

# SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

Le praticien est prié de présenter la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer la nature des soins.

Veuillez fournir une facture

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

| SOINS DENTAIRES  | Dents<br>Traitées   | Nature<br>des soins | Coefficient   | Coefficient des         |  |          |          |          |          |          |          |          |          |                   |
|--|---|---------------------|---------------|-------------------------|--|----------|----------|----------|----------|----------|----------|----------|----------|-------------------|
|  |   |                     |               | Montant des soins       |  |          |          |          |          |          |          |          |          |                   |
|  |   |                     |               | Début d'exécution       |  |          |          |          |          |          |          |          |          |                   |
|  |   |                     |               | Fin d'exécution         |  |          |          |          |          |          |          |          |          |                   |
|  |   |                     |               |                         |  |          |          |          |          |          |          |          |          |                   |
| O.D.F.<br>Prothèses dentaires  | Détermination du coefficient masticatoire   |                     |               | Coefficient des travaux |  |          |          |          |          |          |          |          |          |                   |
|  | <table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> </tbody> </table> |                     |               | H                       |  | 25533412 | 21433552 | 00000000 | 00000000 | 00000000 | 00000000 | 35533411 | 11433553 | Montant des soins |
|  | H   |                     |               |                         |  |          |          |          |          |          |          |          |          |                   |
|  | 25533412  | 21433552            |               |                         |  |          |          |          |          |          |          |          |          |                   |
|  | 00000000  | 00000000            |               |                         |  |          |          |          |          |          |          |          |          |                   |
| 00000000   | 00000000  |                     |               |                         |  |          |          |          |          |          |          |          |          |                   |
| 35533411   | 11433553  |                     |               |                         |  |          |          |          |          |          |          |          |          |                   |
| (Création, Remont, adjonction)<br>Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession |   |                     | Date du devis |                         |  |          |          |          |          |          |          |          |          |                   |
|  |   |                     | Fin de        |                         |  |          |          |          |          |          |          |          |          |                   |



W17-138773

DATE ... / ... / 201...

| A REMPLIR PAR L'ADHERENT                          |                                   | Mle 2907                        |
|---|-----------------------------------|---------------------------------|
| Nom & Prénom BEN ABDE RAZIK RAHIM                 |                                   |                                 |
| Fonction : Rétaite                                | Phones. 0676096802                |                                 |
| Mail BAR 144933@YAHOO.FR                          |                                   |                                 |
| MEDECIN   |                                   |                                 |
| Prénom du patient                                 |                                   |                                 |
| Adhérent <input type="checkbox"/>                 | Conjoint <input type="checkbox"/> | Enfant <input type="checkbox"/> |
| Age   |                                   | Date 23 AOUT 2019               |
| Nature de la maladie                              |                                   | Date 1ère visite                |
| Dermatose   |                                   |                                 |
| S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances |                                   |                                 |
| Nature des actes                                  | Nbre de Coefficient               | Montant détaillé des honoraires |
| C   |                                   | 300 dh                          |
| PHARMACIE   |                                   |                                 |
| Date 23/08/19                                     |                                   |                                 |
| Montant de la facture                             |                                   |                                 |
| 1449,90-  |                                   |                                 |
| ANALYSES - RADIOGRAPHIES                          |                                   |                                 |
| Date :  |                                   |                                 |
| Désignation des Coefficients                      | Montant détaillé des Honoraires   |                                 |
| MUPRAS  |                                   |                                 |
| 09 SEP 2019                                       |                                   |                                 |
| AUXILIAIRES MEDICAUX                              |                                   |                                 |
| Date :  |                                   |                                 |
| Nombre  |                                   | Montant détaillé des Honoraires |
| AM  | PC                                | IM                              |
|   |                                   | IV                              |
|   |                                   |                                 |

