

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.
- les achats des médicaments à l'étranger en cas d'absence des vignettes ou codes-barres une facture du pharmacien est exigée en plus de l'ordonnance du médecin prescripteur

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 une fois par an.

Adresses Mails utiles

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

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

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



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

Déclaration de Maladie

M23- N° 0030398

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10525 Société : 203171

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☒ Autre :

Nom & Prénom : ABOUHAYANE MOUSSA

Date de naissance : 01-01-1968

Adresse : Residence one Hill Imb 9 Apt 6

Ville : Ville Verte Bouskoura

Tél. : 0664869562 Total des frais engagés : 781,20 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

DR. BETTACHE Achraf
Médecin Généraliste
Bd Oued Tassout, Rue 30, N°36
Oulfa - Casablanca
Tél : 05 45 55 06 54

Date de consultation : 18/03/2024

Nom et prénom du malade : FOUQIR FATIHA Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Candidose buccale, Diabète, arthroses

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 : Casablanca Le : 08/04/2024

Signature de l'adhérent(e) :

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
18/03/24	C1			DEBETTACHE Achraf Médecine Générale Bd Oued Tassout - Rue 30 N36 Oulfa - Casablanca Tél 06 45 55 06 54

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	18/03/24	587,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		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 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																							
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>D</td> <td></td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>		H		H	25533412	21433552		00000000	00000000		D		G	00000000	00000000		35533411	11433553		B			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H		H																					
	25533412	21433552																						
	00000000	00000000																						
	D		G																					
	00000000	00000000																						
	35533411	11433553																						
	B																							
	[Création, remont, adjonction]		MONTANTS DES SOINS																					
	Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		DATE DU DEVIS																					
		DATE DE L'EXECUTION																						

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. BETTACHE ACHRAF

Médecine Générale

Lauréat de la Faculté de Médecine
et de Pharmacie de Casablanca



الدكتور بطاش أشرف

الطب العام

خريج كلية الطب والصيدلة
بالدار البيضاء

ORDONNANCE

Casablanca, le: 18/03/2024

Mme FOUQIR FATHA

24.40 x 1) Levathyron 100µg (04 Boîtes) (AS)

100.40 rep 1/1
55.30 2) Brexin ep (02 boîtes) (AS)

40.00 x 2/3) Gyne Dermofix (02 Boîtes) (AS)

45.60 1 amp 1/1
4) D - cine angroals

17.50 x 3 1 amp / mois
5) ADD 500µg (03 Boîtes)
rep x 2/1

PPV: 49,60 DH
LOT: 23B09
EXP: 02/2026

Dr. BETTACHE Achraf
Médecine Générale
Bd Oued Tassaout, Rue 80, N°36
Oulfa - Casablanca
Tél: 06 45 55 06 54

Bd, Oued Tassaout, Gr «E» Rue 80 N°36, 1er étage, Lot El Oulfa-Casablanca

Tél. : 05 22 91 50 40

29.70

6). Rinomucine sachets
Asachet 2 Lj



27.15

7). Sparfon
repa 3 Lj



37.60

8). NoCanal Easy
repa 4 packs of 10



T: 581.20

Dr. BETTACHE Achraf
Medecine Générale
Bd Oued Tassadit, Rue 80, N36
Oulfa - Casablanca
Tel 06 45 55 06 54

PHARMACIE NVA MOULOUYA
220 222
Casablanca
ICE: 002221220000071

MERCK

نشرة معلومات الاستعمال

ليفوثيروكس قرص قابل للقطع

ليفوثيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بأكملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليكَ
- وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له
- إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليكَ. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير الم

أخطر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1- ماهو ليفوثيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟
- 2- ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوثيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 3- ما هي طريقة استعمال ليفوثيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5- ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 6- محتويات العلبة و معلومات أخرى

1- ماهو ليفوثيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟

الصف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونية درقية

لداوي الاستعمال

استعماله في الحالات التالية:

فترة الحمل.
الإشتراك بين ليفوثيروكس مع مضاد
فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة
ليفوثيروكس بجزء قليل جداً حاجز
الغدة الدرقية تحتاجها بسهولة. لها
حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.
الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة
قصور قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة.
وينبغي تكثيف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوثيروكس
على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا
يحسن قصور الغدة الدرقية و أخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب
فرط التدرق.

أثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات
ليفوثيروكس ليس لديه أي أثار على قيادة المركبات و استخدام الآلات



6 118001 102020
Levothyrox® 100 µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 24.40 DH

7862160342

MERCK

نشرة معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس[®] قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بأكملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
- وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له
- إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير الم

أخطر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟
- 2- ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 3- ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5- ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 6- محتويات العلبة و معلومات أخرى

1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟

الصف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونية درقية

لواعي الاستعمال

استعماله في الحالات التالية:

فترة الحمل.
الإشتراك بين ليفوتيروكس مع مضاد
فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة
ليفوتيروكس بجزء قليل جداً حاجز
الغدة الدرقية تحتاجها بسهولة. لها
حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.
الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة
قصور قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة.
وينبغي تكثيف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس
على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا
يحسن قصور الغدة الدرقية و أخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب
فرط التدرق.

أثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات
ليفوتيروكس ليس لديه أي أثار على قيادة المركبات و استخدام الآلات

6 118001 102020
Levothyrox[®] 100 µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 24,40 DH

7882160342

MERCK

نشرة معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس[®] قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بأكملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
- وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له
- إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير الم

أخطر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟
- 2- ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 3- ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5- ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 6- محتويات العلبة و معلومات أخرى

1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟

الصف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونية درقية

لواعي الاستعمال

استعماله في الحالات التالية:

فترة الحمل.
الإشتراك بين ليفوتيروكس مع مضاد
فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة
ليفوتيروكس بجزء قليل جداً حاجز
الغدة الدرقية تحتاجها بسهولة. لها
حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.
الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة
قصور قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة.
وينبغي تكثيف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس
على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا
يحسن قصور الغدة الدرقية و أخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب
فرط التدرق.

أثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات
ليفوتيروكس ليس لديه أي أثار على قيادة المركبات و استخدام الآلات

6 118001 102020
Levothyrox[®] 100 µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 24,40 DH

7882160342

MERCK

نشرة معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس[®] قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين وكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بأكملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
- وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له
- إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير الم

أخطر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟
- 2- ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 3- ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5- ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 6- محتويات العلبة و معلومات أخرى

1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟

الصف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونية درقية

لداوي الاستعمال

استعماله في الحالات التالية:

فترة الحمل.
الإشتراك بين ليفوتيروكس مع مضاد
فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة
ليفوتيروكس بجزء قليل جداً حاجز
الغدة الدرقية تحتاجها بسهولة. لها
حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.
الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة
قصور قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة.
وينبغي تكثيف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس
على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا
يحسن قصور الغدة الدرقية و أخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب
فرط التدرق.

أثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات
ليفوتيروكس ليس لديه أي أثار على قيادة المركبات و استخدام الآلات

6 118001 102020
Levothyrox[®] 100 µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 24,40 DH

7882160342

RINOMICINE®

FORME ET PRÉSENTATION :

Poudre pour solution orale : boîte de 10 sachets.

COMPOSITION :

Chaque sachet de poudre contient :	
Chlorphénamine maléate.....	4 mg
Phényléphrine chlorhydrate.....	6 mg
Salicylamide.....	200 mg
Paracétamol.....	400 mg
Caféine.....	30 mg
Vitamine C.....	300 mg
Excipients q.s.p.....	10 g
Excipients à effet notoire : saccharose, jaune orangé S.	

