

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 canaux, 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 canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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



Déclaration de Maladie

N° W19-413150

246172

Maladie Dentaire Optique Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10.006 Société : RAN

Actif Pensionné(e) Autre

Nom & Prénom : CHAHNOUNE HASSAN

Date de naissance : 05/07/1961

Adresse : LOT NESTORNA Rue 24 N° 43 HAY HASSANI CASA

Tél. : 066099 1218 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : ALLIMOUNI AMINA Age : 53 ans

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : CASA Le 04/01/2023

Signature de l'adhérent(e) :

Casablanca, Le 4.1.2023 في الدار البيضاء، في

Adimoni Amine

- 132,00 Aclen 80 7ml x 2
- 39,90 Edom 100ml 1ml
- 69,00 Docuod 100ml 1ml
- 210,00 flouvaiz 100ml 1ml
- 40,00 Previc 20 40 1ml
- 30,50 hosh 20 40 1ml
- 22,70 BAYCUTAN 20 1ml
- 91,00 x3 statid 40 1ml
- 22,70 x2 Rion 10 1ml

862,10



Cabinet Medical
Docteur Naimi Mohamed
Boulevard 16 N° 62 Ville Rahma
Dar Bouazza - Casablanca

Enfant normorénal: la posologie usuelle est de 80 mg/kg/jour en trois prises, sans dépasser 3g par jour.

Enfant insuffisant rénal (de plus de 30 mois) :

Aclav 100 mg/12.5 mg/ml enfant

Clairance de la créatinine	Schéma posologique
Supérieur à 30 ml / min	pas d'adaptation nécessaire
Entre 10 et 30 ml / min	15 mg/kg/prise au maximum 2 fois par jour
Inférieur à 10 ml / min	15 mg/kg/jour au maximum

Hémodialyse : 15 mg/kg/jour, et 15mg/kg supplémentaire pendant et après la dialyse

Nourrisson normorénal (moins de 30 mois) :

Aclav 100mg/12.5mg/ml nourrisson : 80 mg/kg/jour en 3 prises

MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale

Prendre le médicament de préférence au début des repas.

Pour les sachets : diluer le contenu du sachet dans un verre d'eau et agiter avant de boire.

Pour les suspensions reconstituées : l'administration se fait avec la seringue pour administration orale graduée en kg après agitation avant chaque utilisation.

MISES EN GARDE :

La survenue de toute manifestation allergique impose l'arrêt du traitement et la mise en place d'un traitement adapté

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Utiliser ce médicament avec précautions en cas d'insuffisance rénale ou d'atteinte hépatique.

Tenir compte de la teneur en potassium dans la ration journalière.

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

L'administration de fortes doses de bêta-lactamines chez l'insuffisant rénal ou chez les patients ayant eu par exemple des convulsions antérieurement, une épilepsie traitée ou des atteintes méningées, peut exceptionnellement entraîner des convulsions.

GROSSESSE / ALLAITEMENT :

Grossesse : l'utilisation de l'association amoxicilline-acide clavulanique ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

Allaitement : l'allaitement est possible en cas de prise de cet antibiotique. Toutefois, interrompre l'allaitement (ou le médicament) en cas de survenue de diarrhée, de candidose, ou d'éruption cutanée chez le nourrisson.

D'une façon générale il convient au cours de la grossesse ou de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.

EFFETS INDESIRABLES :

- Manifestations digestives : nausées, vomissements, possibilité de surinfections digestives à candida, diarrhée, selles molles, dyspepsie (digestion difficile), douleurs abdominales. Quelques cas de colite pseudomembraneuse ont été rapportés.
- Eruptions cutanées et maculopapuleuses d'origine allergique.
- Manifestations allergiques : urticaire, éosinophilie, oedème de Quincke, gêne respiratoire, exceptionnellement choc anaphylactique.
- D'autres manifestations ont été rapportées plus rarement :
 - des cas d'hépatite avec le plus souvent une jaunisse qui peut survenir pendant ou après l'arrêt du traitement
 - augmentations modérées et asymptomatiques des ASAT, ALAT ou phosphatases alcalines
 - néphrite interstitielle aiguë
 - leucopénies, thrombopénies et anémies réversibles

Signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout effet non souhaité et gênant qui ne serait pas mentionné dans cette notice

CONSERVATION :

- Sachets : à conserver à l'abri de l'humidité et à une température ne dépassant pas 25°C.

- Poudre pour suspension :

- Avant ouverture : le flacon est à conserver à une température inférieure à 25°C et à l'abri de l'humidité
- Après reconstitution et après chaque utilisation, conserver au réfrigérateur (entre +2°C et +8°C)
- Ne pas conserver la suspension reconstituée plus de 7 jours

Respecter les consignes de conservation.

Liste I

Ceci est un médicament

Ne pas laisser à la portée des enfants.

