

## RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

### Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

### Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

### Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

### Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

### Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

### Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

### Adresses Mails utiles

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

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

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



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

## Déclaration de Maladie

M23-0024360

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1925 Société : R.A.M.  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : BOUDCHAR M'HANED  
Date de naissance : 17.7.1955  
Adresse : 32 Bd 11 Janvier ANFA  
MOHAMMEDIA  
Tél. : 0661192324 Total des frais engagés : ..... Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :   
Date de consultation : ..... / ..... / .....  
Nom et prénom du malade : ..... Age : .....  
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : .....  
Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie : .....  
En cas d'accident préciser les causes et circonstances : .....  
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.  
J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.  
Fait à : ..... Le : .....  
Signature de l'adhérent(e) : 

Autorisation CNDP N° : A-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

02.11.2023  
10.11.2023  
20.11.2023

300,04  
Cult  
Cult

PHARMACIE EL AZH  
Dr. KHALID EL AZH  
394 Bd. El Hoda, El Aia, Mohammedia  
Tél : 05 23 28 04 05  
INPE : 093862839

PHARMACIE EL AZH  
Dr. KHALID EL AZH  
394 Bd. El Hoda, El Aia, Mohammedia  
Tél : 05 23 28 04 05  
INPE : 093862839

PHARMACIE EL AZH  
Dr. KHALID EL AZH  
394 Bd. El Hoda, El Aia, Mohammedia  
Tél : 05 23 28 04 05  
INPE : 093862839

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue  
Centre de Biologie de Mohammedia  
Dr. JAMAL HALTY  
Pharmacien Biologiste  
Tél : 05 23 28 04 05  
INPE : 093862839

Date      Désignation des Coefficients      Montant des Honoraires

04/11/23      327,80      1055,20 DH

## 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 G 35533411 11433553 B	Coefficient des Travaux
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession	Montants des Soins
		Date du Devis
		Date de l'Execution

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

- Traitement et chirurgie des fractures  
et des lésions des tendons des membres
- Chirurgie des rhumatismes et des tumeurs des membres
- Traitement de l'arthrose par plasma riche en plaquettes (PRP)  
ou par pose de prothèses (Hanche, Genou)
- Traumatologie du sport
- Chirurgie arthroscopique
- Mal de dos et maladie de la colonne vertébrale



- علاج و جراحة كسور العظام و إصابات أوتار الأطراف
- جراحة الروماتيزم و أورام الأطراف
- علاج خشونة المفاصل بالبلازما الغنية بالصفائح الدموية  
أو بالإستبدال الإصطناعي للمفاصل (الورك - الركبة)
- علاج الإصابات الرياضية
- الجراحة بالمنظار
- آلام و أمراض العمود الفقري

Mohammedia le : 10/11/2023

Dr. Bencheffa Larbi

(56,30) x 2

Dune 25000 UT

100p / 500p 2mif

PHARMACIE EL AHL  
Dr. KHAÏD ZILOUD  
394 Bd. El Houar - Mohammedia  
Tél : 06 66 78 21 98

GHABRI MOHAMMED RIDA  
Spécialiste en Traumatologie et Orthopédie  
N°512, Etage 1, N°1 - Mohammedia  
Bd El Moukawama, Lot El Wadi  
Tél : 05 23 28 29 18 - Urgence : 06 66 78 21 98



Notice: Information de l'utilisateur

D-CURE 25 000 UI ; solution buvable ; bête de 4 ampoules.

D-CURE 2.400 UI ; solution buvable en gouttes ; flacon de 10 ml.

Cholécalciférol (Vitamine D 3)

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information. Si vous ressentez 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.

**Que contient cette notice ?**

1. Qu'est-ce que D-Cure et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?
3. Comment prendre D-Cure ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure ?
6. Information supplémentaires.

**1. Qu'est-ce que D-Cure et dans quel cas est-il utilisé ?**

Classe pharmacothérapeutique :

Vitamines.

**Indications thérapeutiques :**

Le D-CURE est indiqué dans les cas suivants :

- Prophylaxie de rachitisme et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- prophylaxie de rachitisme chez les nouveaux nés prématurés,
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes portant un risque identifié,
- prophylaxie de l'ostéoporose,
- apport déficient en vitamine D : stéatorrhée, obstruction biliaire, cirrhose, gastrectomie, personnes âgées (alitées ou sortant peu) ;
- traitement et/ou prophylaxie de la déficience en vitamine D : croissance, grossesse, lactation, prise d'anti-convulsifs..... ;
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes présentant une malabsorption ;
- traitement de rachitismes et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- hypoparathyroïdisme idiopathique ou post-opératoire, pseudo-hypoparathyroïdisme ;
- traitement d'appoint, en association avec le calcium, des médicaments inhibant la résorption ostéoclastique ou stimulant la formation osseuse, utilisés dans le traitement de l'ostéoporose.

N.B. : Une alimentation variée joue également un rôle prépondérant dans la prévention des carences en vitamines.

**2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?**

Ne prenez jamais D-CURE :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants du médicament ;
- Si vous avez une sensibilité particulière à la vitamine D (lésions tissulaires de la peau) ;
- Si votre sang présente une teneur trop élevée en calcium en particulier chez les enfants ;
- Si votre urine présente une teneur trop élevée en calcium en particulier lors d'un traitement.

**Avertissements et précautions :**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre D-CURE.

- La vitamine D sera administrée avec prudence chez les patients présentant une insuffisance rénale, une hypercalcémie sont plus importants.
- Il y a lieu de vérifier la phosphatémie.
- Suspendre le traitement en cas de symptômes dus à l'excès en vitamine : fatigue, nausées, diarrhées, etc.
- L'utilisation de fortes doses de vitamine D suppose un contrôle étroit de la teneur en calcium dans le sang et de la teneur en calcium dans les urines.
- La prudence s'impose chez les patients sous médicaments apparentés à la digitaline.
- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique « Interactions avec d'autres médicaments ».

**Autres médicaments et D-Cure :**

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

- La phénytoïne (médicament utilisé dans l'épilepsie), le phénobarbital (sommifère), la carbamazépine, la primidone pris durant des périodes prolongées peuvent accélérer le cycle dans l'organisme du cholécalférol (= forme majeure circulante de la vitamine D).

