

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Biologie 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.

## Éducation :

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.

## Prothèse dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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'Horizon  
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



## Déclaration de Maladie

N° P19-0048671

Maladie  Dentaire  Optique  Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

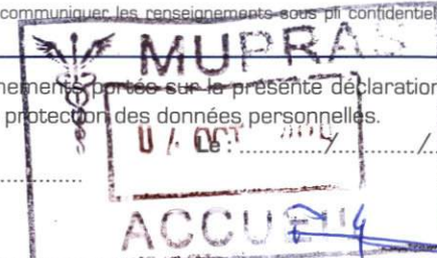
Matricule : 7522 Société :  
 Actif  Pensionné(e)  Autre :  
Nom & Prénom : SABIR Mohammed  
Date de naissance :  
Adresse :  
Tél. : 0645 13 37 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :  
Date de consultation : / /  
Nom et prénom du malade : Age :  
Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant  
Nature de la maladie :  
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 :  
Signature de l'adhérent(e) :



# Conditions Générales

## POUR LE PRATICIEN

L'acte médical est désigné par l'une des mentions suivantes :

- = Consultation au Cabinet du médecin omnipraticien
- = Consultation au Cabinet par le médecin spécialiste ou qualifié (autre que le médecin neuro-psychiatre)
- = Consultation au Cabinet par le neuro-psychiatre
- = Visite de jour au domicile du malade par le médecin
- = Visite de nuit au domicile du malade par le médecin
- = Visite du dimanche par le médecin au domicile du malade
- = Visite de jour au domicile du malade par un spécialiste qualifié
- = Acte de pratique médicale couvrant et de petite chirurgie
- = Actes de chirurgie et de spécialistes

- SF = Actes pratiqués par la sage Femme et relevant de sa compétence
- SFI = Soins infirmiers pratiqués par la sage femme
- AMM = Actes pratiqués par le masseur ou le kinsithérapeute
- AMI = Actes pratiqués par l'infirmier ou l'infirmière
- AP = Actes pratiqués par un orthophoniste
- AMY = Actes pratiqués par un aide-orthophoniste
- R-Z = Electro - Radiologie
- B = Analyses

## POUR L'ADHERENT

- La mutuelle ne participe aux frais résultant de certains actes que si après avis du contrôleur médical, elle a préalablement accepté de les prendre en charge.
- Pour les actes soumis à cette formalité, le malade est tenu, avant l'exécution de ces actes d'adresser au service de la Mutuelle une demande d'entente préalable remplie et signée par son médecin traitant.
- Ce bulletin doit mentionner les raisons pour lesquelles l'application de tel acte ou tel traitement est proposé pour permettre au médecin contrôleur de donner son accord ou de présenter ses observations
- Le bulletin d'entente préalable peut être demandé auprès du service Mutuelle, il sera remis sous pli confidentiel au médecin contrôleur dûment rempli par le médecin traitant.

## LES ACTES SOUMIS A ACCORD PREALABLE

- L'HOSPITALISATION EN CLINIQUE
- L'HOSPITALISATION EN HOPITAL
- L'HOSPITALISATION EN SANATORIUM OU PREVENTORIUM
- SEJOUR EN MAISON DE REPOS
- LES ACTES EFFECTUES EN SERIE, il s'agit d'actes répétés en plusieurs séances ou actes globaux comportant un ou plusieurs échelonnées dans le temps.

- LES INTERVENTIONS CHIRURGICALES
- L'ORTHOPEDIE
- LA REEDUCATION
- LES ACCOUCHEMENTS
- LES CURES THERMALES
- LA CIRCONCISION
- LE TRANSPORT EN AMBULANCE

## EN CAS D'URGENCE

Les actes d'urgence échappant à la procédure d'entente préalable, l'intéressé doit prévenir dans les 24 heures le Service Mutuelle qui donnera ou non son accord

Cette feuille complétée par le praticien, à l'occasion de chaque visite ou l'exécution de chaque ordonnance médicale ne doit être utilisée que pour un seul malade



# MUPRAS

Mutuelle de Prevoyance et d'Actions Sociales  
de Royal Air Maroc

DATE DE DEPOT

AEROPORT CASA ANFA  
CASABLANCA  
TEL : 91.26.46/2648/2649/2857/2883  
FAX : 91.26.52  
TELEX : 3998 MUT  
E-mail: mupras@RoyalAirMaroc.co.ma

