

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

## Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

## Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement 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.

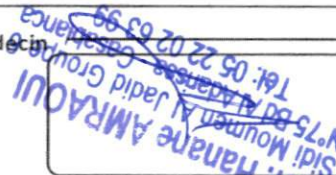
## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

- |                                    |                       |
|------------------------------------|-----------------------|
| 0 Réclamation                      | : contact@mupras.com  |
| 0 Prise en charge                  | : pec@mupras.com      |
| 0 Adhésion et changement de statut | : adhesion@mupras.com |

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

<input checked="" type="checkbox"/> <b>Maladie</b>	<input type="checkbox"/> <b>Dentaire</b>	<input type="checkbox"/> <b>Optique</b>	<input type="checkbox"/> <b>A</b>
<b>Cadre réservé à l'adhérent (e)</b>			
Matricule :	4527	Société : RAM	
<input type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre : Retraité	
Nom & Prénom : HAFID BEN ABDELLAH			
Date de naissance : 19/07/56			
Adresse : 39 LOT AIN TIZAB II ANFA CASAIS LAAROUA			
Tél. : 0661194676	Total des frais engagés : 491,3 dhs		
<b>Cadre réservé au Médecin</b>			
Cachet du médecin : 			
Date de consultation : 10/10/19			
Nom et prénom du malade : Abdellatif Hafid			
Lien de parenté : <input checked="" type="checkbox"/> Lui-même <input type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfan			
Nature de la maladie : RH			
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'att. médecin conseil de la Mutuelle. 			
J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.			
Fait à : / /			
Signature de l'adhérent(e) : 			

#### RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<b>HARMACIE CHAMA</b> Dr. KARBOUCH Malika 92, Rue Al-Khalissa Sidi Mounien - Casablanca Tel: 05 22 70 36 59	10/10/19	361,30

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

ANNEXE 2 - RADIOPHOTOS			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

## AUXILIAIRES MEDICAUX

AUXILIAIRES MEDICAUX						Montant détaillé des Honoraires	
Cachet et signature du Particulier	Date des Soins	Nombre					
		AM	PC	IM	IV		

## 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 canalaire, ainsi que le bilan

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE REVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXÉCUTION

**DOCTEUR  
HANANE AMRAOUI**

**MÉDECINE GÉNÉRALE - GYNÉCOLOGIE MÉDICALE**

- Diplômée de la faculté de médecine de Casablanca
- Diplômée en gynécologie médicale
- Echographie
- Médecine Générale (hommes - Femmes - Enfants)

**الدكتورة  
حنان العمراوي**

**طب عام - طب نساء**

- حاصلة على الدكتوراه في الطب من جامعة الحسن الثاني بالدار البيضاء
- حاصلة على دبلوم في أمراض النساء
- الفحص بالصدى
- طب عام (رجال - نساء - أطفال)

# ORDONNANCE

Le: 10.10.19

Nom et Prénom: Hafid Alhiliatif.

1 145,00  
① Tavonic 500mg 4. 5.  
53,10  
② Laboratoire MACIE CHAMA  
HAROUCH Malika  
Rue Al Adarissa  
Boulevard Sidi Moumen - Casablanca  
Tel: 05 22 70 36 59  
79,00  
③ Apidol 57,70  
57,70  
④ Belox 26,50  
26,50  
⑤ V. 1000mg 1000mg

**Dr. Hanane AMRAOUI**  
Sidi Moumen Al Jadid Groupe  
N°75 Bd Al Adarissa - Casablanca  
Tel: 05 22 02 63 99

رسوني قومن الجديد مجموعه 6 رقم 75 اشاع الدارسة، فوق وكالة اتصالات المغرب،  
أمام صيدلية شامة - الدار البيضاء

📍 Sidi Moumen Al Jadid Groupe 6 N°75 Boulevard AL Adarissa, au dessus  
agence Maroc Telecom, en face Pharmacie Chama - Casablanca

