

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

## ditions 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.

## rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## iologie 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.

## ique :

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.

## ntaire :

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

Reclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 8606 Société : RAM

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : DR FOULA J. hamed

Date de naissance : 23/10/55

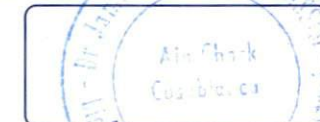
Adresse : RÉS. EL Housikbal GH 26 300 235 N° 5

Sidi TAAROUF CASA

Tél. : 0699468065 Total des frais engagés : 494,60 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 27/09/2019

Nom et prénom du malade : DR GIBR LOUANI ROMAIN Age :

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie : Maladie + APL + Cardiopathie

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 : CASA Le : 08 OCT 2019

Signature de l'adhérent(e) :

## RELEVE 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
27/10/97 20/01/98 15/03/98	C C C	1 1 1	200 Dfr	

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
27/09/2019	27/09/2019	170.45
01/10/2019	01/10/2019	224.20

## **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	
	.....					.....
	.....					.....
	.....					.....
	.....					.....
	.....					.....

## RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

### Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan d

O.D.F  
PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
00000000	00000000
35533411	11433553

#### **[Création, remont, adjonction]**

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

## CIRCONCISION

Agrée par l'Etat pour délivrer  
le certificat du permis de conduire  
Ex. Médecin Chef de C/S à Azilal

## ختانة الأطفال

## خاتمة الأطفال

معتمد من طرف الدولة لتسليم رخصة السيادة  
رئيس دائرة صحية بازيلاں سانقا

الدار البيضاء، في: 27 سبتمبر 2019 Casablanca, le

27 SEPT 2019

الدار البيضاء،

MR. GILDEDOURN KARINA

1) Musk P.V.

38.8 ~~100~~ 50 21

—  
—  
—

2) Clinton Fife

8639 ~~10~~ - 2

45.8° 3) vetolles ~~3.7~~

26 flas x 31

W) W. H. Weller



01 OCT 2019

- Zetralok  
29.50

- Hepanat  
39.80

85.00 - Miniset - 0 - 20.00

19.90 - ADU (2)  
47.70

~~PHARMACEUTICAL RAW MATERIALS~~  
347 BIS Bloco E Lissabon  
Casa Blanca  
TEL: 0522 650854



# MUXOL® 0.3%

Solution buvable en flacons de 125 ml et 250 ml  
(Chlorhydrate d'Ambroxol)

38,80

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice. Vous pourriez avoir besoin de toute autre question, si vous avez acheté ce médicament vous a été personnellement identiques, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 1- COMPOSITION DU MÉDICAMENT

### Principe actif :

Chlorhydrate d'Ambroxol

Quantité Correspondant à Ambroxol base (0,3%)

Excipients : Glycerol, Sorbitol, Parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, Arôme banane (Acétate de furyle, acétate de isoamyle, acétate d'isobutyle, acétate de méthyle-3-butényle, acétoine, butyrate d'amyle, delta-décalactone, eugénol, pipéronal, propionate de benzyle, maltol, vanilline, propyléneglycol), Acide citrique monohydrate, Eau purifiée

qsp 100 ml

Excipients à effet notoire : Sorbitol, Parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle.

## 2- CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ

### MUCOLYTIQUES.

(R : SYSTÈME RESPIRATOIRE).

## 3- INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Traitements des troubles de la sécrétion bronchique de l'adulte et de l'enfant, notamment au cours des affections bronchiques aiguës et des épisodes aigus des bronchopneumopathies chroniques.

Ce médicament est expectorant. Il facilite l'évacuation par la toux des sécrétions bronchiques.

## 4- POSOLOGIE

### • Chez l'adulte :

Posologie usuelle : 1 cuillère à soupe matin et soir.

### • Chez l'enfant :

Plus de 5 ans : 1 cuillère à café trois fois par jour ;

2 à 5 ans : ½ cuillère à café trois fois par jour.

### Mode d'administration

Voie orale

### Fréquence d'administration

Les prises seront espacées à intervalle régulier.

