

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 canalaire, 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 canalaire.

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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 15216 Société : R.A.M.

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : ARIÈNE HASSAM

Date de naissance : 01/01/49

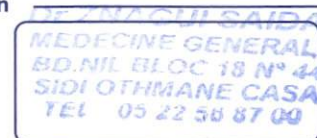
Adresse : LOT ATTA DAMOUNE RUE 6 M² 50 OULFA CASA

Tél. : 06.76.02.74.41

Total des frais engagés : 17210.30 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 28/02/23

Nom et prénom du malade : BOUSSAID Hafid Age : 69 Ans

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Arthrose - Insuffisance HTA

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

Signature de l'adhérent(e) : A.Hafid

12 MAI 2023

Le : 28/02/23

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
28/01/23	C		150,00 1	DR ZINN GUY MEDICAL CLINIC 20 NOVEMBER 2023 SIDI OTHMANE MD

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE EL IMPANS N° 10, Bloc 2 Inclusif - Pole Urban et Industrial Al Omani Sahel H Sous le n° 3341 Tel: 06 23 51 23 41	28/02/23 01/03/23	920,30 650,00 INPE: 062111501

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

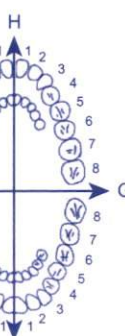
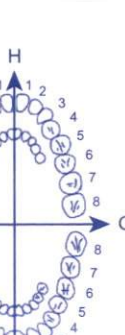
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoriaires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE DES FRAIS HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H 25533412 00000000 D	21433552 00000000 G	B 35533411 11433553	COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

DR ARIRENE HAJAR
N° 31 BLOC 2 INDIMAJ POLE URBAIN ET
INDUSTRIEL AL IMRANE

tél : 0521013772

01/03/2023

BOUSSAID Hafida

FACTURE N° : 3432

du : 01/03/2023

Qté	Désignation	Prix PPV	Montant	TVA
1	BAS DE CONTENTION TYPER FORCE	650,00	650,00	20%

Total TTC	650,00
Droits de Timbre	0,00
Net à Payer	650,00

Arrêtée la présente Facture à la somme de :
SIX CENT CINQUANTE DIRHAMS

	TAUX	HT	TVA	TTC
20.00%	20,00	541,67	108,33	650,00
		541,67	108,33	650,00

STE PHARMACIE EL IMRANE
N°31 Bloc 2 Indimaj Pole Urbain
et Industriel AL IMRANE , Zahel Had
Soualem Berrechid
Tél : 06 23 86 23 41

CNSS :
Compte :

I.C.E : 002802594000050
Patente : 55700823

INPE:062111901
R.C : 15025

I.F : 50189622
RIB :

VENOXYL

GEL

COMPOSITION :

- Aqua
- Alcohol denat
- Carbomer
- Arachis Hypogaea
- Menthol
- Triethanolamine
- Benzophénone 4
- Cl 42090-
- Cl 19140

PROPRIETES :

VENOXYL GEL, grâce à l'originalité de ses actions synergiques, lutte efficacement contre :

- * lourdeur et pesanteur des jambes
- * Sensation de chaleur des jambes
- * Mauvaise circulation

VENOXYL GEL par son action décongestionnante apporte aux jambes fatiguées une sensation immédiate de fraîcheur, hydrate et redonne élasticité à la peau.

CONSEILS D'UTILISATION :

- * Prendre une noix de **VENOXYL GEL** pour chaque jambe dans le creux de votre main
- * Etaler **VENOXYL GEL** en remontant de la cheville à la cuisse jusqu'à absorption complète du produit
- * Pour un meilleur résultat, il est recommandé d'appliquer **VENOXYL GEL** 2 fois par jour
- * Convient à tous les types de peaux
- * Ne tâche pas.

PRECAUTION D'EMPLOI :

- * Ne pas utiliser chez les enfants de moins de 30 mois.