📞 0522 02 63 99

# Tavanic® 250 mg Comprimé pelliculé Tavanic® 500 mg lévofloxacine

**SANOFI**

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourraient leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Tavanic comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Tavanic comprimé pelliculé
3. Comment prendre Tavanic comprimé pelliculé
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Tavanic comprimé pelliculé
6. Contenu de l'emballage et autres informations

## 1. Qu'est-ce que Tavanic comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé

Ce médicament s'appelle Tavanic comprimé pelliculé. Il contient une substance active appelée lévofloxacine. Celle-ci fait partie des médicaments connus sous le nom d'antibiotiques et appartient plus précisément à la famille des quinolones. Elle agit en détruisant les bactéries responsables de certaines infections dans votre organisme.

Tavanic comprimé pelliculé permet de traiter les infections touchant :

- les sinus,
- les bronches/poumons, chez les personnes atteintes de maladies respiratoires chroniques ou de pneumonie,
- les voies urinaires, y compris les reins et la vessie,
- la prostate, en cas d'infection persistante,
- la peau et les tissus sous-cutanés, y compris les muscles (ces parties sont aussi appelées "tissus mous").

Dans certaines circonstances, Tavanic comprimé pelliculé peut être prescrit pour diminuer le risque de contracter la forme pulmonaire de la maladie du charbon après une exposition au bacille du charbon ou encore pour réduire le risque d'aggravation de la maladie.

## 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Tavanic comprimé pelliculé

Ne prenez jamais Tavanic comprimé pelliculé et adressez-vous à votre médecin dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la lévofloxacine ou à une autre quinolone telle que la moxifloxacine, la ciprofloxacine ou l'ofloxacine, ou à l'un des autres composants de ce médicament, tels que mentionnés dans la rubrique 6 ci-dessous.
- Une réaction allergique se manifeste notamment par une éruption cutanée, des difficultés à avaler ou à respirer, un gonflement des lèvres, du visage, de la gorge ou de la langue.
- Si vous souffrez d'épilepsie ou avez eu des crises par le passé.
- Si vous avez déjà eu un problème aux tendons tel qu'une tendinite suite à un traitement par un antibiotique de la famille des quinolones. Les tendons sont des cordons fibreux qui relient les muscles au squelette.
- Si vous êtes un enfant ou un adolescent en phase de croissance.
- Si vous êtes enceinte, si vous pensez l'être ou si vous êtes susceptible de l'être.
- Si vous allaitez.

Si vous vous trouvez dans l'une des situations ci-dessus, ne prenez pas ce médicament. Si vous avez un doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Tavanic.

## Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant d'utiliser Tavanic comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Si vous êtes âgé(e) de 60 ans ou plus.
- Si vous prenez des corticoïdes, appelés parfois corticostéroïdes (voir ci-après la rubrique intitulée "Autres médicaments et Tavanic comprimé pelliculé").
- Si vous avez déjà eu des convulsions.
- Si vous avez eu un problème au niveau du cerveau tel qu'une attaque (AVC) ou une autre atteinte cérébrale.
- Si vous avez des problèmes rénaux.
- Si vous avez ce que l'on appelle un "déficit en glucose-6-phosphate-déshydrogénase", car dans ce cas le risque d'anomalies sanguines graves augmente si vous prenez ce médicament.
- Si vous avez des problèmes de santé mentale ou en avez eu par le passé.
- Si vous avez des troubles cardiaques ou en avez eu par le passé. Prenez ce médicament avec précautions :
- si vous avez toujours eu une prolongation de l'intervalle QT (visible sur

l'électrocardiogramme (ECG), c'est-à-dire l'enregistrement de l'activité électrique du cœur) ou si cette anomalie a été constatée chez un membre de votre famille.

