

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 canalaire, 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 canalaire.

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.

N° M20- 0005908

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2091 Société : R.A.M

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : FAHIM SALAH 196994

Date de naissance : 01.01.1947

Adresse : Dr. KBALA JACINTHE. Benchehida

Tél. : 06 78 76 85 87 Total des frais engagés : 606,90 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Leila BEKKAI
134 Bd. El Fida Hay Yasmine

Tél. : 0661 56 93 14

Date de consultation : 15/01/2024

Nom et prénom du malade : MOUKRIM Malika Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Bronchite aigre / asthme

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 : Dr. Leila BEKKAI

Le : 21.01.2024

Signature de l'adhérent(e) :

Signature



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

RELEVE DES TRAITS 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
15/04/2014	Consultation	1	150 DH	Dr. Leila BENKAL Bd. El Fina Hay Yasmina 26/01/2014

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE LA CHAUMIÈRE Tél. 022.32.66 16100 CHATEAUBRIANT	15/07/24	456,90

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, 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 2 1 1 2 3 4 5 6 7 8 8 7 7 6 6 5 5 4 4 3 3 2 2 1 1 2 B	D 00000000 35533411	H 21433552 00000000 00000000 11433553	
				Coefficient DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET GACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

ORDONNANCE

M^{me} Monkrim Malika

Dr. Leila BÉKKAI
134, Bd. El Fida Hay Yasmina
Tél: 0661 56 93 14

BERRECHIN, Le: 15/01/2024

116,00

① - ZAMOX 1f sachet

40,00 1- 0 - 1 x 08 jours

② - + PREGNY 20mg q. eff.

69,00 3- 0 - 0 x 05 jours

③ - DOCLVOX sirop

11,50 1- 0 - 0

④ - VITAC 1000

89,50 1- 0 - 0

⑤ - MAXITONE AB

82,00 1- 0 - 0

⑥ - BLOC AC 20mg gel

41,00 1- 0 - 0 x 14

⑦ - ZOVIRAX crème

11,00 1- 0 - 0

1/16

n°1

n°2

n°1

n°2

PHARMICIA
SP. BADE

Leila BÉKKAI
134, Bd. El Fida Hay Yasmina
Tél: 0661 56 93 14

ZAMOX®

AMOXICILLINE-ACIDE CLAVULANIQUE

1 g/125 mg,

Poudre pour suspension

buvable en sachet

Boîte de 12, 14, 16, 21 et 24 sachets

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la re lire.
- 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.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION :

Poudre pour suspension buvable, boîte de 12, 14, 16, 21 et 24 sachets.

COMPOSITION :

Principes actifs :

Amoxicilline trihydratée, quantité correspondant à amoxicilline..... 1000 mg
Clavulanate de potassium, quantité correspondant à acide clavulanique..... 125 mg

Excipients :

q.s.p.n un sachet

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

ZAMOX est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactivés). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

INDICATIONS :

ZAMOX est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes :

- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- infections des os et des articulations.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ZAMOX.
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.
- Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé ictere (jaunissement de la peau) lors de la prise antibiotique.

Ne prenez pas ZAMOX si vous êtes dans l'un des situations mentionnées ci-dessus.

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

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Faites attention avec ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien de prendre ce médicament si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'allez pas régulièrement.

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

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher l'agent responsable de l'infection.

Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage de ZAMOX ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

ZAMOX peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des allergies, des convulsions et une inflammation intestinale. Lorsque vous prenez ZAMOX, vous devez certaines symptômes afin de réduire les risques de souhaités et gênants ». « de sanguins et urinaires » ou effectuez des analyses de sang (nombre de

rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière (ier) que vous prenez ZAMOX. En effet, ZAMOX peut influer sur les résultats de ces types de tests.

Liste des excipients à effet notable : Saccharose, Potassium, Sodium. **Informations importantes concernant certains composants de ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :**

- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

- Ce médicament contient du potassium. À prendre en compte chez les patients insuffisants rénaux ou chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en potassium.

- Ce médicament contient du Sodium. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES FORMES D'INTERACTIONS :

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Cela inclut les médicaments vendus sans ordonnance, et aussi les produits à base de plantes.

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec ZAMOX, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probénécide (en traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'ajuster votre dose de ZAMOX. Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont pris avec ZAMOX, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises. ZAMOX peut influer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

ZAMOX peut influer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement pour prévenir le rejet de greffe d'organes).

Interactions avec les aliments et les boissons : Sans objet.

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

Sportifs : Sans objet.

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

ZAMOX peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou s'il est possible que vous le soyez, ou si vous allaitez, vous devez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

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

COMMENT PRENDRE ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet ?

Instructions pour un bon usage

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin.

