

## 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.



## Déclaration de Maladie

M23-0027671

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 05338 Société : RAM  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : ELMARDI LHOUSINE  
 Date de naissance : 27/11/63  
 Adresse : CASABLANCA  
 Tél : 0614905894 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :   
 Date de consultation : 01/12/2023  
 Nom et prénom du malade : ELMARDI LHOUSINE 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 : 07/01/24  
 Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

### Adresses Mails utiles

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

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

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



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
01/12/23	CS		200.00	
04/12/23	CS		950.00	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE CHIEFA M. TAHIR HASSANI 10 A.E. Aghamou Hay Hassani - Casablanca Tel: 0522 90 32 63 - Fax: 0522 90 40 40	04/12/2023	758,70

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
LABO. RADIOLOGIE Dr. LAHLOU KASSI 741 Bis Bd Sidi Abderrahmane Hay Hassani - Casablanca Tel: 05 22 95 13 30 Fax: 05 22 94 00 00	02/12/2023	B=740	950.00

# AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Rachida HOUMID BENNANI



الدكتورة رشيدة حوميد بناني

دكتورة في الطب

Docteur en médecine

REVEAL SARL  
PHARMACIE CHIFA

M.TAHIRI HASSANI

10 Ave. Afghanistan

Hay Hassani - Casablanca

Tél: 0522 90 32 63 Fax: 0522 90 46 01

Casablanca, le: 04/19/23

• حائزة على دبلوم الفحص بالصدى

• حائزة على دبلوم الطب الرياضي

• حائزة على دبلوم التغذية والحماية

• التغذية الوظيفية

• حائزة على دبلوم داء السكري

• أمراض الأيض - السمّة

• الطب النسائي - فحص ما قبل الزواج

• مراقبة الحمل

• طبيبة معتمدة من طرف وزارة الصحة

• للفحص الطبي خاص بخصة السياقة

• Omnipraticien

• Diplômée en Echographie

• Diplômée en Médecine du Sport

• Diplômée en Nutrition - Diététique  
Nutrition fonctionnelle

• Diplômée en Diabétologie

• Maladies métaboliques - Obésité

• Gynécologie - Examen prénuptial  
Surveillance de la grossesse

• Médecin agréée par le ministre  
de SP pour l'examen médical  
du permis de conduire

EL MARDI L'HOUSSE



REVEAL SARL  
PHARMACIE CHIFA

Date: 04/12

N°: 53689

Stresant n°1

1 gel. matin

SV 1 gel. 18 heu

- Theromax 325 n°1

SV 1 gel/8h -

- Emipha 10 n°3 126,00 x3

- 1/2 cp 6 matin x 10 jee

pes 1 cp 6 x 3 jee

SV Spectrum 500

1 cp x 2/2 x 10 jee

- Vita meal Fat n°3

1 cp x 3 x 14

د. رشيدة حوميد بناني - عبد الرحمن بلوك 208، رقم 85 - الحي الحسني

الدار البيضاء - الهاتف: 05 22 90 23 81

Derb El Houria, Bd Sidi Abderrahmanr, Bloc 208, N°85 - Hay Hassani

Casablanca - Tél : 05 22 90 23 81

E-mail : bennanihoumid.rachida@gmail.com

758,70



131,60

86,40

378,00

REVEAL SARL  
PHARMACIE CHIFA

Date: 04/12

N°: 53689

N°: 53689

N°: 53689

N°: 53689

N°: 53689

N°: 53689

N°: 53689

N°: 53689

N°: 53689

N°: 53689

N°: 53689

N°: 53689

N°: 53689

N°: 53689

N°: 53689

N°: 53689

N°: 53689

N°: 53689

N°: 53689

N°: 53689

N°: 53689

N°: 53689

N°: 53689

N°: 53689

N°: 53689

N°: 53689

N°: 53689

N°: 53689

N°: 53689

N°: 53689

N°: 53689



# 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

Antiasthénique (A : appareil digestif et métabolisme).

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

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

En raison de la présence de saccharose dans ce médicament, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament en cas de diabète sucré ou de syndrome de malabsorption du sucres-isomaltose.  
**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN.**

## EXCIPIENTS A PRENDRE EN COMPTE

Saccharose et Lactose  
Parlons-en à votre médecin ou à votre pharmacien  
**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN.**

## 9. INTERACTIONS

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

- Interactions avec

PPV

LOT

PER

28,80



aple

**AFIN D'EVITER D'EVENTUELS EFFETS INDESIRABLES, 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 FAÇON 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 ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE**

Sans objet.