23 AOUT 2019

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Date 1ère visite

Professeur ZOUHAIR Kawtar

Dermatologie - Vénéréologie

Dermato - Allergologie

Dermatologie Esthétique

Laser

الدكتورة زهير كوتر

إختصاصية في الأمراض

الجلدية و التناسلية الحساسية

و علم التجميل و الليزر

23 AOUT 2019

Casablanca, le

Dr Benabouerratik Rachid

138,00 x2

1el

Bactospray



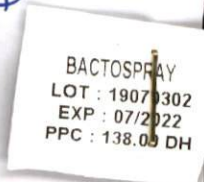
39,70 x2

2el

le ser x 7j

Freeoline crème

le ser x 7j



25,00 x3

3el

Rivocin crème 04%

Herpixon crème

Lapp x 3j x 5j

PHARMACIE du 2 MARS  
Mme. EL ALAOUI Aïcha  
25, Av. du 2 Mars Andalous 1  
208-57.84 - Casablanca

452 عبد المومن سنتر، زاوية أنوال-عبد المومن، شقة رقم 208، الطابق الثاني فوق بربوش دوري، الهاتف: 0522 86 22 20 - 0522 86 22 17 / النقال: 0661 50 63 99 / الفاكس: 0522 86 53 73

452, Abdelmoumen Center, Angle Anoual-abdelmoumen, Appt N°208, 2ème étage au dessus de la brioche dorée

Tél: 0522 86 22 20 - 0522 86 22 17 / GSM : 0661 50 63 99 / Fax : 0522 86 53 73

E-mail : zouhair.Kawtar@gmail.com البريد الإلكتروني:



17500 x 2  
X 4el

Cicaplast Baies  
le mat x 1mas

5e / 432,00  
Zelite x Cp 500  
ou Valex Cp 500  
boite 12

22,20 x 3  
6el  
2 Cp x 35 x 2  
Cooliprane Cp  
1 Cp x 35 x  
1mas

50,60 x 2  
X 2el  
Princi B Cp  
1 Cp x 25 x

1500 x 2  
8el  
39,70  
1449,90  
9el  
10el  
~~Compresse stérile~~  
Fucidine pour  
Cicaplast Baies  
le mat x 2  
1mas

Dr. ZOUHAIR KAWTAR  
Pharmacie du 2 Mars  
57, Avenue 2 Mars Andalous 1  
Tél: 05 22 25 784 - Casablanca

# PRINCI-B FORT®

Vit B1, Vit B6, Vit B12

Boîte de 30 comprimés enrobés

PRINCI-B FORT®

30 comprimés enrobés



6 118000 180234

PPV 50,60 DH  
LOT N129 PER 01/22

**Pour les médicaments non soumis à prescription médicale :**  
Vous devez toujours prendre ce médicament avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.  
- Garder cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.  
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.  
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable.  
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous sentez moins bien après.

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

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

### Classe pharmacothérapeutique :

Vitamines (A : Appareil digestif et métabolisme).

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

### Indications thérapeutiques :

Ce médicament est indiqué en cas de :

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

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

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

### Contre-indications :

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

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

### Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec PRINCI-B FORT, comprimé enrobé :

Ce médicament ne doit pas être utilisé de façon prolongée.

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

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

### Interactions avec d'autres médicaments :

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

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

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

### Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

### Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

#### Grossesse :

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

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

#### Allaitement :

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

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

### Sportifs :

Sans objet.

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

Sans objet.

### Excipients à effets notoire :

Ce médicament contient le glycérol et laque de coccine.

## 3. COMMENT PRENDRE PRINCI-B FORT ?

Instruction pour un bon usage

### Posologie, mode et/ou voie d'administration, fréquence d'administration :

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

### Posologie :

RESERVE A L'ADULTE.

1 comprimé 2 ou 3 fois par jour.

### Mode et voie d'administration :

Voie orale.

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

### Durée du traitement :

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

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

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

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

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

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

Sans objet.

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

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, PRINCI-B FORT, comprimé enrobé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ces effets indésirables sont liés à la vitamine B6, ils sont caractérisés par des manifestations neurologiques exceptionnelles et réversibles à l'arrêt du traitement suite à des fortes doses et/ou en cures prolongées.

