

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 canaux, 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 canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



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

Déclaration de Maladie

N° M21- 0053316

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 00332 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : OUBRAHAM MALIK

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 03/10/2023

Nom et prénom du malade : H. G. / M. El Karoui Age :

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

Nature de la maladie : Arthrose

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 : M. 05 OCT. 2023 Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° 4-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
03/10/2023	acte	8		

Dr. OLIVIERA Echayma
Médecin Généraliste - Dentiste
251 Rue Al Mahana (Ex la Croix)
1er Etage, Derb Manja - Casablanca
Tel.: 05 22 83 14 59

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

03/10/23

926,50

PHARMACIE DU CARREFOUR
271, Bd Hassan Sekkat
Casablanca - Maroc
Tél: 0522 83 14 59

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

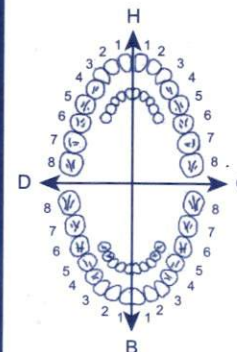
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

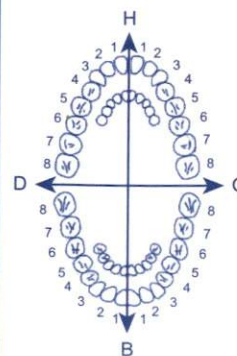
H
25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 00000000 G
35533411 11433553
B

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Ouenza echaymae
Diplômée de la Faculté de Médecine et
de Pharmacie Casablanca
ancien Interne au CHP Mohammed V
hay Mohammedi Casablanca
Médecin généraliste D.U urgentologie
Echographie - Diabète - Suivi de grossesse



الدكتورة وائزة الشيماء
خريجة كلية الطب و الصيدلة بالدار البيضاء
طبيبة داخلية سابقة بمستشفى محمد الخامس،
الحي المحمدي، الدار البيضاء
الطب العام، ديبلوم طب المستعجلات
الفحص بالصدى، تتبع الحمل، داء السكري

Consultation sur RDV

Dr. OUENZA ECHAYMAE
Médecin Généraliste - Urgentiste

الفحص بالموعد

ORDONNANCE

Casablanca Le : 03 / 10 / 2023

Mme/Mr/Enf : M. Lakram

Sexe : H ☐ F ☒
Age : ☐ Poids ☐

79,80
① ARhumatiz (S.V)
1 pm x 2 / j ml

148,70 x 3
② Cartex (S.V)
1 gel x 2 / j ml 3 fois

50,60 x 3
③ Painab (S.V)
1 cp x 3 / j ml 3 fois

20,100 x 2
④ Spas (S.V)
1 cp x 2 / j ml 3 fois
79,90
⑤ Kotmacet (S.V)
1 gel x 2 / j ml 3 fois

PHARMACIE DU CARREFOUR
Dr. S. BENATCH SEBKAT
271 Bd Ibnou Zulfarine
Casablanca
Tél: 0522 761 83 65

Signature et cachet

Dr. OUENZA Echaymae
Médecin Généraliste - Urgentiste
251, rue Al Mahatta (Ex la croix)
2 étage, Derb Manjra - Casablanca
Tél: 05 22 83 14 59

129,50

@ M. A. [Fam]

← 1/11/17 nul 1/11/17

926,50



PHARMACIE DU CARREFOUR
Dr S. BENATICH SEKKAT
271, Bd Ibnou Tachfine
- Casablanca
Tél: 0522.61.83.65



PRINCI-B FORT®

Vit B1, Vit B6, Vit B12

Boîte de 30 comprimés enrobés

Pour les médicaments non soumis à prescription médicale :

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que PRINCI-B FORT et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PRINCI-B FORT, comprimé enrobé ?
4. Comment prendre PRINCI-B FORT, comprimé enrobé ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver PRINCI-B FORT, comprimé enrobé ?
7. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que PRINCI-B FORT et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique :

Vitamines (A : Appareil digestif et métabolisme).

Code ATC : (Vit B1 : A11DA01), (Vit B6 : A11HA02), (Vit B12 : B03BA01).

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est indiqué en cas de :

- Prophylaxie et traitement des états de carence nutritionnelle en vitamines du groupe B en association avec d'autres vitamines de ce groupe, notamment des carences induites par l'alcoolisme chronique.
- Traitement des algies à composante neurologique et neuromusculaire.
- Asthénie.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PRINCI-B FORT ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Contre-indications :

Ne prenez jamais PRINCI-B FORT, comprimé enrobé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du comprimé.
- En association avec la Lévodopa.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attentions avec PRINCI-B FORT, comprimé enrobé :

Ce médicament ne doit pas être utilisé de façon prolongée.

