-5H-benzodiazépoxide et 2,5 mg de bromure de clidinium par dragée.

1 dragée contient 279 mg de gl

Propriétés :

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium agissent sur les troubles fonctionnels au niveau du système digestif. Le chlordiazépoxide, benzodiazépoxide et myorelaxant. Son emploi est indiqué dans les troubles de manière causale ou secondaire. Le bromure de clidinium est un antispasmodique de la musculature lisse et inhibe l'action du système nerveux. Il permet une action à la fois centrale et périphérique. 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 chlordiazépoxide 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 chlordiazépoxide 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 desméthylchlordiazépoxide, 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 chlordiazépoxide 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 chlordiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlordiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlordiazépoxide, démoxépam, desméthylclonazépam. Le démoxépam et le desméthylclonazépam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlordiazépoxide 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.

Avant toute utilisation,
la notice intérieure.

Librax® 5 / 2,5 mg

30 comprimés dragéifiés



6 118000 280019

LOT 23034 PER 03/2026
PPV 21.00 DH

Librax®

Pour le traitement des symptômes de tension psychique.

Composition :

5 mg de chlordiazépoxide : 7-oxo-5-méthyl-1-méthyl-5H-benzodiazépoxide et 2,5 mg de bromure de clidinium par dragée.

1 dragée contient 279 mg de gl

Propriétés :

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium agissent sur les troubles fonctionnels au niveau du système digestif. Le chlordiazépoxide, benzodiazépoxide, agit comme un relaxant et myorelaxant. Son emploi est indiqué dans les troubles de manière causale ou secondaire. Le bromure de clidinium est un antispasmodique qui agit sur la musculature lisse et inhibe l'ac

Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlordiazépoxide 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 chlordiazépoxide 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 desméthylchlordiazépoxide, 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 chlordiazépoxide 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 chlordiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlordiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlordiazépoxide, démoxépam, desméthylclonazépam. Le démoxépam et le desméthylclonazépam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlordiazépoxide 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.

Avant toute utilisation,
la notice intérieure.

Librax® 5 / 2,5 mg

30 comprimés dragéifiés



6 118000 280019

LOT 23034 PER 03/2026
PPV 21.00 DH

Librax®

Pour le traitement des symptômes de tension psychique.

Composition :

5 mg de chlordiazépoxide : 7-méthyl-5H-benzodiazépoxide et 2,5 mg de bromure de clidinium par dragée.

1 dragée contient 279 mg de gl

Propriétés :

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium agissent sur les troubles fonctionnels au niveau du système digestif. Le chlordiazépoxide, benzodiazépoxide, agit comme un relaxant et myorelaxant. Son emploi est indiqué dans les troubles de manière causale ou secondaire. Le bromure de clidinium est un antispasmodique qui agit sur la musculature lisse et inhibe l'action du système nerveux. Il permet une action à la fois centrale et périphérique. 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 chlordiazépoxide 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 chlordiazépoxide 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 desméthylchlordiazépoxide, 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 chlordiazépoxide 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 chlordiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlordiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlordiazépoxide, démoxépam, desméthylclonazépam. Le démoxépam et le desméthylclonazépam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlordiazépoxide 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.

Avant toute utilisation,
la notice intérieure.

Librax® 5 / 2,5 mg

30 comprimés dragéifiés



6 118000 280019

LOT 23034 PER 03/2026
PPV 21.00 DH

Librax®

Pour le traitement des symptômes de tension psychique.

Composition :

5 mg de chlordiazépoxide : 7-oxo-5-méthyl-1-méthyl-5H-benzodiazépoxide et 2,5 mg de bromure de clidinium par dragée.

1 dragée contient 279 mg de gl

Propriétés :

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium agissent sur les troubles fonctionnels au niveau du système digestif. Le chlordiazépoxide, benzodiazépoxide, agit comme un relaxant et myorelaxant. Son emploi est indiqué dans les troubles de manière causale ou secondaire. Le bromure de clidinium est un antispasmodique qui agit sur la musculature lisse et inhibe l'action du système nerveux. Il permet une action à la fois centrale et périphérique. 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 chlordiazépoxide 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 chlordiazépoxide 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 desméthylchlordiazépoxide, 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 chlordiazépoxide 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 chlordiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlordiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlordiazépoxide, démoxépam, desméthylclonazépam. Le démoxépam et le desméthylclonazépam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlordiazépoxide 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.

Avant toute utilisation,
la notice intérieure.

