

## 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.



## Déclaration de Maladie

N° W19-519510

ND: 32503

Maladie       Dentaire       Optique       Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : AG08 Société : RAM

Actif       Pensionné(e)       Autre :

Nom & Prénom : AZZOUZI - ELIDRISSI My TAHAR

Date de naissance : 1950

Adresse : Rue Ahmed Kadmiri Res. Nadia Im D Apt 13 Casablanca

Tél. : 0663082895 Total des frais engagés : 129690 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 22.04.2020 My TAHAR

Nom et prénom du malade : AZZOUZI ELIDRISSI Age: 1950

Lien de parenté :  Lui-même       Conjoint       Enfant

Nature de la maladie : conjointement opéré

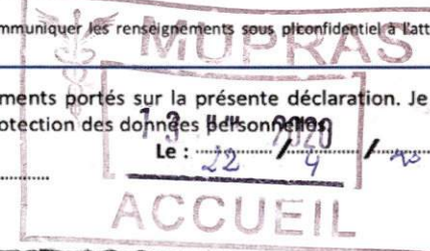
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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 : 22/04/2020

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]



### Adresses Mails utiles

- Réclamation : [contact@mupras.com](mailto:contact@mupras.com)
- Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)
- Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto:adhesion@mupras.com)

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

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



Docteur EL MEKNASSI Abdelmajid

SPECIALISTE

Hépatogastro-Entérologie

Ex-Enseignant à la Faculté de Médecine de Casablanca

Ex-Chef du Service de Réanimation Médicale à Casablanca

Fibroscope Digestive - Hémorroïdes

Diplôme d'Echographie Générale à Paris

Sur Rendez-vous



الدكتور عبد المجيد المكناسي

إختصاصي

أمراض الجهاز الهضمي

أستاذ مساعد سابقا بكلية الطب بالدار البيضاء  
رئيس سابقا مصلحة الإنعاش الطبي مستشفى ابن رشد

التنظير الداخلي والبواسير

شهادة الفحص بالصدى بجامعة باريس

بالميعاد

Casablanca, le 22/4/2020 دار البيضاء في

M. AZZOUZI EL IDRISSE

M. TA HAR.

245,00

Alflorex

1 gélule + 1 grand verre  
d'eau au réveil

73,50

FORLAX

1 sachet de 1 grand  
verre d'eau à 10h.

58,30 x 2

Megasfa 160 N°2.

1 cf effluent avec  
refa nat soir

54,00

Dusf ateli 200 3 U<sup>r</sup> x... ..  
1 globe det refu mah  
sur

150,00

Bac <sup>45</sup> 30 x 2  
Duphalar 2 flac  
79,50 x 2  
Zetalex N<sup>o</sup> 2

Faire 1 litre avec des :

~~846,90~~ 2c sup Duphalar  
2 hbe Zetalex  
100 ml sac hbe



AGENCE MEDICIS NEJCE SARL  
Agence Médicis Nejce SARL  
N° 22 Bis, Angle Rue Dalton - Casablanca  
Tél: 05 22 20 38 92 / 05 22 20 38 93



Dr EL MEKASSI  
HEPATO GASTRO-NEPHROLOGUE  
4, Bd Driss Laferrière - Casablanca  
Tél: 05 22 20 87 19



# ORLIMEDIS NEGOCE

Facture N° :

FN201229

AZOUZI EL IDRISSE MY TAHA

Date	CLIENT	PAGE
23/04/20	34210475	1

Référence commande N°	Representant	Mode d'expédition	Mode de règlement
		NOS SOINS	

Référence	Qté	Désignation	TVA	P.U HT	R%	MT HT
30-338P	1	BACK A LAVEMENT PLASTIC 1LT COMPLET	20%	125,000		125,00

ORLIMEDIS NEGOCE SARL  
N° 22 bis, rue Lahcen El Arjoun  
et rue de la Casablanca - Casablanca  
Tel : 05 22 20 39 39 / 05 22 20 65 65  
Agence 20 Août

MT HT	TVA	MT TVA
125,00	20%	25,00

H.T	Mt TVA	Total TTC
125,00	25,00	150,00

Arrêtée la présente facture à la somme de:  
Cent cinquante Dhs DHs

# Duphalac

66,5% Lactulose

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

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

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

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon ?
3. Comment prendre DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

**1. QU'EST-CE QUE DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

DUPHALAC contient un laxatif appelé lactulose. Il rend les selles molles et plus faciles à éliminer, en attirant l'eau dans l'intestin. Il n'est pas absorbé dans votre corps.