MM N° 720/16 DMP /21/NRQ

votre ration.

ZAMOX® Adulte
AMOXICILLINE-ACIDE CLAVULANIQUE
1g/125mg

16 SACHETS



6 118000 041160

PPV: 116DH00
PER: 09-26
LOT: M 3265

PREDNI® 20 Cooper

Comprimé effervescent sécable - Boîte de 20

(Prednisolone)

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

Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourra leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?

3. Comment prendre Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?

6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : GLUCOCORTICOÏDES - USAGE SYSTÉMIQUE - Code ATC : H02AB06 (H. Hormones non sexuelles). Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïden).

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 10 kg. Ce médicament est utilisé dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

Son action est utilisée dans le traitement de nombreuses affections inflammatoires ou allergiques.

À fortes doses, ce médicament diminue les réactions immunitaires et est donc également utilisé pour prévenir ou traiter le rejet des greffes d'organes.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?

Ne prenez jamais Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable

• Si vous êtes allergique à la substance active (prednisolone) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

• Si vous avez une infection.

• Si vous souffrez actuellement d'une maladie virale (hépatite virale, varicelle) ou qui peut réapparaître (herpès, zona).

• Si vous avez des problèmes mentaux et que vous n'êtes pas traité pour ceux-ci.

• Si vous devez être vacciné par un vaccin vivant (par exemple contre la rougeole, la varicelle, la fièvre jaune...).

Avertissements et précautions

Ce médicament doit être pris sous une stricte surveillance médicale. Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 10 kg et par conséquent chez les prématurés et les nouveau-nés à terme.

Cependant, chez les nourrissons prématurés traités par d'autres médicaments de la même classe, une échographie cardiaque doit être effectuée pour surveiller la structure et la fonction du muscle cardiaque.

Avant le traitement, prévenez votre médecin :

• Si vous avez été vacciné récemment.

• Si vous avez eu ou avez un ulcère digestif, une maladie du gros intestin, si vous avez été opéré récemment pour un problème d'intestin.

• Si vous avez du diabète (taux de sucre trop élevé dans le sang), ou une tension artérielle élevée.

• Si vous avez une infection (notamment si vous avez eu la tuberculose).

• Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement.

• Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os avec une fragilité des os) et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue

présentant une intolérance galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient 25,2 mg de sodium (composant principal du sel de cuisine/table) par unité. Cela équivaut à 1,26 % de l'apport alimentaire quotidien maximal demandé de sodium pour un adulte.

3. COMMENT PRENDRE Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?

Posologie

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 10 kg. La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, en fonction de votre poids et de la maladie traitée. Elle est strictement individuelle. Le dosage de PREDNI 20 Cooper est adapté si vous débutez un traitement ou si vous devez prendre un traitement sur une courte durée nécessitant des doses moyennes ou fortes.

Si vous devez prendre ce traitement sur une durée prolongée et à des doses inférieures à 20 mg par jour, il existe des dosages plus appropriés.

Mode d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale.

Vous devez dissoudre les comprimés dans un verre d'eau. Avalez le contenu du verre de préférence au cours du repas, en une prise le matin.

Durée du traitement

Elle est déterminée par votre médecin.

Il est très important de suivre régulièrement le traitement et de ne pas le modifier, ni l'arrêter brutalement sans l'avis de votre médecin. En cas de traitement prolongé, suivez les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

Si vous avez pris plus de Predni 20 Cooper comprimé effervescent sécable que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre Predni 20 Cooper comprimé effervescent sécable :

Pour être efficace, ce médicament doit être utilisé régulièrement. Cependant, si vous oubliez de prendre une dose, continuez le traitement normalement.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Ce médicament, si toléré lorsque l'on est pauvre en sel, est parfois associé à une modification potassium pour complémentaire.

• Une apparition d'effets indésirables pouvant entraîner des troubles de sommeil (insomnie).

• Un enrouement reconnaissable du visage, un œil, une narine.

• Une fragilité des os et des tendons.

• Des atteintes de la hanche (ostéoporose).

• Des troubles de la vision (insomnie).

• Une infection reconnaissable du visage, un œil, une narine.

• Une fragilité des os et des tendons.

• Des atteintes de la hanche (ostéoporose).

• Des troubles de la vision (insomnie).

• Une infection reconnaissable du visage, un œil, une narine.

• Une fragilité des os et des tendons.

• Des atteintes de la hanche (ostéoporose).

• Des troubles de la vision (insomnie).

• Une infection reconnaissable du visage, un œil, une narine.

• Une fragilité des os et des tendons.

• Des atteintes de la hanche (ostéoporose).