PHARMAN 5
Laboratoires Pharma S

21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc

Site de fabrication: Zone Industrielle Ouled Saleh - Bousskoura - Maroc

Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

LOT : 285
 PER : 09-21
 P.P.V : 132D100

CLAV[®]

Amoxicilline + Acide clavulanique

COMPOSITION ET PRESENTATIONS :

COMPOSITION :	PRODUIT :			
	Aclav 1g/125mg -Boîte de 12 sachets -Boîte de 14 sachets -Boîte de 16 sachets -Boîte de 24 sachets	Aclav 500mg/62,5mg -Boîte de 12 sachets -Boîte de 16 sachets -Boîte de 24 sachets	Aclav Enfant 100mg/12,5mg/1ml Flacon de 60 ml	Aclav Nourrisson 100mg/12,5mg/1ml Flacon de 30 ml
Amoxicilline trihydratée : quantité correspondant à l'amoxicilline anhydre	1g	500 mg	6 g	3 g
Clavulanate de potassium : quantité correspondant à l'acide clavulanique	125 mg	62,5 mg	750 mg	375 mg
Excipients	q.s.p 1 sachet	q.s.p 1 sachet	q.s.p 10,30 g de poudre	q.s.p 5,15 g de poudre

PROPRIETES :

Antibiotiques antibactériens de la famille des bêta-lactamines, du groupe des aminopénicillines. Aclav est une formulation associant l'amoxicilline et l'acide clavulanique puissant inhibiteur de bêta-lactamases.

INDICATIONS :

Elles sont limitées aux infections dues aux germes reconnus sensibles, notamment dans :

- Les otites moyennes aiguës, otites récidivantes.
 - Les sinusites maxillaires aiguës et autres formes de sinusites.
 - Les angines récidivantes, amygdalites chroniques.
 - Les surinfections de bronchites aiguës du patient à risque.
 - Les exacerbations de bronchopneumopathies chroniques.
 - Les pneumopathies aiguës du patient à risque.
 - Les cystites aiguës récidivantes, cystites non compliquées de la femme et pyélonéphrites aiguës non compliquées dues à des germes sensibles.
 - Les infections gynécologiques hautes, en association à un autre antibiotique actif sur les chlamydiae.
 - Les parodontites.
 - Les infections stomatologiques sévères : abcès, phlegmons, cellulites.
- Traitement de relais de la voie injectable.
 Infections respiratoires basses chez le nourrisson et l'enfant de moins de 5 ans.
 Infections urinaires chez le nourrisson.

CONTRE INDICATIONS :

-Absolues :

- Allergie aux antibiotiques du groupe des bêta-lactamines (pénicillines, céphalosporines)
- Mononucléose infectieuse.
- Antécédent d'atteinte hépatique liée à l'association amoxicilline -acide clavulanique.
- Phénylcétonurie (en raison de la présence de l'aspartam)

-Relatives :

Le méthotrexate

POSOLOGIE :

Les Posologies sont exprimées en Amoxicilline

Adulte normorénal (poids ≥ 40 kg)

2 à 3g/jour en 2 à 3 prises selon la prescription médicale et l'infection concernée.

Adulte insuffisant rénal (poids ≥ 40 kg)

Clairance de la créatinine	Schéma posologique
Supérieur à 30 ml / min	pas d'adaptation nécessaire
Entre 10 et 30 ml / min	1 g /125 mg toute les 12 à 24h
Inférieur à 10 ml / min	Pour les patients traités ou non par hémodialyse les conditions d'utilisation n'ont pas été établies.

Chez les patients âgés : pas d'adaptation posologique sauf si la clairance de la créatinine est ≤ 30 ml / min (même posologie chez l'insuffisant rénal)

LOT : 220-118
DLUO : 01-2025
69.000H



Docivox

comprimé à sucer

Deva
Pharmaceutique

Voie orale

FORMES ET PRESENTATIONS

Docivox comprimé à sucer :

-Boite de 10 - Boite de 20

PROPRIETES :

Docivox est une association synergique de propolis, phytoactifs et vitamine C dont les propriétés sont bénéfiques pour la gorge et les voies respiratoires : •Apaise et dégage les voies respiratoires •Adoucit la gorge irritée en cas de toux •Renforce les défenses naturelles.

Propolis : la sphère d'action privilégiée de la propolis concerne l'ORL où elle permet d'aider à guérir facilement et très rapidement de nombreuses affections couramment rencontrées, plus particulièrement en automne et en hiver. Eucalyptus : remarquable décongestionnant respiratoire des muqueuses et des sinus, il facilite le confort respiratoire.

Echinacée : utilisée pour renforcer les défenses naturelles de l'organisme et aide à la prévention d'infections comme la grippe ou le refroidissement (syndrome grippal).

UTILISATIONS :

Docivox comprimé à sucer est spécialement formulé pour protéger la muqueuse et aider à soulager dans les cas de :

-Enrouements passagers.

-Maux de gorge en cas de toux sèche d'irritation ou d'allergie.

Docivox procure une sensation de fraîcheur agréable et durable (goût original menthe, miel et citron).

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

1 comprimé à sucer 3 fois par jour.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Déconseillé aux personnes allergiques aux produits de la ruche ou à l'un des constituants.

Tenir hors de la portée des enfants.

Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

COMPOSITION :

propolis 80 mg, extrait d'eucalyptus (eucalyptus globulus) 50 mg, extrait sec d'échinacée (echinacea purpurea) 50 mg, extrait de gingembre (zingiber officinalis) 12 mg, acide ascorbique 60 mg, sorbitol, poudre miel, stéarate de magnésium végétal, silice colloïdale, thaumatine, sucralose, acésulfame potassium, aspartame, arôme citron, menthol.