**13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES**

Sans objet.

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

- Conditions de prescription et de délivrance

- Précautions particulières de conservation

- Tenir hors de la portée des enfants

- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte

- Nom et adresse du fabricant quant celui-ci n'est pas le titulaire de l'AMM au Maroc

Sans objet

Sans objet

Sans objet

Sans objet

Sans objet

Sans objet

Sans objet

Sans objet

Sans objet

Sans objet

Sans objet

Sans objet

Sans objet

Sans objet

Sans objet

Sans objet

Sans objet

Sans objet

Sans objet

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

SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubeyr Ibnou Al Auouam

Roches Noires

20300 Casablanca

Maroc

Sans objet

Sans objet

Sans objet

Sans objet

Sans objet

Sans objet

Sans objet

Sans objet

Sans objet

Sans objet

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

# VITANEVRIL FORT 100 mg,

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

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

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.  
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

## 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

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

Benfotiamine ..... 100 mg

### Composition qualitative en excipients

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

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

Antiasthénique (A : appareil digestif et métabolisme).

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

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

En raison de la présence de saccharose dans ce médicament, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament en cas de diabète sucré ou de syndrome de malabsorption du sucres-isomaltose.  
**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN.**

## EXCIPIENTS A PRENDRE EN COMPTE

Saccharose et Lactose  
Parlons-en à votre médecin ou à votre pharmacien  
**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN.**

## 9. INTERACTIONS

- Interactions avec d'autres médicaments

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres aliments

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

PPV

LOT

PER

28,80



aple

**AFIN D'EVITER D'EVENTUELS EFFETS INDESIRABLES, 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 FAÇON 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 ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Sans objet.

## 13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Sans objet.

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

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

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

SYNTHEMEDIC  
20-22, Rue Zoubier Ibnou Al Auouam  
Roches Noires  
20300 Casablanca  
Maroc

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

# VITANEVRIL FORT 100 mg,

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

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

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.  
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

## 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

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

Benfotiamine ..... 100 mg

### Composition qualitative en excipients

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

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

Antiasthénique (A : appareil digestif et métabolisme).

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

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

En raison de la présence de sucrose-isomaltose, ce médicament est contre-indiqué chez les personnes souffrant de syndrome de malabsorption du sucrose-isomaltose.  
**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN.**

## EXCIPIENTS A PRENDRE EN CONSIDERATION

Saccharose et Lactose  
Parlons-en à votre médecin  
**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN.**

## 9. INTERACTIONS

- Interactions avec d'autres médicaments

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres aliments

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

- Interactions avec d'autres produits

PPV

LOT

PER

28,80



aple

**AFIN D'EVITER D'EVENTUELS EFFETS INDESIRABLES, 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 FAÇON 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 ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE**

Sans objet.

**13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES**

Sans objet.

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

- Conditions de prescription et de délivrance

- Précautions particulières de conservation

- Tenir hors de la portée des enfants

- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte

- Nom et adresse du fabricant quant celui-ci n'est pas le titulaire de l'AMM au Maroc

Sans objet

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

SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubeyr Ibnou Al Auouam

Roches Noires

20300 Casablanca

Maroc

Maroc

Maroc

Maroc

Maroc

Maroc

Maroc

Maroc

Maroc

Maroc

Maroc

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



# Stresam®

CHLORHYDRATE D'ETIFOXINE

Lot : 3729

Mfg: 02 2023

EXP.: 02 2026

BIOCODEX MAROC PPV : 63,20 DH

## **Veillez lire attentivement ce médicament car elle**

- Gardez cette notice. Voir rubrique 4.
- Si vous avez d'autres médicaments, consultez votre pharmacien.
- Ce médicament vous est prescrit pour vous-même ou pour d'autres personnes. Il peut avoir des effets indésirables. Les effets indésirables de cette maladie sont identiques à ceux de la maladie.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## **Que contient cette notice ?**

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

## **1. QU'EST-CE QUE STRESAM, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : ANXIOLYTIQUE - code ATC : N05BX03.

### **Indications thérapeutiques**

Ce médicament est préconisé pour diminuer les diverses réactions émotionnelles et corporelles qui accompagnent l'anxiété.

