

# 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.

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 : Deronos Berruhid

Tél. : 06 56 26 23 90 Total des frais engagés : 2 878,00 Dhs

Dr. BERRADA GOUZI Mohamed Hicham  
Maladies du Sommeil

Diabète - Cholestérol - Goutte  
Nutrition - Obésité  
119, Bd Mad Bouziane - Immi. Farhatine 6  
3<sup>eme</sup> Etage - Casablanca - Tél. : 05 22 56 37 38

13 MAI 2023

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

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) : [Signature]

**RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES**

Dates des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
13 MAI 2023	4	430,00	INPE : 09118531 BERRADA DOLY Mohamed Hicham Maladies du Sommeil Diabète - Cholestérol - Goutte Nutrition - Obésité Bouziane - Inan Farhatine 652256
		430,00	

**EXECUTION DES ORDONNANCES**

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
EL HALK FO Pharmacie Commercial Centre Commercial Tél.: 05 22 53 21 77 Fax: 05 22 53 25 10	13/05/23	2278,60
		INPE: 062021134

**ANALYSES - RADIOGRAPHIES**

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

**AUXILIAIRES MEDICAUX**

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

**RELEVE 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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient
<img alt="Diagram of upper and lower dental arches with numbered			

**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 - Maigre - Coaching Nutritionnel

Enfants - Adultes



الدكتور هشام برادة كوزي

أخصائي اضطرابات النوم

داء السكري - المغذية - أمراض الوزن

طبيب سابق بمستشفيات فرنسا

عضو الجمعيات الفرنسية للأبحاث الطبية

• الأرق - توقف التنفس - تسجيلات النوم

• داء السكري - المرأة الحامل، الطفل والكبير

• الكوليستيرول - الدهون الثلاثية - التغذية

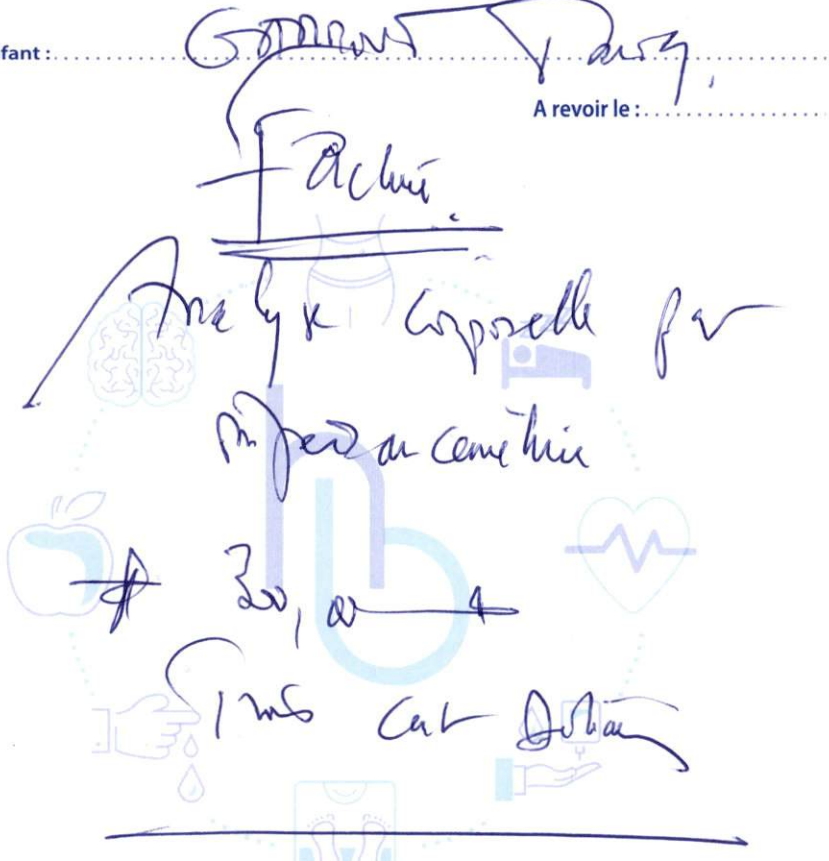
• السمنة - النحافة - التربية الغذائية والسلوكية

الأطفال والكبار

Casablanca le : ..... الدار البيضاء : .....

Mr, Mme, Enfant : .....

A revoir le : .....



(BMCI) شارع محمد بوزيان - قاعة فرحتين 6 - الطابق الثالث - حي السلامه (فوق بنك)  
119, Bd. Mohamed Bouziane - Imm. Farhatine 6 - 3ème Etage - Hay Essalam (Au dessus de la BMCI)

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

Dr. Hicham BEF

Spécialiste

Diabétologie - Nutrition

Poids

- Ancien médecin attaché au service de diabète de l'Institut Pasteur de Paris
- Membre des sociétés savantes françaises : SFRMS - SFD - SFN - AFERO

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

Enfants - Adultes



13 MAI 2023

Casablanca le : ..... الدار البيضاء في :

Mr, Mme, Enfant : .....

..... GRANDEUR ..... PARIS .....

A revoir le : .....