Autorisation ministère de la santé n° DA 20171612028DMP/20UCAv1

Code : AC2 - 00205

Deva
Pharmaceutique

146-147, Zone industrielle
Tit Mellil, Casablanca

Laboratoires Deva Pharmaceutique
J.OUAJDI Pharmacien Responsable

2 2 0 1 0
SEP 24
3 9 0 H 9 0
39,90

**ulés sans
le en sachet**

Conservation et intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

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.

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT :

Dénomination :

EXOMUC® 200 mg, granulés pour solution buvable en sachet

Composition :

Acétylcystéine(DCI).....200 mg
Pour un sachet.

Excipients : Arôme orange, aspartam, bêta-carotène (E 160), sorbitol.

Composition de l'arôme orange S 289 : arôme naturel obtenu par dispersion sur dextrose d'une base concentrée.

Forme pharmaceutique :

Ce médicament se présente sous forme de granulés pour solution buvable en sachet. Boîte de 30 sachets.

2. QU'EST-CE QUE EXOMUC® 200 mg, granulé pour solution buvable en sachet ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco thérapeutique :
MUCOLYTIQUE.

(R. Système Respiratoire).

Indications

Ce médicament est un fluidifiant des sécrétions bronchiques, il facilite ainsi leur évacuation par la toux.

Ce médicament est préconisé dans les états d'encombrement des bronches en particulier lors des épisodes aigus de bronchites.

3. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE QUE EXOMUC®

200 mg, granulé pour solution buvable en sachet ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

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

Ne prenez jamais EXOMUC® 200 mg, granulés pour solution buvable en sachet :

- en cas d'antécédent d'allergie à l'un des constituants,
- chez le nourrisson (moins de 2 ans) en raison du risque d'aggravation de l'encombrement bronchique,
- en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépitée à la naissance), en raison de la présence d'aspartam.

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

Faites attention avec EXOMUC® 200 mg, granulés pour solution buvable en sachet :

Mises en garde spéciales :

Il est conseillé de ne pas prendre de médicament antitussif ou de médicament asséchant les sécrétions bronchiques durant la période de traitement par ce médicament.

Le traitement ne devra pas être poursuivi en cas d'aggravation des symptômes. Dans ce cas, consultez votre médecin pour une réévaluation de votre traitement.

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

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose (maladie héréditaire rare).

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

Précautions d'emploi :

Ce médicament doit être utilisé avec prudence en cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments

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.

Interaction avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement :

Prévenir votre médecin en cas de grossesse, en cas d'allaitement.

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

Sportifs :

Sans objet.

PPV : 210,00 DH



Veillez 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 FLOWAIR®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

FLOWAIR® est un antagoniste des récepteurs des leucotriènes qui bloque l'activité de substances appelées leucotriènes. Les leucotriènes provoquent un rétrécissement et un œdème des voies aériennes dans les poumons. En bloquant les leucotriènes, FLOWAIR® améliore les symptômes de l'asthme et contribue au contrôle de l'asthme. Code ATC : R03DC03.

Indications thérapeutiques :

Voire médecin vous a prescrit FLOWAIR® pour le traitement de votre asthme, pour prévenir les symptômes d'asthme pendant le jour et la nuit.

• FLOWAIR® est indiqué en traitement additif chez les patients présentant un asthme persistant léger à modéré insuffisamment contrôlé par corticothérapie inhalée et chez qui les bêta-2-mimétiques à action immédiate et de courte durée administrés « à la demande » n'apportent pas un contrôle clinique suffisant de l'asthme.

Pour ces mêmes patients, chez qui FLOWAIR® est indiqué pour l'asthme, FLOWAIR® peut en même temps apporter un soulagement symptomatique de la rhinite allergique saisonnière • FLOWAIR® est également indiqué en traitement préventif de l'asthme induit par l'effort.

Qu'est-ce que l'asthme ?

L'asthme est une maladie au long cours.

PREDNI® 20 Cooper

Comprimé effervescent sécable - Boîte de 20

(Prednisolone)

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant 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, demandez plus d'informations votre médecin ou à 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 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?
3. Comment prendre Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE - Code ATC : H02AB06 (H. Hormones non sexuelles). Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 10 kg. Ce médicament est utilisé dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

Son action est utile dans le traitement de nombreuses affections inflammatoires ou allergiques.

À fortes doses, ce médicament diminue les réactions immunitaires et est donc également utilisé pour prévenir ou traiter le rejet des greffes d'organes.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?

Ne prenez jamais Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable

• Si vous êtes allergique à la substance active (prednisolone) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

• Si vous avez une infection.

• Si vous souffrez actuellement d'une maladie virale (hépatite virale, varicelle) ou qui peut réapparaître (herpès, zona).

• Si vous avez des problèmes mentaux et que vous n'êtes pas traité pour ceux-ci.

• Si vous devez être vacciné par un vaccin vivant (par exemple contre la rougeole, la varicelle, la fièvre jaune...).

Avertissements et précautions

Ce médicament doit être pris sous une stricte surveillance médicale. Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 10 kg et par conséquent chez les prématurés et les nouveau-nés à terme. Cependant, chez les nourrissons prématurés traités par d'autres médicaments de la même classe, une échographie cardiaque doit être effectuée pour surveiller la structure et la fonction du muscle cardiaque.