**ESCIPILEX 10 mg et 20 mg,**  
**comprimé pelliculé sécable**  
**Escitalopram**



**Veuillez lire  
de cette notice  
le médicament**

- Gardez cette notice  
besoin de la r  
- Si vous av  
vous avez l  
d'informations  
pharmacien.

- Ce médicament  
ment 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.

**L'OT**  
**EXP**  
**PPV**

considérés comme un facteur important

**232349 1**  
**07 2025**  
**125.00**



**Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE ESCIPILEX, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ESCIPILEX, comprimé pelliculé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ESCIPILEX, comprimé pelliculé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ESCIPILEX, comprimé pelliculé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

**1. QU'EST-CE QUE ESCIPILEX, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

ESCIPILEX contient la substance active escitalopram. L'escitalopram appartient à un groupe d'antidépresseurs appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS). Ces médicaments agissent sur le système sérotoninergique dans le cerveau en augmentant le taux de sérotonine. Les dysfonctionnements du système sérotoninergique sont

10 ans.

Environ deux semaines peuvent être nécessaires avant que vous ne commenciez à vous sentir mieux. Continuez à prendre ESCIPILEX même si vous tardez à ressentir une amélioration.

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

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ESCIPILEX, comprimé pelliculé sécable ?**

• **Ne prenez jamais ESCIPILEX, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :**

- si vous êtes allergique à l'escitalopram ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (listés dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »),

- si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la famille des inhibiteurs de la MAO, dont la sélégiline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson), le moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression) et le linéゾlide (un antibiotique),

- si vous êtes né avec ou si vous avez présenté un épisode de trouble du rythme cardiaque (observé à l'ECG, un examen réalisé pour évaluer comment votre cœur fonctionne),

- si vous prenez des traitements pour des troubles du rythme cardiaque qui pourraient affecter votre rythme cardiaque. (voir rubrique « Autres médicaments et ESCIPILEX »).



**ESCIPILEX 10 mg et 20 mg,**  
**comprimé pelliculé sécable**  
**Escitalopram**



**Veuillez lire  
de cette notice  
le médicament**

- Gardez cette notice  
besoin de la r  
- Si vous av  
vous avez l  
d'informations  
pharmacien.

- Ce médicament  
ment 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.

**L'OT**  
**EXP**  
**PPV**

considérés comme un facteur important

**232349 1**  
**07 2025**  
**125.00**



**Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE ESCIPILEX, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ESCIPILEX, comprimé pelliculé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ESCIPILEX, comprimé pelliculé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ESCIPILEX, comprimé pelliculé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

**1. QU'EST-CE QUE ESCIPILEX, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

ESCIPILEX contient la substance active escitalopram. L'escitalopram appartient à un groupe d'antidépresseurs appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS). Ces médicaments agissent sur le système sérotoninergique dans le cerveau en augmentant le taux de sérotonine. Les dysfonctionnements du système sérotoninergique sont

10 ans.

Environ deux semaines peuvent être nécessaires avant que vous ne commenciez à vous sentir mieux. Continuez à prendre ESCIPILEX même si vous tardez à ressentir une amélioration.

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

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ESCIPILEX, comprimé pelliculé sécable ?**

• **Ne prenez jamais ESCIPILEX, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :**

- si vous êtes allergique à l'escitalopram ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (listés dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »),

- si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la famille des inhibiteurs de la MAO, dont la sélégiline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson), le moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression) et le linéゾlide (un antibiotique),

- si vous êtes né avec ou si vous avez présenté un épisode de trouble du rythme cardiaque (observé à l'ECG, un examen réalisé pour évaluer comment votre cœur fonctionne),

- si vous prenez des traitements pour des troubles du rythme cardiaque qui pourraient affecter votre rythme cardiaque. (voir rubrique « Autres médicaments et ESCIPILEX »).

**ESCIPILEX 10 mg et 20 mg,**  
**comprimé pelliculé sécable**  
**Escitalopram**



**Veuillez lire  
de cette notice  
le médicament**

- Gardez cette notice pour avoir le  
besoin de la r  
- Si vous av  
vous avez l  
d'informations  
pharmacien.  
- Ce médicament

ment 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.