PROPRIÉTÉS :

- Elles procèdent de l'activité de ses principaux composants :
- La Chlorphénamine maléate, antihistaminique H1, agit par inhibition de la sécrétion nasale.
- La phényléphrine chlorhydrate, alpha-sympathomimétique, contribue à la décongestion et à la libération des voies respiratoires.
- Le paracétamol et le salicylamide agissent en synergie en tant qu'analgésique et antipyrétique.
- La caféine agit comme stimulant général et atténue l'effet sédatif et la somnolence liés à la chlorphénamine.
- La vitamine C agit comme anti-oxydant, et avec la caféine à un état de bien-être du

INDICATIONS :

Rinomicine® est indiqué dans le traitement des états grippaux : rhume, congestion nasale, états fébriles : fièvre, courbatures, refroidissement (telles que maux de tête).

CONTRE-INDICATIONS :

- Ces médicaments sont contre-indiqués notamment :
- D'hypertension artérielle sévère ou
 - D'antécédents d'accident vasculaire de favoriser la survenue d'AVC, en raison de l'effet vasoconstricteur ;
 - D'insuffisance coronarienne sévère
 - D'antécédents de convulsions ;
 - D'hypersensibilité à l'un des composants ;
 - D'adénome de la prostate ;
 - De glaucome ;
 - D'insuffisance hépatocellulaire ;
 - D'insuffisance rénale ;
 - D'ulcère gastroduodénal ;
 - D'antécédent d'hémorragies digestives, et/ou un anti-inflammatoire non stéroïdien ;
 - Au troisième trimestre de la grossesse
 - D'asthme.

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

EFFETS SECONDAIRES :

Peu fréquent : sensation légère de sécheresse de la bouche.
Rarement : éruptions cutanées, troubles hématologiques.
SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Réserver uniquement à l'adulte.
Pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence du paracétamol et du salicylamide dans la composition d'autres médicaments.
Chez l'adulte de plus de 50 Kg : la dose totale de paracétamol ne doit pas excéder 4 g par jour.
En cas d'ulcère gastroduodénal, d'hémorragie digestive, de traitement anticoagulant associé, de traitement prolongé ou à forte dose, d'asthme, de diabète, d'insuffisance rénale, une surveillance médicale régulière est nécessaire.
Pendant la durée de traitement l'absorption d'alcool est déconseillée.
Ce médicament contient du saccharose, son utilisation 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.
Tenir compte dans la ration journalière de la teneur en saccharose (8 g par sachet).
Il est inutile et potentiellement dangereux d'associer entre eux deux médicaments contenant des vasoconstricteurs.
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

مختبرات الصيدلة فاروس
مقرها في شارع
الاستقلال بطنجة

PHARMA 5
LOT : 4470
UT.AV : 05-26
PPV : 22DH70

ite et allaitante. Toutefois en cas
asse et l'allaitement sera possible
acien.
OURS DE LA GROSSESSE OU
ER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN
ER UN MEDICAMENT.

heures puis continuer par 1 sachet
ar jour.

re d'eau, bien mélanger et boire
être dépassée.

excéder 5 jours.

°C et à l'abri de l'humidité.
nt sur le conditionnement extérieur.

A20482 EXT 6

ADO®

Metformine

Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 mg : boîtes de 30 - 60 et 90 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 850 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 500 mg : boîte de 50 comprimés.

Composition :

ADO® 1000 mg	
Metformine chlorhydrate	1000mg
(soit en metformine 780mg)	
Excipients q.s.p	1 comprimé
ADO® 850 mg	
Metformine chlorhydrate	850mg
(soit en metformine 663mg)	
Excipients q.s.p	1 comprimé
ADO® 500 mg	
Metformine chlorhydrate	500mg
(soit en metformine 390mg)	
Excipients q.s.p	1 comprimé

Propriétés :

la metformine est un antidiabétique de la famille des biguanides.

Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique.
- ADO® peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétosique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aiguës susceptibles d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration de produits de contraste iodés.

- Maladie aiguë

- hypoxie tissulaire

respiratoire.

- Insuffisance

aiguë,

- Allaitement

- Exploration

(UV-angiographie)

diabétiques

traitement

l'examen.