21:00  
6 + 1 -

Librairie



43:80 2 -



Per vital



89:50  
+ 3 -



14 37 2 2008  
Dr. Min



10:00  
4 -

Alerte



14 15 2 3 semaines  
No 1 2 semaines  
14 17 2 3 semaines



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

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

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

Dr. Hicham BEF

الدكتور هشام برادة بوزي

أخصائي اضطرابات النوم

داء السكري - التغذية - أمراض الوزن

طبيب ساق بمستشفيات فرسان

عضو الجمعيات الفرنسية للأبحاث الطبية

الأرق - توقف التنفس - تسجيلات النوم

داء السكري - المرأة الحامل، الطفل والكبير

الكوليستيرول - الدهون الثلاثية - النقرس

السمينة - النحافة - التربية الغذائية والسلوكية

الأطفال والكبار

99<sup>00</sup>+6 - PROSEPN  
6 - C 1n 1r 2m  
133<sup>00</sup>+4 - FERONNE ou Diomalialplus  
1r 2y a 2pm

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

55,2<sup>00</sup>+7 - Anodal 1g  
1r 2y  
Clavil 1mg  
2y 2y  
Flagyl 1mg  
1r 2y  
Toges 2g  
2y

82<sup>00</sup>+2 - 145  
10 - PHARMACIE DEROUA  
EL HAJI Bouad  
centrale pharmacien  
fax: 05 22 53 21 77  
tel: 05 22 53 25 10

T= 2278,6000

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



Gouttes buvables  
Voie orale

# D3NORM®

200 UI

## FORME ET PRESENTATION:

Gouttes buvables, flacon compte-gouttes de 30 ml.

## COMPOSITION:

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

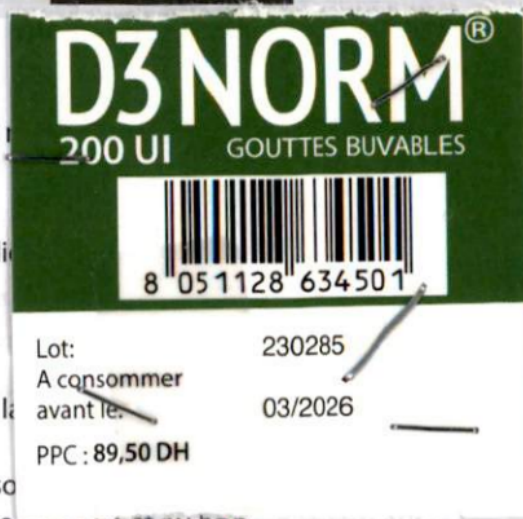
## PROPRIETES:

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

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

## UTILISATIONS:

- Carence en vitamine D.





Gouttes buvables  
Voie orale

# D3NORM®

200 UI

## FORME ET PRESENTATION:

Gouttes buvables, flacon compte-gouttes de 30 ml.

## COMPOSITION:

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

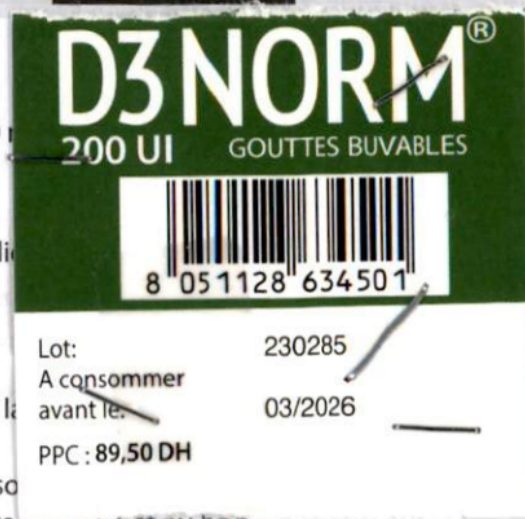
## PROPRIETES:

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

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

## UTILISATIONS:

- Carence en vitamine D.



# Alvityl<sup>®</sup>

## COMPRIME

12 Vitamines  
8 minéraux

FR

### Complément alimentaire à base de 12 vitam

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 recommandés par les Journaliers Recommandés et permet de répondre aux besoins journaliers d'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 une boisson. Prise de 3 semaines conseillée et renouvelable. Ne pas croquer. Ne pas dépasser la dose quotidienne 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

#### Précautions d'emploi :

Ne peut remplacer une alimentation variée et équilibrée et un mode de vie sain. Toute prise doit être surveillée par un professionnel de santé. Déconseillé aux individus allergiques et/ou présentant une intolérance à l'un des ingrédients.

Ne convient pas aux enfants.

Ne convient pas aux enfants moins de 6 ans.

#### Conseils de conservation :

A conserver à une température inférieure à 25°C. A consommer dans les 3 mois.

Ce complément alimentaire n'est pas un médicament.

Alvityl<sup>®</sup>  
الفيتيل

STERIPHARMA  
complément alimentaire  
n'est pas médicament

DA201908091900MP/20UCAMA/2

PPC:110,00 dh

12 فيتامين، 8 معادن

# 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\*  $1 \times 10^9$  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.



P50006-03

# 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\*  $1 \times 10^9$  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.



P50006-03

# 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\*  $1 \times 10^9$  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.

P50006-03

# 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\*  $1 \times 10^9$  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.



P50006-03

# 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\*  $1 \times 10^9$  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.

P50006-03

# 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\*  $1 \times 10^9$  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.



P50006-03

# **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: 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: 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: 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 1g

12 comprimés dispersibles

gsk

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 pourrez 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 ?

- Qu'est-ce que AMOXIL comprimé dispersible et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMOXIL comprimé dispersible ?
- Comment prendre AMOXIL comprimé dispersible ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver AMOXIL comprimé dispersible ?
- 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 A 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 urinaires :

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'astéroïl (utilisé 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 influer sur les résultats de ces tests.

#### Autres médicaments et AMOXIL, comprimé dispersible :

Informez votre médecin si vous prenez, avec récemment pris ou pourrez 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 probénécïde (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 pourrez 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.



6 118000 160038

PPV : 55,00 DH

LOT : 6513 4

PER : 11/24

enceinte ou planifiez  
pharmacien avant de

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

L'aspartam (E951) est

ites de phénylcétoneurie

lanine ne pouvant être

ment 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. Avez 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.

Ulcer 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, si vos symptômes persistent, 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 1g

12 comprimés dispersibles

gsk

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 pourrez 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 ?