**L'OT**  
**EXP**  
**PPV**

considérés comme un facteur important

**232349 1**  
**07 2025**  
**125.00**



**Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE ESCIPILEX, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ESCIPILEX, comprimé pelliculé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ESCIPILEX, comprimé pelliculé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ESCIPILEX, comprimé pelliculé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

**1. QU'EST-CE QUE ESCIPILEX, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

ESCIPILEX contient la substance active escitalopram. L'escitalopram appartient à un groupe d'antidépresseurs appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS). Ces médicaments agissent sur le système sérotoninergique dans le cerveau en augmentant le taux de sérotonine. Les dysfonctionnements du système sérotoninergique sont

10 ans.

Environ deux semaines peuvent être nécessaires avant que vous ne commenciez à vous sentir mieux. Continuez à prendre ESCIPILEX même si vous tardez à ressentir une amélioration.

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

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ESCIPILEX, comprimé pelliculé sécable ?**

• **Ne prenez jamais ESCIPILEX, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :**

- si vous êtes allergique à l'escitalopram ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (listés dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »),

- si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la famille des inhibiteurs de la MAO, dont la sélégiline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson), le moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression) et le linézolide (un antibiotique),

- si vous êtes né avec ou si vous avez présenté un épisode de trouble du rythme cardiaque (observé à l'ECG, un examen réalisé pour évaluer comment votre cœur fonctionne),

- si vous prenez des traitements pour des troubles du rythme cardiaque qui pourraient affecter votre rythme cardiaque. (voir rubrique « Autres médicaments et ESCIPILEX »).



**SPECTRUM® 250 mg & 500 mg**  
**comprimés pelliculés, Boîtes de 10 et de 20**  
**SPECTRUM® 750 mg comprimé pelliculé,**  
**Boîte de 10**  
**(Ciprofloxacin)**

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes.

- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre médecin.
- Ce médicament vous a été prescrit.
- Il pourrait leur être nocif, même si le médicament est prescrit.
- Si un des effets indésirables mentionnés dans cette notice, par exemple, vous inquiète.

**Que contient cette notice :**

- Pourquoi le SPECTRUM® est utilisé.
- Quelles sont les informations à connaître.
- Comment utiliser SPECTRUM®.
- Quels sont les effets indésirables.
- Comment conserver SPECTRUM®.
- Informations supplémentaires.

**1. Qu'est-ce que SPECTRUM® Comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?**

Classe pharmacothérapeutique : Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02

SPECTRUM® contient une substance active, la ciprofloxacin. La ciprofloxacin est un antibiotique appartenant à la famille des fluoroquinolones. Elle agit en tuant les bactéries responsables des infections. Elle est active uniquement sur certaines souches pathogènes de bactéries.

**2. Pourquoi le SPECTRUM® est-il utilisé chez l'adulte pour traiter les infections bactériennes suivantes :**

- Infections des voies respiratoires
- Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou du sinus
- Infections urinaires
- Infections de l'appareil génital chez l'homme et chez la femme
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales
- Infections de la peau et des tissus mous
- Infections des os et des articulations
- Prévention des infections à la bactérie *Neisseria meningitidis*
- Prévention de la maladie du charbon

SPECTRUM® peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et/ou ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause. SPECTRUM® est utilisé pour traiter une infection due à différents types de bactéries. Un traitement antibiotique prolongé pourrait être prescrit en complément de SPECTRUM®.

**3. Vous présentant et l'adjuvant**

SPECTRUM® est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des pommelles et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose
- Infections urinaires compliquées, y compris les infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite)
- Exposition à la maladie du charbon

SPECTRUM® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent à votre avis médical et/ou si nécessaire.

**4. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser SPECTRUM® comprimé pelliculé ?**

**Ne prenez jamais SPECTRUM® comprimé pelliculé :**

- Si vous êtes allergique à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, en particulier le sucre.
- Si vous prenez de la ticlopidine (voir rubrique 4).
- Si vous prenez de la ticagrelor (voir rubrique 4).

- Si vous prenez de la ticagrelor (voir rubrique 4).

**Avertissements et précautions**

**Précautions d'emploi**

Ne prenez jamais SPECTRUM® comprimé pelliculé de la famille des fluoroquinolones/quinolones, incluant SPECTRUM®, comprimé pelliculé si vous avez déjà présenté un effet indésirable grave dans le passé lors de la prise d'un quinolone ou d'une fluoroquinolone. Si tel est le cas, vous devez en informer votre médecin au plus vite.