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

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

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

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

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

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

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

## 6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES :

### Que contient PRINCI-B FORT, comprimé enrobé :

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

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

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

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

### Composition qualitative en excipients :

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

Nom et adresse de l'entreprise titulaire de l'AMM au Maroc :

Laboratoires SYNTHEMEDIC

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

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

### Conditions de prescription et de délivrance :

Médicament délivré sans ordonnance.



# PRINCI-B FORT®

Vit B1, Vit B6, Vit B12  
Boîte de 30 comprimés enrobés

PRINCI-B FORT®  
30 comprimés enrobés



6 118000 180234

PPV 50.60 DH  
LOT N376 FER 03/22  
comprimé

Pour les médicaments non soumis à prescription médicale :

1. Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.  
2. Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.  
3. Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.  
4. Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.  
5. Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après.

1. Que contient cette notice :  
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PRINCI-B FORT, comprimé enrobé ?  
3. Comment prendre PRINCI-B FORT, comprimé enrobé ?  
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?  
5. Comment conserver PRINCI-B FORT, comprimé enrobé ?  
6. Informations supplémentaires.

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

**Classe pharmacothérapeutique :**  
Vitamines (A : Appareil digestif et métabolisme).  
Code ATC : (Vit B1 : A11DA01), (Vit B6 : A11HA02), (Vit B12 : A11BB01).

### Indications thérapeutiques :

- Ce médicament est indiqué en cas de :  
- Prophylaxie et traitement des états de carence nutritionnelle en vitamines du groupe B en association avec d'autres vitamines de ce groupe, notamment des carences en vitamines B1, B6 et B12.  
- Traitement des algies à composante neurologique et neuromusculaire.  
- Asthénie.

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

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

### Contre-indications :

- Ne prenez jamais PRINCI-B FORT, comprimé enrobé dans les cas suivants :  
- Hypersensibilité à l'un des constituants du comprimé.  
- En association avec la Lévodopa.

### Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec PRINCI-B FORT, comprimé enrobé :  
Ce médicament ne doit pas être utilisé de façon prolongée.  
Ne pas associer la pyridoxine (Vitamine B6) à la lévodopa sauf si celle-ci est associée à un inhibiteur de la dopa décarboxylase.  
**EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

### Interactions avec d'autres médicaments :

Prise ou l'utilisation d'autres médicaments :  
Ce médicament est contre-indiqué en association avec la lévodopa.  
Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Interactions avec les aliments et les boissons :

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

### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

**Grossesse :**  
Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.  
Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.

**Allaitement :**  
En cas d'allaitement, éviter de prendre ce médicament.  
D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MÉDICAMENT.

### Sportifs :

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

### Excipients à effets notoire :

Ce médicament contient le glycérol et la liqueur de cochenille.

## 3- COMMENT PRENDRE PRINCI-B FORT ?

Instruction pour un bon usage

### Posologie, mode et/ou voie d'administration, fréquence d'administration :

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

### Posologie :

RESERVE A L'ADULTE.

1 comprimé 2 ou 3 fois par jour.

### Mode et voie d'administration :

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

### Durée du traitement :

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

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

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

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

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

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

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

## 4- QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, PRINCI-B FORT, comprimé enrobé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.  
Ces effets indésirables sont liés à la vitamine B6, ils sont caractérisés par des manifestations neurologiques exceptionnelles et réversibles à l'arrêt du traitement suite à des fortes doses et/ou en cours prolongées.

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

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

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

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

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

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

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

## 6- INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES :

### Que contient PRINCI-B FORT, comprimé enrobé :

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

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

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

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

### Composition qualitative en excipients :

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

### Nom et adresse de l'établissement de l'AMM au Maroc :

Laboratoires SYNTHEMEDIC

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

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

### Conditions de prescription et de délivrance :

Médicament délivré sans ordonnance.

# REVOCIR® 5% crème

Aciclovir

25,00

## Composition :

Aciclovir .....

Excipients (dont alcool cétoestéarylique et E218) q.s.p .....

## Propriétés :

Pour être actif, l'aciclovir doit être phosphorylé en aciclovir triphosphate.