- DUPHALAC est utilisé pour traiter la constipation (selles peu fréquentes, dures et sèches) en rendant les selles molles.
- DUPHALAC est utilisé dans le traitement de

l'encéphalopathie hépatique, systémique (une maladie du foie provoquant une difficulté à penser, une confusion, des tremblements, une diminution du niveau de conscience pouvant aller jusqu'au coma).

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon ?**

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

**Ne prenez jamais DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon :**

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- en cas de maladies de l'intestin ou du côlon évolutives ou en poussées, telles que rectocolite, maladie de Crohn ;
- en cas d'occlusion intestinale ;
- en cas de perforation digestive ou suspicion de perforation

• en cas

indéte

**Avertis:**

Adresse

prendre

flacon.

DANS

D'UTILISATION PROLONGÉE (SUIVRE LE CONSEIL DE VOTRE MÉDECIN) SANS AVIS MÉDICAL.

JOURS) SANS AVIS MÉDICAL.

**Constipation occasionnelle**

Elle peut être liée à une modification récente du mode de vie (voyage par exemple). Le médicament peut être une aide en traitement courant. Toute constipation récente inexplicable par un changement du mode de vie, toute constipation accompagnée de douleurs, de fièvre, de gonflement du ventre doit faire demander l'avis du médecin.

**Constipation chronique** (constipation de longue durée)

Elle peut être liée à deux causes :

- soit une maladie de l'intestin qui nécessite une prise en charge par le médecin ;
- soit à un déséquilibre de la fonction intestinale dû aux habitudes alimentaires et au mode de vie.

Le traitement comporte entre autre :

- une augmentation des apports alimentaires en produits d'origine végétale (légumes verts, crudités, pain complet, fruits...);
- une augmentation de la consommation d'eau et de jus de fruits ;
- une augmentation des activités physiques (sport, marche...);
- une rééducation du réflexe de défécation ;
- parfois, l'adjonction de son à l'alimentation.

LOT : 19E003  
PR : 03 2022

DUPHALAC 66,5%  
SOL BUV 200 ML

P.V. : 45DH40



ant de  
on buvable

AS  
E A 8

# Duphalac

66,5% Lactulose

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

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

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

## **Que contient cette notice ?**

1. Qu'est-ce que DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon ?
3. Comment prendre DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

**1. QU'EST-CE QUE DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

DUPHALAC contient un laxatif appelé lactulose. Il rend les selles molles et plus faciles à éliminer, en attirant l'eau dans l'intestin. Il n'est pas absorbé dans votre corps.

- DUPHALAC est utilisé pour traiter la constipation (selles peu fréquentes, dures et sèches) en rendant les selles molles.
- DUPHALAC est utilisé dans le traitement de

l'encéphalopathie hépatique, systémique (une maladie du foie provoquant une difficulté à penser, une confusion, des tremblements, une diminution du niveau de conscience pouvant aller jusqu'au coma).

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon ?**

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

**Ne prenez jamais DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon :**

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- en cas de maladies de l'intestin ou du côlon évolutives ou en poussées, telles que rectocolite, maladie de Crohn ;
- en cas d'occlusion intestinale ;
- en cas de perforation digestive ou suspicion de perforation

• en cas

indéte

**Avertis:**

Adresse

prendre

flacon.

DANS

D'UTILISATION PROLONGÉE (SUIVRE LE CONSEIL DE VOTRE MÉDECIN) SANS AVIS MÉDICAL.