- Les glucocorticoïdes pourraient altérer le métabolisme de la vitamine D.

- L'augmentation de la teneur en calcium dans le sang par excès de vitamine D sont accrues chez les patients sous médicaments apparentés à la digitaline.

- L'augmentation de la teneur en calcium (qui par ailleurs peut être nécessaire) augmente le risque d'une augmentation de la teneur en calcium.

- Le traitement par D-Cure peut entraîner un risque d'hypercalcémie.

Fabriqué par **SMB**

SMB TECHNOLOGY S.A.  
39 rue du Parc Industriel,  
B-6900 MARCHE-EN-FAMENNE, Belgique.

D-CURE<sup>®</sup> AMPOULE

6 118001 320080

PPV: 56,30 DH  
LOT: 23H09D  
EXP: 08/2025

Notice: Information de l'utilisateur

D-CURE 25 000 UI; solution buvable; bête de 4 ampoules.

D-CURE 2.400 UI; solution buvable en gouttes; flacon de 10 ml.

Cholécalciférol (Vitamine D 3)

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

Si vous ressentez 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.

#### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que D-Cure et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?
3. Comment prendre D-Cure ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure ?
6. Information supplémentaires.

#### 1. Qu'est-ce que D-Cure et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique :

Vitamines.

#### Indications thérapeutiques :

Le D-CURE est indiqué dans les cas suivants :

- Prophylaxie de rachitisme et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- prophylaxie de rachitisme chez les nouveau-nés prématurés,
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes portant un risque identifié,
- prophylaxie de l'ostéoporose,
- apport déficient en vitamine D : stéatorrhée, obstruction biliaire, cirrhose, gastrectomie, personnes âgées (alitées ou sortant peu) ;
- traitement et/ou prophylaxie de la déficience en vitamine D : croissance, grossesse, lactation, prise d'anti-convulsifs..... ;
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes présentant une malabsorption ;
- traitement de rachitismes et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- hypoparathyroïdisme idiopathique ou post-opératoire, pseudo-hypoparathyroïdisme ;
- traitement d'appoint, en association avec le calcium, des médicaments inhibant la résorption ostéoclastique ou stimulant la formation osseuse, utilisés dans le traitement de l'ostéoporose.

N.B. : Une alimentation variée joue également un rôle prépondérant dans la prévention des carences en vitamines.

#### 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?

Ne prenez jamais D-CURE :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants du médicament ;
- Si vous avez une sensibilité particulière à la vitamine D (lésions tissulaires de la peau) ;
- Si votre sang présente une teneur trop élevée en calcium en particulier chez les enfants ;
- Si votre urine présente une teneur trop élevée en calcium en particulier lors des diurétiques.

#### Avvertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre D-CURE.

- La vitamine D sera administrée avec prudence chez les patients présentant une insuffisance rénale, une insuffisance hépatique ou une hypercalcémie sont plus importants.
- Il y a lieu de vérifier la phosphatémie.
- Suspendre le traitement en cas de symptômes dus à l'excès en vitamine : fatigue, nausées, diarrhées, etc.
- L'utilisation de fortes doses de vitamine D suppose un contrôle étroit de la teneur en calcium dans le sang et de la teneur en calcium dans les urines.
- La prudence s'impose chez les patients sous médicaments apparentés à la digitaline.
- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique « Interactions avec d'autres médicaments ».

#### Autres médicaments et D-Cure :

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

- La phénytoïne (médicament utilisé dans l'épilepsie), le phénobarbital (sommifère), la carbamazépine, la primidone pris durant des périodes prolongées peuvent accélérer le cycle dans l'organisme du cholécalférol (= forme majeure circulante de la vitamine D).

- Les glucocorticoïdes pourraient altérer le métabolisme de la vitamine D.

- L'administration de la teneur en calcium dans le sang par excès de vitamine D sont accrues chez les patients sous médicaments apparentés à la digitaline.

- L'administration de fortes doses de vitamine D et de calcium (qui par ailleurs peut être nécessaire) augmente le risque d'une augmentation de la teneur en calcium.

- L'administration de fortes doses de vitamine D et de calcium augmente le risque d'hypercalcémie.

Fabriqué par **SMB**

SMB TECHNOLOGY S.A.  
39 rue du Parc Industriel,  
B-6900 MARCHE-EN-FAMENNE, Belgique.

D-CURE<sup>®</sup> AMPOULE

6 118001 320080

PPV: 56,30 DH  
LOT: 23H09D  
EXP: 08/2025

# ORDONNANCE

Le 22/11/2023

Mr Bouchejaa Larbi

30/10

2

Xenon



(37,00) x 2

Acetyl



(28,80) x 2

144,50

144,50

Isac 2g



306/20

PHARMACIE EL AHL  
Dr. KHAOUZI OUD  
394 Bd. El Hachem El Hammadia  
Tél : 06 66 78 21 98

GHABRI MOHAMMED RIDA  
Specialiste en Gynécologie et Obstétrique  
Bd El Hachem El Hammadia N° 1  
Tél : 06 66 78 21 98  
N° 512, Etage 1  
INSEE : 06 66 78 21 98

# Xénid<sup>®</sup>

## Diclofénac de sodium

### Formes et présentations :

- Comprimés enrobés

XENID 50 mg : Etui de 30 comprimés.

XENID 25 mg : Etui de 30 comprimés.

**Excipient à effet notoire** : Lactose

- Suppositoires

XENID 25 mg : Etui de 10 suppositoires.

XENID 100 mg : Etui de 10 suppositoires.

- Solution injectable I.M.

XENID 75 mg / 3 ml : Etui de 2 et 6 ampoules.

**Excipients à effet notoire** : Mannitol, Alcool benzylique, Propylène

### Indications :

• Chez l'enfant, elles sont limitées au traitement des rhumatismes inflammatoires (polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante ou syndrome de Fiessinger-Leroy-Reiter et rhumatisme psoriasique) : de ce fait, les suppositoires sont recommandés.

• Chez l'adulte, elles sont limitées au :

- Traitement symptomatique au long cours : des rhumatismes inflammatoires (polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante ou syndrome de Fiessinger-Leroy-Reiter et rhumatisme psoriasique) : de ce fait, les suppositoires sont recommandés.