Ne pas associer la pyridoxine (Vitamine B6) à la lévodopa sauf si celle-ci est associée à un inhibiteur de la dopa décarboxylase.

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

Interactions avec d'autres médicaments :

Prise ou l'utilisation d'autres médicaments :

Ce médicament est contre-indiqué en association avec la lévodopa.

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

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse :

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.

Allaitement :

En cas d'allaitement, éviter de prendre ce médicament.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MÉDICAMENT.

Sportifs :

Sans objet.

Effets sur l'aptitude de conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

Sans objet.

Excipients à effets notables :

Ce médicament contient le glycérol et laque de coccine.

3. COMMENT PRENDRE PRINCI-B FORT ?

Instruction pour un bon usage

Poseologie, mode et/ou voie d'administration, fréquence d'administration :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie :

RESERVE A L'ADULTE.

1 comprimé 2 ou 3 fois par jour.

Mode et voie d'administration :

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler sans croquer au début ou au milieu des repas avec un peu d'eau.

Durée du traitement :

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Prenez PRINCI-B FORT uniquement comme il vous a été prescrit. Si vous avez utilisé ou pris plus de PRINCI-B FORT, prenez immédiatement contact avec votre médecin ou votre pharmacien. Un excès de vitamine B6 dans le corps n'est, en principe, pas connu. À signaler toutefois, que lors de l'utilisation de doses beaucoup trop fortes (c'est-à-dire, dépassant beaucoup les quantités recommandées), la vitamine B6 peut provoquer une atteinte des nerfs périphériques, du foie ou une éruption sur la peau.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :

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

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, PRINCI-B FORT, comprimé enrobé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde ne les ressent pas. Ces effets indésirables sont liés à la vitamine B6, ils sont caractérisés par des manifestations neurologiques exceptionnelles et des cures prolongées.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez immédiatement en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER PRINCI-B FORT, COMPRIMÉ ENROBÉ ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte (la date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).

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

« Ne jetez aucun médicament au tout à l'égout ni avec les ordures ménagères ».

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES :

Que contient PRINCI-B FORT, comprimé enrobé :

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

Thiamine mononitrate (Vitamine B1).....250,00 mg
Pyridoxine chlorhydrate (Vitamine B6).....250,00 mg
Cyanocobalamine (Vitamine B12).....1,00 mg

Composition qualitative en excipients :

Povidone K90, Aérosol 200, Cellulose microcristalline, Stéarate de Magnésium, Hypromellose, Laque coccine (20%), Glycérol, Dioxyde de titane.

Nom et adresse de l'EP (titulaire de l'AMM) au Maroc :

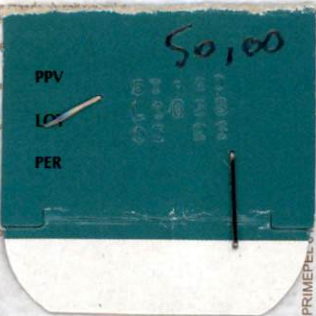
Laboratoires SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubeyr Ibnou Al Aouam, Roches noires, 20300 Casablanca, Maroc

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 12/2017.

Conditions de prescription et de délivrance :

Médicament délivré sans ordonnance.



PRINCI-B FORT®

Vit B1, Vit B6, Vit B12

Boîte de 30 comprimés enrobés

Pour les médicaments non soumis à prescription médicale :

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

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

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que PRINCI-B FORT et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PRINCI-B FORT, comprimé enrobé ?
4. Comment prendre PRINCI-B FORT, comprimé enrobé ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver PRINCI-B FORT, comprimé enrobé ?
7. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que PRINCI-B FORT et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique :

Vitamines (A : Appareil digestif et métabolisme).

Code ATC : (Vit B1 : A11DA01), (Vit B6 : A11HA02), (Vit B12 : B03BA01).

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est indiqué en cas de :

- Prophylaxie et traitement des états de carence nutritionnelle en vitamines du groupe B en association avec d'autres vitamines de ce groupe, notamment des carences induites par l'alcoolisme chronique
- Traitement des algies à composante neurologique et neuromusculaire.
- Asthénie.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PRINCI-B FORT ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Contre-indications :

Ne prenez jamais PRINCI-B FORT, comprimé enrobé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du comprimé.
- En association avec la Lévodopa.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attentions avec PRINCI-B FORT, comprimé enrobé :

Ce médicament ne doit pas être utilisé de façon prolongée.