- s'il existe chez vous une perturbation de certains éléments du sang appelés électrolytes (en particulier la haute concentration de potassium ou de magnésium),
- si votre fréquence cardiaque est très ralente (bradycardie),
- si vous avez une insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu un infarctus du myocarde,
- si vous êtes une femme ou une personne âgée,
- si vous prenez d'autres médicaments pouvant conduire à des modifications anormales de l'ECG (voir la rubrique intitulée "Autres médicaments et Tavanic comprimé pelliculé").

- Si vous êtes diabétique.
- Si vous avez des troubles du foie ou en avez eu par le passé.
- Si vous souffrez d'une myasthénie (grande faiblesse musculaire).

Si vous n'êtes pas certain(e) de vous trouver dans l'une des situations ci-dessus, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Tavanic.

## Autres médicaments et Tavanic comprimé pelliculé

Si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, ou si vous envisagez d'en prendre, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien, car Tavanic comprimé pelliculé peut modifier l'action des autres médicaments. Inversement, certains médicaments peuvent influencer le mode d'action de Tavanic comprimé pelliculé.

**Informez votre médecin en particulier si vous prenez l'un des médicaments ci-après, car le risque d'effets indésirables peut augmenter quand ces médicaments sont utilisés au cours du traitement par Tavanic comprimé pelliculé :**

- Les corticoïdes, parfois appelés corticostéroïdes, utilisés pour traiter une inflammation, car le risque d'inflammation et/ou de rupture d'un tendon peut augmenter.
- La warfarine, utilisée pour fluidifier le sang, car la prédisposition aux saignements peut augmenter. Le cas échéant, votre médecin vous prescrira des prises de sang régulières pour contrôler la coagulation sanguine.
- La théophylline, utilisée dans les maladies respiratoires chroniques, car le risque de convulsions est plus élevé en cas de prise en association avec Tavanic.
- Les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), utilisés contre la douleur et l'inflammation, tels que l'aspirine, l'ibuprofène, le fenbufène, le kétoprofène et l'indométacine, car le risque de convulsions est plus élevé en cas de prise en association avec Tavanic.
- La ciclosporine, utilisée après une greffe d'organes, car le risque d'effets indésirables liés à la ciclosporine est plus élevé.
- Les médicaments ayant un effet connu sur le rythme cardiaque, c'est-à-dire les produits utilisés dans les troubles du rythme (antiarrhythmiques tels que la quinidine, l'hydroquinidine, le disopyramide, l'amiodarone, le sotalol, le dothiépoxide ou l'ibutilide), les dépressions (antidépresseurs tricycliques tels que l'amitriptyline ou l'imipramine), les infections bactériennes (antibiotiques de la famille des macrolides tels que l'érythromycine, l'azithromycine ou la clarithromycine) et les maladies mentales (certains psychotropes).
- La probénécide, utilisée pour traiter la goutte, et la ométhiazide, prescrite contre les ulcères et les brûlures d'estomac. La prudence est nécessaire en cas d'association de l'un de ces produits avec Tavanic. Si vous avez une fonction rénale diminuée, le médecin sera peut-être amené à réduire la dose.

**Ne prenez pas Tavanic comprimé pelliculé en même temps que les médicaments suivants, car ceux-ci peuvent modifier l'action de Tavanic :**

- Les comprimés de fer (pour traiter l'anémie), les produits à base de zinc, les antiacides contenant du magnésium ou de l'aluminium (contre les brûlures d'estomac), la didanosine ou le sucralfate (contre les ulcères gastriques). Voir la rubrique 3 ci-dessous intitulée "Si vous prenez déjà du fer, des produits à base de zinc, des antiacides, de la didanosine ou du sucralfate".

## Recherche des substances à base d'opium dans les urines

La recherche dans les urines des anti-douleurs puissants de la classe des opiacés peut donner des résultats faussement positifs après la prise de Tavanic. Si une analyse d'urine vous est demandée, vous devez signaler à votre médecin que vous prenez Tavanic comprimé pelliculé.

## Dépistage de la tuberculose

Dans certains tests de dépistage de la tuberculose, le médicament peut donner des résultats faussement négatifs.