- Traitement symptomatique de courte durée des poussées (épaules douloureuses aiguës, tendinites...) des arthrites aiguës et radiculalgies sévères.

- Dysménorrhées essentielles (Xénid 50 mg comprimés uniquement).

- Traitement d'entretien des affections rhumatismales chroniques.

- Traitement des sciaticques aiguës, des lombalgies aiguës, des crises de coliques néphrétiques (Xénid injectable uniquement).

- Traitement des sciaticques aiguës, des lombalgies aiguës, des crises de coliques néphrétiques (Xénid injectable uniquement).

### Contre Indications :

• Ulcère gastrique ou duodénal en évolution.

• Hypersensibilité au Diclofénac.

• Insuffisance rénale ou hépatique sévère.

### Grossesse et allaitement :

- Il est recommandé de ne pas administrer XENID lors de la grossesse.

- Les AINS passant dans le lait maternel, par mesure de précaution, ne doivent pas être administrés à la femme qui allaite.

### Précautions d'emploi :

- Une surveillance médicale étroite est indispensable chez les patients présentant des symptômes suggérant des troubles gastro-intestinaux, des antécédents évocateurs d'ulcère gastro-intestinal, une colite ulcéreuse ou une maladie de Crohn, ou encore une atteinte de la fonction hépatique.

- Lors de la varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament.

### Effets indésirables :

xénid 100mg ○

10 suppositoires



6 118000 140559

LOT : 1433  
PER : 02/25  
PPV : 30, 10 DH



nts à effet notoire : Lactose et l'Amidon de blé.

## COMMENT UTILISER ACETHIO COMPRIMÉS ?

Mode d'administration pour un bon usage :

Logie, mode et/ou voie d'administration :

RESERVE A L'ADULTE DE PLUS DE 16 ANS.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant exactement

les instructions de votre médecin ou pharmacien, vérifiez auprès

de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La dose quotidienne est de 1 à 2 comprimés par prise, 3 fois par

jour, à 4 heures d'intervalle au minimum.

NE PAS DEPASSER 6 COMPRIMÉS PAR 24 HEURES.

La durée du traitement est limitée à 7 jours consécutifs.

Toujours respecter un intervalle de 4 heures au moins entre les

prises.

**En cas d'insuffisance rénale sévère** (clairance de la créatinine

inférieure à 10 ml/min), les prises doivent être espacées de 8

heures minimum, et la dose totale par jour ne doit pas dépasser

3 comprimés.

La dose maximale journalière du paracétamol (en tenant compte

de tous les médicaments contenant du paracétamol dans leur

formule) ne doit pas excéder 60mg/kg par jour (sans dépasser

3g/j) dans les situations suivantes : -Adultes de moins de 50kg,

-Atteinte grave du foie, -alcoolisme chronique, -malnutrition

chronique, -déshydratation.

Si vous avez l'impression que l'effet de ce médicament est trop

fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

## EN CAS DE DOUTE, DEMANDEZ CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN

Ne dépassez pas la dose recommandée ni la durée du traitement.

Ce médicament ne doit pas être utilisé pour un traitement à long

terme (voir la rubrique : Mises en garde spéciales et précautions

particulières d'emploi).

## Mode d'administration :

Voie orale.

Avaler les comprimés avec un verre d'eau.

**Utilisation chez les enfants et les adolescents :**

N'administrez pas ce médicament à des enfants ou des

adolescents âgés de moins de 16 ans pour des raisons de sécurité.

## Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris accidentellement du ACETHIO ® ou si vous

avez pris PLUS de ACETHIO ® que vous n'auriez dû, parlez-en

immédiatement à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

Si vous avez oublié de prendre ACETHIO ® 500 mg / 2 mg n

doublez pas une dose pour compenser la dose que vous avez

oubliée de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament

demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

Sans objet.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUEL

Comme tous les médicaments, ACETHIO peut provoquer

des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquem

chez tout le monde.

Liés au Paracétamol : "Dans certains cas rares, il est possible q

surviennent une éruption ou une rougeur cutanée ou une réaction

allergique pouvant se manifester par un brusque gonflement du

visage et du cou ou par un malaise brutal avec chute de la pression

artérielle. Il faut immédiatement arrêter le traitement, avertir votre

médecin et ne plus jamais reprendre de médicaments contenant

du paracétamol. "Exceptionnellement, des modifications

biologiques nécessitant un contrôle du bilan sanguin ont pu être

observées : taux anormalement bas de certains globules blancs o

de certaines cellules du sang comme les plaquettes pouvant se

traduire par des saignements de nez ou des gencives. Dans c

cas, consultez un médecin.

Liés au thiocolchicoside : "Très rares réactions allergiques, telles

## 5. COMMENT CONSERVER ACETHIO ® COMPRIMÉS ?

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).

## Condition de conservation :

A conserver à une température inférieure à 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 SUPPLEMENTAIRES

Que contient ACETHIO ® COMPRIMÉS ?

Composition qualitative et quantitative en substance(s)

active(s) par unité de prise :

Paracétamol..... 500 mg

Thiocolchicoside..... 2 mg

Pour 1 comprimé.

## Composition qualitative en excipients :

Amidon de blé, Amidon de maïs prégélatinisé, Carboxyméthyl-  
midon sodique, lactose monohydraté, Stéarate de magnésium et

Au purifiée..... q.s.p 1 comprimé

**Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc**

LABORATOIRES SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubair bnou Al Aquam

Roche Noires

20300 Casablanca

Maroc

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :

Juin 2020

## Conditions de prescription et de délivrance

Tableau A (liste I).

Médicament soumis à la prescription médicale.

P.P.V :

LOT :

EXP :

ACETHIO ®

500 mg / 2 mg

Paracétamol / Thiocolchicoside

6 118000 181279

IMPRIMEPEL 06/20



nts à effet notoire : Lactose et l'Amidon de blé.

## COMMENT UTILISER ACETHIO COMPRIMÉS ?

Mode d'administration pour un bon usage :

Logie, mode et/ou voie d'administration :

RESERVE A L'ADULTE DE PLUS DE 16 ANS.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant exactement

les instructions de votre médecin ou pharmacien, vérifiez auprès

de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La dose quotidienne est de 1 à 2 comprimés par prise, 3 fois par

jour, à 4 heures d'intervalle au minimum.