PRESENTATION :

Tube de 40 ml

USAGE EXTERNE

LABORATOIRES



CARILENE

LABORATOIRES CARILENE

7, RUE du CHANT DES OISEAUX

78360 MONTESSON

FRANCE

التركيب:

تحتوي كل كبسولة 75 ملجم ثنائية التحرر على: 25 ملجم ديكلافيناك الصوديوم حبيبات مقلقة معوية و 50 ملجم ديكلافيناك الصوديوم حبيبات متدة التحرر السواغات: سيلوز ذيقق البليورات، بوفيدون، ثاني أكسيد السيليكون الغروي، كوبوليمر حمض الميثاكريليك، بروبيلين جلايكول، سيتربيت ثلاثي الإيتيل، تك.

الصفات:

يعتبر ديكلافيناك الصوديوم من الأدوية المضادة للالتهاب، غير الستيرويدية والمضادة للرئبة. يتم امتصاصه بشكل كامل من المعدة. الجرعة الفموية تتعرض لتأثير كبير من قبل الدورة الكبدية الأولى (المرور الأول)، 70-35% من المادة الفعالة تصل إلى ما بعد الدورة الكبدية بشكل غير معدل. حوالي 30% من المادة الفعالة يتم استقلالها وإخراجها عن طريق البراز.

ديفيدو هو عبارة عن كبسولات جيلاتينية تحتوي على قسمين، قسم مكون من حبيبات مقلقة معوية سريعة التحرر والقسم الثاني مكون من حبيبات متدة التحرر، هذا التركيب يجمع ما بين الصفات السريعة والمتدة التحرر. يتم الحصول على التركيز الوسيط داخل البلازمما خلال ساعة واحدة من تناول الدواء.

دوعي الاستعمال:

- التهابات المفاصل الحادة و منها نوبات التقرس.
- التهابات المفاصل المزمنة، خصوصا تلك التي تشمل عدة مفاصل (التهاب المفاصل المتعددة المزمن/التهاب المفاصل الروبي).

- التهاب القفار القدس.
- التهيجات المصاحبة للأمراض الانكاكية للمفاصل و العمود الفقري.

- رثية الأنسجة اللينة.
- الالتفاخات أو الالتهابات المؤلمة الناتجة عن الإصابات أو العمليات.

موانع الاستعمال:

يمعن استعمال ديفيدو للمرضى الذين يعانون من فرط الحساسية

الجرعة و طريقة الاستعمال:

إن جرعة ديفيدو تعتمد على حدة المرض.

الجرعة الاعتيادية لـ ديكلافيناك الصوديوم عند البالغين هي بين 50-150 ملجم يومياً.

في الحالات العادمة تؤخذ كبسولة واحدة مررتين يومياً، لكن في الحالات الحادة تؤخذ كبسولتين عند الصباح يومياً لفترة قصيرة. يجب أن تبلغ الكبسولات كاملة مع كمية كافية من السوائل. من المستحسن تناول هذا الدواء مع الوجبات.

الحمل والارضاع:

الحمل:

- حتى 12 أسبوع من بدء الحمل: يمكن استعمال الدواء إذا كان هناك ضرورة.

- بين 12 و 24 أسبوع (من المراحل الأولى لتكون الجنين إلى عمر 5 أشهر من الحمل): يجب استعمال الدواء فقط إذا قرر الطبيب أن هناك ضرورة لذلك. ينصح بشدة عدم استعمال الدواء لفترة طويلة.

- الفترة ما بعد 24 أسبوع من بدء الحمل (5 أشهر من بدء الحمل): يجب عدم الاستعمال في جميع الحالات (انظر موانع الاستعمال). إذا تم استعمال الدواء من غير قصد فإنه يجب القيام بمراقبة القلب والكلية عند الجنين و/أو في الفترة التي سيتم فيها ولادة الجنين. طول فترة المراقبة تعتمد على عمر النصف للجزيء.

الارضاع:

الأدوية المضادة للالتهاب غير الستيرويدية تفرز في حليب الأم المرضعة، لذا كإجراء احتياطي يجب تجنب استعمال هذا الدواء من قبل المرأة المرضعة.