Précaution

La metformine

est rare mais

si vos reins

risque d'acidose

de diabète

consommation

lactique sont

(douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre ADO® et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

ADO® à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez ADO® en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitinides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez ADO® en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de ADO® :

- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un

ADO® un

pens.

partie de l'eau

ion d'urine),

ergiques

utilisés pour

verses

s sévères de la

er le diabète.

un autre

obtenu sans

ou à votre

pendant la

pas traiter le

liser l'insuline pour

LOT : 4665
PER : 05 - 26
P.P.V : 17 DH 50

ADO®

Metformine

Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 mg : boîtes de 30 - 60 et 90 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 850 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 500 mg : boîte de 50 comprimés.

Composition :

ADO® 1000 mg	
Metformine chlorhydrate	1000mg
(soit en metformine 780mg)	
Excipients q.s.p	1 comprimé
ADO® 850 mg	
Metformine chlorhydrate	850mg
(soit en metformine 663mg)	
Excipients q.s.p	1 comprimé
ADO® 500 mg	
Metformine chlorhydrate	500mg
(soit en metformine 390mg)	
Excipients q.s.p	1 comprimé

Propriétés :

la metformine est un antidiabétique de la famille des biguanides.

Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique.
- ADO® peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétosique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aiguës susceptibles d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration de produits de contraste iodés.

- Maladie aiguë
hypoxie tissulaire

respiratoire.

- Insuffisance
aiguë,

- Allaitement

- Exploration

(UV-angiographie)

diabétiques

traitement

l'examen.

Précaution

La metformine

est rare mais

si vos reins

risque d'acidose

de diabète

consommation

lactique sont

(douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre ADO® et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

ADO® à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez ADO® en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitinides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez ADO® en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de ADO® :

- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un

LOT : 4665
PER : 05 - 26
P.P.V : 17 DH 50

ADO® un
pens.
artie de l'eau
ion d'urine),
ergiques
tilisés pour

verses
s sévères de la

er le diabète.
un autre
obtenu sans
ou à votre

ou pendant la
pas traiter le
liser l'insuline pour

ADO®

Metformine

Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 mg : boîtes de 30 - 60 et 90 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 850 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 500 mg : boîte de 50 comprimés.

Composition :

ADO® 1000 mg	
Metformine chlorhydrate	1000mg
(soit en metformine 780mg)	
Excipients q.s.p	1 comprimé
ADO® 850 mg	
Metformine chlorhydrate	850mg
(soit en metformine 663mg)	
Excipients q.s.p	1 comprimé
ADO® 500 mg	
Metformine chlorhydrate	500mg
(soit en metformine 390mg)	
Excipients q.s.p	1 comprimé

Propriétés :

la metformine est un antidiabétique de la famille des biguanides.

Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique.
- ADO® peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétosique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aiguës susceptibles d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration de produits de contraste iodés.

- Maladie aiguë
hypoxie tissulaire

respiratoire.

- Insuffisance
aiguë,

- Allaitement

- Exploration

(UV-angiographie)

diabétiques

traitement

l'examen.

Précaution

La metformine

est rare mais

si vos reins

risque d'acidose

de diabète

consommation

lactique sont

(douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre ADO® et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

ADO® à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez ADO® en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitinides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez ADO® en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de ADO® :

- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un

LOT : 4665
PER : 05 - 26
P.P.V : 17 DH 50

ADO® un
pens.
artie de l'eau
ion d'urine),
ergiques
tilisés pour

verses
s sévères de la

er le diabète.
un autre
obtenu sans
ou à votre

ou pendant la
pas traiter le
liser l'insuline pour

NOCAND[®]
Fluconazole

Fluconazole

50mg , 150 mg , 200 mg

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
 - Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou 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

- Principe actif : Fluconazole
- Excipients : Lactose, cellulose microcristalline, amidon de maïs, laurylsulfate de sodium, stéarate de magnésium, silice colloïdale anhydreq.s.p. 1 gélule

EXCIPIENT À EFFET NOTOIRE

Lactose.

FORMES ET PRÉSENTATIONS

NOCAND® 50 MG : boîte de 7 gélules.

NOCAND® 150 MG : boîte de 1 et 4 gélules.

NOCAND® 200 MG : boîte de 7 gélules.