LOT : 19E003  
PR : 03 2022

DUPHALAC 66,5%  
SOL BUV 200 ML

P.P.V. : 45DH40



## **Constipation occasionnelle**

Elle peut être liée à une modification récente du mode de vie (voyage par exemple). Le médicament peut être une aide en traitement court. Toute constipation récente inexplicable par un changement du mode de vie, toute constipation accompagnée de douleurs, de fièvre, de gonflement du ventre doit faire demander l'avis du médecin.

## **Constipation chronique** (constipation de longue durée)

Elle peut être liée à deux causes :

- soit une maladie de l'intestin qui nécessite une prise en charge par le médecin ;
- soit à un déséquilibre de la fonction intestinale dû aux habitudes alimentaires et au mode de vie.

Le traitement comporte entre autre :

- une augmentation des apports alimentaires en produits d'origine végétale (légumes verts, crudités, pain complet, fruits...);
- une augmentation de la consommation d'eau et de jus de fruits ;
- une augmentation des activités physiques (sport, marche...)
- une rééducation du réflexe de défécation ;
- parfois, l'adjonction de son à l'alimentation.

# SYMBIOSYS

## alflorex®

### Qu'est-ce que le microbiote intestinal ?

Le microbiote intestinal (auparavant appelé "flore intestinale") désigne l'ensemble des micro-organismes, notamment bactéries et levures, présents dans l'intestin. On en dénombre près de 100 000 milliards vivant en équilibre. Il y a dix fois plus de micro-organismes dans l'intestin qu'il n'y a de cellules dans le corps humain. Il est maintenant établi que le microbiote intestinal joue un rôle important dans le maintien d'une bonne santé chez l'Homme, en particulier au niveau du tube digestif. L'équilibre du microbiote intestinal peut être rompu par divers facteurs, conduisant à une situation de dysbiose, nommée "dysbiose". Cette dysbiose peut avoir des conséquences sur l'équilibre de notre organisme.

### Qu'est-ce qu'Alflorex® ?

Alflorex® est un complément alimentaire contenant *Bifidobacterium infantis*, souche 35624®. Chaque gélule d'Alflorex® contient 1 milliard de bactéries.

### En quoi Alflorex® est-il unique ?

Alflorex® est le seul produit en Europe à contenir la souche 35624®. La souche 35624® a été isolée à partir du tube digestif de personnes saines ; elle a été identifiée et co-développée au cours de 15 années de recherche à Cork (Irlande), par Alimentary Health Ltd. et APC Microbiome Institute qui est l'un des instituts leaders dans le monde pour la santé du tube digestif.

### Conseils d'utilisation :

En complément d'un mode de vie sain, prendre 1 gélule d'Alflorex® chaque jour, pendant 4 semaines. À avaler avec un verre d'eau. Une période d'adaptation transitoire est normale. Il est recommandé de continuer à le prendre régulièrement.

### Dose recommandée :

1 gélule par jour.

Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.

Un complément alimentaire ne doit pas se substituer à un mode de vie sain et à une alimentation variée et équilibrée.

Tenir hors de la portée des enfants.



Pour garantir des conditions de conservation optimales de la souche 35624®, un bouchon a été spécialement mis au point. Pour ouvrir le tube, rompre la bague de scellage et pousser le bouchon vers le haut. Veiller à bien refermer le bouchon après utilisation.

### Conservation :

Consommer de préférence dans les 30 jours suivant la première utilisation.

Conservé à température ambiante. Ne pas conserver au réfrigérateur. A consommer de préférence avant fin : voir sous le tube.

### Alflorex® est-il bien toléré ?

*Bifidobacterium infantis*, souche 35624® est bien tolérée. Elle est utilisée depuis près de 10 ans par des dizaines de milliers de personnes aux États-Unis, au Canada et en Europe. Par sa qualification (Qualified presumption of Safety), l'espèce est reconnue comme sûre par l'Agence américaine de sécurité alimentaire (FDA) (United States Food Safety Authority). De plus, Alflorex® est certifiée par les Bonnes Pratiques de Fabrication pour les médicaments.