Ne pas associer la pyridoxine (Vitamine B6) à la lévodopa sauf si celle-ci est associée à un inhibiteur de la dopa décarboxylase.

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

Interactions avec d'autres médicaments :

Prise ou l'utilisation d'autres médicaments :

Ce médicament est contre-indiqué en association avec la lévodopa.

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

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse :

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.

Allaitement :

En cas d'allaitement, éviter de prendre ce médicament.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MÉDICAMENT.

Sportifs :

Sans objet.

Effets sur l'aptitude de conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

Sans objet.

Excipients à effets notables :

Ce médicament contient le glycérol et laque de coccine.

3. COMMENT PRENDRE PRINCI-B FORT ?

Instruction pour un bon usage

Poseologie, mode et/ou voie d'administration, fréquence d'administration :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie :

RESERVE A L'ADULTE.

1 comprimé 2 ou 3 fois par jour.

Mode et voie d'administration :

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler sans croquer au début ou au milieu des repas avec un peu d'eau.

Durée du traitement :

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Prenez PRINCI-B FORT uniquement comme il vous a été prescrit. Si vous avez utilisé ou pris plus de PRINCI-B FORT, prenez immédiatement contact avec votre médecin ou votre pharmacien. Un excès de vitamine B6 dans le corps n'est, en principe, pas connu. À signaler toutefois, que lors de l'utilisation de doses beaucoup trop fortes (c'est-à-dire, dépassant beaucoup les quantités recommandées), la vitamine B6 peut provoquer une atteinte des nerfs périphériques, du foie ou une éruption sur la peau.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :

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

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, PRINCI-B FORT, comprimé enrobé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde ne les ressent pas. Ces effets indésirables sont liés à la vitamine B6, ils sont caractérisés par des manifestations neurologiques exceptionnelles et des cures prolongées.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER PRINCI-B FORT, COMPRIMÉ ENROBÉ ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte (la date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).

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

« Ne jetez aucun médicament au tout à l'égout ni avec les ordures ménagères ».

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES :

Que contient PRINCI-B FORT, comprimé enrobé :

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

Thiamine mononitrate (Vitamine B1).....250,00 mg

Pyridoxine chlorhydrate (Vitamine B6).....250,00 mg

Cyancobalamine (Vitamine B12).....1,00 mg

Composition qualitative en excipients :

Povidone K90, Aérosol 200, Cellulose microcristalline, Stéarate de Magnésium, Hypromellose, Laque coccine (20%), Glycérol, Dioxyde de Titane.

Nom et adresse de l'EP (titulaire de l'AMM) au Maroc :

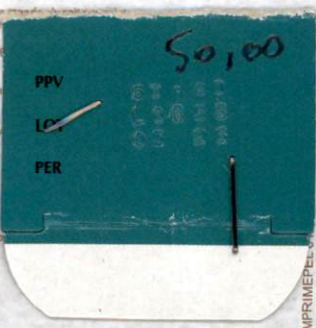
Laboratoires SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubeyr Ibnou Al Aouam, Roches noires, 20300 Casablanca, Maroc

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 12/2017.

Conditions de prescription et de délivrance :

Médicament délivré sans ordonnance.



PRINCI-B FORT®

Vit B1, Vit B6, Vit B12

Boîte de 30 comprimés enrobés

Pour les médicaments non soumis à prescription médicale :

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que PRINCI-B FORT et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PRINCI-B FORT, comprimé enrobé ?
4. Comment prendre PRINCI-B FORT, comprimé enrobé ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver PRINCI-B FORT, comprimé enrobé ?
7. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que PRINCI-B FORT et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique :

Vitamines (A : Appareil digestif et métabolisme).

Code ATC : (Vit B1 : A11DA01), (Vit B6 : A11HA02), (Vit B12 : B03BA01).

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est indiqué en cas de :

- Prophylaxie et traitement des états de carence nutritionnelle en vitamines du groupe B en association avec d'autres vitamines de ce groupe, notamment des carences induites par l'alcoolisme chronique.
- Traitement des algies à composante neurologique et neuromusculaire.
- Asthénie.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PRINCI-B FORT ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Contre-indications :

Ne prenez jamais PRINCI-B FORT, comprimé enrobé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du comprimé.
- En association avec la Lévodopa.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attentions avec PRINCI-B FORT, comprimé enrobé :

Ce médicament ne doit pas être utilisé de façon prolongée.

Ne pas associer la pyridoxine (Vitamine B6) à la lévodopa sauf si celle-ci est associée à un inhibiteur de la dopa décarboxylase.