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

ANTIMYCOSIQUE A USAGE SYSTEMIQUE

Il lutte contre le développement des champignons microscopiques.

INDICATIONS

NOCAND® 50 mg est indiqué pour le traitement:

Chez l'adulte:

- des candidoses oropharyngées chez les patients immunodéprimés, soit en raison d'une affection maligne, soit d'un syndrome de déficience immunitaire acquise (SIDA),
- des candidoses buccales atrophiques.

Chez l'enfant:

- Traitement des candidoses oropharyngées chez l'enfant immunodéprimé,
- Traitement des candidoses systémiques, incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires,
- Traitement des cryptococcoses neuro-méningées; le traitement d'entretien au cours du SIDA doit être poursuivi indéfiniment.

NOCAND® 150 mg est indiqué pour le traitement:

- des candidoses vaginales et périnéales aiguës et récidivantes.

NOCAND® 200 mg est indiqué pour le traitement:

Chez l'adulte

- *Cryptococcus neoformans* méningées,
- Candidoses systémiques incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), les candidoses oesophagiennes et les candidoses urinaires,
- Prévenir l'adulte exposé à une neutropénie sévère de consolidation des leucémies aiguës et des myélodysplasies.

PPV:91DH60

PER:09/27

LOT: M2831



Spasfon® 80 mg Comprimé enrobé

Phloroglucinol/Triméthylphloroglucinol



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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

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

1. Qu'est-ce que **SPASFON®**, comprimé enrobé et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE - code ATC : A03AX12 (A : appareil digestif et métabolisme) (G : système génito-urinaire) **SPASFON®** appartient à une classe de médicaments appelés antispasmodiques. Il agit contre les spasmes (contractions). Ce médicament est indiqué dans le traitement des douleurs spasmodiques de l'intestin, des voies biliaires, de la vessie et de l'utérus.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **SPASFON®**, comprimé enrobé ?

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament. Ne prenez jamais **SPASFON®**, comprimé enrobé :

- si vous êtes allergique au phloroglucinol au triméthylphloroglucinol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique au blé, en raison de la présence d'amidon de blé.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser **SPASFON®**, comprimé enrobé. Enfants et adolescents Sans objet.

Autres médicaments et **SPASFON®**, comprimé enrobé

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

SPASFON®, comprimé enrobé avec des aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez,

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

Grossesse

L'utilisation de ce médicament, ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

Allaitement

L'administration de ce médicament est déconseillée chez la femme qui allaite.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

SPASFON® n'a aucun effet ou qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

SPASFON®, comprimé enrobé contient du lactose, du saccharose et de l'amidon de blé :

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

Ce médicament contient une très faible teneur en gluten (provenant de l'amidon de blé). Il est considéré comme « sans gluten » et est donc peu susceptible d'entraîner des problèmes en cas de maladie cœliaque. Un comprimé ne contient pas plus de 2,4 microgrammes de gluten. Si vous avez une allergie au blé (différente de la maladie cœliaque), vous ne devez pas prendre ce médicament.

3. Comment prendre **SPASFON®**, comprimé enrobé ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. **SPASFON®** est un traitement symptomatique. La durée du traitement est variable en fonction de l'indication. Si les symptômes persistent, consultez votre médecin.

Posologie

Chez l'adulte :

Prendre 2 comprimés par prise, trois fois par jour, en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 6 comprimés par 24 heures. Les comprimés pourront prendre le relais d'un traitement d'attaque sous forme injectable, à la dose de 6 comprimés par

à la dose de 6 comprimés par

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.

Dans certains cas une allergie peut survenir. Vous reconnaîtrez les signes d'une allergie :

- par des boutons et/ou des rougeurs sur la peau, démangeaisons,
 - par un brusque gonflement du visage et du cou (oedème de Quincke),
 - ou par un malaise brutal dû à une chute de la pression artérielle (choc anaphylactique).
- A fréquence indéterminée peut survenir :
 - une éruption étendue squameuse rouge avec des masses sous la peau et des cloques accompagnée de fièvre à l'instauration du traitement (pustulose exanthématique aiguë généralisée).