Diclofénac Sodique 75 mg Gélules à libération biphasique

Sélection:

Gélule de 75 mg à libération biphasique contenant 25 mg de diclofénac sodique dans des microgranules gastro-résistantes et 50 mg de diclofénac sodique dans des microgranules à libération prolongée.

Principiens: Cellulose microcristalline, povidone, croscolléïdale dioxyde, acide méthacrylique, polymère, propylène glycol, triéthyl citrate, alcool.

Propriétés:

Le diclofénac sodique est un anti-inflammatoire, non stéroïdien antirhumatismal.

Il est complètement absorbé à distance dans l'estomac. Administré par voie orale, le diclofénac est sujet à un effet de premier passage prononcé. De 35% à 70% du principe actif absorbé atteint la circulation post-hépatique sous forme inchangée. Environ 30% du principe actif est métabolisé et éliminé dans les selles.

Divedo est une gélule contenant une partie composée de microgranules gastro-résistantes à libération immédiate et une seconde partie composée de microgranules à libération prolongée, ce qui permet de combiner les propriétés de la libération immédiate et prolongée. Les concentrations plasmatiques moyennes sont atteintes dans l'heure qui suit une administration orale.

Indications:

- Inflammations aiguës des articulations, notamment crises de goutte.
- Inflammations chroniques des articulations, en particulier inflammations chroniques impliquant plusieurs articulations (polyarthrite chronique/polyarthrite rhumatoïde).
- Spondylarthrite ankylosante.
- Irritations associées à des maladies dégénératives des articulations et de la colonne vertébrale.
- Rhumatisme des tissus mous.
- Gonflements ou inflammations douloureux après des lésions ou des opérations.

Interactions médicamenteuses:

L'administration concomitante de ce médicament avec des glucocorticoïdes ou d'autres médicaments anti-inflammatoires augmente le risque

AMM N°: 528/17DMP/21/NRQ/R1

L'usage

N° Lot:

2TJ592

Provoc:

04/2022

diclofénac

Per:

04/2025

En cours

diclofénac

sériesques de la digoxine, de la phénytoïne et des préparations à base de lithium.

L'administration concomitante de ce médicament avec des diurétiques épargneurs de potassium peut conduire à une augmentation des taux de potassium (hyperkaliémie). L'administration concomitante de warfarine, de cyclosporine, de méthotrexate, de sulfonylurée et d'insuline avec des anti-inflammatoires non stéroïdiens est susceptible d'augmenter leur toxicité.

Posologie et mode d'administration:

La posologie de **Divedo** dépend de la gravité de la maladie.

La dose recommandée de diclofénac sodique pour les adultes est comprise entre 50 et 150 mg par jour.

La dose habituelle est de 1 gélule prise deux fois par jour, avec possibilité de prendre 2 gélules le matin tous les jours pendant une courte période dans les cas de maladies graves.

Les gélules doivent être avalées entières avec une quantité suffisante de liquide. Il est également recommandé de prendre ce médicament avec les repas.

Grossesse et Allaitements:

Grossesse:

- Jusqu'à 12 semaines d'aménorrhée: L'utilisation ne peut être envisagée que si nécessaire.

- Entre 12 et 24 semaines d'aménorrhée (entre le début de la diurèse foetale et 5 mois révolus): Une prise brève ne doit être prescrite que si nécessaire. Une prise prolongée est fortement déconseillée.

- Au-delà de 24 semaines d'aménorrhée (5 mois révolus): Toute prise, même ponctuelle, est contre-indiquée (cf Contre-indications). Une prise par mégardage au-delà de 24 semaines d'aménorrhée (5 mois révolus) justifie une

كارتجين



كبسولة
عن طريق الفم

الشكل و التقديم :

علبة تحتوي على 20 كبسولة.

الخصائص و الإستعمال :

يساعد كارتجين® على الحد من الألم و تبييض المفاصل و الحفاظ على مرونتها و ليونتها.

نصائح الإستعمال :

كبسولة واحدة (1) في اليوم، مع كأس كبير من الماء.