Seules les cellules infectées par le virus herpétique en phase de multiplication peuvent cette phosphorylation grâce à une enzyme virale.

L'aciclovir triphosphate inhibe sélectivement l'A.D.N. polymérase virale.

La succession de ces deux étapes sélectives permet d'inhiber la multiplication virale sans interférer avec le mécanisme cellulaire normal.

## Indications thérapeutiques :

- Traitement de la primo-infection génitale à virus Herpes simplex et des récurrences ultérieures éventuelles ; en raison de son mode d'action, l'aciclovir n'éradique pas les virus latents ; après traitement, le malade restera donc exposé à la même fréquence de récidence qu'auparavant.
- Infection à Herpes-virus.

## Contre-indications :

Hypersensibilité à l'un des constituants.

## Effets indésirables :

Des sensations de picotements transitoires et de brûlure cutanée peuvent suivre l'application de la crème.

Erythème et sécheresse de la peau ont été observés chez quelques patients.

## Précautions d'emploi :

L'aciclovir devra être administré avec prudence aux femmes enceintes ou qui allaitent.

## Mode d'emploi et posologie usuelle :

5 applications par jour.

- L'application oculaire, intra buccale, ou intra vaginale de la crème est contre-indiquée.
- Le traitement doit être débuté le plus tôt possible, dès les premiers signes de l'infection.
- La durée du traitement est comprise entre 5 et 10 jours.
- Il est recommandé d'appliquer la crème en débordant largement autour de la lésion.

## Formes et autres présentations :

Tubes de 5 g et de 10 g.

Revocir 800 mg - boîte de 35 comprimés.

## Liste I (tableau A)

Ne pas conserver au réfrigérateur



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

# REVOCIR® 5% crème

Aciclovir

25,00

## Composition :

Aciclovir .....

Excipients (dont alcool cétoestéarylique et E218) q.s.p .....

## Propriétés :

Pour être actif, l'aciclovir doit être phosphorylé en aciclovir triphosphate.

Seules les cellules infectées par le virus herpétique en phase de multiplication peuvent cette phosphorylation grâce à une enzyme virale.

L'aciclovir triphosphate inhibe sélectivement l'A.D.N. polymérase virale.

La succession de ces deux étapes sélectives permet d'inhiber la multiplication virale sans interférer avec le mécanisme cellulaire normal.

## Indications thérapeutiques :

- Traitement de la primo-infection génitale à virus Herpes simplex et des récurrences ultérieures éventuelles ; en raison de son mode d'action, l'aciclovir n'éradique pas les virus latents ; après traitement, le malade restera donc exposé à la même fréquence de récidence qu'auparavant.
- Infection à Herpes-virus.

## Contre-indications :

Hypersensibilité à l'un des constituants.

## Effets indésirables :

Des sensations de picotements transitoires et de brûlure cutanée peuvent suivre l'application de la crème.

Erythème et sécheresse de la peau ont été observés chez quelques patients.

## Précautions d'emploi :

L'aciclovir devra être administré avec prudence aux femmes enceintes ou qui allaitent.

## Mode d'emploi et posologie usuelle :

5 applications par jour.

- L'application oculaire, intra buccale, ou intra vaginale de la crème est contre-indiquée.
- Le traitement doit être débuté le plus tôt possible, dès les premiers signes de l'infection.
- La durée du traitement est comprise entre 5 et 10 jours.
- Il est recommandé d'appliquer la crème en débordant largement autour de la lésion.

## Formes et autres présentations :

Tubes de 5 g et de 10 g.

Revocir 800 mg - boîte de 35 comprimés.

## Liste I (tableau A)

Ne pas conserver au réfrigérateur



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

# REVOCIR® 5% crème

Aciclovir

25,00

## Composition :

Aciclovir .....

Excipients (dont alcool cétoestéarylique et E218) q.s.p .....

## Propriétés :

Pour être actif, l'aciclovir doit être phosphorylé en aciclovir triphosphate.

Seules les cellules infectées par le virus herpétique en phase de multiplication peuvent cette phosphorylation grâce à une enzyme virale.