## Grossesse et allaitement

Ne prenez pas Tavanic comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Si vous êtes enceinte, si vous pensez l'être ou si vous êtes susceptible de l'être.
- Si vous allaitez ou prévoyez d'allaiter.

## Conduite de véhicules et utilisation de machines

La prise de ce médicament peut provoquer des effets indésirables à type de torpeur, somnolence, sensations vertigineuses ou modifications de la vision. Certains de ces effets peuvent réduire la **fauteuil de concentration et la réactivité**. Si vous ressentez de tels effets, vous **ne devez pas conduire ni accomplir de tâches qui exigent une grande concentration**.

## 3. Comment utiliser Tavanic comprimé pelliculé

Veuillez à toujours prendre ce médicament suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez au pèse de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute.

### Prise des comprimés

- Ces comprimés pelliculés sont destinés à la prise orale.
- Ils doivent être avalés entiers avec suffisamment d'eau.
- Les comprimés peuvent être pris **au moment des repas**, quel moment entre les repas.

Sanofi-aventis Maroc,  
Route de Rabat - R.P. 1  
Ain sebâ Casablanca

Tavanic 500mg, 100 p. b6  
P.P.V. : 145.00 DH

6 118001 080670



# Relaxol® 500mg /2mg

Paracétamol / thiocolchicoside

comprimé

SANOFI

Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

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

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. • Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. • Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. • Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 1. QU'EST-CE QUE Relaxol ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est indiqué dans les cas suivants :

- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale ou musculaire comme en traumatologie et gynécologie.
- Traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours : - des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgies ; - des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Relaxol ?

**Ne prenez jamais RELAXOL dans les cas suivants :** • Si vous êtes allergique au thiocolchicoside et/ou au paracétamol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6). • Si vous êtes enceinte, pourriez tomber enceinte ou pensez que vous pourriez être enceinte. • Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants n'utilisant pas de contraception.

• Si vous allaité, • Insuffisance hépatocellulaire ou maladie grave du foie, • Enfants de moins de 16 ans.

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

### Faites attention avec RELAXOL :

**Mises en garde spéciales :** Utiliser avec précaution en cas d'antécédents d'épilepsie ou de convulsions. La survenue de crise convulsive impose l'arrêt du traitement.

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (voir rubrique « Posologie »).

**Précautions d'emploi :** En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la posologie.

En cas de douleurs d'estomac, de nausées, de vomissements, prévenez votre médecin.

Respectez rigoureusement les doses et la durée du traitement décrites à la rubrique 3. Vous ne devez pas utiliser ce médicament à une dose plus élevée (soit 8 comprimés de Relaxol) ou pour une durée dépassant 7 jours. Ceci est dû au fait que les produits formés dans votre organisme lorsque vous prenez de thiocolchicoside à des doses élevées peuvent provoquer des lésions sur certaines cellules (nombre anormal de chromosomes). Cela a été mis en évidence lors d'études chez l'animal et d'études en laboratoire. Chez l'homme, ce type de lésions cellulaires est un facteur de risque de cancer, d'altération de la fertilité masculine et peut-être dangereux pour un enfant à naître. Parlez-en avec votre médecin si vous avez plus de questions.

Votre médecin vous renseignera sur toutes les mesures relatives à une contraception efficace et sur les risques potentiels d'une grossesse. La durée du traitement est limitée à 7 jours consécutifs.

Avant de débuter un traitement par ce médicament, vérifier que vous ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol.

Prévenez votre médecin en cas de maladie du foie ou des reins, ou d'abus d'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez d'autres médicaments contenant du paracétamol.

En cas de problème de nutrition (malnutrition) ou de déshydratation, Relaxol, comprimé doit être utilisé avec précaution.

**Enfants et adolescents :** N'administrez pas ce médicament à des enfants ou des adolescents âgés de moins de 16 ans pour des raisons de sécurité.