Si vous développez ces symptômes, arrêtez d'utiliser ce médicament et contactez immédiatement votre médecin.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Aussi, pour signaler un effet indésirable ou pour toute question relative à la sécurité du médicament, veuillez envoyer un e-mail à l'adresse suivante :

pv.pharmacovigilance@zenithpharma.ma
En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver **SPASFON®**, comprimé enrobé ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte.

Aucune condition particulière de conservation. Ne jetez aucun médicament au « tout-à-l'égout » ou avec les ordures ménagères.

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

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Le contenu de l'emballage de **SPASFON®**, comprimé enrobé, contient les substances actives suivantes :

phloroglucinol dihydraté	80.000 mg
titre correspondant en phloroglucinol	62.233 mg
titre correspondant en triméthylphloroglucinol	80.000 mg

Le contenu de l'emballage de **SPASFON®**, comprimé enrobé, contient les autres composants suivants :

- le monohydraté, saccharose, acétate de vinyle, amidon de blé, acide stéarique, de magnésium.
- la gomme de polyvinyle, talc, cire, gomme arabique, gélatine, dioxyde de titane (E171), érythrosine (E127), cire de pèche.

7. Comment conserver **SPASFON®**, comprimé enrobé

Conservez **SPASFON®**, comprimé enrobé, à l'abri de la lumière et de l'humidité, dans son emballage extérieur.

Le médicament se présente sous forme de comprimé enrobé en boîte de 30.

Date de la notice : Novembre 2021
Fabriqué et distribué par ZENITHPHARMA 96, Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir Maroc

Sous licence Acino France SAS
Dr M.E. BOUHADI
Pharmacien Responsable

87,50



Sertaconazole

Sertaconazole nitrate	300 mg
Exipients q.s.p	1 ovule

Antifongique de la classe des imidazolés dont l'activité in vitro a été démontrée sur les levures du genre *Candida*. Le sertaconazole manifeste un effet antibiotique sur les germes gram+.

- Traitement local des infections à Candida de la muqueuse vaginale ; en l'absence d'une symptomatologie clinique évocatrice, la seule constatation d'une levure (candida...) sur la muqueuse vaginale ne peut constituer en soi une indication.
- Candidose génitale

- Hypersensibilité aux nitro-imidazolés.
- Hypersensibilité à l'un des constituants.

- Sensation de brûlure ou de prurit disparaissant généralement avec la poursuite du traitement.
- Réactions allergiques.

- Il est souhaitable de traiter simultanément tout foyer à candida, reconnu pathogène, associé.
- En cas d'intolérance locale ou de réaction allergique, le traitement sera interrompu.
- Il est déconseillé d'utiliser un savon à pH acide (pH favorisant la multiplication des candidoses).
- L'utilisation du sertaconazole ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.
- En raison d'un passage systémique extrêmement faible, l'allaitement est possible.

- Un ovule le soir au coucher
- En cas de persistance en position allongée, réévalué après sept jours.

- toilette génitale externe
- porter de sous-vêtement
- traiter les extensions localement ;
- traiter le partenaire sexuel
- éviter l'utilisation des

Boîte de 1 ovule

Liste I (tableau A)



PROMOPHARM S.A.
Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc

GYNO-DERMOFIX® ovules

Sertaconazole

Composition :

Sertaconazole nitrate	300 mg
Exipients q.s.p	1 ovule

Propriétés :

Antifongique de la classe des imidazolés dont l'activité in vitro a été démontrée sur les levures du genre Candida. Le sertaconazole manifeste un effet antibiotique sur les germes gram+.

Indications thérapeutiques :

- Traitement local des infections à Candida de la muqueuse vaginale ; en l'absence d'une symptomatologie clinique évocatrice, la seule constatation d'une levure (candida...) sur la muqueuse vaginale ne peut constituer en soi une indication.
- Candidose génitale

Contre-indications :

- Hypersensibilité aux nitro-imidazolés.
- Hypersensibilité à l'un des constituants.

Effets indésirables :

- Sensation de brûlure ou de prurit disparaissant généralement avec la poursuite du traitement.
- Réactions allergiques.