NE PAS DEPASSER 6 COMPRIMÉS PAR 24 HEURES.

La durée du traitement est limitée à 7 jours consécutifs.

Toujours respecter un intervalle de 4 heures au moins entre les

prises.

**En cas d'insuffisance rénale sévère** (clairance de la créatinine

inférieure à 10 ml/min), les prises doivent être espacées de 8

heures minimum, et la dose totale par jour ne doit pas dépasser

3 comprimés.

La dose maximale journalière du paracétamol (en tenant compte

de tous les médicaments contenant du paracétamol dans leur

formule) ne doit pas excéder 60mg/kg par jour (sans dépasser

3g/j) dans les situations suivantes : -Adultes de moins de 50kg,

-Atteinte grave du foie, -alcoolisme chronique, -malnutrition

chronique, -déshydratation.

Si vous avez l'impression que l'effet de ce médicament est trop

fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

**EN CAS DE DOUTE, DEMANDEZ CONSEIL A VOTRE**

**MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN**

Ne dépassez pas la dose recommandée ni la durée du traitement.

Ce médicament ne doit pas être utilisé pour un traitement à long

terme (voir la rubrique : Mises en garde spéciales et précautions

particulières d'emploi).

**Mode d'administration :**

Voie orale.

Avaler les comprimés avec un verre d'eau.

**Utilisation chez les enfants et les adolescents :**

N'administrez pas ce médicament à des enfants ou des

adolescents âgés de moins de 16 ans pour des raisons de sécurité.

**Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :**

Si vous avez pris accidentellement du ACETHIO ® ou si vous

avez pris PLUS de ACETHIO ® que vous n'auriez dû, parlez-en

immédiatement à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

Si vous avez oublié de prendre ACETHIO ® 500 mg / 2 mg n

doublez pas une dose pour compenser la dose que vous avez

oubliée de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament

demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

Sans objet.

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

Comme tous les médicaments, ACETHIO peut provoquer

des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement

chez tout le monde.

Liés au Paracétamol : "Dans certains cas rares, il est possible que

survienne une éruption ou une rougeur cutanée ou une réaction

allergique pouvant se manifester par un brusque gonflement du

visage et du cou ou par un malaise brutal avec chute de la pression

artérielle. Il faut immédiatement arrêter le traitement, avertir votre

médecin et ne plus jamais reprendre de médicaments contenant

du paracétamol. "Exceptionnellement, des modifications

biologiques nécessitant un contrôle du bilan sanguin ont pu être

observées : taux anormalement bas de certains globules blancs ou

de certaines cellules du sang comme les plaquettes pouvant se

traduire par des saignements de nez ou des gencives. Dans ces

cas, consultez un médecin.

Liés au thiocolchicoside : "Très rares réactions allergiques, telles

que urticaire, œdème de la face et exceptionnellement choc

anaphylactique. "Très rares réactions cutanées, telles que

démangeaisons, érythème, éruptions cutanées, "Rares troubles

digestifs : diarrhée, douleurs d'estomac, nausées et vomissements,

"Très rares cas de somnolence, exceptionnels cas de convulsion ou

de récurrence de crise chez les patients épileptiques.

**5. COMMENT CONSERVER ACETHIO ® COMPRIMÉS ?**

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).

**Condition de conservation :**

A conserver à une température inférieure à 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 SUPPLEMENTAIRES**

**Que contient ACETHIO ® COMPRIMÉS ?**

**Composition qualitative et quantitative en substance(s)**

**active(s) par unité de prise :**

Paracétamol..... 500 mg

Thiocolchicoside..... 2 mg

Pour 1 comprimé.

**Composition qualitative en excipients :**

Amidon de blé, Amidon de maïs prégélatinisé, Carboxyméthyl-  
midon sodique, lactose monohydraté, Stéarate de magnésium et

Eau purifiée..... q.s.p 1 comprimé

**Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc**

LABORATOIRES SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubeir bnou Al Aquam

Roche Noires

20300 Casablanca

Maroc

**La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :**

Juin 2020

**Conditions de prescription et de délivrance**

Tableau A (liste I).

Médicament soumis à la prescription médicale.

P.P.V : 37,00

LOT :

EXP :

ACETHIO® 500 mg / 2 mg

Paracétamol / Thiocolchicoside

6 118000 181279

نم

IMPRIMEPEL 06/20

# VITANEVRIL FORT 100 mg,

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITANEVRIL FORT 100 mg, Comprimé pelliculé, boîte de 30.

(DCI) Benfotiamine

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas des symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

## 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

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

Benfotiamine ..... 100 mg

### Composition qualitative en excipients

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

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

Antiaisthésique (A : appareil digestif et métabolisme).

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

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

## 5. POSOLOGIE

- Mode et voies d'administration :

Voie orale.

- Durée du traitement :

se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

- Fréquence d'administration :

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

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

## 6. CONTRE - INDICATIONS ATTENTION !

DANS QUELQUES CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Intolérance connue à la vitamine B1.

- Ne pas administrer aux enfants de moins de 8 ans.

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

## 7. EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.

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

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

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

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

## EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose et Lactose monohydrate.

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

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

## 9. INTERACTIONS

- Interactions avec d'autres médicaments ;
- Interactions avec les aliments et les boissons ;
- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapie alternatives.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

## 10. UTILISATIONS EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Allaitement : ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

## 11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

Sans objet.

## 12. SYMPTOMES

Sans objet.

## 13. CONTROLES

Sans objet.

## 14. MENTIONS

Sans objet.

## 15. SEVRAGE

Sans objet.

## 16. CONDITIONS D'UTILISATION

Sans objet.

## 17. PRECAUTIONS D'UTILISATION

Sans objet.

## 18. TENIR HORS

- Ne pas utiliser.

- Nom et adresse.

- Nom et adresse.

- Nom et adresse.

- Nom et adresse.

- Nom et adresse.

- Nom et adresse.

- Nom et adresse.

- Nom et adresse.

- Nom et adresse.

- Nom et adresse.

- Nom et adresse.

- Nom et adresse.

- Nom et adresse.

- Nom et adresse.

- Nom et adresse.

- Nom et adresse.

- Nom et adresse.

- Nom et adresse.

- Nom et adresse.

- Nom et adresse.