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

**Prise ou utilisation d'autres médicaments :** Signalez que vous prenez ce médicament si votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide urique dans le sang ou un dosage de la glycémie.

Relaxol peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

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 ,allaitement et fertilité :** Ne prenez pas ce médicament : • si vous êtes enceinte, pourriez tomber enceinte ou pensez que vous pourriez être enceinte. • si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants n'utilisant pas de contraception.

Ce médicament peut nuire à l'enfant. Il n'est pas recommandé pour les enfants n'utilisant pas de contraception.

Ce médicament peut entraîner une altération potentielle des chromosomes ; ceci a

LOT : 7MA085  
PER : 07/2020

RELAXOL 500MG/2MG

CP B2U

P.P.V : 53DM10



6 118000 060833

# Apixol®



Solution buvable

## FORMES ET PRESENTATIONS :

Apixol® Adultes - Solution buvable-flacon 200ml.

Apixol® Enfants - Solution buvable-flacon 200ml.

## PROPRIETES :

Apixol®, à base d'extraits de propolis, d'échinacée ainsi que d'autres actifs naturels, aide à dégager et apaiser les voies respiratoires et à adoucir la gorge, procurant ainsi un confort global (Poumons, gorge, nez...) tout en renforçant les défenses naturelles de l'organisme.

## UTILISATIONS :

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

## CONSEILS D'UTILISATION :

Apixol® Adultes : 1 cuillère à soupe 3 à 4 fois par jour.

Apixol® Enfants : - Moins de 4 ans : 1 cuillère à café 3 à 4 fois par jour.

- De 4 à 12 ans : 1 cuillère à soupe 3 à 4 fois par jour.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Déconseillé aux personnes allergiques aux produits de la ruche.
- Déconseillé chez la femme enceinte.
- Le produit peut présenter des sédiments dûs à la nature de ses composants, toutefois sa qualité et son efficacité ne sont pas altérées.
- Respecter la dose recommandée.
- Bien agiter avant l'emploi.
- Après ouverture, conserver au frais et consommer dans un délai d'un mois.
- Tenir hors de la portée des enfants.

## Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament

Fabriqué par Pharmalife Research s.r.l. - Lecco - Italie.

Importé et distribué au Maroc par MEDIPRO Pharma

Autorisation du Ministère de la Santé n° :

APIXOL® Adulte / DA 20141312124DMP/21v1

APIXOL® Enfant / DA 20161312198DMP/20UCA/V1

Autorisation sanitaire ONSSA n° : ES.5.229.16

AP003

Lot:  
~~À consommer  
avant le:~~  
08/2021

180413  
08/2021  
PPC: 79,00 DH



# bedelix® 3g

Montmorillonite beidellitique  
poudre pour suspension buvable en sachet

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.**

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

#### **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet ?

3. COMMENT PRENDRE BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

**1. QU'EST-CE QUE BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?**

Ce médicament agit en protégeant les parois (muqueuses) de votre estomac et de votre intestin.

Ce médicament est utilisé en traitement symptomatique des colopathies fonctionnelles c'est à dire pour traiter les symptômes liés à une maladie fonctionnelle du colon (maladie qui affecte le bon fonctionnement de l'intestin).

#### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet ?**

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

#### **Ne prenez jamais BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet :**

- Si vous êtes allergique à la substance active (la montmorillonite beidellitique) ou à l'un des autres composants contenus dans BEDELIX (vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6).
- Si vous souffrez d'une maladie provoquant un rétrécissement de votre tube digestif.

#### **Faites attention avec BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet :**

Si vous êtes sous dialyse, cela signifie que vos reins fonctionnent mal et ceux-ci auront des difficultés à éliminer l'hydroxyde d'aluminium contenu dans ce médicament. Dans ce cas, vous ne devez pas prendre ce médicament pendant une période prolongée sans en parler à votre médecin.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

#### **Prise d'autres médicaments**

Vous devez espacer la prise de BEDELIX et d'un autre médicament pour éviter de diminuer l'efficacité de l'autre traitement.