Précautions d'emploi :

- Il est souhaitable de traiter simultanément tout foyer à candida, reconnu pathogène, associé.
- En cas d'intolérance locale ou de réaction allergique, le traitement sera interrompu.
- Il est déconseillé d'utiliser un savon à pH acide (pH favorisant la multiplication des candidoses).
- L'utilisation du sertaconazole ne doit être envisagée au cours d'une grossesse que si nécessaire.
- En raison d'un passage systémique extrêmement faible, l'usage d'un préservatif est possible.

Mode d'emploi et posologie :

- Un ovule le soir au coucher.
- En cas de persistance de la candidose, la répétition du traitement est possible.

Conseils pratiques :

- toilette génitale
 - porter de sous-vêtements
 - traiter les extensions locales ;
 - traiter le partenaire
 - éviter l'utilisation de produits
- crème antifongique appliquée
- durant les règles ;

Forme et présentation

Boîte de 1 ovule

Liste I (tableau A)



PROMOPHARM S.A.
Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc

BREXIN® comprimés effervescents

Piroxicam bêta-cyclodextrine

Composition :

Piroxicam 20 mg

(sous forme de piroxicam bêta-cyclodextrine)

Excipients (dont lactose et aspartam) q.s.p. 1 comprimé

Propriétés :

Anti-inflammatoire non stéroïdien du groupe des oxicams.

Indications :

Elles sont limitées chez l'adulte et l'enfant à partir de 15 ans au :

Traitement symptomatique au long cours :

- des rhumatismes inflammatoires chroniques, notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante (ou syndromes apparentés, tels que syndrome de Fiessinger-Leroy-Reiter et rhumatisme psoriasique),
- de certaines arthroses douloureuses et invalidantes.

Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës des :

- rhumatismes ab-articulaires tels que péri-arthrites scapulo-humérales, tendinites, bursites et affections aiguës post-traumatiques de l'appareil locomoteur,
- arthrites microcristallines,
- arthroses,
- radiculalgies.

Contre-indications :

Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de piroxicam ou de substances d'activité proche telles que autres AINS, aspirine.

Ulcère gastro-duodénal en évolution, insuffisance hépatocellulaire sévère, insuffisance rénale sévère.

Enfants (moins de 15 ans).

Phénylcétonurie du fait de la présence de l'aspartam.

Femme enceinte (à partir du 6^{ème} mois).

En association avec les anticoagulants oraux, autres AINS.

Effets indésirables :

Les plus fréquents sont les suivants :

Effets gastro-intestinaux comme : anorexie, pesanteurs épigastriques, nausées, vomissements, constipation, douleurs abdominales, flatulences, diarrhées, ulcères.

Réactions d'hypersensibilité : dermatologiques, respiratoires et générales.

Effets sur le système nerveux central : céphalées, somnolences et vertiges.

Réactions cutanéo-muqueuses : éruption, prurit, rares cas de photosensibilisation, stomatites.

Enfant de moins de 15 ans : exceptionnelles infections graves de la peau en cas de varicelle rapportées.

Précautions d'emploi :

Les patients présentant un asthme associé à une rhinite chronique, à une sinusite chronique et / ou à une polyposse nasale, ont un risque de manifestation allergique lors de la prise d'aspirine et / ou d'AINS plus élevé que le reste de la population. L'administration de cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme.

En cas d'hémorragie gastro-intestinale ou d'une manifestation cutanée ou muqueuse, interrompre immédiatement le traitement.

La survenue de crise d'asthme chez certains sujets peut être liée à une allergie à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué.

Ce médicament sera administré avec prudence et sous surveillance particulière chez les malades ayant des antécédents digestifs.

En cas de varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament.

La prescription d'AINS ne doit être envisagée que si nécessaire pendant les 5 premiers mois de la grossesse, et elle est contre-indiquée à partir du 6^{ème} mois.

Les AINS passant dans le lait maternel, par mesure de précaution, il convient d'éviter de les administrer chez la femme qui allaite.

L'attention doit être attirée chez les conducteurs et utilisateurs de machines sur la possibilité de vertiges et de somnolence.