20 x votre panse, est le plus souvent bien

le régime

int, it : cre, le

sel, sel

du

be, de

ordures, les

pancreas surrou

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00

40,00



DociVox

Sirop
Voie orale

Sirop naturel sans conservateur



FORMES ET PRESENTATIONS

DociVox sirop - Flacon 200 ml - Flacon 125 ml

PROPRIETES :

DociVox sirop naturel est à base d'extraits de plantes (le Thym, la Mauve et le Mélèze), d'huile essentielle d'eucalyptus, du miel et de la propolis.

DociVox sirop naturel apaise les voies respiratoires, adoucit la gorge irritée en cas de toux et renforce les défenses naturelles de l'organisme.

DociVox sirop naturel ne contient pas de conservateur.

UTILISATIONS :

- Voies respiratoires encombrées - Gorge irritée - Toux - Enrouement.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Adulte : une cuillère à soupe 3 à 4 fois par jour.

Enfant : une cuillère à café 2 à 4 fois par jour.

Dans tous les cas, se conformer à la prescription de votre médecin ou pharmacien.

DociVox sirop naturel est administré par voie orale.

Bien agiter le flacon avant chaque emploi.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Déconseillé aux personnes allergiques aux produits de la ruche ou à l'un des constituants

- Déconseillé chez la femme enceinte, allaitante et nourrisson.

- Le produit peut présenter un léger dépôt, des changements de couleur ou de goût qui sont attribuables aux caractères naturels des plantes; toutefois la qualité et l'efficacité du produit ne sont pas altérées.

- Après ouverture, à conserver au frais et à consommer dans un délai de 4 semaines.

- Tenir hors de la portée des enfants.

COMPOSITION :

Sirop de fructose; Arôme naturel de miel; Maltodextrine; Eau purifiée; Extrait de Propolis; Extrait aqueux de plantes obtenu à partir de feuille de Thym (Thymus vulgaris); Feuille de Mauve (Malva sylvestris); Extrait de Mélèze; Huile essentielle d'eucalyptus; Extrait de rocou; Caramel; Menthol; Acide citrique.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Autorisation ministère de la santé n° 20221712366/RQv2/CA/DPS/DMP/18



DociVox® Spray gorge

Spray
Voie orale

Calme l'irritation et Soulage la douleur de la Gorge



PROPRIETES :

Docivox Spray gorge offre l'avantage d'une application très ciblée. Il agit directement sur la sphère oropharyngée pour un effet immédiat.

Docivox Spray gorge est doté d'un embout pulvérisateur directement sur les parties de l'oropharynx difficiles d'accès.

Docivox Spray gorge est à base d'actifs naturels ayant des actions apaisantes.

Grace à ses propriétés, Docivox Spray gorge est un adjuvant de la sphère oropharyngée provoquées par le froid, les allergies externes.

Docivox Spray gorge permet un confort de la gorge irritée grâce à une sécheresse de la gorge, des picotements ou une diffi-



LOT : 230 799
DLUO : 09/2026
49,00 DH



Docivox Spray gorge, grâce à sa formulation sans alcool ni conservateurs est adapté aux enfants de 3 ans et plus.

ESAC® 20 mg

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourrez 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

Ésoméprazole..... 20,00 mg

Sous forme d'ésoméprazole magnésium trihydrate.

Excipients dont et saccharose : q.s.p 1 gélule gastrorésistante

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 kétocozaole (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.

En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes modifications des symptômes.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en sucrase isomaltase (maladies métaboliques rares).

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être, ou si vous allaitez, dites-le à votre médecin avant de prendre ESAC.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Allaitement.

Ce médicament ne doit pas être utilisé au cours de l'allaitement.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments.

Il est important d'informer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament notamment l'itraconazole ou le kétocozaole, le diazépam, la phénytoïne, la warfarine, l'atazanavir, la clarithromycine ou le cisapride, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Comment prendre ESAC 20 mg ?

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et quand vous devez les prendre.

Le dosage des gélules que vous prenez et la durée du traitement dépendront de l'importance des symptômes dont vous souffrez.

Vous pouvez prendre vos gélules au cours d'un repas ou à jeun. Les gélules ne doivent pas être mâchées ni croquées.

Elles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau.

Si vous avez des difficultés pour avaler, le contenu des gélules peut être mis dans un demi-verre d'eau non gazeuse. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Vous pouvez alors boire la solution contenant des petits granules immédiatement ou dans les 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.

Rincez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire. Tous les granules doivent être avalés sans être mâchés ni croqués.

Pour les patients ne pouvant pas avaler, le contenu des gélules peut être dispersés dans de l'eau non gazeuse et administrés par sonde gastrique.

La posologie habituelle est :

Adultes et enfants à partir de 12 ans :

- Traitement de l'oesophagite :

40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Chez certains patients, un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

- Prévention des rechutes des oesophagites :

20 mg une fois par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides)

20 mg une fois par jour.