FEUILLE DE SOINS N° 0409211

### A REMPLIR PAR L'ADHERENT

Nom & Prénom : ~~Moussa~~ SABIRA MOHAMMED  
Matricule : 7522 Fonction : Poste :  
Adresse : Hay Moulay Abdellah Rue 299 N°58  
Tél. : 0644 45 13 37 Signature Adhérent :

### A REMPLIR PAR LE MEDECIN TRAITANT

Nom & Prénom du patient : A. MOUMEN SAIDA EP Age 55 ans  
Lien de Parenté avec l'adhérent : Adhérent  Conjoint  Enfant   
Date de la première visite du médecin : 3/8/2015  
Nature de la maladie : Muffes + m. leucocytose  
S'il s'agit d'un accident : Causes et circonstances  
A. Collaco le 3/8/2015  
Durée d'utilisation 3 mois

Dr AREZDI Moulay Abdelmajid  
Hépatogastro-entérologue, Proctologue  
Rés. Ryad Al Qods, GH03, 1<sup>er</sup> Etg  
N° 3, Bd Al Qods - ANFA  
Ain Chock - CASA  
Tél : 8522 52 36 36 / 06 13 40 00 16

### VOLET ADHERENT

DECLARATION N° 409211  
Matricule N° :  
Nom du patient :  
Date de dépôt :  
Montant engagé  
Nombre de pièces jointes :  




## DR. MY Abdelmajid AREZDI

Hépatogastro-entérologue-proctologue  
Érniographie-endoscopie digestive  
Proctologie Médico-chirurgicale  
DU en Homéopathie  
Diplômé de la faculté de Médecine de Rabat  
Ex médecin chef de service de médecine  
de l'hôpital sekkat

DIGESTIVE  
CARE

## الدكتور مولاي عبد المجيد أرزدي

أخصائي أمراض الجهاز الهضمي  
أمراض الكبد - المعدة - الأمعاء  
أمراض وجراحة الشرج  
الفحص بالصدى والمنظار  
دبلوم جامعي في المعالجة بالأوميوباتي  
خريج كلية الطب بالرباط  
رئيس قسم الطب بمستشفى السقط سابقاً

Casablanca, le 03/09/2019

Mme NOUADI Saida Ep. SABER

180.00  
100.00  
21.00 x 4  
209.00 x 3  
19.50 x 2  
18.50 x 3  
19.50  
1303.00

RAZON 40

1 gélule avt petit déjeuner , pendant 6 semaines

LIBRAX CP

1 CP 2 FOIS PAR JOUR , pendant 2 mois

RECONNECT CP

1 A 2 CP PAR JOUR , pendant 2 mois

SEPIA 15 CH

5 GRANULES 3 FOIS PAR JOUR , pendant 2 mois

IGNATIA AMARA 15

5 GRANULES 3FOIS PAR JOUR , pendant 2 mois

S.V

S.V

S.V

S.V

S.V

SP

SP

SP

DR AREZDI Moulay Abdelmajid  
Hépatogastro-entérologue - Proctologue  
Rue Riyad Al Qods, GH03, Imm 1, 2e Etg  
Bd Al Qods - (Angle Bd Haifa)  
Rue Al Chock - CASABLANCA  
Tél: 06 13 13 00 16

Rés. Riyad Al Qods, GH03  
Imm. 1, 2ème Etg N°3  
Bd, Al Qods - (Angle Bd Haifa)

05 22 52 36 36

06 13 13 00 16

1 إقامة رياض القدس الطابق 2  
رقم 3 شارع القدس  
تقاطع شارع حيفاء

# Ignatia amara

## 15<sup>ch</sup>

### BOIRON

BORON - 69510 Messimy - France

Renverser Tourner Ouvrir

Enregistrement sans indications thérapeutiques  
MÉDICAMENT HOMÉOPATHIQUE BOTTU SA  
EXP: 07/2024 LOT: C14833 Ain Sebâa, Casablanca  
PPV: 18DH60 Ignatia amara 15ch



# Sepia officinalis

## 15<sup>ch</sup>

### BOIRON

BORON - 69510 Messimy - France

Renverser Tourner Ouvrir

Enregistrement sans indications thérapeutiques  
MÉDICAMENT HOMÉOPATHIQUE BOTTU SA  
EXP: 08/2023 LOT: C11152 Ain Sebâa, Casablanca  
PPV: 18DH60 Sepia officinalis 15ch