احتياطات الإستعمال :

• إحترام الكمية المنصوح بها.

• يوضع بعيدا عن متناول الأطفال.

• يحفظ في مكان بارد و جاف.

• يستعمل كمكمل لتغذية متنوعة و متوازنة.

مكمل غذائي ليس بدواء

صنع من طرف مختبر بلاميكا - برشلونة - إسبانيا
مستورد و موزع في المغرب من طرف مدبورو فارما.

رخصة وزارة الصحة رقم : 202007527/V1/DMP/CA/18



Gélules
Voie orale

Cartigen®
Cartigen®

PPC: 99.50DH
Lot: 325051
A consommer de préférence avant le: 05/2025

FORME ET PRÉSENTATION :

Gélules, boîte de 20.

COMPOSITION :

Turmacin® (extraits de rhizomes de Curcuma longa), Vitamine C 12 mg (enrobée d'extrait gras de rhizomes et de glycérides d'acides gras), curcumine-bêtacyclodextrine (extrait standardisé de rhizomes de Curcuma longa), antiagglomérants : diglycérides d'acides gras, sels de magnésium d'acides gras, dioxyde de silicium), enveloppe : dérivé de cellulose, colorants (oxyde de fer, dioxyde de titane).

PROPRIÉTÉS ET UTILISATION :

Cartigen® contribue à soulager la douleur et la raideur articulaire et à maintenir la flexibilité et la souplesse des articulations.

CONSEILS D'UTILISATION :

1 gélule par jour avec un grand verre d'eau.

PRÉCAUTIONS D'UTILISATION :

- Ne pas dépasser l'apport journalier recommandé.
- Tenir hors de portée des jeunes enfants.
- Conserver dans un endroit frais et sec.
- Les compléments alimentaires ne sont pas destinés à remplacer une alimentation variée et équilibrée et un mode de vie sain.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament

Fabriqué par PLAMECA - Barcelona - Espagne

Importé et distribué au Maroc par MEDIPRO Pharma.

Autorisation du Ministère de la santé n° : 2020007527/V1/DMP/CA/18



إندزو إندزو ميرازول

Deva
Pharmaceutique

الممكن أن تكون هذه متلازمة إستيفنسون جونز أو تخرُب سام في الجلد.
أو مرض الداكن والتَّعب قد تكون أمراضًا مرض بالكبد.
أو تم ملاحظتها لدى أقل من واحد على 1000 شخص.

الأثار الجانبية الأخرى:

أثار جانبية شائعة (تصيب إلى غاية شخص واحد من 10):
صداع، إسهال، ألم بالمعدة، إمساك، إنفاس، شعور بالغثيان والقيء.

أثار جانبية غير شائعة (تصيب إلى غاية شخص واحد من 100):
نحو بالقدمنين أو الكاحلين، أرق، غثيان، تقييم، تعاس، دوار، دوخة، جفاف الفم، زلة لسان.

أثار جانبية الكبد في الدم، مطح جلدي أو حكة بالجلد، كسر في الورك المعمص أو الفقرات (إذا تم استعمال إندزو ميرازول 40 ملء، بجرعات عالية وافتراط حلوة).

أثار جانبية نادرة (تصيب إلى غاية شخص واحد من 1000):
إضطرابات بالدم مثل نقص في كريات الدم البيضاء أو الصفائح الدموية، إضطرابات نسبيه الصوديوم بالدم مما يسبب شعور بالوهن أو القيء، أو تنتهي الغضلات، شعور بالانفلونزا أو تشوش أو إكتئاب، إضطرابات بصريه مثل عدم وضوح الرؤيه، إضطرابات بالتدفق، نسماعه في التنفس نتيجة صيق بال الشعب الهوائية، التهابات الغشاء المخاطي للدم، عدوى بالعدة نتيجة الظفرات، مشاكل بالكبد، تناول الشعير (غلبة)، حساسية بالجلد عند التعرض للضوء، ألم بالماضيل أو العضلات، شعور بالوهن والتَّعب، الزيادة في التعرق.