- Qu'est-ce que AMOXIL comprimé dispersible et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMOXIL comprimé dispersible ?
- Comment prendre AMOXIL comprimé dispersible ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver AMOXIL comprimé dispersible ?
- 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 A 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 urinaires :

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'astéroïl (utilisé 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 influer sur les résultats de ces tests.

#### Autres médicaments et AMOXIL, comprimé dispersible :

Informez votre médecin si vous prenez, avec récemment pris ou pourrez 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 probénécïde (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 pourrez 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.



6 118000 160038

PPV : 55,00 DH

LOT : 6513 4

PER : 11/24

enceinte ou planifiez  
pharmacien avant de

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

L'aspartam (E951) est

ites de phénylcétoneurie

lanine ne pouvant être

ment 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. Avez 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.

Ulcer 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, si vos symptômes persistent, 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 20 mg

14 gélules



LOT 221633  
EXP 08/2024  
PPV 82.10DH

pour obtenir une guérison complète.

• Si vous avez de graves problèmes hépatiques, il est possible que votre médecin vous donne une dose plus faible.

#### Mode et voies d'administration

• Vous pouvez prendre vos gélules à l'importe quel moment de la journée.

• Vous pouvez prendre vos gélules pendant ou en dehors des repas.

• Avalez vos gélules avec un verre d'eau. Les gélules remplies en granules ne doivent pas être mordues ni croquées. En effet, les gélules protègent les granulés de l'estomac qui ne doivent pas être endommagés 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:

• Ouvrez la gélule dans 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 ou dans les 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.

Afin de terminer la totalité du médicament, rincez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire. Toutes les microgélules doivent être avalées sans être mordues ni croquées.

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

Utilisation chez les enfants âgés de moins de 12 ans

ZOEGAS® 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 plus de ZOEGAS®, gélules gastro-résistantes que vous n'en 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 de 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 INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, malais 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 connaissance 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 sévère, 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, de la peau (avec desquamation de l'épiderme et des muqueuses superficielles) et avoir des conséquences mettant en jeu le pronostic vital. Ces signes cutanés graves peuvent évoquer un syndrome polymorphe ou syndrome de Stevens-Johnson ou une destruction toxique de la peau (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 10000.

Les autres effets indésirables sont :

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

• Maux de tête.

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

• Nausées, vomissements.

• Polypes bénins dans l'estomac.

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

• Gonflement des pieds et des chevilles.

• Troubles du sommeil (insomnie).

• Étourdissement, 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 (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)

• Troubles sanguins tels que la diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses et faciliter la survenue 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 sifflante ou souffre court (bronchospasme).

• Inflammation de l'intérieur de la bouche.

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

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

• Perte de cheveux (alopecie).

• Erption 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 (peut 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 hématoïdiens sévères entraînant une insuffisance hépatique et une inflammation du cerveau.

• Aggrivation soudaine d'éruptions cutanées sévères, cloques ou desquamations importantes (réactions bulleuses) pouvant être associées à une fièvre et à deux autres articulaires (érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell) ou nécrose épidermique toxique), syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes cutanés (syndrome d'Urticaria pigmentosa).

• Faiblesse musculaire.

• Troubles rénaux sévères.

• Gonflement des seins chez l'homme.

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

• Si vous prenez ZOEGAS® pendant plus de trois mois, il est possible que le taux de calcium dans votre sang diminue. De faibles taux de magnésium peuvent se traduire par une fatigue, des contractions musculaires involontaires, une décomposition 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 décider d'effectuer des examens sanguins réguliers pour surveiller votre taux de magnésium.

• Inflammation de l'intestin (entraînant des diarrhées)

• Erption 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 de 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, utilisez de globules blancs (granulocytes) pourra être éliminé par un test sanguin. Il est important que vous donnez des informations sur vos médicaments dans ce cas.

#### Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmière. Cela 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'utilisez 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'égoût ou avec les ordures ménagères. Donnez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribuent à protéger l'environnement.

#### 6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Quel contenu ZOEGAS®, gélules gastro-résistantes

• La substance active est :

ZOEGAS® 20 mg. gélules gastro-résistantes

21,69 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

20,00 mg

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 40 mg. gélules gastro-résistantes

43,37 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

40,00 mg

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 60 mg. gélules gastro-résistantes

66,75 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 80 mg. gélules gastro-résistantes

83,33 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 120 mg. gélules gastro-résistantes

125,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 160 mg. gélules gastro-résistantes

166,67 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 200 mg. gélules gastro-résistantes

200,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 240 mg. gélules gastro-résistantes

240,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 280 mg. gélules gastro-résistantes

280,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 320 mg. gélules gastro-résistantes

320,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 360 mg. gélules gastro-résistantes

360,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 400 mg. gélules gastro-résistantes

400,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 440 mg. gélules gastro-résistantes

440,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 480 mg. gélules gastro-résistantes

480,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 520 mg. gélules gastro-résistantes

520,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 560 mg. gélules gastro-résistantes

560,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 600 mg. gélules gastro-résistantes

600,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 640 mg. gélules gastro-résistantes

640,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 680 mg. gélules gastro-résistantes

680,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 720 mg. gélules gastro-résistantes

720,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 760 mg. gélules gastro-résistantes

760,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 800 mg. gélules gastro-résistantes

800,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 840 mg. gélules gastro-résistantes

840,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 880 mg. gélules gastro-résistantes

880,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 920 mg. gélules gastro-résistantes

920,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 960 mg. gélules gastro-résistantes

960,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 1000 mg. gélules gastro-résistantes

1000,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 1040 mg. gélules gastro-résistantes

1040,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 1080 mg. gélules gastro-résistantes

1080,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 1120 mg. gélules gastro-résistantes

1120,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 1160 mg. gélules gastro-résistantes

1160,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 1200 mg. gélules gastro-résistantes

1200,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 1240 mg. gélules gastro-résistantes

1240,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 1280 mg. gélules gastro-résistantes

1280,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 1320 mg. gélules gastro-résistantes

1320,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

ZOEGAS® 1360 mg. gélules gastro-résistantes

1360,00 mg

Esomeprazole magnésium omb

ZOEGAS 20 mg

14 gélules



LOT 221633  
EXP 08/2024  
PPV 82.10DH

pour obtenir une guérison complète.