### Durée de traitement

La durée du traitement ne dépassera pas 8 à 10 jours sans avis médical.

## 5- CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais MUXOL, solution buvable :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;  
- Ne donnez pas MUXOL à votre enfant de moins de 2 ans.

## 6- EFFETS INDÉSIRABLES

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

- Rare : pouvant survenir au maximum chez 1 personne sur 1 000 :

Réaction d'hypersensibilité ;

Eruption cutanée, urticaire.

Fréquence indéterminée : ne peut être estimée sur la base des données disponibles :

Réactions anaphylactiques, dont choc anaphylactique, angio-oedème (gonflement rapide de la peau, du tissu sous-cutané, de la muqueuse ou du tissu sous-muqueux) et prurit ;

Réactions cutanées sévères (dont érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson/syndrome de Lyell et pustulose exanthématisante aiguë généralisée) ;

Troubles digestifs mineurs à type de nausées, vomissements, brûlure d'estomac. Il est conseillé dans ce cas de diminuer la posologie.

Maux de tête, vertige.

# A

19,90

## Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 mg : boîte 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..... 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 aigues susceptibles d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste iodés,
- Maladie aigue ou chronique pouvant entraîner une hypoxie tissulaire telle que : insuffisance cardiaque ou respiratoire, infarctus de myocarde récent, choc...
- Insuffisance hépatocellulaire, intoxication alcoolique aigue,
- Allaitement ;
- Exploration des produits de contraste (UV-angiographie) en règle générale, à éviter chez les diabétiques, en cas de nécessité, interrompre le traitement 48 h avant et ne reprendre que 48 h après l'examen.

## Précautions d'emploi :

La metformine peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une

trouvez dans cette situation, vous avez 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 hypoglycémiants, 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 scanner, vous devrez arrêter de prendre **ADO®** un certain temps avant et après de tels examens.
- diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine),
- agonistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme),
- corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme),
- autres médicaments utilisés pour traiter le diabète. 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.

## Grossesse et allaitement :

### **Grossesse :**

Lorsqu'une grossesse est envisagée ou pendant la grossesse, il est recommandé de ne pas traiter le diabète par la metformine mais d'utiliser l'insuline pour maintenir une glycémie aussi normale que possible, afin de réduire les risques de malformations fœtales.



# INSULET® RAPIDE 100 UI/ml, solution

# INSULET® MIX 30 100 UI/ml, suspension

# INSULET® NPH 100 UI/ml, suspension

85,00

## de l'alcool :

insuline pourront varier. La prise d'alcool à jeun des hypoglycémies.

**avantage d'exercice que d'habitude :** l'insuline diminue généralement si vous êtes en activité physique.

Le médecin des mesures à prendre en cas

**avant de partir en voyage à l'étranger :** il vous rende à l'étranger, pensez à en parler au médecin, pharmacien ou infirmier. Le décalage vous contraindra à modifier vos heures pas par rapport à vos heures habituelles.

## ALLAITEMENT

Si vous prévoyez de l'être, vous devez parler à votre médecin pour discuter de vos soins afin de contrôler votre diabète.

Un traitement par insuline n'expose votre santé. Il peut cependant être nécessaire d'insuline ainsi que votre régime.

à votre médecin ou à votre pharmacien ou médicament.

## ET UTILISATEURS DE MACHINES

concentration et vos réflexes peuvent être l'hypoglycémie. Vous devez y penser dans les où vous pourriez mettre votre vie en d'autres personnes, comme la conduite de machines.

soigner votre médecin sur vos capacités à vez : soins d'hypoglycémie, précurseurs d'hypoglycémie diminués ou

## MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES

d'autres médicaments : l'insuline peuvent être augmentés par concomitante de médicaments à effet tels que les glucocorticoïdes, les hormones stéroïdes de croissance, le danazol, les bêta-2 (le ritodrine, salbutamol, terbutaline) et les quies.

l'insuline peuvent être diminués par concomitante de médicaments à effet tels que les hypoglycémants oraux, les (comme l'acide acétylsalicylique), certains inhibiteurs de la monoamine oxydase), durs de l'enzyme de conversion (ACE), les bêta-bloquants ou l'alcool.

la somatostatine (tels que lanréotide, et, selon les cas, soit augmenter soit ins en insuline).

l'INSULET® ne doivent pas être mélangées produites par d'autres fabricants ou avec l'insuline d'origine animale.