Avant le traitement, prévenez votre médecin :

- Si vous avez été vacciné récemment.
- Si vous avez eu ou avez un ulcère digestif, une maladie du gros intestin, ou si vous avez été opéré récemment pour un problème d'intestin.
- Si vous avez du diabète (taux de sucre trop élevé dans le sang), ou une tension artérielle élevée,
- Si vous avez une infection (notamment si vous avez eu la tuberculose).
- Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement.
- Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os avec une fragilité des os) et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue

UT. AV :

PPV (DH) :

4000

tic en lactase de Lapp
ose ou du galactose

composant principal du
à 1,26 % de l'apport
lith pour un adulte.
Cooper, comprimé

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 10 kg. La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, en fonction de votre poids et de la maladie traitée. Elle est strictement individuelle. Le dosage de PREDNI 20 Cooper est adapté si vous débutez un traitement ou si vous devez prendre un traitement sur une courte durée nécessitant des doses moyennes ou fortes.

Si vous devez prendre ce traitement sur une durée prolongée et à des doses inférieures à 20 mg par jour, il existe des dosages plus appropriés.

Mode d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale.

Vous devez dissoudre les comprimés dans un verre d'eau. Avalez le contenu du verre de préférence au cours du repas, en une prise le matin.

Durée du traitement

Elle est déterminée par votre médecin.

Il est très important de suivre régulièrement le traitement et de ne pas le modifier, ni l'arrêter brutalement sans l'avis de votre médecin.

En cas de traitement prolongé, suivez les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

Si vous avez pris plus de Predni 20 Cooper comprimé effervescent sécable que vous n'auriez dû :
Consultez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre Predni 20 Cooper comprimé effervescent sécable :

Pour être efficace, ce médicament doit être utilisé régulièrement. Cependant, si vous oubliez de prendre une dose, continuez le traitement normalement.

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.

Ce médicament, indispensable à votre santé, est le plus souvent bien toléré lorsque l'on suit les recommandations et notamment le régime pauvre en sel, en sucre et riche en protéines (voir également le paragraphe « Avertissements et précautions »).

Il peut néanmoins entraîner, selon la dose et la durée du traitement, des effets plus ou moins gênants.

Les effets indésirables les plus fréquemment rencontrés sont :

- Une modification de certains résultats de vos analyses (sel, sucre, potassium) pouvant nécessiter un régime ou un traitement complémentaire.
 - Une apparition de bleus.
 - Une élévation de la tension artérielle, rétention d'eau et de sel pouvant entraîner une insuffisance cardiaque.
 - Des troubles de l'humeur (excitation, euphorie), troubles du sommeil (insomnie).
 - Un ensemble de troubles appelé syndrome de Cushing reconnaissable par une prise de poids, un gonflement et une rougeur du visage, un développement excessif des poils.
 - Une fragilité osseuse (ostéoporose, fractures, tassements vertébraux notamment).
 - Des atteintes douloureuses des os au niveau de l'articulation de la hanche (ostéonécrose).
- D'autres effets beaucoup plus rares, ont été observés :**
- Une production insuffisante des hormones par la glande située au-dessus des reins (glande surrénale).
 - Un retard de croissance chez l'enfant.
 - Des troubles des règles.
 - Une faiblesse musculaire, une rupture des tendons surtout si le prednisolone est associé à certains antibiotiques (les fluoroquinolones).
 - Des troubles digestifs : ulcère digestif, des saignements et des perforations digestives.
 - Une inflammation du pancréas surtout chez l'enfant.
 - Une fragilisation de la peau, un retard de cicatrisation, de l'acné.

LOT : 22E003
PHE : 12 Z026

IMODIUM 2MG GÉLULE

20 Gél



P.P.V : 30DH50



6

118000 010845

prendre ce
précisément pour

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

1. QU'EST-CE QUE IMODIUM 2 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTI-DIARRHEIQUE - code ATC : A07 DA 03
IMODIUM 2 mg, gélule est un médicament anti-diarrhéique.

Il est indiqué dans le traitement symptomatique des diarrées aiguës et chroniques de l'adulte et de l'enfant de plus de 8 ans.

Il est important pendant le traitement de boire abondamment et de suivre des mesures diététiques (voir sous-rubrique « Faites attention avec IMODIUM 2 mg, gélule »).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE IMODIUM 2 mg, gélule ?

Ne prenez jamais IMODIUM 2 mg, gélule :

- si vous êtes allergique au chlorhydrate de lopéramide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si du sang est présent dans vos selles et/ou en cas de fièvre importante.
- si vous êtes atteint d'une maladie chronique de l'intestin et du colon, notamment au cours des poussées aiguës de rectocolite hémorragique (*maladie inflammatoire de l'intestin avec saignements*).
- si vous souffrez d'inflammation de l'intestin avec diarrhée et douleurs suite à l'utilisation d'antibiotiques (*colite pseudomembraneuse*).
- si vous souffrez d'une inflammation de l'intestin due à une bactérie invasive (*entérocolite bactérienne*).
- si l'enfant à traiter est âgé de moins de 8 ans.

Ce médicament ne doit pas être utilisé lorsqu'un arrêt ou une diminution du transit intestinal doit être évité.