L'aciclovir triphosphate inhibe sélectivement l'A.D.N. polymérase virale.

La succession de ces deux étapes sélectives permet d'inhiber la multiplication virale sans interférer avec le mécanisme cellulaire normal.

## Indications thérapeutiques :

- Traitement de la primo-infection génitale à virus Herpes simplex et des récurrences ultérieures éventuelles ; en raison de son mode d'action, l'aciclovir n'éradique pas les virus latents ; après traitement, le malade restera donc exposé à la même fréquence de récidence qu'auparavant.
- Infection à Herpes-virus.

## Contre-indications :

Hypersensibilité à l'un des constituants.

## Effets indésirables :

Des sensations de picotements transitoires et de brûlure cutanée peuvent suivre l'application de la crème.

Erythème et sécheresse de la peau ont été observés chez quelques patients.

## Précautions d'emploi :

L'aciclovir devra être administré avec prudence aux femmes enceintes ou qui allaitent.

## Mode d'emploi et posologie usuelle :

5 applications par jour.

- L'application oculaire, intra buccale, ou intra vaginale de la crème est contre-indiquée.
- Le traitement doit être débuté le plus tôt possible, dès les premiers signes de l'infection.
- La durée du traitement est comprise entre 5 et 10 jours.
- Il est recommandé d'appliquer la crème en débordant largement autour de la lésion.

## Formes et autres présentations :

Tubes de 5 g et de 10 g.

Revocir 800 mg - boîte de 35 comprimés.

## Liste I (tableau A)

Ne pas conserver au réfrigérateur



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



# Fucidine® 2% crème

Fucidine® 2% crème

Tube de 15 g



6 118000 120582

Fucidine® 2%  
crème Tube de 15 g



pourriez avoir besoin  
médicament vous a  
présente les mêmes

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous été personnellement prescrit, ne le donnez à personne d'autre. Vous symptômes que vous.

## ♦ IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

FUCIDINE® 2 pour cent, crème.

| COMPOSITION       | Centésimale |
|-------------------|-------------|
| Acide fusidique   | 2 g         |
| Excipients q.s.p. | 100 g       |

Liste des excipients : butylhydroxyanisole, sorbate de potassium, alcool cétylique, gly Tube de 15 g.

Ce médicament est un ANTIBIOTIQUE A USAGE TOPIQUE (D : Dermatologie).

## ♦ DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est un antibiotique.

Il est préconisé dans les infections cutanées dues à certains germes (staphylocoques et streptocoques).

## ♦ ATTENTION !

### CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie à l'acide fusidique ou à l'un des excipients,
- infections mammaires lors de l'allaitement en raison du risque d'absorption du produit par le nouveau-né.

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

### MISES EN GARDE SPÉCIALES

NE PAS LAISSER À LA PORTÉE DES ENFANTS.

### PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- La crème ne doit pas être appliquée sur l'oeil.
- Ne pas utiliser la crème sur de trop grandes surfaces, en particulier chez le nourrisson.
- EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

### GROSSESSE - ALLAITEMENT

En cas d'allaitement, ne pas appliquer sur le sein.

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

### EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NÉCESSAIRE POUR CERTAINS PATIENTS

Butylhydroxyanisole, sorbate de potassium.

## ♦ COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

### POSOLOGIE

Une ou deux applications par jour après nettoyage de la surface infectée.

Limiter le traitement à une semaine, à titre indicatif.

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

### MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie cutanée, application locale avec ou sans pansement. Éviter l'application en couche épaisse.

Cette présentation sous forme de crème est plus particulièrement adaptée aux lésions suintantes, macérées et dans les plis.

## ♦ EFFETS INDÉSIRABLES

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNANTS :

Dans certains cas, il est possible que survienne un eczéma allergique avec parfois des lésions éloignées du lieu de traitement :

il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin.

En fonction de l'absorption du produit à travers la peau, en particulier chez le nourrisson, la possibilité d'effets non souhaités au niveau du foie ne peut être exclue.

SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÉNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

## ♦ CONSERVATION

NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTÉRIEUR.

### PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

A conserver à température ambiante (inférieure à 25 °C).

## ♦ CONDITION DE DÉLIVRANCE :

CE MÉDICAMENT EST INSCRIT EN LISTE I

VOTRE PHARMACIEN NE POURRA VOUS EN DELIVRER QUE SUR ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CE MÉDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT PRESCRIT DANS UNE SITUATION PRECISE :

- IL PEUT NE PAS ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS
- NE PAS LE REUTILISER SANS AVIS MEDICAL
- NE PAS LE CONSEILLER A UNE AUTRE PERSONNE

Fabriquée sous licence par **POLYMÉDIC**

Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane - Maroc

Dr. M. HOUBACHI : Pharmacien Responsable

3970

# Fucidine® 2% crème

Fucidine® 2% crème

Tube de 15 g



6 118000 120582

Fucidine® 2%  
crème Tube de 15 g



pourriez avoir besoin  
médicament vous a  
présente les mêmes

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous été personnellement prescrit, ne le donnez à personne d'autre. Vous symptômes que vous.

## ♦ IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

FUCIDINE® 2 pour cent, crème.

| COMPOSITION       | Centésimale |
|-------------------|-------------|
| Acide fusidique   | 2 g         |
| Excipients q.s.p. | 100 g       |

Liste des excipients : butylhydroxyanisole, sorbate de potassium, alcool cétylique, gly Tube de 15 g.

Ce médicament est un ANTIBIOTIQUE A USAGE TOPIQUE (D : Dermatologie).

## ♦ DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est un antibiotique.

Il est préconisé dans les infections cutanées dues à certains germes (staphylocoques et streptocoques).

## ♦ ATTENTION !

### CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie à l'acide fusidique ou à l'un des excipients,
- infections mammaires lors de l'allaitement en raison du risque d'absorption du produit par le nouveau-né.

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

### MISES EN GARDE SPÉCIALES

NE PAS LAISSER À LA PORTÉE DES ENFANTS.

### PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- La crème ne doit pas être appliquée sur l'oeil.
- Ne pas utiliser la crème sur de trop grandes surfaces, en particulier chez le nourrisson.
- EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

### GROSSESSE - ALLAITEMENT

En cas d'allaitement, ne pas appliquer sur le sein.

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

### EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NÉCESSAIRE POUR CERTAINS PATIENTS

Butylhydroxyanisole, sorbate de potassium.

## ♦ COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

### POSOLOGIE

Une ou deux applications par jour après nettoyage de la surface infectée.

Limiter le traitement à une semaine, à titre indicatif.

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

### MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie cutanée, application locale avec ou sans pansement. Éviter l'application en couche épaisse.

Cette présentation sous forme de crème est plus particulièrement adaptée aux lésions suintantes, macérées et dans les plis.

## ♦ EFFETS INDÉSIRABLES

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNANTS :

Dans certains cas, il est possible que survienne un eczéma allergique avec parfois des lésions éloignées du lieu de traitement :

il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin.

En fonction de l'absorption du produit à travers la peau, en particulier chez le nourrisson, la possibilité d'effets non souhaités au niveau du foie ne peut être exclue.

SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÉNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

## ♦ CONSERVATION

NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTÉRIEUR.

### PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

A conserver à température ambiante (inférieure à 25 °C).

## ♦ CONDITION DE DÉLIVRANCE :

CE MÉDICAMENT EST INSCRIT EN LISTE I

VOTRE PHARMACIEN NE POURRA VOUS EN DELIVRER QUE SUR ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CE MÉDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT PRESCRIT DANS UNE SITUATION PRECISE :

- IL PEUT NE PAS ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS

- NE PAS LE REUTILISER SANS AVIS MEDICAL

- NE PAS LE CONSEILLER A UNE AUTRE PERSONNE

Fabriquée sous licence par **POLYMÉDIC**

Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane - Maroc

Dr. M. HOUBACHI : Pharmacien Responsable

3970

# Fucidine® 2% pommade

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Gardez-le nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer tort, même si elle présente les mêmes symptômes.

## IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

### DENOMINATION

FUCIDINE® 2%, pommade

### COMPOSITION QUALITATIVE / QUANTITATIVE

| COMPOSITION        | Centésimale |
|--------------------|-------------|
| Fusidate de sodium | 2 g         |
| Excipients q.s.p.  | 100 g       |

Excipients : alcool cétylique, lanoline, vaseline, paraffine liquide.

### FORME PHARMACEUTIQUE

Pommade, Tube de 15 g.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

ANTI-INFECTIEUX

Antibiotiques-antibactériens / antibiotiques actifs sur la synthèse des protéines

(D : Dermatologie).

### DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est un antibiotique.

Ce médicament est préconisé dans les infections cutanées dues à des germes staphylocoques et streptocoques.

### ATTENTION !

#### DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie à l'acide fusidique ou à l'un des excipients,

- infections mammaires lors de l'allaitement en raison du risque d'absorption du produit par le nouveau-né.

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

### MISES EN GARDE SPECIALES

NE PAS LAISSER À LA PORTÉE DES ENFANTS.

### PRECAUTIONS D'EMPLOI

- La pommade ne doit pas être appliquée sur l'œil.

- Ne pas utiliser la pommade sur de trop grandes surfaces, en particulier chez le nourrisson.

- Ne pas utiliser la pommade sur les lésions suintantes macérées, ni dans les plis, ni sur les ulcères de jambe.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

### GROSSESSE - ALLAITEMENT

En cas d'allaitement, ne pas appliquer sur le sein.

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

### LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NÉCESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Lanoline.

### COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

#### POSOLOGIE

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

#### MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie cutanée, application locale avec ou sans pansement. Éviter l'application en couche épaisse.

#### FREQUENCE ET MOMENT AUQUEL LE MÉDICAMENT DOIT ÊTRE ADMINISTRÉ

Une ou deux applications par jour après nettoyage de la surface infectée.

#### DURÉE DU TRAITEMENT

Limiter le traitement à une semaine, à titre indicatif.

#### EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÉNANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNANTS :

Dans certains cas, il est possible que survienne un eczéma allergique avec parfois des lésions éloignées du lieu de traitement :

Il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin.

En fonction de l'absorption du produit à travers la peau, en particulier chez le nourrisson, la possibilité d'effets non souhaités au niveau du foie ne peut être exclue. SIGNALEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÉNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

#### CONSERVATION

NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTÉRIEUR.

#### PRECAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Ce médicament doit être conservé à température ambiante.

#### CONDITION DE DÉLIVRANCE :

CE MÉDICAMENT EST INSCRIT EN LISTE I

VOTRE PHARMACIEN NE POURRA VOUS EN DELIVRER QUE SUR ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CE MÉDICAMENT VOUS A ÉTÉ PERSONNELLEMENT PRESCRIT DANS UNE SITUATION PRÉCISE :

- IL PEUT NE PAS ÊTRE ADAPTE À UN AUTRE CAS

- NE PAS LE REUTILISER SANS AVIS MÉDICAL.

- NE PAS LE CONSEILLER À UNE AUTRE PERSONNE.

Fucidine® 2% pommade

Tube de 15 g



6 118000 120575

Fucidine® 2%  
pommade Tube de 15 g

39,70



# Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### COMPOSITION

Paracétamol .....  
Phosphate de codeïne hémihydraté.....  
(Quantité correspondant à codeïne ba  
Excipients : gélatine, acide stéarique, a.

### FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N.Système

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense  
l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- allergie connue au paracétamol ou à la codeïne
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine.  
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN  
OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

### PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

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

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codeïne. D'autres médicaments en contiennent.  
Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).

PPV: 22DH20  
PER: 03/21  
LOT: 1739

Codoliprane®

Paracétamol 400 mg  
Phosphate de codeïne 20 mg  
16 COMPRIMES SECABLES



dosées par

# Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### COMPOSITION

Paracétamol .....  
Phosphate de codeïne hémihydraté.....  
(Quantité correspondant à codeïne ba  
Excipients : gélatine, acide stéarique, a.

### FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N.Système

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense  
l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- allergie connue au paracétamol ou à la codeïne
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine.  
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN  
OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

### PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

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

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codeïne. D'autres médicaments en contiennent.  
Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).

PPV: 22DH20  
PER: 03/21  
LOT: 1739

Codoliprane®

Paracétamol 400 mg  
Phosphate de codeïne 20 mg  
16 COMPRIMES SECABLES



dosées par

# Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### COMPOSITION

Paracétamol .....  
Phosphate de codeïne hémihydraté.....  
(Quantité correspondant à codeïne ba  
Excipients : gélatine, acide stéarique, a.

### FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N.Système

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense  
l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- allergie connue au paracétamol ou à la codeïne
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine.  
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN  
OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

### PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

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

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codeïne. D'autres médicaments en contiennent.  
Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).

PPV: 22DH20  
PER: 03/21  
LOT: 1739

Codoliprane®

Paracétamol 400 mg  
Phosphate de codeïne 20 mg  
16 COMPRIMES SECABLES



dosées par



# VALEX®



## COMPOSITION

Valaciclovir.....  
Excipients (dont lactose) .....

## PROPRIETES

Antiviral à usage systématique (J : anti-infectieux).

## INDICATIONS

Ce médicament est utilisé en prévention contre le zona, certaines infections à cytomégalo virus (CMV) et l'herpès génital. Il peut aussi être utilisé dans le traitement de l'herpès génital.

## CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament est contre-indiqué en cas d'allergie à l'un des constituants ou à l'aciclovir.  
Signalez à votre médecin si vous souffrez de maladies rénale ou hépatique.

## EFFETS INDESIRABLES

Ce médicament est susceptible de favoriser la survenue de nombreux effets secondaires. Signalez toute manifestation anormale à votre médecin traitant.

## PRECAUTION D'EMPLOI

Ce produit est susceptible d'interagir avec certains médicaments ayant une toxicité potentielle sur le rein (immunosuppresseurs, ...). Si vous prenez un autre médicament, signalez-le toujours au médecin ou au pharmacien. Pendant ce traitement, ne prenez aucun autre médicament sans avis médical. Les principaux signes de surdosage sont des troubles digestifs et neurologiques. En cas de doute, contactez votre médecin traitant ou le centre antipoison le plus proche.

## MODE D'EMPLOI ET POSOLOGIE

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin

## FORMES ET PRESENTATIONS

Boîte de 7, boîte de 14 et boîte de 42 comprimés dosés à 500 mg

Liste I (tableau A)

CONSERVER A TEMPERATURE < 30 DEGRES

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

Imp.AJDIR CS0873.0313

3



3612620906067

**LA ROCHE-POSAY**  
LABORATOIRE DERMATOLOGIQUE

3



3612620906067

**LA ROCHE-POSAY**  
LABORATOIRE DERMATOLOGIQUE

## CICAPLAST BAUME B5 <sup>spf</sup> 50

Avec de l'eau thermale de La Roche-Posay

REPARADOR. CALMANTE. PROTECTOR ANTI-MARCAS.  
Irritaciones superficiales. Pielles fragilizadas.

PANTHENOL 5 % + MADECASSOSIDE + PROCERAD™

COBRE Y ZINC / COBRE-ZINCO

REPARADOR. APAZIGUANTE. PROTETOR ANTIMARCAS.  
Desconfortos cutâneos superficiais. Pele fragilizada.

## CICAPLAST BAUME B5 <sup>spf</sup> 50

Avec de l'eau thermale de La Roche-Posay

REPARADOR. CALMANTE. PROTECTOR ANTI-MARCAS.  
Irritaciones superficiales. Pielles fragilizadas.

PANTHENOL 5 % + MADECASSOSIDE + PROCERAD™

COBRE Y ZINC / COBRE-ZINCO

REPARADOR. APAZIGUANTE. PROTETOR ANTIMARCAS.  
Desconfortos cutâneos superficiais. Pele fragilizada.

40 ml . Made in France

sin perfume  
sem perfume