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

Interactions avec d'autres médicaments :

Prise ou l'utilisation d'autres médicaments :

Ce médicament est contre-indiqué en association avec la lévodopa.

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

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse :

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.

Allaitement :

En cas d'allaitement, éviter de prendre ce médicament.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MÉDICAMENT.

Sportifs :

Sans objet.

Effets sur l'aptitude de conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

Sans objet.

Excipients à effets notables :

Ce médicament contient le glycérol et laque de coccine.

3. COMMENT PRENDRE PRINCI-B FORT ?

Instruction pour un bon usage

Poseologie, mode et/ou voie d'administration, fréquence d'administration :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie :

RESERVE A L'ADULTE.

1 comprimé 2 ou 3 fois par jour.

Mode et voie d'administration :

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler sans croquer au début ou au milieu des repas avec un peu d'eau.

Durée du traitement :

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Prenez PRINCI-B FORT uniquement comme il vous a été prescrit. Si vous avez utilisé ou pris plus de PRINCI-B FORT, prenez immédiatement contact avec votre médecin ou votre pharmacien. Un excès de vitamine B6 dans le corps n'est, en principe, pas connu. À signaler toutefois, que lors de l'utilisation de doses beaucoup trop fortes (c'est-à-dire, dépassant beaucoup les quantités recommandées), la vitamine B6 peut provoquer une atteinte des nerfs périphériques, du foie ou une éruption sur la peau.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :

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

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, PRINCI-B FORT, comprimé enrobé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde ne les ressent pas. Ces effets indésirables sont liés à la vitamine B6, ils sont caractérisés par des manifestations neurologiques exceptionnelles et des cures prolongées.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez immédiatement en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER PRINCI-B FORT, COMPRIMÉ ENROBÉ ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte (la date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).

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

« Ne jetez aucun médicament au tout à l'égout ni avec les ordures ménagères ».

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES :

Que contient PRINCI-B FORT, comprimé enrobé :

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

Thiamine mononitrate (Vitamine B1).....250,00 mg
Pyridoxine chlorhydrate (Vitamine B6).....250,00 mg
Cyanocobalamine (Vitamine B12).....1,00 mg

Composition qualitative en excipients :

Povidone K90, Aérosol 200, Cellulose microcristalline, Stéarate de Magnésium, Hypromellose, Laque coccine (20%), Glycérol, Dioxyde de titane.

Nom et adresse de l'EP (titulaire de l'AMM) au Maroc :

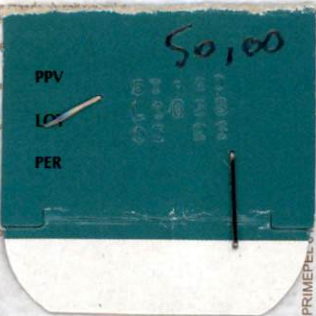
Laboratoires SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubeyr Ibnou Al Aouam, Roches noires, 20300 Casablanca, Maroc

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 12/2017.

Conditions de prescription et de délivrance :

Médicament délivré sans ordonnance.



Nurax[®] Tonus

Flacons buvables

FORME ET PRESENTATION :

Flacons buvables, Boite de 10.

COMPOSITION :

Extrait de fruit de Guarana (Paullinia cupana), Taurine, Gelée royale, Arôme fruits de la passion, Eau, Fructose, Conservateurs (Sorbate de potassium, Benzoate de sodium).

PROPRIÉTÉS :

Nurax[®] Tonus Flacons buvables est à base d'actifs tels que la gelée royale, la taurine et le guarana qui procurent tonus et énergie et qui dynamisent l'organisme en cas de fatigue tout en augmentant sa résistance en cas de périodes de stress et d'affaiblissement.

CONSEILS D'UTILISATION :

- Bien agiter avant utilisation.
- Prendre 1 flacon par jour pur ou dilué dans de l'eau ou dans du jus de fruits, de préférence le matin.

PRÉCAUTIONS D'UTILISATION :

- Ne pas dépasser l'apport journalier recommandé.
- Maintenir hors de la portée des jeunes enfants.
- Conserver dans un endroit frais et sec.
- Déconseillé aux personnes allergiques aux produits de la ruche.
- Les compléments alimentaires doivent être consommés dans le cadre d'une alimentation variée et équilibrée et d'un mode de vie sain.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament

Fabriqué par Plameca - Barcelone - Espagne.

Importé et distribué au Maroc par THERAPHARM.