Le traitement doit être interrompu en cas d'apparition de constipation, de distension abdominale ou d'occlusion intestinale.

EN CAS DE DOUTE, VOUS DEVEZ DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Avertissements et précautions

Ne prenez ce produit que pour l'utilisation à laquelle il est destiné (voir rubrique 1) et ne prenez jamais plus que la dose recommandée

(voir rubrique 3). De graves problèmes cardiaques (les symptômes peuvent inclure un rythme cardiaque rapide ou irrégulier) ont été rapportés chez des patients qui ont pris trop de lopéramide, le principe actif d'IMODIUM gélule.

Faites attention avec IMODIUM 2 mg, gélule :

- Vous devez arrêter le traitement et consulter rapidement votre médecin dans les cas suivants :

- si vous ne notez pas d'amélioration au bout de 2 jours de traitement dans le cas d'une diarrhée aiguë,
- en cas d'apparition de fièvre ou de vomissement pendant le traitement,
- en cas de présence de sang ou de glaires dans les selles,

- Vous devez également consulter rapidement votre médecin en cas de soif intense, de sensation de langue sèche. En effet, ces signes montrent un début de déshydratation, c'est à dire de perte importante de liquide due à la diarrhée. Votre médecin jugera alors de la nécessité de vous prescrire une réhydratation qui pourra se faire par voie orale ou par voie intraveineuse.

- si vous êtes infecté par le Virus de l'Immunodéficience Humaine (VIH), arrêtez immédiatement le traitement dès les 1ers signes de distension abdominale (se traduisant par un gonflement du ventre).

- En cas d'insuffisance hépatique (*mauvais fonctionnement du foie*), prévenez votre médecin ; une surveillance médicale étroite peut s'avérer nécessaire en cas de traitement par ce médicament.

- Vous devez suivre les règles diététiques suivantes pendant le traitement :

- vous réhydrater par des boissons abondantes, salées ou sucrées, afin de compenser les pertes de liquide dues à la diarrhée (la ration quotidienne moyenne en eau de l'adulte est de 2 litres),
- vous alimenter suffisamment le temps de la diarrhée,
 - en évitant certains aliments et particulièrement le lait, les crudités, les fruits, les légumes verts, les plats épicés, ainsi que les aliments ou boissons glacés.
 - en privilégiant les viandes grillées, le riz.

- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

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

Autres médicaments et IMODIUM 2 mg, gélule

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

- de l'itraconazole ou du kétoconazole (utilisés pour traiter des infections fongiques)
- du gemfibrozil (utilisé pour traiter un taux élevé de graisses dans le sang)
- de la desmopressine (utilisée notamment pour limiter la soif et la production d'urine chez les patients souffrant de diabète insipide)

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 ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

L'allaitement n'est pas recommandé en cas de traitement par ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Soyez prudent. Ne pas conduire sans avoir lu la notice.

Ce médicament provoque parfois une somnolence, des sensations vertigineuses ou de la fatigue. En raison de ces risques, la prudence est recommandée lors de la conduite de véhicules ou l'utilisation de machines.

IMODIUM 2 mg, gélule contient du lactose.

de 80 mg. Le risque d'atteinte musculaire est aussi plus grand chez certains patients. Parlez à votre médecin si un de ces éléments vous concerne :

- Vous consommez une grande quantité d'alcool,
- Vous avez des problèmes rénaux,
- Vous avez des problèmes thyroïdiens,
- Vous avez 65 ans ou plus,
- Vous êtes une femme,
- Vous avez déjà eu des problèmes musculaires pendant un traitement par médicament hypolipémiant appelé "statine" ou "fibrate".

plus d'un des principes actifs suivants :
azole ou du voriconazole (utilisés dans le traitement de l'hépatite C),
léthronomine (utilisés dans le traitement des infections),
inavir, nefinavir, ritonavir et saquinavir (inhibiteurs de protéase du VIH),
tamment des infections induites par le virus de l'hépatite C),
dépression),

(plantés),
ur traiter l'endométriose, lorsque la muqueuse utérine se
e), ou si on vous a administré un médicament appelé acide
us prenez du lométapide (utilisé pour traiter une maladie
ER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

**STATICOL® comprimés pelliculés EST SUSCEPTIBLE
TOUT DURANT LA PREMIERE OU LES DEUX**

musculaire ou crampes musculaires. Dans de rares cas,
musculaire provoquant des problèmes rénaux ; et de très
ne pouvant provoquer des difficultés respiratoires,
es épaules et les hanches,
es et des muscles du cou,
sme inflammatoire),

ment (dermatomyosite), urticaire, sensibilité de la peau au
articulations, et modification des globules sanguins),
issement de la peau et des yeux, dérangeaisons, urines
ou fable, perte de l'appétit, défaillance hépatique (très rare),
rninale sévère.

ment,
h, flatulence, indigestion, diarrhée, nausées, vomissements),

fusion.
respiration dont toux persistante et/ou souffle court ou fièvre,
pture du tendon.

z un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevés dans le
pression artérielle (tension) élevée. Vous serez suivi
tement avec ce médicament.

enzyme musculaire (créatine kinase) a été observée.
MPLI.

et de toute allergie.