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.

#### **Aliments et boissons**

Vous devez prendre BEDELIX entre les repas ou un peu avant.

#### **Grossesse et allaitement**

Ce médicament doit être pris pendant la grossesse. D'une façon générale, si vous allaitez, demandez à votre médecin ou de votre

120611  
LOT : 694135  
120611

BEDELIX 3G  
SACHETS B30

P.P.V : 570H70



6 118000 010234

# VITAMINE C 1000 mg GALENICA

## Acide ascorbique

### FORME ET PRESENTATIONS :

Comprimés effervescents à 1 g sécables (orange)

Boîte de 1 ou de 2 tubes de 10 comprimés.

### COMPOSITION :

Vitamine C (acide ascorbique DCI).....1000 mg

Excipients qsp .....1 comprimé effervescent.

Excipients : acide citrique, cyclamate de sodium, jaune orangé S, bicarbonate de sodium, huile de vaseline, arôme orange poudre, saccharose, saccharine sodique, carbonate de sodium.

Excipients à effet notoire : teneur en sodium- Jaune orangé S- saccharose.

### INDICATIONS :

- Traitement des carences en vitamine C (scorbut).
- Asthénie et fatigue passagère de l'adulte notamment en cas de convalescence.

### CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'un des constituants.
- Lithiases rénales oxalo-calciques pour des doses supérieures à 1 g/jour.

### POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:

#### Posologie :

VITAMINE C 1000 mg est réservée à l'adulte et à l'enfant de plus de 15 ans.

Adultes : 1 comprimé effervescent par jour.

Enfants : ½ à 1 comprimé par jour selon l'âge.

#### Mode d'administration :

Voie orale.

Dissoudre le comprimé dans un verre d'eau.

Durée du traitement : le traitement sera limité à 1 mois

### MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

En cas de persistance ou aggravation des troubles au-delà de 1 mois de traitement, la conduite à tenir doit être réévaluée.

Il est préférable de ne pas prendre VITAMINE C 1000 mg en fin de journée.

Tenir compte de la teneur en sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

VITAMINE C 1000 mg contient un agent colorant azoïque (jaune orangé) et peut provoquer des réactions allergiques.

En raison de la présence de saccharose, l'utilisation de VITAMINE C 1000 mg est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose.

### **EN CAS DE DOUTE, DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.**

### **VITAMINE C EST UN MEDICAMENT : NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.**

#### Grossesse et allaitement :

Grossesse : en l'absence de données suffisantes pouvant écarter tout risque de malformation ou fœtotoxicité, l'utilisation de VITAMINE C 1000 mg ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

Allaitement : en l'absence de données sur le passage de la vitamine C dans le lait maternel, l'utilisation de VITAMINE C 1000 mg est à éviter pendant l'allaitement.

#### EFFETS INDESIRABLES :

À doses élevées, la VITAMINE C 1000 mg peut favoriser chez certains sujets l'apparition de troubles digestifs ou urinaires et une hémolyse chez les sujets déficients en G6PD.

#### Surdosage :

Consommé à fortes doses (plus de 2 g/j), l'acide ascorbique peut interférer avec les tests biologiques suivants : dosages de la créatinine et du glucose sanguins et urinaires.

À doses supérieures à 3 g/jour en vitamine C, risque d'hémolyse chez les sujets déficients en G6PD.

#### CONDITIONS DE CONSERVATION :

Conserver le tube bien fermé et à l'abri de l'humidité et la chaleur.

Ne pas utiliser VITAMINE C 1 g, comprimé effervescent après la date de péremption et/ou conditionnement extérieur.

**VITAMINE C Comprimés effervescents – Boîte de 1 tube de 10 : AMM N**

**VITAMINE C Comprimés effervescents – Boîte de 2 tubes de 10 : AMM N**

Révision : septembre 2014.