à votre médecin ou à votre pharmacien si

vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

## COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

### POSÉOLOGIE, FREQUENCE ET DUREE DU TRAITEMENT, MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

suivez attentivement les conseils de votre médecin et/ou équipe de diabétologie concernant le type, la dose et l'heure d'administration de votre insuline, la surveillance de la glycémie, le régime et l'activité physique afin d'assurer un bon équilibre de votre diabète.

Il est recommandé de mesurer régulièrement votre glycémie. Les préparations d'INSULET® doivent être administrées par injection sous-cutanée (sous la peau). Elles peuvent, si votre médecin vous l'a prescrit, être injectées dans un muscle. Les préparations d'INSULET® ne doivent jamais être injectées par voie intraveineuse à l'exception d'INSULET® RAPIDE. Seul un médecin pourrait dans certaines conditions pratiquer l'injection par voie intraveineuse d'INSULET® RAPIDE.

Si vous changez de type d'insuline (passage par exemple, d'une insuline animale à une insuline humaine) vous pouvez nécessiter un changement de dose. Ce changement peut être effectué lors de la première injection ou progressivement sur plusieurs semaines ou plusieurs mois.

### Préparation :

Une asepsie rigoureuse doit être respectée.

INSULET® RAPIDE est une solution. Vous ne devez l'utiliser que si elle a l'apparence de l'eau.

Le liquide doit être transparent, incolore et exempt de toute particule. Vérifiez-le avant chaque injection.

INSULET® NPH et MIX 30 : avant utilisation, faire rouler plusieurs fois entre la paume des mains les flacons afin de remettre l'insuline en suspension, jusqu'à ce qu'elle prenne un aspect uniformément trouble ou laiteux. Si cet aspect n'est pas obtenu, répéter la procédure ci-dessus jusqu'à ce que le contenu du flacon soit bien mélangé. Ne pas agiter vigoureusement car la formation d'une mousse pourrait gêner la mesure exacte de la dose.

Examinez les flacons régulièrement et ne pas les utiliser si la suspension présente des flocons ou si des particules blanches restent collées au fond ou sur les parois du flacon, lui donnant un aspect givré.

### Si vous devez mélanger deux types d'insuline :

Commencer par aspirer l'insuline à action rapide dans la seringue, afin d'éviter la contamination du flacon par la préparation à durée d'action plus longue. Il est conseillé de réaliser l'injection immédiatement après le mélange.

Il est également possible d'utiliser des seringues distinctes d'INSULET® RAPIDE et d'INSULET® NPH pour administrer la quantité requise de chaque préparation.

### Injection

Injecter la dose correcte d'insuline en suivant les instructions de votre médecin ou de votre infirmier.

L'administration sous-cutanée peut être effectuée dans les bras, les cuisses, les fesses ou l'abdomen. Demander l'avis de votre médecin.

LOT

1964-9

EXP 04 21

Sothema

Fabricé par / Manufactured by

Laboratoires SCOTHEMA

P.O. Box N° 1, 20100 Boukoura - Morocco

Les premiers symptômes d'hypoglycémie soudaine. Les symptômes possibles sont : sueurs froides, pâleur et froideur cutanée, nervosité ou tremblement, sensation d'anxiété, faiblesse inhabituelle, confusion, difficultés de pensée, sensation de faim excessive, troubles visuels, maux de tête, nausées ou rythme cardiaque accéléré. Il convient dans ce cas de faire le traitement ci-dessous.

### En cas d'hypoglycémie :

Prenez du sucre (sauf en cas de perte de conscience) et reposez-vous. Ceci vous permettra de soulager une hypoglycémie légère.