### Alflorex® peut-il entraîner des effets indésirables ?

Aucun effet indésirable n'est attendu lors de l'utilisation du produit. Cependant, du fait que certaines personnes peuvent présenter des sensibilités particulières, la possibilité d'un effet indésirable ponctuel ne peut pas être exclue. Si vous avez un doute, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### Puis-je prendre Alflorex® en même temps que d'autres compléments alimentaires ou médicaments ?

Il n'y a aucune interaction connue à ce jour avec d'autres compléments alimentaires ou médicaments. Toutefois, la souche 35624® est une bactérie ; à ce titre, elle peut être inactivée par un traitement antibiotique.

Si vous souffrez d'une maladie grave ou chronique, si vous vous demandez si Alflorex® est bon pour vous, si vous avez la moindre question sur l'utilisation d'Alflorex® avec vos traitements médicamenteux, demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre Alflorex®.

### Pour plus d'information :

BIOCODEX - 7 avenue Gallieni - 94250 Gentilly - France  
Tél : + 33 1 41 24 30 00.

Alflorex®, 35624® et PrecisionBiotics® sont des marques déposées de PrecisionBiotics LTD, une société du Groupe Alimentary Health, tous droits réservés.



# Zetalax<sup>DM</sup><sup>®</sup>

## microlavement

### QUAND UTILISER ZETALAX<sup>DM</sup><sup>®</sup> MICROLAVEMENT :

Zetalax<sup>DM</sup><sup>®</sup> 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<sup>DM</sup><sup>®</sup> MICROLAVEMENT :

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

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

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

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

Zetalax<sup>DM</sup><sup>®</sup> 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 :

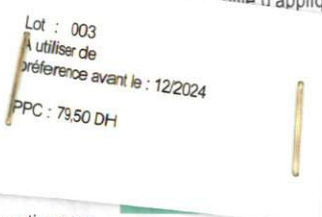
Avant d'utiliser le produit, demander conseil au médecin ou au pharmacien.

### 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.

### EMPLOI :

Indiqué chez les enfants de moins de 12 ans. Mode d'emploi. Ne pas utiliser chez les enfants.



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  
Sandrigo (VI)  
ITALY

### Importé au Maroc par :

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

### Distribué au Maroc par :

MEDI PRO PHARMA  
Borj El yacout, Bd Rahal El Meskini.  
20120. Casablanca.

# Zetalax<sup>DM</sup><sup>®</sup>

## microlavement

### QUAND UTILISER ZETALAX<sup>DM</sup><sup>®</sup> MICROLAVEMENT :

Zetalax<sup>DM</sup><sup>®</sup> 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<sup>DM</sup><sup>®</sup> MICROLAVEMENT :

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

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

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

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

Zetalax<sup>DM</sup><sup>®</sup> 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.

### EMPLOI :

Indiqué chez les enfants de moins de 12 ans. Mode d'emploi. Ne pas utiliser chez les enfants.

Lot : 003  
À utiliser de préférence avant le : 12/2024  
PPC : 79,50 DH

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  
Sandrigo (VI)  
ITALY

### Importé au Maroc par :

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

### Distribué au Maroc par :

MEDI PRO PHARMA  
Borj El yacout, Bd Rahal El Meskini.  
20120. Casablanca.



# DUSPATALIN®

200 mg Chlorhydrate de mébévérine

**Veillez 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 pourrait 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 votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DUSPATALIN 200 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DUSPATALIN 200 mg, gélule ?
3. Comment prendre DUSPATALIN 200 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DUSPATALIN 200 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE DUSPATALIN 200 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC  
 DUSPATALIN 200 mg contient du chlorhydrate de mébévérine. Il appartient à un groupe de médicaments appelé antispasmodiques, qui agissent sur votre intestin.  
 DUSPATALIN 200 mg est utilisé pour soulager les symptômes des troubles fonctionnels intestinaux. Ces symptômes varient d'une personne à l'autre mais peuvent inclure :

- des douleurs et des crampes du ventre
- une sensation de ballonnements et des flatulences
- une diarrhée, une constipation ou une association des deux
- de petites selles (féces) dures, en forme de granules ou de ruban.