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 ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre ESAC 20 mg :

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 20 mg est susceptible d'entraîner occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes. Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt du traitement.

Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales, flatulence.

Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations, particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynécomastie (gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite (inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un champignon), diminution du nombre des cellules sanguines (globules rouges, globules blancs, plaquettes), encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère pré-existante, hépatite avec ou sans ictere (jaunisse), insuffisance hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire, photosensibilisation, réactions cutanées graves (réactions bulleuses), alopecie (chute de cheveux), réactions allergiques telles que gonflement du visage, des lèvres, du palais et/ou de la langue, bronchospasme, choc anaphylactique, fièvre, néphrite interstitielle (atteinte rénale), augmentation de la sueur, vision trouble, perturbation du goût et diminution du taux de sodium dans le sang. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Instructions d'utilisation pour l'administration par sonde gastrique.

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

Seule l'eau non gazeuse doit être utilisée.

Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Rincer la sonde avec de l'eau avant administration.

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

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

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

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

4. Raccorder la sonde sur la seringue.

5. Agiter la seringue, puis la poser 5-10 ml dans la sonde.

Puis, replacer la seringue en maintenant la position embout vers le bas.

6. Retourner la seringue embout 5-10 ml dans la sonde. Répéter ce geste.

7. Remplir de nouveau la seringue 5, si nécessaire, afin de ne laisser que 10 ml dans la sonde.

8. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

9. Remettre la seringue dans la sonde et la poser dans l'œsophage.

10. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

11. Remettre la seringue dans la sonde et la poser dans l'œsophage.

12. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

13. Remettre la seringue dans la sonde et la poser dans l'œsophage.

14. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

15. Remettre la seringue dans la sonde et la poser dans l'œsophage.

16. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

17. Remettre la seringue dans la sonde et la poser dans l'œsophage.

18. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

19. Remettre la seringue dans la sonde et la poser dans l'œsophage.

20. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

21. Remettre la seringue dans la sonde et la poser dans l'œsophage.

22. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

23. Remettre la seringue dans la sonde et la poser dans l'œsophage.

24. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

25. Remettre la seringue dans la sonde et la poser dans l'œsophage.

26. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

27. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

28. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

29. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

30. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

31. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

32. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

33. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

34. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

35. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

36. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

37. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

38. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

39. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

40. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

41. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

42. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

43. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

44. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

45. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

46. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

47. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

48. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

49. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

50. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

51. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

52. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

53. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

54. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

55. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

56. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

57. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

58. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

59. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

60. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

61. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

62. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

63. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

64. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

65. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

66. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

67. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

68. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

69. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

70. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

71. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

72. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

73. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

74. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

75. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

76. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

77. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

78. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

79. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

80. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

81. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

82. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

83. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

84. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

85. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

86. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

87. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

88. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

89. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

90. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

91. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

92. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

93. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

94. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

95. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

96. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

97. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

98. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

99. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

100. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

101. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

102. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

103. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

104. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

105. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

106. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

107. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

108. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

109. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

110. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

111. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

112. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

113. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

114. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

115. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

116. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

117. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

118. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

119. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

120. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

121. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

122. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

123. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

124. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

125. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

126. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

127. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

128. Remuer de nouveau la seringue, un volume de 50 ml d'eau.

129. Remuer de nouveau la seringue, un volume

Zovirax 5% crème

Aaciclovir

Tube de 2g



Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 Zovirax 5%, crème, et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Zovirax 5%, crème ?
3. Comment prendre Zovirax 5%, crème ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Zovirax 5%, crème ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE Zovirax 5%, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : Antiviral pour usage local - D06BB03 (D : Dermatologie)

Manifestations d'infections hérpétiques génitales et labiales, selon prescription médicale.

En raison de son mode d'action, l'aciclovir n'éradique pas les virus, il les empêche de se multiplier. Le malade restera donc exposé à la même fréquence de récidive.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE SUR ZOVIRAX 5% crème ?

N'utiliser jamais Zovirax 5% crème :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'aciclovir ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

Avertissements et précautions :

Adresssez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser ce médicament.

- L'application de la crème dans la bouche, dans le nez ou dans l'œil n'est pas recommandée.

Si vous êtes sévèrement immunodéprimé (par exemple, malade du sida), consultez votre médecin pour le traitement d'une infection.

Autres médicaments et Zovirax 5% crème :

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

LOT 3F4W

EXP 05-2026

GlaxoSmithKline Maroc
 Aïn El Aouda
 Région de Rabat
 PPV: 45,00 DH
 ID:65296
 6 118001 141548

à une température ne dépassant