PPV

LOT

PER

RDOSAGE

USIEURS

OME DE

la boîte  
italienne

VITANEVRIL<sup>®</sup> FORT 100 mg

30 comprimés pelliculés



- la dernière

03/2015



# VITANEVRIL FORT 100 mg,

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

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

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

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

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

## 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise  
Benfotiamine ..... 100 mg

### Composition qualitative en excipients

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

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

Antiaisthésique (A : appareil digestif et métabolisme).

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

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

## 5. POSOLOGIE

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

## 6. CONTRE - INDICATIONS ATTENTION !

### DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

- Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :  
- Intolérance connue à la vitamine B1.
- Ne pas administrer aux enfants de moins de 8 ans.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## 7. EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.  
N'HÉSITEZ PAS À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET À SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET/OU ANORMAL.

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

En raison de la présence du saccharose et du Lactose monohydrate, ce médicament est contre indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrose-isomaltase.  
EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose et Lactose monohydrate.  
Parlons-en à votre médecin, si vous aviez une intolérance au fructose.  
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## 9. INTERACTIONS

- Interactions avec d'autres médicaments ;
- Interactions avec les aliments et les boissons ;
- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapie alternatives.

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.

## 10. UTILISATIONS EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Allaitement : ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

## 11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITÉ À CONDUIRE UN VÉHICULE OU À UTILISER CERTAINES MACHINES

Sans objet.

## 12. SYMPTÔMES DE SURDOSE

Sans objet.

## 13. CONTENU

Sans objet.

## 14. MENTIONNER LA DATE DE VALIDITÉ

Sans objet.

Sans objet.

Sans objet.

Sans objet.

Sans objet.

Sans objet.

Sans objet.

Sans objet.

Sans objet.

Sans objet.

PPV

LOT

PER

RDOSAGE

USIEURS

OME DE

la boîte  
italienne

VITANEVRIL<sup>®</sup> FORT 100 mg

30 comprimés pelliculés



6 118000 180593

03/2015

2125-06

# ESAC® 20 mg

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

## Composition

Esoméprazole.....20,00 mg

Sous forme d'ésoméprazole magnésium trihydraté.

Excipients dont et saccharose : q.s.p 1 gélule gastro-résistante

## Qu'est-ce qu'ESAC 20 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules gastro-résistants.

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- le traitement de l'oesophagite érosive par reflux (inflammation de l'oesophage),
- la prévention des rechutes de certaines oesophagites,
- le traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides),
- le traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*,
- le traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- la prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

## Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 20 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

## Ne pas utiliser ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,
- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

## Prendre des précautions particulières avec ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétoconazole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique),
- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin, il peut réduire la posologie.
- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.

- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de *Helicobacter pylori* avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre médecin des autres médicaments que vous prenez.

Si vos symptômes persistent après 4 semaines, consultez votre médecin.

Par la suite, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule de 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins.

Le traitement à la demande, en fonction des besoins, n'est pas recommandé chez les patients traités par un AINS, susceptibles de développer un ulcère gastro-duodénal.

## Adultes :

### - Traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori* :

La dose initiale est de 20 mg associé à deux antibiotiques (amoxicilline 1 G et clarithromycine 500 Mg) deux fois par jour pendant 7 jours.

### - Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour. La durée de traitement est de 4 à 8 semaines.

### - Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

20 mg une fois par jour.

ESAC ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 12 ans en l'absence de données disponibles.

Suivez strictement les instructions de votre médecin et si vous avez un doute, n'hésitez pas à lui demander conseil.

## Si vous avez pris plus d'ESAC 20 mg que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin.

## Si vous avez oublié :

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous avez oublié une prise, ne prenez pas de double dose.

## Quels sont les effets indésirables ?

Comme tout médicament, ESAC peut occasionner des effets indésirables.

Ces effets indésirables sont :

- maux de tête,

- douleurs abdominales,

- flatulences,

- nausées,

- vomissements,

- diarrhées,

- constipation,

- sécheresse de la bouche,

- sensation de chaleur,

- sensation de froid,

- sensation de fatigue,

- sensation de nervosité,

- sensation de tristesse,

- sensation de tension,

- sensation de vertige,

- sensation de malaise.

ESAC® 20 mg  
ésoméprazole  
28 gélules

PROMOPHARM S.A.

6 118000 241898





Spécialiste en Traumatologie  
Orthopédie

اختصاصي في جراحة و تقويم  
العظام و المفاصل

Lauréat de la Faculté  
de Médecine et de Pharmacie de Casablanca

خريج كلية الطب و الصيدلة بالدار البيضاء

- Traitement et chirurgie des fractures et des lésions des tendons des membres
- Chirurgie des rhumatismes et des tumeurs des membres
- Traitement de l'arthrose par plasma riche en plaquettes (PRP) ou par pose de prothèses (Hanche, Genou)
- Traumatologie du sport
- Chirurgie arthroscopique
- Mal de dos et maladie de la colonne vertébrale

- علاج و جراحة كسور العظام و إصابات أوتار الأطراف
- جراحة الروماتيزم و أورام الأطراف
- علاج خشونة المفاصل بالبلازما الغنية بالصفائح الدموية أو بالإستبدال الإصطناعي للمفاصل (الورك - الركبة)
- علاج الإصابات الرياضية
- الجراحة بالمنظار
- آلام و أمراض العمود الفقري

Mohammedia le : 02/11/2021 المحمدية في :

BON DE LABORATOIRE ( Bilan sanguin )

Nom et Prénom :

Bouchefer Lach

مركز التحليل الطبية  
Centre de biologie de Mohammedia  
DR. JAMAL HALI  
Pharmacien Biologiste  
Tél : 05 23 28 04 05  
INPE : 093062099

X NFS

X VS

CRP

LATEX WAALER ROSE-FACTEUR RHUMATOIDE

ACIDE URIQUE

X GLYCEMIE A JEUN

X CHOLESTEROL - TRIGLYCERIDES

ASLO

AUTRES :

VIT D

hassan ghazali glycémie

GHABRI MOHAMMED RIDA  
Spécialiste en Traumatologie et Orthopédie  
Dr. El. Wajida  
N° 512, Etage N° 1 - Mohammedia  
Tél : 05 23 28 29 18 - Urgence : 06 66 78 21 98  
INPE : 093062099