Librax® 5 / 2,5 mg

30 comprimés dragéifiés



6 118000 280019

LOT 23034 PER 03/2026
PPV 21.00 DH

CLARIL®
Comprimé pelliculé
Clarithromycine 250 mg - 500 mg

FORMES ET PRESENTATIONS :

Comprimé dosé à 250 mg de clarithromycine - Boîte de 14.

Comprimé dosé à 500 mg de clarithromycine - Boîte de 14.

COMPOSITIONS :

Clarithromycine

CLARIL 250 mg

Excipients q.s.p :

250 mg

Pellicule : opadry, colorant jaune de quinoléine.

1 comprimé

PROPRIETES :

Antibiotique de la famille des macrolides.

INDICATIONS :

Traitement des infections dues aux germes définis comme sensibles dans les ma

- Sinusites aiguës.

- Exacerbations des bronchites chroniques.

- Pneumopathies communautaires non sévères.

- Traitement curatif des infections à *Mycobacterium avium* chez les patients infectés par le VIH.

- Angines documentées à streptocoque A bêta-hémolytique.

- Surinfections des bronchites aiguës.

- Infections cutanées bénignes.

- Infections stomatologiques.

- En association à un autre antibiotique et à un antisécrotoire, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale.

CONTRE-INDICATIONS :

Absolues :

- Hypersensibilité à la clarithromycine ou à l'un des composants.

- Allergie aux macrolides.

- Alcaloïdes de l'ergot de seigle (dihydroergotamine, ergotamine), cisapride, mizolastine, pimozide, bépripil.

Relatives :

- Bromocriptine, cabergoline et pergolide, tacrolimus, ebastine, tolterodine, halofantrine.

- Grossesse et allaitement.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

- Angines : 500 mg/j, en 2 prises pendant 5 jours.

- Infections stomatologiques et cutanées : 500 mg/j en 2 prises.

- Infections bronchiques : 500 mg à 1 g/j en 2 prises pendant 7 jours.

- Sinusites aiguës, pneumopathies, bronchites chroniques : 1 g/j en 2 prises pendant 7 jours.

- Eradication de *Helicobacter pylori* : 500 mg soit 1 comprimé associé à 1g d'amoxicilline et 20 mg d'oméprazole matin et soir pendant 7 jours. La trithérapie sera suivie d'un traitement antisécrotoire d'une durée de 3 à 5 semaines.

- Respecter la prescription médicale.

- Avaler les comprimés avec un verre d'eau de préférence au cours des repas.

ADAPTATION DE LA POSOLOGIE :

- Chez les insuffisants rénaux (clairance de créatinine < 30 ml/min) réduire la posologie de moitié.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

- Tenir compte de la possibilité de survenue de colites pseudomembraneuses.

- Associer obligatoirement la clarithromycine à d'autres antibiotiques dans le traitement des infections VIH (+).

- Ne pas associer la clarithromycine à d'autres médicaments oto-toxiques, et en particulier les aminosides.

Précautions d'emploi :

- En cas de survenue d'acouphènes ou de baisse de l'acuité auditive, un audiogramme devra être réalisé en plus d'une modification posologique.

- Insuffisance hépatique sévère.

- Insuffisance rénale sévère.

- Prendre en compte la possibilité de résistance croisée entre la clarithromycine et les autres macrolides, et d'autres antibiotiques tels que : la lincomycine et la clindamycine.

En cas de doute, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

CLARIL® est un médicament, ne pas laisser à la portée des enfants.

SURDOSAGE :

En cas de surdosage, un lavage gastrique et un traitement symptomatique s'imposent.

EFFETS INDESIRABLES :

- Manifestations digestives : nausées, vomissements, gastralgies, diarrhée.

- Candidose buccale, glossite, stomatite.

- Manifestations cutanées allergiques.

- Hépatite cholestastique due à une augmentation transitoire des transaminases ASAT-ALAT.

- Des cas d'acouphènes et d'hypocousie dus à une posologie > à 1 g/j sur des périodes de traitement prolongées, réversibles à l'arrêt du traitement.

- Rares cas de dysgueusies.

- Colorations dentaires réversibles avec des soins dentaires.

Tout autre effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice devra être signalé systématiquement à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

CLARIL® est déconseillé pendant la grossesse sauf nécessité absolue.

Interrompre l'allaitement en cas de survenue de troubles digestifs chez le nouveau-né allaité.

En cas de prise de cisapride par le nouveau-né allaité, la clarithromycine est formellement interdite.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

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.