En cas d'aggravation, une injection de sucre dans la peau ou sous-cutanée devra être réalisée. En entourage, elle devra être suivie d'une réaction de réveil.

Si vous n'obtenez aucune réaction au glucose intraveineux de serum glucosé hypertonique réalisée et un traitement hospitalier pourra être nécessaire. Demandez à votre médecin des renseignements sur le glucagon.

Si une hypoglycémie n'est pas traitée, il peut y avoir des complications sérieuses telles que perte de conscience, coma voire même décès. Ayez toujours un document indiquant que vous êtes diabétique. Ayez toujours du sucre avec vous. Il n'y a aucun doute sur le diagnostic d'hypoglycémie. Le traitement décrit ci-dessous.

Signalez à votre médecin tout épisode d'hypoglycémie.

## CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION DE PLUSIEURS DOSES

Si vous avez oublié une dose, votre glycémie peut être élevée de façon importante.

Ne prenez pas de dose double pour compenser une dose oubliée.

Les symptômes liés à une glycémie inhabituelle apparaissent progressivement. Ces symptômes suivants : polyurie (envie fréquente d'uriner), d'appétit, nausées, vomissements, sommeil, rougeur et sécheresse buccale et cutanée, odorat de l'haleine. Les symptômes graves sont une confusion et un pouls rapide.

NOTICE : INFORMA

DE UTILIS

# Ventoline 100 mcg

## suspension pour inhalation en flacon

### SALBUTAMOL

GlaosSmith  
Maroc  
Ain El Aouda  
Région de Rabat



VENTOLINE 100 mcg  
Aérosol 200 doses  
PPV 45,30 DH

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, qu'il soit mentionné ou non dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Voir rubrique 4.

#### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé et dans quels cas est-il utilisé ?
  2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
  3. Comment utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
  4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
  5. Comment conserver VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
  6. Contenu de l'emballage et autres informations.
1. QU'EST-CE QUE VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Bronchodilatateur Bêta-2 mimétique à action rapide et de courte durée par voie inhalée (R : Système Respiratoire) - code ATC : R03AC02

Ce médicament contient un bêta-2 mimétique : le salbutamol.

C'est un bronchodilatateur (il augmente le calibre des bronches) à action rapide (il agit en quelques minutes) et de courte durée (4 à 6 heures) qui s'administre par voie inhalée (en l'inspirant par l'embout buccal de l' inhalateur).

Il est indiqué en cas de crise d'asthme ou pour soulager une gêne respiratoire au cours de la maladie asthmatique ou de certaines maladies des bronches.

Il peut également vous être prescrit en traitement préventif de l'asthme déclenché par l'effort.

Si vous avez de l'asthme, en fonction de sa sévérité, votre médecin peut prescrire Ventoline seul ou en complément d'un traitement de fond continu par un ou plusieurs autres médicaments, comme les corticoïdes par voie inhalée.

Il peut également vous être prescrit à l'occasion de certains tests respiratoires.

# HEPANA

*Le dieci erbe*

هيبانا  
20 قرص

39,80 DH  
A'consommer de Lot: V067A  
préférence avant fin Per: 03-2022  
Lot n°

3980



## Composition par comprimé de 400 mg :

Rhamnus purshiana écorce 85,4 mg. Aloe ferox latex 64 mg. Foeniculum vulgare graines 53,4 mg. Cassia angustifolia feuilles 42,7 mg. Glycrrhiza glabra racine 16 mg. Gentiana lutea racine 16 mg. Taraxacum officinale racine 10,7 mg. Rhamnus alpinus écorce 10,7 mg. Rheum palmatum racine 10,7 mg. Marrubium vulgare sommités fleuries 10,7 mg.

Maltodextrine; agent de charge : Cellulose microcristalline; antiagglomérants : stéarate de magnésium végétal, dioxyde de silicium ; agents de revêtement : Hydroxypropylméthylcellulose, acides gras, cellulose microcristalline.