Spécialiste en Traumatologie  
Orthopédie

إختصاصي في جراحة و تقويم  
العظام و المفاصل

Lauréat de la Faculté

de Médecine et de Pharmacie de Casablanca

خريج كلية الطب و الصيدلة بالدار البيضاء

- Traitement et chirurgie des fractures et des lésions des tendons des membres
- Chirurgie des rhumatismes et des tumeurs des membres
- Traitement de l'arthrose par plasma riche en plaquettes (PRP) ou par pose de prothèses (Hanche, Genou)
- Traumatologie du sport
- Chirurgie arthroscopique
- Mal de dos et maladie de la colonne vertébrale

- علاج و جراحة كسور العظام و إصابات أوتار الأطراف
- جراحة الروماتيزم و أورام الأطراف
- علاج خشونة المفاصل بالبلازما الغنية بالصفائح الدموية أو بالإستبدال الإصطناعي للمفاصل (الورك - الركبة)
- علاج الإصابات الرياضية
- الجراحة بالمنظار
- آلام و أمراض العمود الفقري

Mohammed le :

20/11/22  
M. Boucheba Laid

29/20

2 Imghem

37/20  
4 Dabtan

40/30  
3 Fenc

(28,80) x 2

75/20  
1 mes

23/10

PHARMACIE EL AHL  
Dr. KHALID ZIHOUD  
204 Bd. El Houari  
Tél : 06 66 78 21 98  
Alia Mohammedia

GHABRI MOHAMMED RIDA  
Spécialiste en Traumatologie et Orthopédie  
Bd El Moukawama, Lot El Wahid  
N° 512 - Etage 1, N° 1 - Mohammedia  
05 23 28 29 18 - Urgence : 06 66 78 21 98  
091259002

شارع المقاومة تجزئة الوحدة رقم 512، الطابق الأول شقة رقم 1 - المحمدية

Bd El Moukawama N° 512, 1er Etage, Appt N° 1 - Mohammedia

05 23 28 29 18

06 66 78 21 98 ( Urgence )



091259002



# VITANEVRIL FORT 100 mg,

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITANEVRIL FORT 100 mg, Comprimé pelliculé, boîte de 30.

(DCI) Benfotiamine

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas des symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

## 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

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

Benfotiamine ..... 100 mg

### Composition qualitative en excipients

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

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

Antiaisthésique (A : appareil digestif et métabolisme).

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

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

## 5. POSOLOGIE

- Mode et voies d'administration ;

Voie orale.

- Durée du traitement ;

se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

- Fréquence d'administration ;

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

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

## 6. CONTRE - INDICATIONS ATTENTION !

DANS QUELQUES CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Intolérance connue à la vitamine B1.

- Ne pas administrer aux enfants de moins de 8 ans.

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

## 7. EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.

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

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

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

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

## EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose et Lactose monohydrate.

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

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

## 9. INTERACTIONS

- Interactions avec d'autres médicaments ;
- Interactions avec les aliments et les boissons ;
- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapie alternatives.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

## 10. UTILISATIONS EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Allaitement ; ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

## 11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

Sans objet.

## 12. SYMPTOMES

Sans objet.

## 13. CONTRE-INDICATIONS

Sans objet.

## 14. MENTIONS

Sans objet.

## 15. SEVRAGE

- Condition

- Précaution

- Tenir hors

- Ne pas u

- Nom et a

l'AMM au

Sans objet.

- Nom et ad

SYNTHÈME

20-22, Rue

Roches Noli

20300 Cas

Maroc

- la dernière

PPV

LOT

PER

RDOSAGE

USIEURS

OME DE

la boîte  
italienne

VITANEVRIL<sup>®</sup> FORT 100 mg

30 comprimés pelliculés



03/2015

# VITANEVRIL FORT 100 mg,

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITANEVRIL FORT 100 mg, Comprimé pelliculé, boîte de 30.

(DCI) Benfotiamine

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas des symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

## 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

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

Benfotiamine ..... 100 mg

### Composition qualitative en excipients

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

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

Antiaisthésique (A : appareil digestif et métabolisme).

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

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

## 5. POSOLOGIE

- Mode et voies d'administration :  
Voie orale.

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

- Fréquence d'administration :  
2 à 4 comprimés par jour, à avaler sans croquer.  
DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

## 6. CONTRE - INDICATIONS ATTENTION !

DANS QUELQUES CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

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

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

## 7. EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.

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

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

En raison de la présence du saccharose et du Lactose monohydrate, ce médicament est contre indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrose-isomaltase.  
EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose et Lactose monohydrate.

Parlons-en à votre médecin, si vous aviez une intolérance au fructose.  
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## 9. INTERACTIONS

- Interactions avec d'autres médicaments ;
- Interactions avec les aliments et les boissons ;
- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapie alternatives.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

## 10. UTILISATIONS EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Allaitement : ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

## 11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

Sans objet.

## 12. SYMPTOMES

Sans objet.

## 13. CONTRE-INDICATIONS

Sans objet.

## 14. MENTIONS SPECIALES

- Conditionnement

- Précautions d'emploi

- Tenir hors de la portée des enfants

- Ne pas utiliser si le produit est périmé

- Nom et adresse de l'AMM au 1<sup>er</sup> janvier 2015

Sans objet.

- Nom et adresse du titulaire de l'AMM

Sans objet.

- la dernière

PPV

LOT

PER

RDOSAGE

USIEURS

OME DE

la boîte  
italienne de

VITANEVRIL<sup>®</sup> FORT 100 mg

30 comprimés pelliculés



03/2015

l'œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.

## LISTE DES INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT LA PRISE DU MEDICAMENT

Sans objet.

### CONTRE-INDICATIONS

- Si vous êtes allergique à l'acétylsalicylate ou l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
  - Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons, (par exemple : pantoprazole, lansoprazole, rétinaprazole, omeprazole).
  - Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir.
- Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même eux sans prescription médicale.