• Si vous avez de graves problèmes hépatiques, il est possible que votre médecin vous donne une dose plus faible.

#### Mode et voies d'administration

• Vous pouvez prendre vos gélules à l'importe quel moment de la journée.

• Vous pouvez prendre vos gélules pendant ou en dehors des repas.

• Avalez vos gélules avec un verre d'eau. Les gélules remplies en granules ne doivent pas être mordues ni croquées. En effet, les gélules protègent les granulés de l'estomac qui ne doivent pas être endommagés 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:

• Ouvrez la gélule dans 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 ou dans les 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.

Afin de terminer la totalité du médicament, rincez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire. Toutes les microgélules doivent être avalées sans être mordues ni croquées.

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

Utilisation chez les enfants âgés de moins de 12 ans

ZOEGAS® 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 plus de ZOEGAS®, gélules gastro-résistantes que vous n'en 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 de 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 INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, malais 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 connaissance 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 sévère, 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, de la peau (avec desquamation de l'épiderme et des muqueuses superficielles) et avoir des conséquences mettant en jeu le pronostic vital. Ces signes cutanés graves peuvent évoquer un syndrome polymorphe ou syndrome de Stevens-Johnson ou une destruction toxique de la peau (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 10000.

Les autres effets indésirables sont :

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

Mauvaises odeurs

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

• Nausées, vomissements.

• Polypes bénins dans l'estomac.

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

• Gonflement des pieds et des chevilles.

• Troubles du sommeil (insomnie).

• Étourdissement, 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 (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)

• Troubles sanguins tels que la diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses et faciliter la survenue 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 sifflante ou souffre court (bronchospasme).

• Inflammation de l'intérieur de la bouche.

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

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

• Perte de cheveux (alopecie).

• Erption 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 (peut 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 hématoïdiens sévères entraînant une insuffisance hépatique et une inflammation du cerveau.

• Aggrivation soudaine d'éruptions cutanées sévères, cloques ou desquamations importantes (réactions bulleuses) pouvant être associées à une fièvre et à deux ouvertures articulaires (érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell) ou nécrose épidermique toxique, syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes cutanés (syndrome d'Urticaria pigmentosa).

• Faiblesse musculaire.

• Troubles rénaux sévères.

• Gonflement des seins chez l'homme.

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

• Si vous prenez ZOEGAS® pendant plus de trois mois, il est possible que le taux de calcium dans votre sang diminue. De faibles taux de magnésium peuvent se traduire par une fatigue, des contractions musculaires involontaires, une décomposition 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 décider d'effectuer des examens sanguins réguliers pour surveiller votre taux de magnésium.

• Inflammation de l'intestin (entraînant des diarrhées)

• Erption 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 de 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, utilisez de globules blancs (granulocytes) pourra être éliminé par un test sanguin. Il est important que vous donnez des informations sur vos médicaments dans ce cas.

#### Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmière. Cela 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'utilisez 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'égoût ou avec les ordures ménagères. Donnez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribuent à protéger l'environnement.

#### 6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Quel contenu ZOEGAS®, gélules gastro-résistantes

• La substance active est :

ZOEGAS® 20 mg. gélules gastro-résistantes

21,69 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate..... 20,00 mg

Pour une gélule gastro-résistante

43,37 mg

ZOEGAS® 40 mg. gélules gastro-résistantes

40,00 mg

Esomeprazole magnésium ombhydrate..... Esomeprazole magnésium ombhydrate.....

Pour une gélule gastro-résistante

4,00 mg

• Autres composants sont :

Sphères de sucre (sucrasses et amidon de maïs), Hydromellose 3cp, Emulsion de Diméthicone 35% (parahydroxybenzoate de propyle (E216), parahydroxybenzoate de méthyle (E218), acide sorbique, borate de sodium, monolauroate de polyéthylène glycol sorbitane, octylphénoléoxy-polyéthoxy-éthanol, eau purifiée et propyléneglycol,

Polyisobutyl 80, Mannitol, Monocondrígides emboutis, Talc, Dispersion 30% de copolymère d'acide méthacrylique et d'acrylate d'éthyle, eau purifiée, laurylsulfate de sodium et polyacrylate 80, Citrate de Triethyl, Macrogolycrylates stéariques. Composition de la gélule : Gélatine, oxyde de fer jaune (E172), dioxyde de titane (E171).

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

**COOPER PHARMACEUTICALS**

41, Rue Mohamed DIOURI, 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 et ayant la connaissance nécessaire pour s'assurer que le matériel choisi (sonde et seringue) est approprié à ce mode d'administration. Seule la eau non gazeuse doit être utilisée. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Rincer la sonde avec de l'eau avant administration.

1. 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'eau.

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 crédoissante.

5. Agiter la seringue, puis la positionner embout vers la base.

Injecter immédiatement 5-10 ml dans la sonde.

Puis, repositionner la seringue embout vers le haut afin d'épêcher l'obstruction de l'embout.

6. Retourner la seringue embout vers le bas et injecter immédiatement à nouveau 5-10 ml dans la sonde.

Repéter cette opération jusqu'à ce que la seringue soit vide.

7. Remplir de nouveau la seringue avec 25 ml d'eau et 5 ml d'eau et répéter l'étape 6, si nécessaire, afin 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

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les instructions de votre pharmacien ou votre médecin ou votre pharmacien.