**Adresses à votre médecin avant de prendre SPECTRUM®, comprimé pelliculé :**

- Si vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement ;
- Si vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique ;
- Si vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que SPECTRUM®.

- Si vous êtes diabétique car vous pourriez risquer de présenter une hypoglycémie avec la ciprofloxacin ;
- Si vous souffrez de myasthénie (maladie rare qui entraîne une faiblesse musculaire) car les symptômes peuvent être exacerbés ;
- Si vous avez reçu un diagnostic de "hypertrophie ou de renflement" d'un gros vaisseau sanguin (anévrisme aortique) ou anévrisme périphérique d'un gros vaisseau ;
- Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique (une déchirure de la paroi artérielle) ;
- Si vous avez reçu un diagnostic de tumeurs des vaisseaux sanguins (régénération des vaisseaux sanguins) ;
- Si vous avez des antécédents familiaux d'épisodes de dissection aortique ou de valvulopathie calcique congénitale, ou présentez d'autres facteurs de risque ou affections prédisposantes (par exemple, des troubles du tissu conjonctif tels que le syndrome de Marfan ou le syndrome d'Ehlers-Danlos, le syndrome de Turner, le syndrome de Sjögren [une maladie auto-immune inflammatoire], des troubles vasculaires tels que l'hérédité de Takayasu, l'artérite à cellules géantes, la maladie de Behçet, l'hypertension artérielle ou une atherosclérose connue, la polyarthrite rhumatoïde [une maladie des articulations] ou l'endocardite [une infection du cœur]).

Si vous avez des problèmes cardiaques, la ciprofloxacin doit être utilisée avec précaution si vous êtes âgé(e) avec, ou si vous avez des antécédents familiaux d'allongement de l'intervalle QT (observé sur un tracé ECG, enregistrement du tracé électrique du cœur), si vous avez un déséquilibre électrolytique dans le sang (notamment un taux faible de potassium ou de magnésium dans le sang), si vous avez un rythme cardiaque très lent (appelé « bradycardie »), si vous avez un cœur avec une maladie cardiaque, ou si vous avez une crise d'épilepsie (une attaque du cerveau), ou si vous êtes une femme ou une personne âgée à qui vous prenez d'autres médicaments qui peuvent entraîner certaines anomalies de l'ECG (voir rubrique 2. Prise d'autres médicaments).

- Si vous ou un membre de votre famille êtes atteints d'un déficit en glucose-6-phosphate

déhydrogénase (G6PD), car vous pourriez alors risquer de présenter une anémie avec la ciprofloxacin.

Pour le traitement de certaines infections de l'appareil génital, votre médecin peut vous prescrire un autre antibiotique en association à SPECTRUM®. Si aucune amélioration des symptômes n'est observée après 3 jours de traitement, veuillez consulter votre médecin.

**Pendant la prise de SPECTRUM®, comprimé pelliculé**

Prenez immédiatement votre médicament si un des troubles suivants se produit pendant le traitement :

• **ALLERGIE** (SPECTRUM® vous a été administré si le traitement par SPECTRUM®

est allergique sévère et soudain (réaction/choix anaphylactique, œdème de

Des la première dose, il existe un risque faible de survenue d'une réaction allergique

le manifestant par les symptômes suivants : oppression dans la poitrine, sensations

se, sensation de malaise, essoufflement, ou sensations vertigineuses lors du

ou de la position debout. Si ces symptômes surviennent, arrêtez de prendre

et contactez immédiatement votre médecin.

des indésirables graves, durables, invalidants et potentiellement irréversibles. Les

des antécédents de type fluoroquinolone-quinolone, y compris SPECTRUM®, ont été

des effets indésirables très graves, parfois pouvant entraîner la mort, pendant

de moins de 60 ans), invalidants ou potentiellement irréversibles. Il s'agit notamment de

les tendons, les muscles et les articulations des membres supérieurs et inférieurs, de

l'articulation, de sensations anormales telles que des fourmillements, des picotements, des

l'articulation, un engourdissement, une brûlure, des sensations de froid, des

personnes incluant des troubles de la vue, du goût, de l'odorat et de l'audition, d'une dépression, de

troubles de la mémoire, d'une fatigue intense et de troubles sévères du sommeil.