Numéro d'enregistrement au Ministère de la Santé et de la protection

20212007834/MAV2/CA/DPS/DMP/18

LOT: 230427
PER: 04/2026
PPC: 129.50DH



Comprimé

Voie orale

KALMAGAS[®]

Transit

FORME ET PRESENTATION :

Comprimé, boîte de 30.

COMPOSITION :

Charbon végétal activé, Rhubarbe (*Rheum palmatum*) extrait sec, Fenouil (*Foeniculum vulgare*) huile essentielle, Menthe poivrée (*Mentha piperita*) huile essentielle, Wakamé (*Undaria pinnatifida*), F.O.S (Fructo-Oligosaccharides).

PROPRIETES :

KALMAGAS[®] Transit est à base de charbon végétal activé et d'actifs naturels dont la synergie contribue à éliminer les gaz et à soulager les spasmes intestinaux tout en facilitant le transit procurant ainsi un confort intestinal global.

UTILISATION :

KALMAGAS[®] Transit est recommandé en cas de Ballonnement intestinal associé à une constipation.

CONSEILS D'UTILISATION :

- 1 à 2 comprimés 2 fois par jour, de préférence après les repas.

PRECAUTIONS D'UTILISATION :

- A utiliser en complément d'une alimentation variée.
- Respecter la dose journalière.
- Tenir hors de la portée des enfants.
- Conserver dans un endroit sec et à l'abri de la lumière.

Complément alimentaire

Fabriqué par Pharmed
Importé et distribué au
Autorisation ministère d

LOT : 220450
per : 06/2025
PPC : 79,90dh

KALMAGAS[®]
Transit

SPASMOPAN®

Formes et présentations :

- Soluté injectable : Boîte de 6 ampoules de 1 ml.
- Comprimés enrobés : Boîte de 40.
- Suppositoires : Boîte de 6.

Composition :

Soluté injectable :

Bromure de N-butyle hyoscine.....20 mg

Excipient q.s.p 1 ampoule de1 ml

Comprimés :

Bromure de N-butyle hyoscine.....10 mg

Excipient q.s.p1 comprimé

Suppositoires :

Bromure de N-butyle hyoscine.....10 mg

Excipient q.s.p1 suppositoire

Propriétés :

Le N-butyle hyoscine bromure, principe actif de Spasmopan, agit en tant qu'antispasmodique.

Indications :

- Traitement des spasmes et de l'hypermotilité du tractus digestif.
- Hépatologie :
 - * Coliques biliaires
 - * Dyskénisies biliaires
- Urologie :
 - * Coliques rénales
 - * Dyskénisies rénales
- Gynécologie :
 - * Dysménorrhée fonctionnelle spasmodique
- Obstétrique :

Administré dans la première phase du travail, spasmopan permet le relâchement du spasme du tractus inférieur de l'utérus.

Contre-indication :

Glaucome et rétention urinaire des prostatiques.

Effets indésirables :

Possibilité de troubles habituels aux atropiniques : Sécheresse de la bouche, troubles de l'accommodation, constipation, accélération du pouls.

Posologie :

Adultes :

- Traitement de fond :

1 ou 2 comprimés enrobés, deux ou trois par jour, ou 1 à 3 suppositoires par jour.

- Cas aigus :

colique hépatique, colique néphrétiques : 1 ampoule par voie intraveineuse.

L'injection pourra être renouvelée dans la journée, par voie IV, IM ou sous-cutanée.

Enfants :

1/4 à 1/3 des doses préconisées chez l'adulte

Comprimés : conserver à l'abri de l'humidité.

Suppositoires : conserver à l'abri de la chaleur.

Ampoules : conserver à l'abri de la lumière.

LOT : 4146
PER : 10-27
P.P.V : 20 DH 00

SPASMOPAN®

Formes et présentations :

- Soluté injectable : Boîte de 6 ampoules de 1 ml.
- Comprimés enrobés : Boîte de 40.
- Suppositoires : Boîte de 6.

Composition :

Soluté injectable :

Bromure de N-butyle hyoscine.....20 mg

Excipient q.s.p 1 ampoule de1 ml

Comprimés :

Bromure de N-butyle hyoscine.....10 mg

Excipient q.s.p1 comprimé

Suppositoires :

Bromure de N-butyle hyoscine.....10 mg

Excipient q.s.p1 suppositoire

Propriétés :

Le N-butyle hyoscine bromure, principe actif de Spasmopan, agit en tant qu'antispasmodique.