• Gardez cette notice, vous pourrez 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. Cela 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 A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PERVITAL®?

### 3. COMMENT PRENDRE PERVITAL®?

### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

### 5. COMMENT CONSERVER PERVITAL®?

### 6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

## 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 d'équilibre et facteur lipoprotéine chez les jeunes enfants et les adolescents.

• La vitamine C : anti-oxydant, anti-radicalaires libres, accroît la résistance de l'organisme, rôle essentiel dans la fonction préossature, métaboliques.

• Les vitamines B6 : B6 et PP, rôle dans la régulation des processus de régénération cellulaire et tissulaire, dans l'hématopoïèse et la production d'énergie et des anticorps, dans la trophicité et le fonctionnement du système nerveux.

Indications thérapeutiques :

• Traitement symptomatique des manifestations allergiques telles que : Rhinite (exemple : rhume des foins, rhinite non allergique...), Conjonctivite, Urticaire.

• Traitement symptomatique des hypovitaminoses.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PERVITAL®?

Avant d'utiliser les informations nécessaires ayant la prise du médicament :

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

### Contre-indications :

Ne prenez jamais PERVITAL® dans les cas suivants :

• Allergie connue à 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),

• Diabète sucré, hypertension d'origine cardiaque ou autre,

• Allergie connue aux antihistaminiques.

• Chez les enfants de moins de 6 ans en raison du risque de fausse route avec la forme comprimée.

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

• Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse ou en cas d'allaitement.

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

Précautions d'emploi :

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

Le prisme de ce médicament nécessite un AVIS MEDICAL chez les personnes âgées :

• Prédisposées aux constipations, à l'hypotension orthostatique (baisse de la pression artérielle en position debout), aux vertiges et aux synapses;

• Présentant des anomalies de la prostate;

• En cas d'anomalie gastroduodénale (ulcère de l'estomac, du duodénum).

PERVITAL® comprimé contient un agent colorant azotique (E110) et peut provoquer des réactions allergiques, il est recommandé de faire une allergie au sirop de PERVITAL® si son contenu 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 sucre/somatotrophine (maladies héréditaires rares).

L'utilisation de PERVITAL® sirop est dangereuse chez les sujets alcooliques et doit être prise en compte chez les personnes qui sont allaitantes, les enfants et les adolescents, ainsi que chez tous les qui sont insuffisants hépatiques ou ont une insuffisance rénale.

PREVENEZ VOTRE MEDECIN avant de prendre cet antihistaminique.

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

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

Enfants et adolescents :

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

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

Interactions avec 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 contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose maximale recommandée (voir Posologie).

La cyproheptadine contenue dans ce médicament peut entraîner une réaction faussement positive des tests de recherche d'antidépresseurs tricycliques (par exemple dans les urines et le sang).

Interactions avec les aliments et les boissons :

Une boisson contenant de l'alcool pendant la durée du traitement sont déconseillées 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 êtes enceinte, ou si vous pensez que vous allez l'être, 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.

Sportifs : Sans objet.

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

Conduite de véhicules et les emplois de ce

lisées ou de

de propyle –

administration et Durée



118X80X2  
6 118000 190790

Poso-

Sirop -

Enfants de 2 à 6 ans : 1 à 2 cuillerées à café par jour.

Enfants de 6 à 15 ans : 1 à 3 cuillerées à soupe par jour.

Adultes : 3 à 6 cuillerées à soupe par jour.

Comprimés :

RESERVE À L'ADULTE ET L'ENFANT DE PLUS DE 6 ANS.

Adultes : 1 à 5 comprimés maximum par jour.

En général, 3 comprimés à répartir dans la journée.

La prise la plus forte sera réservée pour le soir en raison des possibilités de sommeil indésirable de ce médicament.

Mode et voie d'administration :

Voie orale : Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration : Il est préférable de commencer le traitement le soir.

Les prises seront espacées d'environ 8 heures.

Durée de traitement : Le traitement doit être court (quelques jours).

Si vous avez pris plus de PERVITAL® que vous n'en aviez dû : Consultez un

médecin ou le service d'urgence le plus proche.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses : Sans objet.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

### Description des effets indésirables

Tous les médicaments, PERVITAL® est susceptible d'avoir des effets indésirables bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Il est également possible d'avoir des effets indésirables graves.

Si vous avez des effets indésirables graves, veuillez en informer votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER PERVITAL® ?

Emplacements de la poche et de la vue des enfants.

Date limite de consommation : Ne pas utiliser PERVITAL® après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Conditions de conservation :

A conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égoût ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettent de protéger l'environnement.

## 6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Liste des substances actives et des excipients :

Que contient PERVITAL® comprimé enrobé?

Les substances actives sont :

• Cyproheptadine chlorhydrate.....4,0 mg

• Vitamine C.....15,0 mg

• Riboflavine.....0,05 mg

• Pyridoxine chlorhydrate (Vitamine B6).....12,25 mg

• Acide ascorbique (Vitamine C).....150,0 mg

• Nicotinamide (Vitamine PP).....60,0 mg

Pour 100 ml

Les autres composants sont : copovidone, carboxyméthylcellulose sodique, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium.

Emballage : Opadry 200 white, hypromellose (HPMC), phthalate d'éthyle, éthylène glycol, arôme orange liquide, eau purifiée.

Que contient PERVITAL® sirop ?

• Cyproheptadine chlorhydrate.....0,080 g

• Acide ascorbique (Vitamine C).....1,000 g

• Nicotinamide (Vitamine PP).....0,100 g

• Riboflavine (Vitamine B2).....0,020 g

• Pyridoxine chlorhydrate (Vitamine B6).....0,020 g

• Lysine chlorhydrate.....3,000 g

Pour 100 ml

Les autres composants sont : glycérol, sorbitol liquide, saccharose, éthanol, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, arôme caramel liquide, arôme orange liquide, eau purifiée.