En l'absence d'amélioration ou si les symptômes s'aggravent, consultez votre médecin.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DUSPATALIN 200 mg, gélule ?

### Ne prenez jamais DUSPATALIN 200 mg, gélule :

- si vous êtes allergique au chlorhydrate de mébévérine ou à l'un des autres composants de DUSPATALIN 200 mg (mentionnés en rubrique 6).
- En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### Autres médicaments et DUSPATALIN 200 mg, gélule

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

### Grossesse et allaitement

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

DUSPATALIN 200 mg n'est pas recommandé pendant la grossesse.

DUSPATALIN 200 mg ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

Votre médecin pourrait vous conseiller d'arrêter l'allaitement ou de prendre un autre médicament si vous souhaitez allaiter.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament

Cond. d'usage  
 LOT : 9MA030  
 PER : 01/2022  
 DUSPATALIN 200MG  
 GELU B20

3.C

Veillez indiquer à votre pharmacien en cas de doute.

### Posologie

#### Adulte

La posologie usuelle est de 1 gélule, 2 à 3 fois par jour.

#### Mode d'administration

Voie orale.

La gélule sera prise avant les repas, avec un verre d'eau.

#### Fréquence d'administration

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

#### Durée de traitement

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

**Si vous avez pris plus de DUSPATALIN 200 mg, gélule que vous n'auriez dû** Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

#### Si vous oubliez de prendre DUSPATALIN 200 mg, gélule

- Si vous oubliez une gélule, ne la prenez pas et prenez la dose suivante à l'heure habituelle.
- Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

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

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

monde.

Si vous avez une réaction allergique, arrêtez de prendre ce médicament et prévenez votre médecin immédiatement. Les signes peuvent inclure :

- une difficulté à respirer, un gonflement du visage, du cou, des lèvres, de la langue ou de la gorge.

Autres effets indésirables :

- éruption cutanée, peau rouge avec des démangeaisons.

### Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

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

## 5. COMMENT CONSERVER DUSPATALIN 200 mg, gélule ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte et la plaquette après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver à une température supérieure à + 5° C.

Pour le conditionnement en plaquettes thermoformées (PVC/Aluminium) :

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

Pour le conditionnement en plaquettes thermoformées (Aluminium/Aluminium) :

A conserver à une température ne dépassant pas + 30° C.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

## 6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

### Ce que contient DUSPATALIN 200 mg, gélule

- La substance active est : Chlorhydrate de mébévérine ..... 200,00 mg
- Pour une gélule
- Les autres composants sont : Stéarate de magnésium, polyacrylate (dispersion de) à 30 pour cent (Eudragit NE 30D), talc, hypromellose, copolymère d'acide méthacrylique et d'acrylate d'éthyle (1:1) (dispersion de) à 30 pour cent (Eudragit L 30D), triacétine.

Enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane (E171).

Composition de l'encre d'impression : gomme laque, polyglycol, solution d'ammoniaque concentrée, hydroxyde de potassium, oxyde de fer noir.

### Qu'est-ce que DUSPATALIN 200 mg, gélule et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de gélule blanche comportant l'inscription « 245 ». Boîte de 20

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : 19/09/2017



de la vue et de la portée des enfants.  
 de véhicules et à  
 utiliser  
 2 mg, gélule ?  
 int exactement les  
 tre médecin ou



# DUSPATALIN®

200 mg Chlorhydrate de mébévérine

**Veillez 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 pourrait 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 votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DUSPATALIN 200 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DUSPATALIN 200 mg, gélule ?
3. Comment prendre DUSPATALIN 200 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DUSPATALIN 200 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE DUSPATALIN 200 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC  
 DUSPATALIN 200 mg contient du chlorhydrate de mébévérine. Il appartient à un groupe de médicaments appelé antispasmodiques, qui agissent sur votre intestin.  
 DUSPATALIN 200 mg est utilisé pour soulager les symptômes des troubles fonctionnels intestinaux. Ces symptômes varient d'une personne à l'autre mais peuvent inclure :

- des douleurs et des crampes du ventre
- une sensation de ballonnements et des flatulences
- une diarrhée, une constipation ou une association des deux
- de petites selles (féces) dures, en forme de granules ou de ruban.