STATICOL® peut ne pas être bon pour vous.
à arrêter les comprimés de STATICOL® pour une courte période.
peut être adapté à votre cas.

ant de commencer à prendre STATICOL® et si vous avez un
STATICOL® Ceci pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie,
sanguin hépatique pour vérifier le bon fonctionnement de

si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de
par votre médecin. Vous pouvez débiter un diabète si vous
dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une

respiratoire grave.
culaire douloureuse ou de faiblesse musculaire, prévenir
rars cas, les problèmes musculaires peuvent être graves,
ns des reins ; et très rarement des décès sont survenus.
s doses élevées de STATICOL®, en particulier avec la dose

de 80 mg. Le risque d'atteinte musculaire est aussi plus grand chez certains patients. Parlez à votre médecin si un de ces éléments vous concerne :

- Vous consommez une grande quantité d'alcool,
- Vous avez des problèmes rénaux,
- Vous avez des problèmes thyroïdiens,
- Vous avez 65 ans ou plus,
- Vous êtes une femme,
- Vous avez déjà eu des problèmes musculaires pendant un traitement par médicament hypolipémiant appelé "statine" ou "fibrate".

Vous ou un membre proche de votre famille avez un trouble musculaire héréditaire.

Enfants
La sécurité d'emploi et l'efficacité ont été étudiées chez des garçons et des filles réglées depuis au moins un an
âgés de 10 à 17 ans. **STATICOL®** n'a pas été étudié chez les enfants âgés de moins de 10 ans. Pour plus
d'informations, parlez-en à votre médecin.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Interactions avec d'autres médicaments :

En raison du risque accru de problèmes musculaires lors de la prise de **STATICOL®** avec les médicaments
contenant l'une des substances actives suivantes (certains d'entre eux sont déjà listés dans la rubrique "Ne prenez
pas **STATICOL®**"), il est particulièrement important que vous informiez votre médecin si vous prenez :

- Ciclosporine (souvent utilisé chez les patients transplantés),
 - Danazol (une hormone de synthèse utilisée pour traiter l'endométriose, lorsque la muqueuse utérine se développe à l'extérieur de l'utérus),
 - Médicaments avec une substance active telle qu'itraconazole, kétoconazole, fluconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés pour traiter les infections fongiques),
 - Fibrates avec des substances actives telles que gemfibrozil et bézafibrate (utilisés pour diminuer le cholestérol),
 - Erythromycine, clarithromycine, léthronomine ou acide fusidique (utilisés pour traiter les infections bactériennes).
- Ne prenez pas d'acide fusidique pendant l'utilisation de ce médicament. Voir aussi la rubrique 4 de cette notice.
- Inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'indinavir, nefinavir, ritonavir et saquinavir (utilisés pour traiter le SIDA),
 - Kécaprévir ou telaprévir (utilisés pour traiter les infections dues au virus de l'hépatite C),
 - Néfazodone (antidépresseur),
 - Médicament contenant la substance active cobicistat,
 - Amiodarone (utilisé pour traiter un rythme cardiaque irrégulier),
 - Vérapamil, diltiazem, ou amlodipine (utilisés pour traiter l'hypertension artérielle, les douleurs thoraciques associées à une maladie cardiaque ou d'autres troubles cardiaques),
 - Lométapide (utilisé pour traiter une maladie génétique très grave et rare, liée au cholestérol),
 - Colchicine (utilisé dans le traitement de la goutte).

De même que pour les médicaments listés ci-dessus, informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez
ou avez pris un autre médicament obtenu sans ordonnance. En particulier, informez votre médecin si vous prenez
des médicaments contenant l'une des substances actives suivantes :

- Des médicaments avec une substance active pour éviter la formation de caillots sanguins, tels que warfarine, phénprocoumone, acénocoumarol (anticoagulants),
 - Du fénofibrate (également utilisé pour baisser le cholestérol),
 - De la niacine (également utilisé pour baisser le cholestérol),
 - De la rifampicine (utilisé dans le traitement de la tuberculose).
- Vous devez également prévenir le médecin qui vous prescrit un nouveau médicament que vous prenez **STATICOL®**
SIGNALER SYSTEMATIQUÉMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Interactions avec les aliments et les boissons
Le jus de pamplemousse contient une ou plusieurs substances qui peuvent modifier la façon dont votre corps utilise
certains médicaments, dont **STATICOL®**. La consommation de jus de pamplemousse doit être évitée.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Ne prenez pas **STATICOL®** si vous êtes enceinte, désirez le devenir ou pensez l'être. Si vous découvrez que vous
êtes enceinte pendant le traitement, arrêtez immédiatement de prendre **STATICOL®** et consultez votre médecin. Ne
prenez pas **STATICOL®** si vous allaitez, car on ne sait pas si ce médicament passe dans le lait maternel.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.
IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

EFFETS SUR LA CAPACITE DE CONDUIRE DES VEHICULES OU D'UTILISER DES MACHINES

STATICOL® n'a pas ou peu d'influence sur votre aptitude à conduire ou à utiliser des machines. Toutefois, lors de
la conduite de véhicules ou de l'utilisation de machines, il faut tenir compte du fait que des étourdissements ont été
rapportés après la prise de **STATICOL®**.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de **STATICOL®, comprimé pelliculé, que vous n'auriez dû :**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.
INFORMEZ IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.
CONDUITE A TENIR AU CAS DE L'ADMINISTRATION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES A ETRE OMISE.