Si vous présentez l'un de ces effets indésirables après avoir pris SPECTRUM®, contactez immédiatement

votre médecin avant de poursuivre le traitement. Vous devez éviter de vous exposer à la poursuite de

votre traitement et envisager l'arrêt de la prise de SPECTRUM®.

• **Une douleur et un gonflement au niveau des articulations ainsi qu'une inflammation ou**

une rupture des tendons peuvent survenir dans le cas de la prise. Le risque est plus important si vous êtes

âgés (plus de 60 ans), si vous avez eu une greffe d'organe, si vous avez des problèmes rénaux ou

si vous prenez un traitement par des corticoïdes. L'inflammation et la douleur peuvent se

produire dès les premiers 48 heures du traitement et jusqu'à plusieurs mois après l'arrêt du

traitement par SPECTRUM®. Dès les premiers signes de douleur ou d'inflammation d'un tendon

(par exemple au niveau de la cheville, du poignet, du coude, de l'épaule ou du genou), arrêtez de

prendre SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin et/ou votre pharmacien. Evitez tout

effort inutile car cela pourrait aggraver le risque de rupture d'un tendon.

• Si vous sentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine

ou du dos, qui peuvent être des signes d'un anévrisme et d'une dissection aortique, contactez

immédiatement votre médecin. Si vous présentez ces symptômes, votre risque peut être augmenté

si vous êtes traité(e) avec des corticoïdes administrés par voie générale.

• Si vous sentez soudainement un essoufflement, en particulier lorsque vous vous allongez

sur votre lit, ou si vous remarquez un gonflement de vos chevilles, de vos pieds ou de votre

abdomen, ou une nouvelle apparition de palpitations cardiaques (sensation de battements de

cœur rapides ou irréguliers), contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre maladie neurologique telle que l'ischémie

cérébrale ou un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables neurologiques (crises

convulsives), pourraient se produire. Si des crises convulsives surviennent, arrêtez

immédiatement votre traitement par SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin.

• Dans des rares cas, des symptômes d'atteinte neurologique (neuropathie) tels que des douleurs,

une sensation de brûlure, des picotements, un engourdissement et/ou une faiblesse musculaire

peuvent survenir, en particulier au niveau des pieds et des mains et des bras.

Dans ces cas, arrêtez de prendre SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin afin

de prévenir une évolution vers un état potentiellement irréversible.

• Des réactions psychiatriques peuvent survenir dès la première utilisation d'antibiotiques

appartenant à la famille des quinolones, y compris SPECTRUM®. Si vous souffrez de

troubles psychiatriques sévères, contactez immédiatement votre médecin.

• Dans des rares cas, une dépression ou une psychose peut évoluer des

pensées suicidaires et des comportements auto-destructeurs tels que des tentatives de suicide,

ou un suicide (voir Rubrique 4). Quels sont les effets indésirables éventuels ? Si une

personne présente une psychose ou comportements suicidaires se manifestant,

contactez immédiatement votre médecin.

• Les antibiotiques de la famille des quinolones peuvent provoquer une augmentation de votre taux

de sucre dans le sang en raison de la valeur normale (hyperglycémie), ou une diminution de

la valeur normale (hypoglycémie). Si vous présentez des symptômes de

conscience (comme l'hypoglycémie) dans les cas graves (voir rubrique 4). Quels sont les effets

indésirables éventuels ? Ceci est important à prendre en compte pour les patients diabétiques. Si

vous êtes diabétique, votre taux de sucre dans le sang doit être étroitement surveillé.

• Une diarrhée peut se produire pendant la prise d'antibiotiques, y compris avec SPECTRUM®,

et même plusieurs semaines après le début du traitement. Si la diarrhée devient sévère ou persistante

ou si vous remarquez la présence de sang ou de mucus dans vos selles, arrêtez immédiatement de

prendre SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin, car votre vie pourrait être mise

en danger ou en raison de la diarrhée ou de la présence de sang dans vos selles.

• Si votre vue se dégrade ou si vous sentez une quiconque effet au niveau des yeux,

contactez immédiatement un ophtalmologiste.