Forme pharmaceutique et contenu :

Qu'est-ce que PERVITAL® comprimé enrobé et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé enrobé. Boîte de 20.

Qu'est-ce que PERVITAL®, sirop et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de sirop. Flacon de 125 ml.

Nom et adresse du titulaire de l'AMM : MAROC : LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES GALENICA - Z. I. Ouled Saleh - Gp. 5 - N. 13, 2010 - Bouskoura - Casablanca - Maroc.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée : Novembre 2017.

Conditions de prescription et de délivrance : Médicamenteux non soumis à prescription médicale.

Informations réservées aux professionnels de santé : Sans objet.

**G** LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES GALENICA  
Z. I. Ouled Saleh - Casablanca - Maroc

# Librax®

Pour le traitement des symptômes de l'anxiété et à la tension psychique.

## Composition :

5 mg de chlordiazépoxide : 7-oxo-1-méthyl-5-phenyl-1,3-dihydro-1,5-dihydro-2H-1,4-benzodiazépine et 2,5 mg de bromure de clidinium.

par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucose.

## Propriétés :

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium sont deux substances qui agissent sur les troubles fonctionnels au niveau des voies génito-urinaires.

Le chlordiazépoxide, benzodiazépénodésoxydant, est un sédatif 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'acquisition de l'excitation.

Cette association 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 passe 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, desméthyldiazepam. Le démoxépam et le desméthyldiazepam 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 administration,  
la notice intérieure.

Librax® 5/2,5 mg



30 comprimés dragéifiés



6 118000 280019

LOT 23034 PER 03/2026

PPV 21.00 DH

anxiété et à la

benzodiazépine-4-  
quinuclidinium

action sur les  
voies urinaires.

Antagoniste des  
benzodiazépines

Spasmes de  
l'utérus et utérus actifs

qui influent sur les  
fonctionnelles

l'utérus et utérus actifs

que l'on observe

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

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

# Librax®

Pour le traitement des symptômes de l'anxiété et à la tension psychique.

## Composition :

5 mg de chlordiazépoxide : 7-oxo-1-méthyl-5-phenyl-1,3-dihydro-1,5-dihydro-2H-1,4-benzodiazépine et 2,5 mg de bromure de clidinium.

par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucose.

## Propriétés :

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium sont deux substances qui agissent sur les troubles fonctionnels au niveau des voies génito-urinaires.

Le chlordiazépoxide, benzodiazépénodésoxydant, est un sédatif 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'acquisition de l'excitation.

Il permet une action à la fois centrale et périphérique. C'est pourquoi l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

## Pharmacocinétique :

Après prise orale, le 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 passe 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, démöxépam, desméthyldiazepam. Le démöxépam et le desméthyldiazepam 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 administration,  
la notice intérieure.

**Librax® 5/2,5 mg**



30 comprimés dragéifiés



6 118000 280019

LOT 23034 PER 03/2026

PPV 21.00 DH

ction sur les  
to-urinaires.  
ensolytique  
que influent

pasmes de  
types actifs

que l'on observe

# Librax®

Pour le traitement des symptômes de l'anxiété et à la tension psychique.

## Composition :

5 mg de chlordiazépoxide : 7-oxo-1-méthyl-5-phenyl-1,3-dihydro-1,5-dihydro-2H-1,4-benzodiazépine et 2,5 mg de bromure de clidinium.

par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucose.

## Propriétés :

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium sont deux substances qui agissent sur les troubles fonctionnels au niveau des voies génito-urinaires.

Le chlordiazépoxide, benzodiazépénodésoxydant, est un sédatif 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'acquisition de l'excitation.

Il permet une action à la fois centrale et périphérique. C'est dans les cas 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 passe 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, démöxépam, desméthyldiazepam. Le démöxépam et le desméthyldiazepam 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 administration,  
la notice intérieure.

**Librax® 5/2,5 mg**



30 comprimés dragéifiés



6 118000 280019

LOT 23034 PER 03/2026

PPV 21.00 DH

ction sur les  
to-urinaires.  
ensolytique  
que influent

pasmes de  
types actifs

que l'on observe

# Librax®

Pour le traitement des symptômes de l'anxiété et à la tension psychique.

## Composition :

5 mg de chlordiazépoxide : 7-oxo-1-méthyl-5-phenyl-1,3-dihydro-1,5-dihydro-2H-1,4-benzodiazépine et 2,5 mg de bromure de clidinium.

par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucose.

## Propriétés :

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium sont deux substances qui agissent sur les troubles fonctionnels au niveau des voies génito-urinaires.

Le chlordiazépoxide, benzodiazépénodésoxydant, est un sédatif 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'acquisition de l'excitation.

Il permet une action à la fois centrale et périphérique. C'est pourquoi l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

## Pharmacocinétique :

Après prise orale, le 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 passe 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, démöxépam, desméthyldiazepam. Le démöxépam et le desméthyldiazepam 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 administration,  
la notice intérieure.

Librax® 5/2,5 mg 

30 comprimés dragéifiés



6 118000 280019

LOT 23034 PER 03/2026

PPV 21.00 DH

ction sur les  
to-urinaires.  
ensolytique  
que influent

pasmes de  
types actifs

que l'on observe

# Librax®

Pour le traitement des symptômes de l'anxiété et à la tension psychique.

## Composition :

5 mg de chlordiazépoxide : 7-oxo-1-méthyl-5-phenyl-1,3-dihydro-1,5-dihydro-2H-1,4-benzodiazépine et 2,5 mg de bromure de clidinium.

par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucose.

## Propriétés :

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium sont deux substances qui agissent sur les troubles fonctionnels au niveau de l'intestin grêle.