Indications :

- Traitement des spasmes et de l'hypermotilité du tractus digestif.
- Hépatologie :
 - * Coliques biliaires
 - * Dyskénisies biliaires
- Urologie :
 - * Coliques rénales
 - * Dyskénisies rénales
- Gynécologie :
 - * Dysménorrhée fonctionnelle spasmodique
- Obstétrique :

Administré dans la première phase du travail, spasmopan permet le relâchement du spasme du tractus inférieur de l'utérus.

Contre-indication :

Glaucome et rétention urinaire des prostatiques.

Effets indésirables :

Possibilité de troubles habituels aux atropiniques : Sécheresse de la bouche, troubles de l'accommodation, constipation, accélération du pouls.

Posologie :

Adultes :

- Traitement de fond :

1 ou 2 comprimés enrobés, deux ou trois par jour, ou 1 à 3 suppositoires par jour.

- Cas aigus :

colique hépatique, colique néphrétiques : 1 ampoule par voie intraveineuse.

L'injection pourra être renouvelée dans la journée, par voie IV, IM ou sous-cutanée.

Enfants :

1/4 à 1/3 des doses préconisées chez l'adulte

Comprimés : conserver à l'abri de l'humidité.

Suppositoires : conserver à l'abri de la chaleur.

Ampoules : conserver à l'abri de la lumière.

LOT : 4146
PER : 10-27
P.P.V : 20 DH 00

CARTEXAN® 400 mg

Chondroïtine sulfate sodique

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

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

COMPOSITION

Substance active : Chondroïtine sulfate sodique : 400 mg

Excipients :

Stéarate de magnésium.

Composants de la gélule : Erythrosine D&C Red 3 (E127), Oxyde de fer jaune (E172), Dioxyde de titane (E171) Gélatine, Oxyde de fer rouge (E172).

CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE

Autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (code ATC : M01AX05).

INDICATIONS :

Cartexan est indiqué pour le traitement symptomatique de l'ostéoarthrite.

CONTRE INDICATIONS :

Ne prenez jamais CARTEXAN dans les cas suivants :

Allergie (hypersensibilité) à la chondroïtine ou à l'un des excipients

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

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI:

Posologie :

Adultes : (incluses les personnes âgées)

La dose journalière recommandée est de 800 mg prises de préférence comme dose unique (2 gélules par jour), pendant au moins 3 mois.

Pour les symptômes d'inflammation sévère, la dose recommandée peut être augmentée jusqu'à 1200 mg (3 gélules prises par jour comme dose unique ou en 2 sous doses) pour les 4 à 6 premières semaines de traitement, suivies par 800 mg comme dose journalière jusqu'à la fin de la période des 3 mois de traitement.

La thérapie comprend des traitements répétitifs, chaque traitement comprend une prise de médicament de 3 mois au moins, et, dépendant de la symptomatologie du patient, peut être suivie par 2 mois d'intervalle libres de traitement (dû à l'effet retard du produit).

Enfants et adolescents :

CARTEXAN n'est pas recommandé pour les enfants et les adolescents âgés de moins de 18 ans, étant donné le manque de données sur l'efficacité et la sécurité.

Insuffisants rénaux :

Il existe une petite expérience disponible concernant l'utilisation de CARTEXAN par les patients insuffisants rénaux. Ces patients doivent donc être traités avec une attention spéciale. (Voir partie « mises en gardes et précautions d'emploi »)

Insuffisants hépatiques :

Il n'y a pas d'expérience concernant l'utilisation de CARTEXAN par les patients insuffisants hépatiques. Ces patients doivent donc être traités avec une attention spéciale. (Voir partie « mises en gardes et précautions d'emploi »)

Voie d'administration :

Voie orale.

CARTEXAN peut être pris avant, pendant ou après les repas. Pour les patients avec un historique clinique d'une intolérance aux médicaments, il est recommandé de prendre le médicament après le repas.

Les gélules doivent être avalées, sans être mâchées, avec suffisamment de liquide.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

MISES EN GARDES SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Insuffisance rénale et/ou cardiaque :

Dans de très rares occasions (<1/10000), les patients atteints d'une insuffisance rénale ou cardiaque peuvent présenter une rétention d'eau. Ceci peut être attribué à l'effet osmotique du sulfate de chondroïtine.

Insuffisance hépatique :

Il n'y a pas d'expérience disponible concernant l'utilisation de CARTEXAN par les patients insuffisants hépatiques. Ces patients doivent donc être traités avec une attention spéciale.

Aucun effet plaquettaire n'a été détecté lors de la recherche clinique. Cependant, sur des rats et utilisant des doses très élevées comparées à la dose humaine (équivalent à 4000 mg chez les humains/jour), un léger effet sur la coagulation a été observé. En compte lorsque le produit est utilisé conjointement à des médicaments anticoagulants (warfarine, coumadin, dipyridamole, clopidogrel, diltazol, triflusal et ticlopidine).