• Votre peau devient plus sensible au soleil et aux rayons ultraviolets (UV) lorsque vous

prenez SPECTRUM®. Évitez l'exposition prolongée au soleil ou aux rayons UV artificiels

comme ceux des cabines de bronzage.

• Prévenez le médecin ou le personnel du laboratoire d'analyses que vous prenez

SPECTRUM® si vous devez subir un prélèvement de sang ou d'urine.

• Si vous avez des problèmes rénaux, prévenez votre médecin car la dose de SPECTRUM®

doit être ajustée en fonction de votre fonction rénale.

• SPECTRUM® peut provoquer des troubles hépatiques. Si vous remarquez le moindre symptôme

tel qu'une perte d'appétit, une jaunisse (jaunissement de la peau), des urines foncées, des démangeaisons

ou une sensation de fatigue, contactez immédiatement votre médecin.

• SPECTRUM® peut entraîner une diminution du sucre dans le sang et réduire

voire résister aux infections. Si vous présentez une infection accompagnée de symptômes tels

qu'une fièvre et une altération importante de votre état général ou une fièvre accompagnée de

symptômes d'infection locale tels que des douleurs dans la gorge/pharynx/bouche ou des

infections de la peau, contactez immédiatement votre médecin. Une infection grave peut être

effectuée afin de rechercher une éventuelle diminution du taux de certains globules blancs

(granulocytes). Il est important d'indiquer à votre médecin que vous prenez ce médicament.

Enfants et adolescents

Sans objet

**Prise d'autres médicaments**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous

prenez tout autre médicament ou si vous

prenez des médicaments à base de SPECTRUM® en même

temps que de SPECTRUM®.

Ne prenez pas de SPECTRUM® en même

temps que des effets indésirables tels qu'une baisse

(voir rubrique 2). Ne prenez jamais SPECTRUM®.

Les médicaments suivants sont connus pour

interagir avec SPECTRUM® : les produits

thérapeutiques de ces produits, et augmenter la

Prévenez votre médecin si vous prenez :

• Antiviraux (par exemple : la warfarine, la

fluorine) ou autres anticoagulants oraux (destinés

à prévenir les caillots sanguins) (Bédouin)

• Méthotrexate (utilisé dans certains types de

Thérapie (utilisée dans des problèmes

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

Oral (utilisée dans des problèmes de

**ESCIPLEX 10 mg et 20 mg,**  
**comprimé pelliculé sécable**  
**Escitalopram**



considérés comme un facteur important

**Veuillez lire**  
**de cette notice**  
**médicament.**

- Gardez cette

besoin de la r

- Si vous av

vous avez un

d'informations

pharmacien.

- Ce médicament

ment prescrit. Ne le donnez jamais

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.

L O T

EXP

PPV

2 3 2 3 4 9 1

0 7 2 0 2 3

1 2 6 . 0 0



10 ans.

Environ deux semaines peuvent être nécessaires avant que vous ne commenciez à vous sentir mieux. Continuez à prendre ESCIPLEX même si vous tardez à ressentir une amélioration.

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

**Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE ESCIPLEX, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ESCIPLEX, comprimé pelliculé sécable ?

3. COMMENT PRENDRE ESCIPLEX, comprimé pelliculé sécable ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER ESCIPLEX, comprimé pelliculé sécable ?

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

**1. QU'EST-CE QUE ESCIPLEX, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

ESCIPLEX contient la substance active escitalopram. L'escitalopram appartient à un groupe d'antidépresseurs appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS). Ces médicaments agissent sur le système sérotoninergique dans le cerveau en augmentant le taux de sérotonine. Les dysfonctionnements du système sérotoninergique sont

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ESCIPLEX, comprimé pelliculé sécable ?**

• **Ne prenez jamais ESCIPLEX, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :**

- si vous êtes allergique à l'escitalopram ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (listés dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »),

- si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la famille des inhibiteurs de la MAO, dont la sélégiline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson), le moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression) et le linézolide (un antibiotique),

- si vous êtes né avec ou si vous avez présenté un épisode de trouble du rythme cardiaque (observé à l'ECG, un examen réalisé pour évaluer comment votre cœur fonctionne),

- si vous prenez des traitements pour des troubles du rythme cardiaque qui pourraient affecter votre rythme cardiaque. (voir rubrique « Autres médicaments et ESCIPLEX »).