En cas de surdosage, procéder à un transfert immédiat en milieu hospitalier.

Enfant de moins de 15 ans : lors de la varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament.

Mode d'emploi et posologie :

Réservé à l'adulte. Se consommer avec un verre d'eau.

Les comprimés efferves

Les comprimés doivent être

Formes et autres prés

BREXIN® 20 mg - Boîte

BREXIN® 20 mg - Boîte

BREXIN® 20 mg - Boîte

BREXIN® 20 mg - Boîte

Liste I (Tableau A)

A conserver à l'abri de



BREXIN® comprimés effervescents

Piroxicam bêta-cyclodextrine

Composition :

Piroxicam 20 mg

(sous forme de piroxicam bêta-cyclodextrine)

Excipients (dont lactose et aspartam) q.s.p. 1 comprimé

Propriétés :

Anti-inflammatoire non stéroïdien du groupe des oxicams.

Indications :

Elles sont limitées chez l'adulte et l'enfant à partir de 15 ans au :

Traitement symptomatique au long cours :

- des rhumatismes inflammatoires chroniques, notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante (ou syndromes apparentés, tels que syndrome de Fiessinger-Leroy-Reiter et rhumatisme psoriasique),
- de certaines arthroses douloureuses et invalidantes.

Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës des :

- rhumatismes ab-articulaires tels que péri-arthrites scapulo-humérales, tendinites, bursites et affections aiguës post-traumatiques de l'appareil locomoteur,
- arthrites microcristallines,
- arthroses,
- radiculalgies.

Contre-indications :

Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de piroxicam ou de substances d'activité proche telles que autres AINS, aspirine.

Ulcère gastroduodénal en évolution, insuffisance hépatocellulaire sévère, insuffisance rénale sévère.

Enfants (moins de 15 ans).

Phénylcétonurie du fait de la présence de l'aspartam.

Femme enceinte (à partir du 6^{ème} mois).

En association avec les anticoagulants oraux, autres AINS.

Effets indésirables :

Les plus fréquents sont les suivants :

Effets gastro-intestinaux comme : anorexie, pesanteurs épigastriques, nausées, vomissements, constipation, douleurs abdominales, flatulences, diarrhées, ulcères.

Réactions d'hypersensibilité : dermatologiques, respiratoires et générales.

Effets sur le système nerveux central : céphalées, somnolences et vertiges.

Réactions cutanéomuqueuses : éruption, prurit, rares cas de photosensibilisation, stomatites.

Enfant de moins de 15 ans : exceptionnelles infections graves de la peau en cas de varicelle rapportées.

Précautions d'emploi :

Les patients présentant un asthme associé à une rhinite chronique, à une sinusite chronique et / ou à une polypose nasale, ont un risque de manifestation allergique lors de la prise d'aspirine et / ou d'AINS plus élevé que le reste de la population. L'administration de cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme.

En cas d'hémorragie gastro-intestinale ou d'une manifestation cutanée ou muqueuse, interrompre immédiatement le traitement.

La survenue de crise d'asthme chez certains sujets peut être liée à une allergie à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué.

Ce médicament sera administré avec prudence et sous surveillance particulière chez les malades ayant des antécédents digestifs.

En cas de varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament.

La prescription d'AINS ne doit être envisagée que si nécessaire pendant les 5 premiers mois de la grossesse, et elle est contre-indiquée à partir du 6^{ème} mois.

Les AINS passant dans le lait maternel, par mesure de précaution, il convient d'éviter de les administrer chez la femme qui allaite.

L'attention doit être attirée chez les conducteurs et utilisateurs de machines sur la possibilité de vertiges et de somnolence. En cas de surdosage, procéder à un transfert immédiat en milieu hospitalier.

Enfant de moins de 15 ans : lors de la varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament.

Mode d'emploi et posologie

Réservé à l'adulte. Se conformer

Les comprimés effervescents

Les comprimés doivent être pris

Formes et autres présentations

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10

BREXIN® 20 mg - Boîte de 20

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10

Liste I (Tableau A)

A conserver à l'abri de la lumière