Excipients à effet notable : Sodium

LOT: 230854
PER: 05-2027
PPV: 148.50DH

CARTEXAN® 400 mg

Chondroïtine sulfate sodique

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

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

COMPOSITION

Substance active : Chondroïtine sulfate sodique : 400 mg

Excipients :

Stéarate de magnésium.

Composants de la gélule : Erythrosine D&C Red 3 (E127), Oxyde de fer jaune (E172), Dioxyde de titane (E171) Gélatine, Oxyde de fer rouge (E172).

CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE

Autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (code ATC : M01AX05).

INDICATIONS :

Cartexan est indiqué pour le traitement symptomatique de l'ostéoartrite.

CONTRE INDICATIONS :

Ne prenez jamais CARTEXAN dans les cas suivants :

Allergie (hypersensibilité) à la chondroïtine ou à l'un des excipients

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

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI:

Posologie :

Adultes : (incluses les personnes âgées)

La dose journalière recommandée est de 800 mg prises de préférence comme dose unique (2 gélules par jour), pendant au moins 3 mois.

Pour les symptômes d'inflammation sévère, la dose recommandée peut être augmentée jusqu'à 1200 mg (3 gélules prises par jour comme dose unique ou en 2 sous doses) pour les 4 à 6 premières semaines de traitement, suivies par 800 mg comme dose journalière jusqu'à la fin de la période des 3 mois de traitement.

La thérapie comprend des traitements répétitifs, chaque traitement comprend une prise de médicament de 3 mois au moins, et, dépendant de la symptomatologie du patient, peut être suivie par 2 mois d'intervalle libres de traitement (dû à l'effet retard du produit).

Enfants et adolescents :

CARTEXAN n'est pas recommandé pour les enfants et les adolescents âgés de moins de 18 ans, étant donné le manque de données sur l'efficacité et la sécurité.

Insuffisants rénaux :

Il existe une petite expérience disponible concernant l'utilisation de CARTEXAN par les patients insuffisants rénaux. Ces patients doivent donc être traités avec une attention spéciale. (Voir partie « mises en gardes et précautions d'emploi »)

Insuffisants hépatiques :

Il n'y a pas d'expérience concernant l'utilisation de CARTEXAN par les patients insuffisants hépatiques. Ces patients doivent donc être traités avec une attention spéciale. (Voir partie « mises en gardes et précautions d'emploi »)

Voie d'administration :

Voie orale.

CARTEXAN peut être pris avant, pendant ou après les repas. Pour les patients avec un historique clinique d'une intolérance aux médicaments, il est recommandé de prendre le médicament après le repas.

Les gélules doivent être avalées, sans être mâchées, avec suffisamment de liquide.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

MISES EN GARDES SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Insuffisance rénale et/ou cardiaque :

Dans de très rares occasions (<1/10000), les patients atteints d'une insuffisance rénale ou cardiaque peuvent présenter une rétention d'eau. Ceci peut être attribué à l'effet osmotique du sulfate de chondroïtine.

Insuffisance hépatique :

Il n'y a pas d'expérience disponible concernant l'utilisation de CARTEXAN par les patients insuffisants hépatiques. Ces patients doivent donc être traités avec une attention spéciale.

Aucun effet plaquettaire n'a été détecté lors de la recherche clinique. Cependant, sur des rats et utilisant des doses très élevées comparées à la dose humaine (équivalent à 4000 mg chez les humains/jour), un léger effet plaquettaire a été observé. Ce dernier n'est pas en compte lorsque le produit est utilisé conjointement à des médicaments antiplaquettaires (aspirine, dipyridamole, clopidogrel, diltazol, trifluasal et ticlopidine).

Excipients à effet notable : Sodium

LOT: 230854
PER: 05-2027
PPV: 148.50DH

CARTEXAN® 400 mg

Chondroïtine sulfate sodique

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

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

COMPOSITION

Substance active : Chondroïtine sulfate sodique : 400 mg

Excipients :

Stéarate de magnésium.

Composants de la gélule : Erythrosine D&C Red 3 (E127), Oxyde de fer jaune (E172), Dioxyde de titane (E171) Gélatine, Oxyde de fer rouge (E172).

CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE

Autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (code ATC : M01AX05).

INDICATIONS :

Cartexan est indiqué pour le traitement symptomatique de l'ostéoarthrite.