## Propriétés :

Confort digestif et intestinal

## Conseils d'utilisation :

2 à 4 comprimés par jour

## Précautions d'emploi :

- Ne pas utiliser pendant la grossesse
- Tenir hors de la portée des enfants
- Ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée

## Présentations :

- Boite de 20 comprimés
- Boite de 40 comprimés

COMPLÉMENT ALIMENTAIRE, CE N'EST PAS UN MÉDICAMENT

SYSTEME DE GESTION QUALITE  
CERTIFIE ISO 9001:2008  
PAR CERTIQUALITY

Produit Fabriqué par ESI s.p.a  
Via delle Industrie 1 Albissola Marina (SV) ITALY  
[www.esitalia.com](http://www.esitalia.com)

Importé et Distribué par ESNAPHARM - 7, Rue Abdelmajid Benjelloun  
Maârif extension - Casablanca



# Zetalax DM® microlavement

Lot : 050  
À utiliser de préférence avant le : 06/2024  
PPC : 79,50 DH

## QUAND UTILISER ZETALAX DM® MICROLAVEMENT :

Zetalax DM® Microlavement s'utilise en cas de constipation. La constipation consiste en l'altération du rythme normal d'évacuation; elle peut être liée à des facteurs comme un changement du style de vie, des habitudes alimentaires, etc. En cas de constipation chronique, il est conseillé de consulter un médecin.

## COMMENT FONCTIONNE ZETALAX DM® MICROLAVEMENT :

Zetalax DM® Microlavement agit mécaniquement au niveau du rectum et stimule le processus d'expulsion des matières fécales. L'action locale garantit la sécurité du produit, qui n'a pas d'interaction avec les processus physiologiques du tube digestif et n'a donc aucun effet collatéral sur le système.

Les ingrédients contenus dans le microlavement garantissent le ramollissement et la lubrification de la masse fécale, ce qui permet ensuite une expulsion rapide et aisée des matières fécales.

Zetalax DM® Microlavement ne contient pas de substances actives au niveau pharmacologique et son action est exclusivement mécanique. La présence d'extraits végétaux à action émolliente atténue l'effet irritant de la glycérine au niveau du rectum, ce qui rend son introduction plus aisée.

## CAS DANS LESQUELS IL NE FAUT PAS UTILISER LE PRODUIT :

Zetalax DM® Microlavement ne doit pas être utilisé en cas de douleur abdominale aiguë, nausée, vomissement, obstruction intestinale, saignement rectal d'origine inconnue, grave état de déshydratation, rectocolite hémorragique et inflammation hémorroïdale.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux ingrédients contenus dans le produit.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Avant d'utiliser le produit, demander conseil au médecin ou au pharmacien.

## COMMENT UTILISER CE PRODUIT :

- Ouvrir l'emballage.
  - Enlever le bouchon du microlavement et lubrifier la canule avec une goutte du produit.
  - Introduire délicatement la canule dans le rectum, sans presser le tube.
  - Appuyer à fond sur le microlavement.
  - Extraire la canule sans relâcher la pression sur le tube, pour ne pas aspirer à nouveau le liquide.
- Il est conseillé d'appliquer un ou deux microlavements par jour.

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Ne pas utiliser chez les enfants de moins de 12 ans.

Suivre attentivement le mode d'emploi.

Conserver hors de portée des enfants.

## INGÉDIENTS :

Glycérol, amidon, camomille extrait fluide, mauve extrait fluide, eau.

## DATE D'ÉMISSION :

08/05/2011

Dispositif médical classe 1.

Autorisation ministère de la santé n° : 860/16116/2016/DMP/20/DM



### Fabricant

Zeta Farmaceutici S.p.A.  
Via Galvani, 10  
Sandriga (VI)  
ITALY

### Importé au Maroc par :

Laboratoires IRCOS  
N°109 Q.I sidi ghanem  
40000 MARRAKECH

### Distribué au Maroc par :

MEDIPRO PHARMA  
Borj El yacout, Bd Rahal El Meskini.  
20120. Casablanca.