### PRECAUTIONS D'EMPLOI : MISES EN GARDE SPECIALES

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant toute administration d'Ineso :

- si vous avez des problèmes hépatiques sévères.
  - si vous avez des problèmes rénaux sévères.
  - Si vous prenez Ineso vous devez informer immédiatement votre médecin si :
    - vous prenez du
    - alcool et vous avez des problèmes pour avaler ;
    - vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion
    - vomissez de la nourriture ou du sang ;
    - vous avez des selles rouges teintées de sang.
- La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel qu'Ineso, en particulier sur une période supérieure à 4 semaines, peut augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

### INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez, ou si vous avez récemment pris ou pourriez prendre autre médicament, y compris les médicaments obtenus sans ordonnance.

Vous ne devez pas prendre Ineso si vous prenez le médicament suivant : nelfinavir (utilisé dans le traitement par le VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants : azidothymidine, kétoconazole, itraconazole ou voriconazole, étiopiride, citalopram, imipramine ou domnamidazole, plétioprazole, warfarine, diazépam, cécopride, digoxine, méthotrexate, l'acétaminophène, mifépristone.

### INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Vous pouvez prendre vos gélules avec de la nourriture ou à jeun.

### INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES :

Sans objet.

### UTILISATION PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT

Grossesse, allaitement et allaitement.

Si vous êtes enceinte, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre Ineso pendant cette période.

On ne sait pas si Ineso passe dans le lait maternel, en conséquence, vous demandez conseil à votre médecin ou pharmacien lorsque vous allaitez.

Si votre médecin vous a prescrit Ineso pendant 4 semaines, un traitement supplémentaire peut être nécessaire après 4 semaines.

Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose peut être réduite.

- En cas d'infection par la bactérie appelée Helicobacter pylori, la prise d'Ineso peut aider à prévenir la récurrence de l'ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.

LOT: H1093  
PER: 07/2025  
PPU: 75,00DH

Ineso 10 mg  
14 Gélules  
Devra Pharmaceutique  
6118000 410430

**SUJETS AGES**  
Un ajustement de la posologie n'est pas nécessaire chez les personnes âgées.



# FENAC® Promopharm GEL à 1 %

## Diclofénac sodique

### Composition :

Diclofénac sodique (DCI).....1 g  
Excipients q.s.p.....100 g

### Propriétés :

Anti-inflammatoire non stéroïdien dérivé de l'acide phénylacétique du groupe des acides arylcarboxyliques.  
Sous forme de gel, le Diclofénac possède une activité anti-inflammatoire et antalgique.

### Indications thérapeutiques :

- Tendinites des membres supérieurs et inférieurs.
- Oedèmes post-opératoires et post-traumatiques.

### Contre-indications :

- Femmes enceinte (à partir du 6<sup>ème</sup> mois).
- Allergie au diclofénac ou aux substances d'activité proche, telles que les autres AINS et l'aspirine.
- Allergie à l'un des excipients.
- Peau lésée, quelle que soit la lésion : dermatoses suintantes, eczéma, lésions infectées, brûlures ou plaies.

### Effets indésirables :

Effets indésirables liés à la voie d'administration :

- Rares manifestations allergiques cutanées à type de prurit ou érythème localisé.
- Réactions d'hypersensibilité :

- Dermatologiques ;
  - Respiratoires : la survenue de crise d'asthme peut être liée chez certains ou à un AINS. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué ;
  - Générales : réactions de type anaphylactique.
- Autres effets systématiques des AINS : ils sont fonction du passage transdermique de la quantité de gel appliquée, de la surface traitée, du degré d'intégrité cutanée et de l'utilisation ou non d'un pansement occlusif (effets digestifs, rénaux).

### Précautions d'emploi :

- Le diclofénac, administré sous forme de gel, est réservé à l'adulte, en l'absence d'innocuité démontrée chez l'enfant.
- Le port de gants par le masseur kinésithérapeute, en cas d'utilisation intensive.

### Mode d'emploi et posologie :

Voie topique.

- Entorses : 2 à 4 applications par jour.
- Tendinites : 3 à 4 applications par jour.

### Présentation et autres formes :

- FENAC promopharm 1% - Tube de 50 g de gel
- FENAC promopharm 100 mg - Boîte de 10 suppositoires (liste II)
- FENAC promopharm 25 mg - Boîte de 30 comprimés (liste II)
- FENAC promopharm 50 mg - Boîte de 30 comprimés (liste II)



# INDOPHARM®

Indométacine

## Composition :

*Voie orale :*

- Gélules dosées à 25 mg  
Indométacine ..... 25 mg
- Excipient q.s.p ..... 1 gélule

*Voie rectale :*

- Suppositoires dosés à 50 mg  
Indométacine ..... 50 mg
- Excipient q.s.p ..... 1 suppositoire
- Suppositoires dosés à 100 mg  
Indométacine ..... 100 mg
- Excipient q.s.p ..... 1 suppositoire

## Propriétés :

Anti-inflammatoire non stéroïdien du groupe des indoliques, doué de propriétés antalgiques et antipyrétiques. Indopharm® est un inhibiteur de la synthèse des prostaglandines. Il possède une activité inhibitrice sur l'agrégation plaquettaire.

## Indications :

- Polyarthrite rhumatoïde
- Arthrose
- Spondylarthrite ankylosante
- Périarthrite scapulo-humérale
- Tous les syndromes inflammatoires : gynécologiques, odontostomatologiques, orthopédiques et des suites opératoires.

## Contre-indications :

- Enfant en bas âge
- Femme enceinte ou en période d'allaitement
- Ulcères gastro-duodénaux
- Allergies aux indolés et aux salicylés
- Précautions en cas de traitement anticoagulant

## Posologie :

*Voie orale*

25 mg 3 fois par jour en gén  
jour en doses fractionnées.

*Voie rectale :*

Suppositoires à 50 mg : 1

Suppositoires à 100 mg :

## Présentation :

*Indopharm® gélules :*

- Boîte de 30 gélules dosées

*Indopharm® suppositoires :*

- Boîte de 10 suppositoires d

- Boîte de 10 suppositoires d

Ne pas dépasser la date de péren

Indopharm® 100mg ○  
Boîte de 10 suppositoires



6 118000 090403

Laboratoires pharmaceutiques PHARMA 5  
21, rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc

ATOIRES  
EMA 35  
مختبرات فارما 5

# DULASTAN® 500mg/2mg

Comprimé  
Boîte de 20

Paracétamol - Thiocolchicoside

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas 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 :

Paracétamol.....	500 mg
Thiocolchicoside.....	2 mg
Excipients :.....	q.s.p..... 1 comprimé
Excipients à effet notoire : Amidon de blé, lactose.	