# Sepia officinalis

## 15<sup>ch</sup>

### BOIRON

BORON - 69510 Messimy - France

Renverser Tourner Ouvrir

Enregistrement sans indications thérapeutiques  
MÉDICAMENT HOMÉOPATHIQUE BOTTU SA  
EXP: 06/2023 LOT: C11152 Ain Sebâa, Casablanca  
PPV: 18DH60 Sepia officinalis 15ch



# Sepia officinalis

## 15<sup>ch</sup>

### BOIRON

BORON - 69510 Messimy - France

Renverser Tourner Ouvrir

Enregistrement sans indications thérapeutiques  
MÉDICAMENT HOMÉOPATHIQUE BOTTU SA  
EXP: 08/2023 LOT: C11152 Ain Sebâa, Casablanca  
PPV: 18DH60 Sepia officinalis 15ch



# Librax®

Pour le traitement des symptômes intestinaux et de l'anxiété psychique.

5 mg de chloridiazépoxyde : 7-chloro-2-méthoxy-5,6,7,8-tétrahydro-2H-1,4-benzodiazépoxyde et 25 mg de bromure de clidinium : 1 dragée par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspondant à 0,7 g de sucre.

LOT:19026 PER:04/2022  
PPU:21,00/DH

## Propriétés :

Le chloridiazépoxyde et le bromure de clidinium se complètent dans leur action sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal et des voies génito-urinaires. Le chloridiazépoxyde, benzodiazépine bien tolérée, exerce un effet anxiolytique, tensiolytique et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et la tension psychique influent de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.

Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétoire. L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

## Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chloridiazépoxyde est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chloridiazépoxyde est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desméthylchloridiazépoxyde, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chloridiazépoxyde est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chloridiazépoxyde inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chloridiazépoxyde donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchloridiazépoxyde, démoxéпам, desméthylidiazéпам. Le démoxéпам et le desméthylidiazéпам sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chloridiazépoxyde inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise sous forme inchangée à une circulation entéro-hépatique. L'élimination dans l'urine s'effectue en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

## Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spasmodique.

## Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les repas avec du liquide.

## Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

# Librax®

Pour le traitement des symptômes intestinaux et de l'anxiété psychique.

5 mg de chloridiazépoxyde : 7-chloro-2-méthoxy-5,6,7,8-tétrahydro-2H-1,4-benzodiazépoxyde et 25 mg de bromure de clidinium : 1 dragée par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspondant à 0,7 g de sucre.

LOT:19026 PER:04/2022  
PPU:21,00/DH

## Propriétés :

Le chloridiazépoxyde et le bromure de clidinium se complètent dans leur action sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal et des voies génito-urinaires. Le chloridiazépoxyde, benzodiazépine bien tolérée, exerce un effet anxiolytique, tensiolytique et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et la tension psychique influent de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.

Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétoire. L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

## Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chloridiazépoxyde est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chloridiazépoxyde est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desméthylchloridiazépoxyde, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chloridiazépoxyde est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chloridiazépoxyde inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chloridiazépoxyde donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchloridiazépoxyde, démoxéпам, desméthylidiazéпам. Le démoxéпам et le desméthylidiazéпам sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chloridiazépoxyde inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise sous forme inchangée à une circulation entéro-hépatique. L'élimination dans l'urine s'effectue en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

## Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spasmodique.

## Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les repas avec du liquide.

## Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

# Librax®

Pour le traitement des symptômes intestinaux et de l'anxiété psychique.

5 mg de chloridiazépoxyde : 7-chloro-2-méthoxy-5,6,7,8-tétrahydro-2H-1,4-benzodiazépine  
oxyde et 25 mg de bromure de clidinium : 1,1-diméthyl-3-éthyl-5-pyridinium par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspondant à 0,7 g de sucre.

LOT:19026 PER:04/2022  
PPU:21,00/DH

## Propriétés :

Le chloridiazépoxyde et le bromure de clidinium se complètent dans leur action sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal et des voies génito-urinaires. Le chloridiazépoxyde, benzodiazépine bien tolérée, exerce un effet anxiolytique, tensiolytique et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et la tension psychique influent de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.

Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétoire. L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

## Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chloridiazépoxyde est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chloridiazépoxyde est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desméthylchloridiazépoxyde, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chloridiazépoxyde est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chloridiazépoxyde inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chloridiazépoxyde donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchloridiazépoxyde, démoxéпам, desméthylidiazéпам. Le démoxéпам et le desméthylidiazéпам sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chloridiazépoxyde inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise sous forme inchangée à une circulation entéro-hépatique. L'élimination dans l'urine s'effectue en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

## Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spasmodique.

## Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les repas avec du liquide.

## Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

# Librax®

Pour le traitement des symptômes intestinaux et de l'anxiété psychique.

5 mg de chloridiazépoxyde : 7-chloro-2-méthoxy-5H-1,4-benzodiazépine  
oxyde et 25 mg de bromure de clidinium : 1,1-diméthyl-3-éthyl-5-pyridinium  
par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspondant à 0,7 g de sucre.

LOT:19026 PER:04/2022  
PPU:21,00/DH

## Propriétés :

Le chloridiazépoxyde et le bromure de clidinium se complètent dans leur action sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal et des voies génito-urinaires. Le chloridiazépoxyde, benzodiazépine bien tolérée, exerce un effet anxiolytique, tensiolytique et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et la tension psychique influent de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.

Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétoire. L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

## Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chloridiazépoxyde est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chloridiazépoxyde est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desméthylchloridiazépoxyde, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chloridiazépoxyde est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chloridiazépoxyde inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chloridiazépoxyde donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchloridiazépoxyde, démoxéпам, desméthylidiazéпам. Le démoxéпам et le desméthylidiazéпам sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chloridiazépoxyde inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise sous forme inchangée à une circulation entéro-hépatique. L'élimination dans l'urine s'effectue en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

## Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spasmodique.

## Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les repas avec du liquide.

## Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

# RAZON® 40mg

## Pantoprazole

### FORME ET PRESENTATIONS :

Comprimés pelliculés gastrorésistants, Boîte de 7, 14 et 28, sous plaq

### COMPOSITION :

Pantoprazole sodique : ..... équivale

Excipient QSP : .....

قرصا ملبسا مقاوما  
لعصارة المعدة

28

LOT: 601

PER: 07/22

PPV: 180,00 DH

### INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- Ulcère duodéal évolutif;
- Ulcère gastrique évolutif;
- Oesophagite par reflux gastro-œsophagien, sur confirmation endoscopique par l'existence d'érosions ou d'ulcérations.

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

#### Grossesse :

L'innocuité du Pantoprazole n'a pas été établie chez les femmes enceintes.

Les études menées chez les animaux n'ont révélé aucun effet tératogène ni foetotoxique. Cependant comme pour tout médicament nouveau, l'usage du Pantoprazole est déconseillé au cours du premier trimestre. Son utilisation est à proscrire pendant le second et troisième trimestre, sauf en cas de nécessité absolue.

#### Allaitement :

Il n'a pas été prouvé que le Pantoprazole est excrété ou non dans le lait maternel humain. De ce fait, son utilisation est contre-indiquée chez les femmes qui allaitent.

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

Des études limitées effectuées n'ont pas mis en évidence d'interactions avec l'Antipyrine, Diazépam, Digoxine, Nifédipine, Phénytoïne, Théophylline, Warfarine, Phenprocoumon, Diclofénac et Caféine.

# RAZON® 40mg

## Pantoprazole

### FORME ET PRESENTATIONS :

Comprimés pelliculés gastro-résistants, Boîte de 7, 14 et 28, sous

### COMPOSITION :

Pantoprazole sodique : ..... équ ..... Voie orale  
Excipient QSP : ..... 1 comprimé



### INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- Ulcère duodénal évolutif;
- Ulcère gastrique évolutif;
- Oesophagite par reflux gastro-œsophagien, sur confirmation endoscopique par l'existence d'érosions ou d'ulcérations.

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

#### **Grossesse :**

L'innocuité du Pantoprazole n'a pas été établie chez les femmes enceintes. Les études menées chez les animaux n'ont révélé aucun effet tératogène ni foetotoxique. Cependant comme pour tout médicament nouveau, l'usage du Pantoprazole est déconseillé au cours du premier trimestre. Son utilisation est à proscrire pendant le second et troisième trimestre, sauf en cas de nécessité absolue.

#### **Allaitement :**

Il n'a pas été prouvé que le Pantoprazole est excrété ou non dans le lait maternel humain. De ce fait, son utilisation est contre-indiquée chez les femmes qui allaitent.

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

Des études limitées effectuées n'ont pas mis en évidence d'interactions avec l'Antipyrine, Diazépam, Digoxine, Nifédipine, Phénytoïne, Théophylline, Warfarine, Phenprocoumone, Diclofénac et Caféine.