Associations contre-indiquées : Alcaloïdes de l'ergot de seigle vasoconstricteurs, Cisapride, Pimozide, Bépripil, Mizolastine.

Associations déconseillées : Agonistes dopaminergiques, Ebastine, Tacrolimus, Tolterodine, Halofantrine.

Associations nécessitant des précautions d'emploi : Anticoagulants oraux, Ciclosporine, Digoxine, Midazolam, Triazolam, Rifabutine, Atorvastatine, Cérivastatine, Simvastatine, Carbamazépine, Antiprotéases (indinavir, ritonavir), Disopyramide.

Associations à prendre en compte : Théophylline (base et sels) et Aminophylline.

CONDITIONS DE CONSERVATION : A conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

LISTE I - Délivré uniquement sur ordonnance.

- Comprimé à 250 mg Boîte de 14 : AMM N° 100/14 DMP/21/NCF

- Comprimé à 500 mg Boîte de 14 : AMM N° 101/14 DMP/21/NCF

Date de révision de la notice : Avril 2012



Docteur Berrada Hicham

119, Bd Mohamed Bouziane
Casablanca
www.hichamberrada.ma

Protocole de mesure pour:

GARROUT, TARIQ

Dr. BERRADA GOUZI Mohamed Hicham
Maladies du Sommeil
Diabète - Cholestérol - Goutte
Nutrition - Obésité
13 MAI 2023
119, Bd Mohamed Bouziane - Imm. Farhatine b
5^e Etage - Casablanca
Sexe : 05 22 56 37 31
Imprimé le : 13/05/2023

Né(e) le : 10/09/1988
No. d'assurance :

Age: 23 Ans Taille (cm): 180 cm
Mesure du: 10/09/2011 11:16

BMI: 16,7

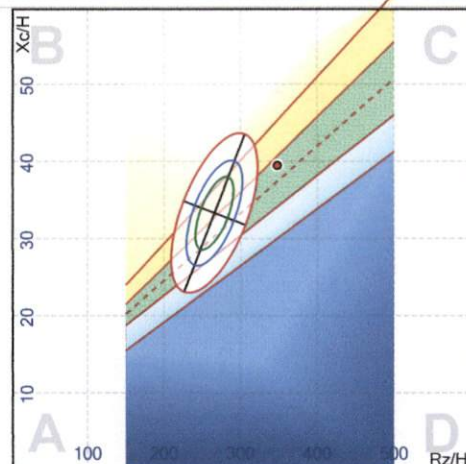
Sexe: masculin

Age / Sexe: **23 / M**
Taille (cm): **180 cm**
Poids: **54,0 kg**
Indice de masse corporelle (IMC): **16,7 kg/m²**
Standard deviation SDS (LMS): **-2,95**
Métabolisme de base (BMR)*: **1 554 kcal**

Remarque:

Impedanz-
werte:

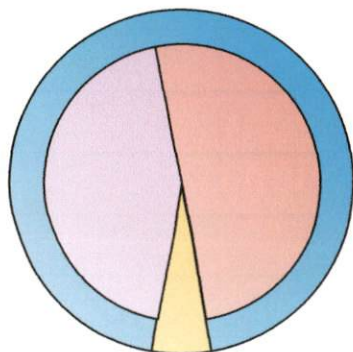
	BDPD	BDBG	PDPG	BGJG
Rz	624	682	523	666
Xc	71	67	65	68
PA	6,5	5,6	7,1	5,8



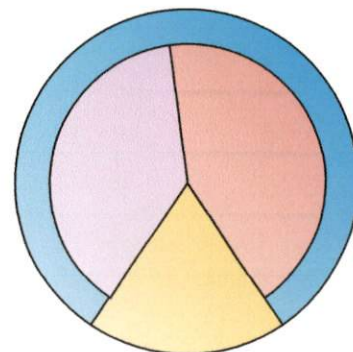
Composition corporelle actuelle

Modèle à trois compartiments:

Valeurs normales



- Masse grasse: 3,0 kg (5,5 %)
Limites normales: 9,7 - 21,1 kg
- Masse maigre (MM): 51,0 kg
ASMM: 18,9 kg
- BCM: 27,2 kg
Limites normales: 24,3 - 35,5 kg
- ECM: 23,8 kg
Rapport ECM/BCM: 0,88



Résultats:

Poids corporel **54,0 kg**

Masse cellul. active (BCM) **27,2 kg**

ASMI: **5,8 kg/m²**

ASMM: **18,9 kg**

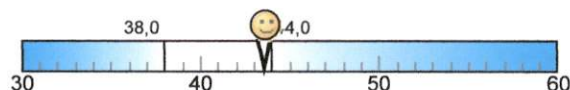
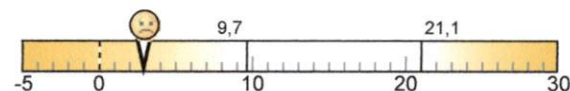
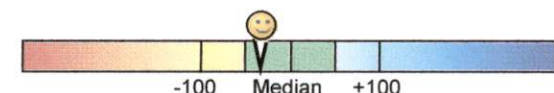
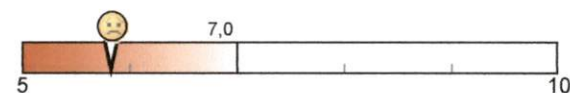
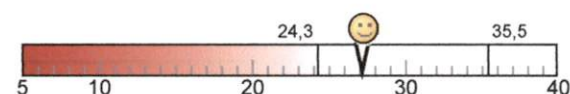
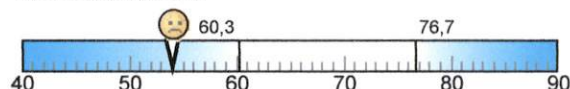
Equilibre hydrique **-33,3**

Masse grasse **3,0 kg**

% ECM de la TBW **43,6 %**

Eau corporelle (TBW) **34,3 l**

Normes: NVS II



Docteur Berrada Hicham

119, Bd Mohamed Bouziane
Casablanca
www.hichamberrada.ma

**GARROUT
TARIQ**

Né(e) le : 10/09/1988
No. d'assurance :

Age: 23 Ans Taille (cm): 180 cm
Mesure du: 10/09/2011 11:16

BMI: Sexe : masculin
Imprimé le : 10/09/2011

Age: 23 Ans
Sexe: masculin
Taille: 180 cm
Métabolisme de base: 1 554 kcal

	BDPD	BDBG	PDPG	BGJG
Rz	624	682	523	666
Xc	71	67	65	68
PA	6,5	5,6	7,1	5,8

IMC < 18,5

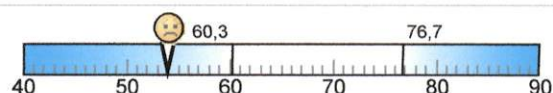
IMC 18,5 - 24,9

IMC 25 - 29,9

IMC 30 - 39

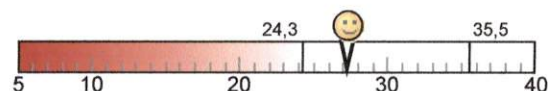
IMC > 40

Poids corporel = 54,0 kg



Votre poids corporel avec 54,0 kg est inférieur aux valeurs normales.

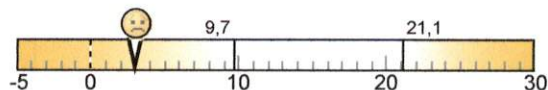
Masse cellul. active (BCM) = 27,2 kg



La masse cellulaire active comprend tous les domaines métaboliquement actifs du corps. Le corps ne peut consommer de l'énergie que dans les cellules corporelles. Les cellules musculaires et organiques prennent une grande part dans la consommation de l'énergie. Lors d'une alimentation insuffisante, il y a danger que le corps utilise ses propres cellules comme fournisseur d'énergie et supprime ainsi la capacité du corps à brûler l'énergie. C'est pourquoi il est nécessaire de maintenir la masse cellulaire optimale. Cet objectif peut être atteint par une alimentation calculée selon les besoins (évent. enrichie en protéines) couplée à un programme d'activité physique bien conçu. La masse cellulaire doit être régulièrement contrôlée lors de certaines pathologies comme le cancer ou l'insuffisance rénale mais également durant un régime hypocalorique.

Votre masse cellulaire avec 27,2 kg est située à l'intérieur des limites normales.

Masse grasse = 3,0 kg



Le tissu adipeux est l'entrepôt d'énergie du corps. Un kg de tissu adipeux contient env. 7000 kcal. En moyenne un adulte a besoin d'env. 2000 à 2500 kcal par jour, c'est pour cela que l'on a besoin d'un minimum de 3 - 7 jours pour dégrader 1 kg de masse grasse.

Une quantité de masse grasse trop élevée résulte d'une suralimentation de longue durée et d'un manque d'activité physique. Des excès de masse grasse lèsent les articulations et le système cardiovasculaire. Vous devez donc veiller à ce que votre masse grasse se situe dans les normes.