Si vous oubliez de prendre **STATICOL® :**

Ne prenez pas un comprimé supplémentaire, prenez simplement votre traitement habituel comme prévu le jour suivant.
RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE :
Informez-en votre médecin car votre cholestérol peut augmenter de nouveau.

Liste 1

PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION

A conserver dans un endroit sec, à une température inférieure à 30 °C.

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

NOM ET ADRESSE DE L'EPI TITULAIRE DE L'AMM AU MAROC ET FABRICANT :

POLYMÉDIC

Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane

Casablanca-Maroc

Dr. M. HOUBACHI - Pharmacien Responsable

DATE D'APPROBATION DE LA NOTICE

OCTOBRE 2017

3100

) et 40 mg

lliculé
line

- 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.

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

	p cp
SIMVASTATINE (DCI)	20 mg...ou....40 mg

Excipients..... G.S.P..... 1 comprimé pelliculé

EXCIPENT A EFFET NOTOIRE

Lactose.

Forme pharmaceutique :

STATICOL® 20 mg ; Boîtes de 14 et de 28 ;

STATICOL® 40 mg ; Boîtes de 30.

Classe pharmaco-thérapeutique

Hypolipémiant ; Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

STATICOL® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, STATICOL® augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). STATICOL® fait partie de la classe de médicaments appelés statines. Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Le rétrécissement peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale.

Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque. Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémié pendant la prise de ce médicament.

STATICOL® est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémié, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (dyslipidémie mixte).
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements.
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avez un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse).

STATICOL® peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à atteindre.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

POSOLOGIE :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos facteurs de risque.

Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr.

Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par STATICOL®.

Dosage :

La dose recommandée est de 5mg, 10mg, 20mg, 40mg ou 80mg de simvastatine, par voie orale, par jour.

Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 4 semaines de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.

Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments listés ci-dessus, ou si vous avez des problèmes rénaux.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol et à fort risque de problèmes cardiaques et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Enfants :

Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour à prendre le soir. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Prenez STATICOL® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

DUREE DE TRAITEMENT :

Continuez à prendre STATICOL®, à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit STATICOL® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol contenant un chélateur de l'acide biliaire, vous devez prendre STATICOL® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur de l'acide biliaire.

NE DÉPASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DUREE DE TRAITEMENT PRESCRITES PAR VOTRE MÉDECIN.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ne prenez jamais STATICOL® dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la Simvastatine médicament (mentionnées dans la rubrique 6 : Contenu).
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous êtes enceinte ou allaitez.
- Si vous prenez un (des) médicament(s) avec un ou plusieurs des médicaments suivants :
 - de l'itraconazole, du kétoconazole, du posaconazole, certaines infections fongiques).
 - De l'érythromycine, de la clarithromycine, ou de la rifampicine.
 - Des inhibiteurs de la protéase du VIH tels qu'il est précisé du VIH utilisés dans le traitement des infections.
 - Du buprénorphine ou du télaprénorphine (utilisés dans le traitement de la dépendance à la nicotine).
 - De la néfazodone (utilisée dans le traitement de la dépression).
 - Du cobistatad.
 - Du gemfibrozil (utilisé pour baisser le cholestérol).
 - De la ciclosporine (utilisé chez les patients transplantés).
 - Du danazol (une hormone de synthèse, utilisée pour développer à l'extérieur de l'utérus).

• Si vous prenez ou avez pris, dans les 7 derniers jours, un médicament antifongique systémique (utilisé pour traiter les infections bactériennes).

• Ne dépassez pas la dose de STATICOL® 40mg si vous avez une insuffisance rénale grave et rare liée au cholestérol.

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

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GENANTS

COMME TOUS LES MÉDICAMENTS, STATICOL® PEUT AVOIR DES EFFETS INDÉSIRABLES, SURTOUT EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN.

PREMIÈRES SEMAINES DE TRAITEMENT

• Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse, crampes, courbatures, douleurs articulaires, douleurs des orteils peuvent être graves, y compris une atteinte musculaire sévère.

• Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :

- Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge.
- Douleurs musculaires graves, généralement dans les membres inférieurs.
- Éruption accompagnée d'une faiblesse des membres.
- Douleur ou inflammation des articulations (rhumatisme).
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite).
- Bleus exceptionnels, éruptions cutanées et gonflement du visage.
- Maux de tête, fièvre, bouffées vasomotrices.
- Essoufflements (dyspnée) et mauxaises.
- Syndrome lytique (incluant éruption, troubles des analyses de sang).

• Troubles du foie avec les symptômes suivants : jaunissement des yeux ou de la peau, sensation d'être fatigué(e), douleurs abdominales, nausées, vomissements.

• Inflammation du pancréas souvent avec douleur abdominale.

• Diminution des globules rouges (anémie).

• Engourdissement et faiblesse des bras et jambes.

• Maux de tête, sensation de fourmillement, étourdissement.

• Problèmes digestifs (douleur abdominale, constipation, diarrhée).

• Éruption, démangeaisons, perte de cheveux.

• Faiblesse.

• Sommeil agité (très rare).