Le chlordiazépoxide, benzodiazépénodésoxydant, est un sédatif 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'acquisition de l'excitation.

Cette association 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 passe 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, démöxépam, desméthyldiazepam. Le démöxépam et le desméthyldiazepam 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 administration,  
la notice intérieure.

Librax® 5/2,5 mg



30 comprimés dragéifiés



6 118000 280019

LOT 23034 PER 03/2026

PPV 21.00 DH

anxiété et à la

benzodiazépine-4-  
quinuclidinium

action sur les  
voies urinaires.  
sensolytique

qui influent

sur les spasmes de  
types actifs

que l'on observe

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

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

végétatives.

# Librax®

Pour le traitement des symptômes de l'anxiété et à la tension psychique.

## Composition :

5 mg de chlordiazépoxide : 7-oxo-1-méthyl-5-phenyl-1,3-dihydro-1,5-dihydro-2H-1,4-benzodiazépine et 2,5 mg de bromure de clidinium.

par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucose.

## Propriétés :

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium sont deux substances qui agissent sur les troubles fonctionnels au niveau des voies génito-urinaires.

Le chlordiazépoxide, benzodiazépénodésoxydant, est un sédatif 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'acquisition de l'excitation.

Il permet une action à la fois centrale et périphérique. C'est pourquoi l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

## Pharmacocinétique :

Après prise orale, le 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 passe 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, démöxépam, desméthyldiazepam. Le démöxépam et le desméthyldiazepam 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 administration,  
la notice intérieure.

**Librax® 5/2,5 mg**



30 comprimés dragéifiés



6 118000 280019

LOT 23034 PER 03/2026

PPV 21.00 DH

ction sur les  
to-urinaires.  
ensolytique  
que influent

pasmes de  
types actifs

que l'on observe

**CLARIL®**  
comprimé pelliculé  
Clarithromycine 250 mg - 500 mg

**FORMES ET PRÉSENTATIONS :**

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

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

**COMPOSITIONS :**

Clarithromycine 250 mg

Excipients q.s.p : 1 comprimé

Pelliculage : opadry, colorant jaune de quinoléine.

**PROPRIÉTÉS :**

Antibiotique de la famille des macrolides.

**INDICATIONS :**

Traitement des infections dues aux germes définis comme sensibles dans les maladies suivantes :

- 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 antisécrétoire, éradication de Hélicobacter pylori en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale.

**CONTRE-INDICATIONS :**

**Absolues :**

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

- Allergie aux macrolides.

- Alcaloides de l'ergot de seigle (dihydroergotamine, ergotamine), cisapride, mizolastine, pimozide, bérpidil.

**Relatives :**

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

- Grossesse et allaitement.

**POSÉOLOGIE 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, bronchiques chroniques : 1 g/j en 2 prises pendant 7 jours.

- Éradication de Hélicobacter pylori : 500 mg soit 1 comprimé associé à 1 g d'amoxicilline et 20 mg d'oméprazole matin et soir pendant 7 jours. La trithérapie sera suivie d'un traitement antisécrétoire 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 POSÉOLOGIE :**

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

**MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS 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 INDÉSIRABLES :**

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

- Candidose buccale, glossite, stomatite.

- Manifestations cutanées allergiques.

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

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

- Rares cas de dysguesties.

- 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 :** Alcaloides de l'ergot de seigle vasoconstricteurs, Cisapride, Pimozide, Bépridil, Mizolastine.

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

**Associations nécessitant des précautions d'emploi :** Anticoagulants oraux, Ciclosporine, Digoxine, Midazolam, Triazolam, Rifabutine, Atorvastatine, Cérvastatine, Simvastatine, Carbamazépine, Antiprotozoaire (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

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  
119, Bd Mad Bouziane - Imm. Farnatine 6  
Etage - Casablanca  
Sexe : 05 22 56 37 71  
masculin

Imprimé le : 10/09/2023

Age / Sexe:

23 / M

● Mesure actuelle (1)  
10/09/2011 11:16

Taille (cm):

180 cm

Remarque:

Poids:

54,0 kg

Indice de masse corporelle (IMC): 16,7 kg/m<sup>2</sup>

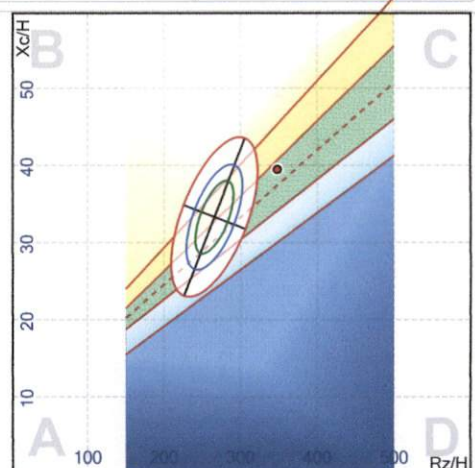
Standard deviation SDS (LMS): -2,95

Métabolisme de base (BMR)\*: 1 554 kcal

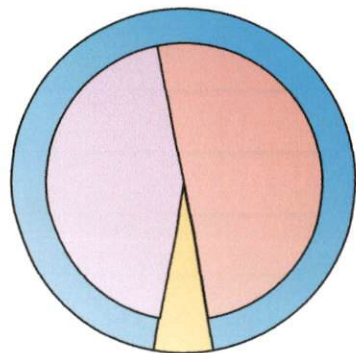
Impedanz-  
werte:

BDPD BDBG PDPG BGJG

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



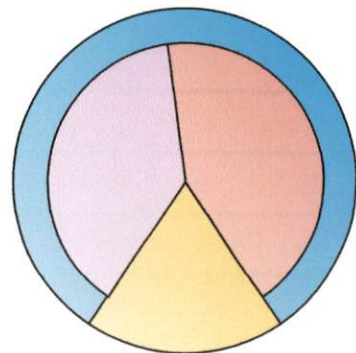
Composition corporelle actuelle



Modèle à trois compartiments:

- 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

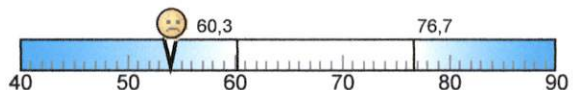
Valeurs normales



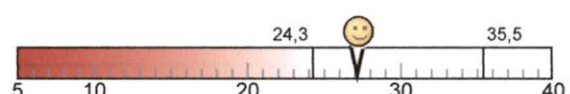
Résultats:

Poids corporel 54,0 kg

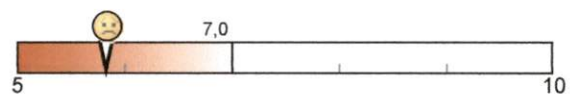
Normes: NVS II



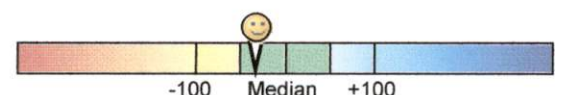
Masse cellul. active (BCM) 27,2 kg



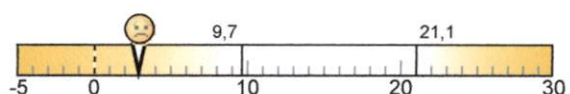
ASMI: 5,8 kg/m<sup>2</sup>



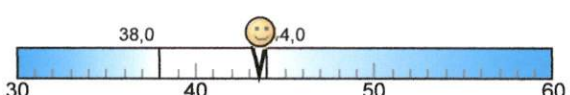
ASMM: 18,9 kg



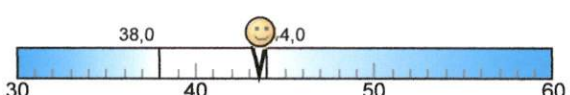
Equilibre hydrique -33,3



Masse grasse 3,0 kg



% ECM de la TBW 43,6 %



Eau corporelle (TBW)

**Docteur Berrada Hicham**

119, Bd Mohamed Bouziane  
Casablanca  
[www.hichamberrada.ma](http://www.hichamberrada.ma)

**GARROUT  
TARIQ**

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

Age: 23 Ans Taille (cm): 180 cm BMI: Sexe : masculin  
Mesure du: 10/09/2011 11:16 Imprimé le : 10/09/2011

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

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

---  
IMC < 18,5

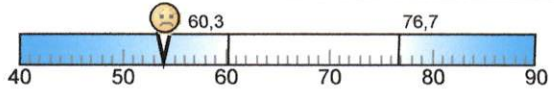
---  
IMC 18,5 - 24,9

---  
IMC 25 - 29,9

---  
IMC 30 - 39

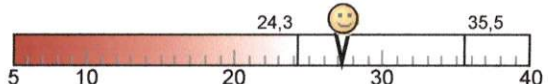
---  
IMC > 40

**Poids corporel = 54,0 kg**



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

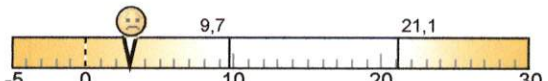
**Masse cellul. active (BCM) = 27,2 kg**



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'entrepot 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: Normal  
Masse grasse: 6,12%  
Masse grasse: 2,0 kg  
MM: 28,6 kg

	<b>BDPD</b>	<b>BDBG</b>	<b>PDPG</b>	<b>BGJG</b>
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

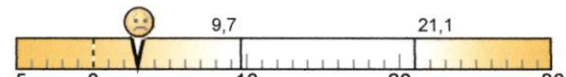
Jambe gauche:

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

Les valeurs segmentaires reposent sur des calculs statistiques!

Votre composition corporelle:

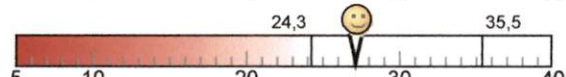
Masse grasse: 3,0 kg



Zone visé:

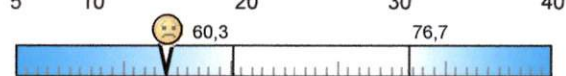
9,7 - 21,1 kg

BCM: 27,2 kg



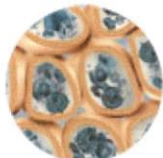
24,3 - 24,3 - 35,5 kg

Poids corporel: 54,0 kg

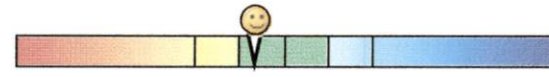


60,3 - 76,7 kg

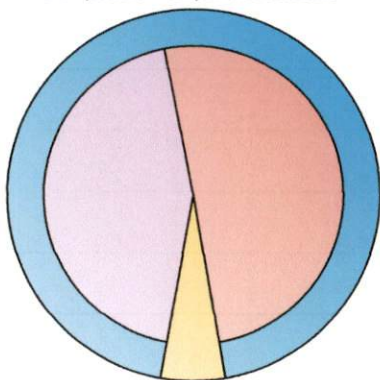
Gewebeanalyse:



(Equilibre  
hydrique)

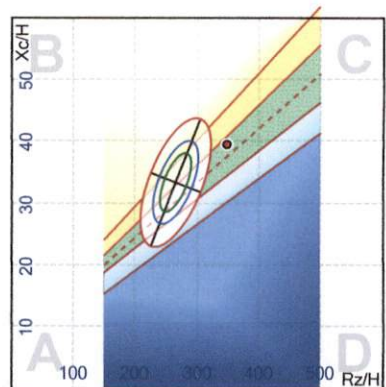


Composition corporelle actuelle



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 • An der Raumfabrik 31A • 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