Gélules  
Voie orale

# THERAMAG®

## FORMES ET PR

-THERAMAG® B6

-THERAMAG® 375

## COMPOSITIO

-THERAMAG® B6

1 gélule), gélule  
stéarate de magn

-THERAMAG® 375 mg : Magnésium marin : 375 mg/1 gélule, vitamine B6 : 2 mg/1 gélule,  
stéarate de magnésium, gélule végétale.

LOT: 0A334  
EXP: 08/26  
PPC: 99.50DH

# THERAMAG®

## 375 mg

## PROPRIETES :

THERAMAG® est à base de Magnésium d'origine marine et de vitamine B6.

THERAMAG® contribue au bon fonctionnement nerveux et musculaire.

Il aide à réduire la fatigue physique et émotionnelle (nervosité, irritabilité, stress, surmenage, difficultés d'endormissement et de concentration), et à maintenir une bonne fonction musculaire (un déficit en magnésium peut être la source de crampes musculaires et de fourmillements).

## CONSEILS D'UTILISATION :

-THERAMAG® B6 300 mg : 1 gélule par jour avec un grand verre d'eau.

-THERAMAG® 375 mg : 1 gélule par jour avec un grand verre d'eau.

## PRECAUTIONS D'UTILISATION :

- Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.
- Ne pas laisser à la portée des enfants.
- A utiliser en complément d'une alimentation variée.
- A conserver à l'abri de l'humidité et de la chaleur.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

-THERAMAG® B6 300 mg : Fabriqué par ADP Laboratoire Reventin-Vaugris - France  
Importé et distribué au Maroc par THERAPHARM - Casablanca

-THERAMAG® 375 mg : Fabriqué par Laboratoire IRCOS - Marrakech, Maroc  
Autorisation sanitaire ONSSA N° : CAPV.19.257.19  
Distribué par THERAPHARM - Casablanca

-THERAMAG® B6 300 mg :

Numéro d'enregistrement au Ministère de la Santé et de la protection sociale :  
20231710048/RQv2/CA/DPS/DMP/18

-THERAMAG® 375 mg :

Numéro d'enregistrement au Ministère de la Santé et de la protection sociale :  
20222211753/V1/CA/DPS/DMP/18.

Docteur Rachida HOUMID BENNANI

Docteur en médecine



الدكتورة رشيدة حوميد بناني

دكتورة في الطب

Casablanca, le: 12. 01. 2023

- متعددة الممارسات
- حائزة على دبلوم الفحص بالصدر
- حائزة على دبلوم الطب الرياضي
- حائزة على دبلوم التغذية و الحماية
- التغذية الوظيفية
- حائزة على دبلوم داء السكري
- أمراض الأيض - السمنة
- الطب النسائي - فحص ما قبل الزواج
- مراقبة الحمل
- كسبية معتمدة من طرف وزارة الصحة
- للفحص الطبي خاص بخصة السياقة

- Omnipraticien
- Diplômée en Echographie
- Diplômée en Médecine du Sport
- Diplômée en Nutrition-Dietetique
- Nutrition Fonctionnelle
- Diplômée en Diabétologie
- Maladies métaboliques - Obésité

- Gynécologie - Examen prénuptial
- Surveillance de la grossesse

- Medecin agréé par le ministre de SP pour l'examen médical du permis de conduire

EL MARTIN L'HOUSINE

- NFS. VS. CRP

- Fenehinomie

- GAS ALA

- TSH

LABO DIRE CA ANFA  
Dr. LAMLOU KASSI S. wa  
141 Bis Bd Sidi Abderrahmane  
Hay Hassani, Casablanca  
tel: 05 22 90 23 81 Fax: 05 22 90 23 81

Docteur Rachida HOUMID BENNANI  
Travailleur par Le Ministère  
de la Santé Publique  
Derb El Houria, Bloc 208, Sidi Abderrahmane  
Hay Hassani - Casablanca  
Tél : 0522 90 23 81

درب الحرق شارع ميدي عبد الرحمان بلوك 208، رقم 85 - الحي الحسني  
05 22 90 23 81 - الهاتف : الدار البيضاء - الماتف :

Derb El Houria, Bd Sidi Abderrahmane, Bloc 208, N°85 - Hay Hassani  
Casablanca - Tél : 05 22 90 23 81  
E-mail : bennanihoumid.rachida@gmail.com