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale ou musculaire en traumatologie et gynécologie.
- Traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours :
  - des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgies.
  - des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

## ATTENTION !

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol,
- de grossesse,
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'allongement du QTc prolongé.
  - Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de prise concomitante de médicaments contenant du paracétamol.
  - Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients atteints de troubles cardiaques.
  - En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement adapter la dose.
  - Eventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gastrique.
  - Ne pas dépasser la dose prescrite.
  - Il est conseillé de consulter un médecin pour des traitements excédant 10 jours.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS D'UN MÉDECIN.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de malabsorption du glucose et de galactose, ou de déficit en lactase. L'amidon de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes allergiques au blé. Les personnes souffrant de maladies coeliaques.

## INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, DÉCLAREZ À VOTRE MÉDECIN TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE PRISE DE DULASTAN®.

DULASTAN® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol. En cas de traitement avec des anticoagulants oraux, on peut l'administrer occasionnellement.

### Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.

DULASTAN® 500mg/2mg

Boîte de 20 comprimés

علبة من 20 قرصا

37,00

DULASTAN®

500mg/2mg

Boîte de 20 comprimés



6 118000 360063





# مركز الحمديّة للتحاليل الطّبيّة Centre de Biologie de Mohammedia

HEMATOLOGIE - BIOCHIMIE - IMMUNOLOGIE - BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE - MYCOLOGIE - PARASITOLOGIE



**Dr Halty Jamal**

Ancien Pharmacien Biologiste  
à l'hôpital Militaire HMIMV - Rabat

Diplôme Universitaire en Management  
de la Qualité à L'Université  
de Bordeaux - France

Page 2 / 3

Dossier : 2311040021 – Mme Laila BOUCHEFAA

Du 04-11-2023

## BIOCHIMIE SANGUINE

Glycémie à jeun

1.30 g/l (0.74–1.10)  
7.2 mmol/l (4.1–6.1)

Hémoglobine glyquée (HBA1c)  
(TOSOH HLC-723 GX)

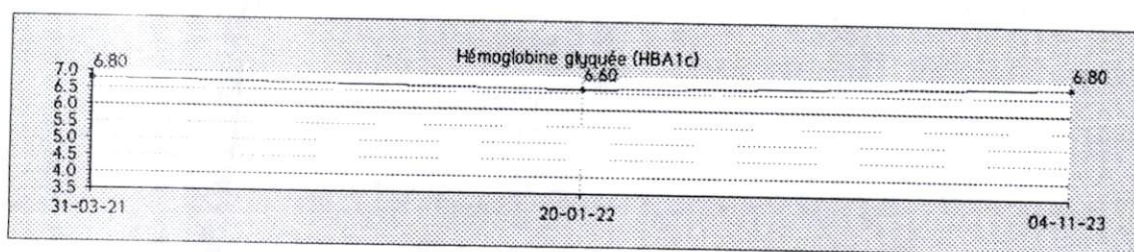
6.8 % (4.0–6.0)

20-01-2022

6.6

### Indications thérapeutiques :

- < 6% : Objectif optimal.
- < 8 % sur deux contrôles successifs : Equilibre acceptable.
- > 8 % sur deux contrôles successifs : Mauvais équilibre glycémique, modifications de traitement recommandées.



Cholestérol total

2.08 g/l

20-01-2022

2.18

### Interprétation :

Souhaitable < 2.00 g/l  
 Limite de risque 2.00–2.40 g/l  
 Risque élevé > 2.40 g/l

Triglycérides

0.82 g/l

20-01-2022

0.76

### Interprétation :

Désirable < 2.00 g/l  
 Limite de risque 2.00–4.00 g/l  
 Elevée > 4.00 g/l

# مركز الحمديّة للتحاليل الطّبيّة Centre de Biologie de Mohammedia

HEMATOLOGIE - BIOCHIMIE - IMMUNOLOGIE - BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE - MYCOLOGIE - PARASITOLOGIE

CBM



**Dr Halty Jamal**

Ancien Pharmacien Biologiste  
à l'hôpital Militaire HMIMV - Rabat  
Diplôme Universitaire en Management  
de la Qualité à l'Université  
de Bordeaux - France  
Page 3 / 3

Dossier : 2311040021 – Mme Laila BOUCHEFAA

Du 04-11-2023

## VITAMINOLOGIE

25-(OH)-vitamine D (D2+D3)  
(Chimiluminescence)

23.60 ng/ml

20-01-2022

21.60

### Interprétation :

Carence	<20	ng/ml
Insuffisant	20-30	ng/ml
suffisant	30-100	ng/ml
Limite supérieure de sécurité	>100	ng/ml

Validé par : Dr. Halty Jamal

مركز الحمديّة للتحاليل الطّبيّة  
Centre de Biologie de Mohammedia  
Dr. Halty Jamal  
Pharmacien Biologiste  
Tél : 05 23 28 04 05  
INPE : 0930830099



# مركز المحمدية للتحاليل الطبية Centre de Biologie de Mohammedia

HEMATOLOGIE - BIOCHIMIE - IMMUNOLOGIE - BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE - MYCOLOGIE - PARASITOLOGIE



**Dr Halty Jamal**

Ancien Pharmacien Biologiste  
à l'hôpital Militaire HMIMV - Rabat  
Diplôme Universitaire en Management  
de la Qualité à L'Université  
de Bordeaux - France

**FACTURE N° : 231100109**

MOHAMMEDIA le 04-11-2023

**Mme BOUCHEFAA Laila**

## Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Prélèvement sanguin	E10	E
0106	Cholestérol total	B30	B
0118	Glycémie	B30	B
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B
0134	Triglycérides	B60	B
0216	Numération formule	B80	B
0223	VS	B30	B
0439	Vitamine D	B450	B

Total des B : 780

TOTAL DOSSIER : 1055.20 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : mille cinquante-cinq dirham vingt centimes.

مركز المحمدية للتحاليل الطبية  
Centre de Biologie de Mohammedia  
Dr. JALIX HALLY  
Pharmacien Biologiste  
Tél : 05 23 28 04 05  
INPE : 093062038