• Mauvaise mémoire (très rare), perte de mémoire, confusion.

• Troubles de l'érection.

• Dépression.

• Inflammation des poumons causant des problèmes de toux.

• Problèmes de tendon, parfois compliqués par une rupture.

• Troubles du sommeil, y compris cauchemars.

• Troubles sexuels.

• Diabète. Vous pouvez développer un diabète si vous avez un diabète pré-existant.

• Si vous êtes enceinte ou allaitez, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

• Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

• Si vous avez des problèmes hépatiques, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

• Si vous avez des problèmes musculaires, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

• Si vous avez des problèmes de vision, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

• Si vous avez des problèmes de sang, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

• Si vous avez des problèmes de foie, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

• Si vous avez des problèmes de reins, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

• Si vous avez des problèmes de cœur, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

• Si vous avez des problèmes de diabète, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

• Si vous avez des problèmes de tension artérielle, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

• Si vous avez des problèmes de grossesse, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

• Si vous avez des problèmes de lactation, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

• Si vous avez des problèmes de vision, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

• Si vous avez des problèmes de toux, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

• Si vous avez des problèmes de constipation, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

• Si vous avez des problèmes de diarrhée, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

• Si vous avez des problèmes de nausées, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

• Si vous avez des problèmes de vomissements, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

• Si vous avez des problèmes de crampes, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

• Si vous avez des problèmes de courbatures, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

• Si vous avez des problèmes de douleurs articulaires, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

• Si vous avez des problèmes de gonflement du visage, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

• Si vous avez des problèmes de gonflement de la langue, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

• Si vous avez des problèmes de gonflement de la gorge, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

PHARMAS
LOT
UTAV : 06 - 23
PPV : 22 DM 70
: 1976

Vitamine C.....
Excipients q.s.p.....
Excipients à effet notoire : saccharose, jaune C

PROPRIÉTÉS :

Elles procèdent de l'activité de ses principaux composants :

- La Chlorphénamine maléate, antihistaminique H1, agit par inhibition de la sécrétion nasale.
- La phénylèphrine chlorhydrate, alpha-sympathomimétique, contribue à la décongestion et à la libération des voies respiratoires.
- Le paracétamol et le salicylamide agissent en synergie en tant qu'antalgique et antipyrétique.
- La caféine agit comme stimulant général et atténue l'effet sédatif et la somnolence liés à la chlorphénamine.
- La vitamine C agit comme anti-oxydant, aide à la défense de l'organisme et contribue avec la caféine à un état de bien-être du patient.

INDICATIONS :

Rinomicine® est indiqué dans le traitement symptomatique des :

Etats grippaux : rhume, congestion nasale, catarrhe nasal et éternuement.

Etats fébriles : fièvre, courbatures, refroidissement, douleurs modérées ou élevées (telles que maux de tête).

CONTRE-INDICATIONS :

Ces médicaments sont contre-indiqués chez l'enfant de moins de 15 ans et en cas notamment :

- D'hypertension artérielle sévère ou mal équilibrée ;
- D'antécédents d'accident vasculaire cérébral ou de facteurs de risque susceptibles de favoriser la survenue d'AVC, en raison de l'activité sympathomimétique alpha du vasoconstricteur ;
- D'insuffisance coronarienne sévère ;
- D'antécédents de convulsions ;
- D'hypersensibilité à l'un des composants ;
- D'adénome de la prostate ;
- De glaucome ;
- D'insuffisance hépatocellulaire ;
- D'insuffisance rénale ;
- D'ulcère gastroduodénal ;
- D'antécédent d'hémorragies digestives liées à la prise de l'acide acétylsalicylique et/ou un anti-inflammatoire non stéroïdien ;
- Au troisième trimestre de la grossesse ;
- D'asthme.

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

مختبرات الصيدلة فارما 5
ياسمين لحدو فيلاي صيدلي مسؤول

22 120

En cas d'ulcère gastro-intestinal, d'hémorragie, de traitement anticoagulant associé, de traitement prolongé ou à forte dose, d'asthme, de diabète, d'insuffisance rénale, une surveillance médicale régulière est nécessaire.

Pendant la durée de traitement l'absorption d'alcool est déconseillée.

Ce médicament contient du saccharose, son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase isomaltase.

Tenir compte dans la ration journalière de la teneur en saccharose (8 g par sachet).

Il est inutile et potentiellement dangereux d'associer entre eux deux médicaments contenant des vasoconstructeurs.

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

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Rinomicine® est déconseillé chez la femme enceinte et allaitante. Toutefois en cas de nécessité, son administration pendant la grossesse et l'allaitement sera possible sous surveillance du médecin traitant ou du pharmacien.

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

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Voie orale.

Réservé uniquement à l'adulte.

Débuter le traitement par un sachet toutes les 6 heures puis continuer par 1 sachet toutes les 8 heures. Sans dépasser 3 sachets par jour.

Diluer le contenu d'un sachet dans un verre d'eau, bien mélanger et boire immédiatement.

La posologie maximale journalière ne doit pas être dépassée.

DURÉE DU TRAITEMENT

La durée maximale de traitement ne doit pas excéder 5 jours.

CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 25°C et à l'abri de l'humidité.

Ne pas dépasser la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

A20482 FXT 12