CONTRE INDICATIONS :

Ne prenez jamais CARTEXAN dans les cas suivants :

Allergie (hypersensibilité) à la chondroïtine ou à l'un des excipients

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

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Posologie :

Adultes : (incluses les personnes âgées)

La dose journalière recommandée est de 800 mg prises de préférence comme dose unique (2 gélules par jour), pendant au moins 3 mois.

Pour les symptômes d'inflammation sévère, la dose recommandée peut être augmentée jusqu'à 1200 mg (3 gélules prises par jour comme dose unique ou en 2 sous doses) pour les 4 à 6 premières semaines de traitement, suivies par 800 mg comme dose journalière jusqu'à la fin de la période des 3 mois de traitement.

La thérapie comprend des traitements répétitifs, chaque traitement comprend une prise de médicament de 3 mois au moins, et, dépendant de la symptomatologie du patient, peut être suivie par 2 mois d'intervalle libres de traitement (dû à l'effet retard du produit).

Enfants et adolescents :

CARTEXAN n'est pas recommandé pour les enfants et les adolescents âgés de moins de 18 ans, étant donné le manque de données sur l'efficacité et la sécurité.

Insuffisants rénaux :

Il existe une petite expérience disponible concernant l'utilisation de CARTEXAN par les patients insuffisants rénaux. Ces patients doivent donc être traités avec une attention spéciale. (Voir partie « mises en gardes et précautions d'emploi »)

Insuffisants hépatiques :

Il n'y a pas d'expérience concernant l'utilisation de CARTEXAN par les patients insuffisants hépatiques. Ces patients doivent donc être traités avec une attention spéciale. (Voir partie « mises en gardes et précautions d'emploi »)

Voie d'administration :

Voie orale.

CARTEXAN peut être pris avant, pendant ou après les repas. Pour les patients avec un historique clinique d'une intolérance aux médicaments, il est recommandé de prendre le médicament après le repas.

Les gélules doivent être avalées, sans être mâchées, avec suffisamment de liquide.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

MISES EN GARDES SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Insuffisance rénale et/ou cardiaque :

Dans de très rares occasions (<1/10000), les patients atteints d'une insuffisance rénale ou cardiaque peuvent présenter une rétention d'eau. Ceci peut être attribué à l'effet osmotique du sulfate de chondroïtine.

Insuffisance hépatique :

Il n'y a pas d'expérience disponible concernant l'utilisation de CARTEXAN par les patients insuffisants hépatiques. Ces patients doivent donc être traités avec une attention spéciale.

Aucun effet plaquettaire n'a été détecté lors de la recherche clinique. Cependant, sur des rats et utilisant des doses très élevées comparées à la dose humaine (équivalent à 4000 mg chez les humains/jour), un léger effet sur la coagulation a été observé. En conséquence, en compte lorsque le produit est utilisé conjointement à des médicaments anticoagulants (warfarine, coumadin, dipyridamole, clopidogrel, diltazol, triflusal et ticlopidine).

Excipients à effet notoire : Sodium

LOT: 230854
PER: 05-2027
PPV: 148.50DH

ARHUMATIZ®

Gel de massage

A base d'**Arnica Montana, Camphre, Menthol et Romarin**

Confort Articulaire & Confort Musculaire

PROPRIETES :

- ARHUMATIZ est un gel de massage qui détend et soulage les muscles.
- Formulé à base d'huiles essentielles, il permet un massage adéquat pour un maximum de confort articulaire.
- ARHUMATIZ gel soulage immédiatement en réduisant les tensions articulaires.
- ARHUMATIZ gel est utilisé en cas de stress musculaire, rééducation et massage chez le sportif.

MODE D'UTILISATION :

- Appliquer le gel ARHUMATIZ sur la zone concernée deux fois par jour. Masser soigneusement.
- Laver les mains après chaque utilisation.

PRÉCAUTIONS :

- Ne pas utiliser ce produit en cas d'allergie à l'un des composants.
- Ne pas avaler.
- Ne pas mettre en contact avec les yeux, muqueuses, peaux abîmées ou plaies ouvertes.
- Ne pas utiliser chez les enfants de moins de 7 ans.
- Garder dans un endroit frais à l'abri de la chaleur et des rayons du soleil.

Fabriqué par : **SYSTEM 66 sarl** 11 Boulevard Sidi Mohammed
28810 Mohammedia Maroc

Certificat N° : 1783/30740/2019/UPCHC/DMP20

Distribué par :



LC-MED SARL 20 Lot. Saadi Par BVD Che
QI Aïn Sebaâ Casablanca



PPC : 79,80 DHS
PER : 01/26
LOT : DOV58