En l'absence d'amélioration ou si les symptômes s'aggravent, consultez votre médecin.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DUSPATALIN 200 mg, gélule ?

### Ne prenez jamais DUSPATALIN 200 mg, gélule :

- si vous êtes allergique au chlorhydrate de mébévérine ou à l'un des autres composants de DUSPATALIN 200 mg (mentionnés en rubrique 6).
- En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### Autres médicaments et DUSPATALIN 200 mg, gélule

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

### Grossesse et allaitement

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

DUSPATALIN 200 mg n'est pas recommandé pendant la grossesse.

DUSPATALIN 200 mg ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

Votre médecin pourrait vous conseiller d'arrêter l'allaitement ou de prendre un autre médicament si vous souhaitez allaiter.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament

Cond  
 AUC  
 Utiliser  
 3.C  
 Veillez  
 indical  
 pharmaci  
 en cas de  
 doute.

LOT : 9MA030  
 PER : 01/2022  
 P.P.V : 54DH00  
 DUSPATALIN 200MG  
 GELU B20  
 1180001010531

duire des véhicules et à

mg, gélule ?

int exactement les  
otre médecin ou

### Posologie

#### Adulte

La posologie usuelle est de 1 gélule, 2 à 3 fois par jour.

#### Mode d'administration

Voie orale.

La gélule sera prise avant les repas, avec un verre d'eau.

#### Fréquence d'administration

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

#### Durée de traitement

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

**Si vous avez pris plus de DUSPATALIN 200 mg, gélule que vous n'auriez dû**  
 Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

### Si vous oubliez de prendre DUSPATALIN 200 mg, gélule

- Si vous oubliez une gélule, ne la prenez pas et prenez la dose suivante à l'heure habituelle.
- Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

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

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

monde.

Si vous avez une réaction allergique, arrêtez de prendre ce médicament et prévenez votre médecin immédiatement. Les signes peuvent inclure :

- une difficulté à respirer, un gonflement du visage, du cou, des lèvres, de la langue ou de la gorge.

Autres effets indésirables :

- éruption cutanée, peau rouge avec des démangeaisons.

### Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

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

## 5. COMMENT CONSERVER DUSPATALIN 200 mg, gélule ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte et la plaquette après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver à une température supérieure à + 5° C.

Pour le conditionnement en plaquettes thermoformées (PVC/Aluminium) :

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

Pour le conditionnement en plaquettes thermoformées (Aluminium/Aluminium) :

A conserver à une température ne dépassant pas + 30° C.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

## 6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

### Ce que contient DUSPATALIN 200 mg, gélule

- La substance active est : Chlorhydrate de mébévérine ..... 200,00 mg
- Pour une gélule
- Les autres composants sont : Stéarate de magnésium, polyacrylate (dispersion de) à 30 pour cent (Eudragit NE 30D), talc, hypromellose, copolymère d'acide méthacrylique et d'acrylate d'éthyle (1:1) (dispersion de) à 30 pour cent (Eudragit L 30D), triacétine.

Enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane (E171).

Composition de l'encre d'impression : gomme laque, polyglycol, solution d'ammoniaque concentrée, hydroxyde de potassium, oxyde de fer noir.

### Qu'est-ce que DUSPATALIN 200 mg, gélule et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de gélule blanche comportant l'inscription « 245 ». Boîte de 20

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : 19/09/2017

Macrogol 4000  
**forlax<sup>®</sup> 10g**

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

**10 g, poudre pour solution buvable en sachet**

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de donner ce médicament à votre enfant.**

- 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.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- 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.