Votre part de masse grasse est avec 3,0 kg (5,5%) inférieure aux valeurs normales.

Docteur Berrada Hicham

119, Bd Mohamed Bouziane
Casablanca
www.hichamberrada.ma

Protocole de mesure pour

**GARROUT
TARIQ**

Né(e) le : 10/09/1988
No. d'assurance :

Age: 23 Ans Taille (cm): 180 cm BMI: 16,7
Mesure du: 10/09/2011 11:16

Sexe : masculin
Imprimé le : 10/09/2011

Bras droit:
Masse grasse: 0,3 kg
MM: 2,6 kg

Bras gauche:
Masse grasse: 0,2 kg
MM: 2,5 kg

Tronc:
Masse grasse: 6,6 kg
Masse grasse: 2,0 kg
MM: 28,6 kg

	BDPD	BDBG	PDPG	BGJG
Rz	624	682	523	666
Xc	71	67	65	68
PA	6,5	5,6	7,1	5,8

Jambe droite:
Masse grasse: 2,7 %
Masse grasse: 0,3 kg
MM: 8,9 kg

Jambe gauche:
Masse grasse: 2,9 %
Masse grasse: 0,3 kg
MM: 8,5 kg

Les valeurs segmentaires reposent sur des calculs statistiques!

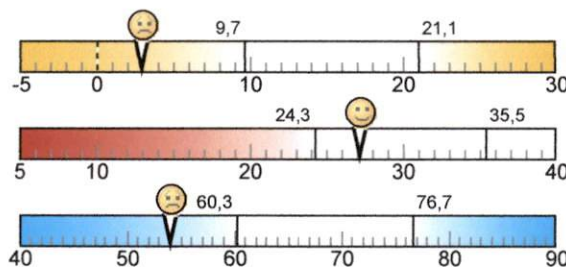
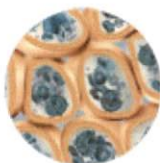
Votre composition corporelle:

Masse grasse: 3,0 kg

BCM: 27,2 kg

Poids corporel: 54,0 kg

Gewebeanalyse:
(Equilibre
hydrique)

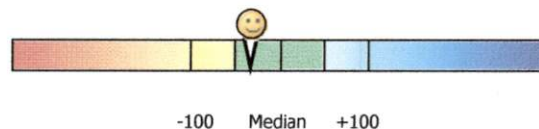
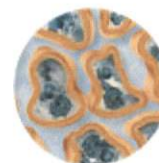


Zone visé:

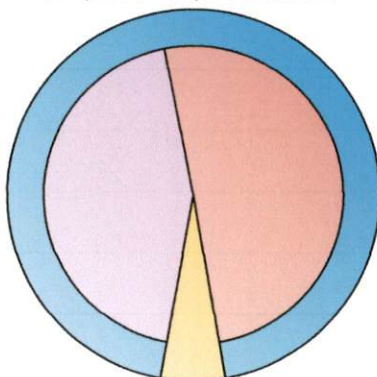
9,7 - 21,1 kg

24,3 - 24,3 - 35,5 kg

60,3 - 76,7 kg

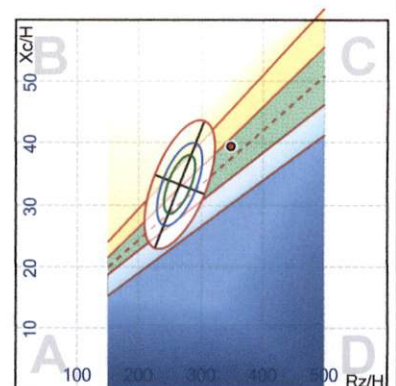


Composition corporelle actuelle



Modèle à trois compartiments:

- Masse grasse: 3,0 kg (5,5 %)
Limites normales: 9,7 - 21,1 kg
- Masse maigre (MM): 51,0 kg
Eau corporelle (TBW): 34,3 l
- BCM: 27,2 kg
Limites normales: 24,3 - 35,5 kg
- ECM: 23,8 kg
ECW (%): 46,69 %



L'interprétation repose sur des corrélations statistiques. Elle ne doit pas être utilisée à des fins de diagnostic.

(c) MEDI CAL HealthCare GmbH • D-76227 Karlsruhe • Tel.: +49 721 16 17 80 | BCL: 5 283

(c) MEDI CAL HealthCare GmbH • An der Raumfabrik 31A • D-76227 Karlsruhe • Tel:0721/161780