**Dans cette notice :**

1. Qu'est-ce que FORLAX et dans quel cas le prendre ?
2. Quelles sont les informations à prendre FORLAX ?
3. Comment prendre FORLAX ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver FORLAX ?
6. Informations supplémentaires.

**1 QU'EST-CE QUE FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Forlax appartient à un groupe de médicaments appelés laxatifs osmotiques. Forlax permet d'augmenter la quantité d'eau dans les matières fécales, ce qui aide à résoudre les problèmes liés à un transit intestinal ralenti. Forlax n'est pas absorbé dans la circulation sanguine et n'est pas modifié dans l'organisme.

FORLAX est indiqué pour le traitement de la constipation chez l'adulte et l'enfant de plus de 8 ans.

Ce médicament se présente sous forme d'une poudre qu'il faut dissoudre dans un verre d'eau (au minimum 50 ml) et boire. Son effet se manifeste généralement en 24h à 48h.

Le traitement de la constipation par un médicament doit être associé à des règles d'hygiène de vie et à une alimentation saine.

**2 QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet ?**

**Ne prenez jamais Forlax si :**

- vous êtes allergique (hypersensible) au macrogol (polyéthylène glycol) ou à l'un des autres composants contenus dans le médicament qui sont listés à la rubrique 6 « Informations supplémentaires ».
- vous avez une maladie telle qu'une maladie sévère de l'intestin :
  - inflammation de l'intestin (telle que rectocolite hémorragique, maladie de Crohn's)
  - perforation de l'intestin ou risque de perforation de l'intestin
  - Iléus ou suspicion d'obstruction de l'intestin.
  - Douleurs abdominales de cause indéterminée.

Ne prenez pas ce médicament si vous êtes atteint par l'une des affections citées ci-dessus. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

**Faites attention avec Forlax :**

De très rares cas de manifestations allergiques se manifestant par une éruption sur la peau et un gonflement du visage ont été rapportées chez l'adulte après la prise de médicaments contenant du Macrogol (polyéthylène Glycol).

Des cas isolés de manifestations allergiques ayant conduit à des pertes de connaissance ou malaise et sensations de malaise général ont été rapportées.

**Si vous présentez un de ces symptômes arrêtez de prendre Forlax et contactez immédiatement votre médecin**

Si ce médicament peut quelque fois provoquer une diarrhée, contacter votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament si vous présentez une réaction rénale ou hépatique altérée ou si vous prenez des médicaments diurétiques (médicaments qui favorisent l'élimination urinaire) ou vous êtes âgé,

car vous êtes susceptible d'avoir une diminution de vos taux sanguins de sodium (sel) et de potassium.

**Prise ou utilisation d'autres médicaments**

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

**Grossesse et allaitement**

Forlax peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être ou si vous allaitez, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

**Informations importantes concernant certains composants de FORLAX**

Si votre médecin vous a informé que vous êtes intolérant à certains sucres (sorbitol), contacter votre médecin avant de prendre ce médicament. Ce médicament contient une faible quantité de sucre appelé sorbitol qui est transformé dans l'organisme en fructose.

Du fait de la présence de dioxyde de soufre (ou anhydride sulfureux), ce médicament peut engendrer de rares cas de réactions d'hypersensibilité et de bronchospasme.

Forlax peut néanmoins être utilisé si vous êtes diabétique ou si vous devez suivre un régime exempt de galactose.

**3 COMMENT PRENDRE FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet ?**

Lorsque vous prenez Forlax, respectez toujours les conseils de votre médecin ou ce qui est indiqué dans cette notice. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

**Posologie**

Adultes et enfants de plus de 8 ans

La dose habituelle est de 1 à 2 sachets par jour, de préférence en prise unique le matin.

La dose journalière peut être adaptée à l'effet obtenu et peut varier de 1 sachet tous les 2 jours (chez les enfants en particulier) à 2 sachets par jour au maximum.

maphar  
Zi Zinatil Ain Seïda, Casablanca, Maroc  
**FORLAX 10G SAC B20**  
P.P.V. : 73.50 DH  
  
6118001181193

LOT : P05346  
Exp : 02/2022