أثار جانبية نادرة جداً (تصيب إلى غاية شخص واحد من 10000):
تغير في عدد خلايا الدم مما في ذلك ندرة المحببات (نقص الكريات البيضاء)، ميول دعوانة، هلوسة بصرية أو حسية، مشاكل بالكبد أو الكلوي، ظهور مفاجئ لطفح جلدي حاد، فقاعات، تقرُّر قد تترافق مع حمى وآلم في المفاصل (متلازمة إستيفنسون جونز، متلازمة لايل)، وهن بالغضلات، تندى لدى الرجال.

أثار جانبية ذات تواتر غير معروفة.

إذا كنت تتناول إندزو ميرازول 40 ملء منذ أكثر من ثلاثة أشهر من المحتل أن تختفي نسبة المغذيرات في الدم، يمكن أن تؤدي نسبة المغذيرات المختفية إلى تعب، تقلصات قضلية لا إرادية، توهان، إختلالات، دوخة، تسارع نبضات القلب.

إذا واجهت أي من هذه الأعراض، اخبر طبيبك فوراً، يمكن أيضًا أن تؤدي نسبة المغذيرات المختفية إلى اختفاء مستويات البوتاسيوم أو الكالسيوم في الدم، قد يغير طبيبك إجراء، فووصات دم بشكل منتظم لرصد مستويات المغذيرات الخاصة بك.

إنتهاك الأمعاء، يسبب إسهالاً.

لا تلقى من هذه الأعراض الجانبية فمن الممكن لا تشعر بأي منها.
أخبر طبيبك أو الصيدلي عن أي آثر غير مرغوب فيه أو مزعج غير وارد في هذه النشرة.

الجرعة النفسية لإندزو 20 ملء:
سيخبرك طبيبك عن عدد الكبسولات التي ينبغي تناولها ومدة العلاج. وهذا يعتمد على

الجرعة المعتادة مذكورة أسلفه:

علاج أعراض الترجيع المعدى المريئي (الحرقة وصعوبة المحمض).
بالنسبة للبالغين والأطفال إنطلاقاً من 12 سنة.

إذا شخصت عيوب إنتهاك المريء، ينتمي العلاج العادي في 40 ملء مرة واحدة يومياً لـ 4 أسابيع. ولدى بعض المرضى قد يستلزم العلاج 4 أسابيع إضافية للشفاء الكامل.

الجرعة المعتادة بعد اندماج المريء، هي في 20 ملء مرة واحدة يومياً.

إذا كان المريء لا يتعافى من أي القباب، تتمثل الجرعة المعتادة في 20 ملء مرة واحدة يومياً، وبعد التحكم في الأعراض، قد ينصح طبيبك بتناول كبسولة واحدة من إندزو 20 ملءمرة واحدة في اليوم، حسب احتياطياتك.

في حالة الإصابة بجرح ثورمة الأنثى عشر المسماء يليليكاباكتر بيلوري علاج حرقة الأنثى، والوقاية من انتكاسة حرقة المعدة أو الإنفلونزا.

للبالغين والشباب الذين تتراوح أعمارهم بين 12 عاماً فما فوق: الجرعة المعتادة هي كبسولة واحدة إندزو 20 ملء يومياً لمدة 12 أسبوع.

مضاد حيوياً ملء أوكسيسللين أو كلاراثريوميسين.

العلاج قرح المعدة الناتجة عن تناول مضادات الإنتهاك الغير ستيروبودية:

للبالغين من 18 سنة فأكثر: الجرعة المعتادة هي كبسولة واحدة إندزو 20 ملء مرة واحدة يومياً لمدة 4 إلى 8 أسابيع.

لمنع حدوث قرح بالمعدة أثناء تناول مضادات الإنتهاك الغير ستيروبودية:

للبالغين أكثر من 18 سنة: الجرعة المعتادة هي كبسولة واحدة إندزو 20 ملء مرة واحدة يومياً، لمدة 4 إلى 8 أسابيع.

الجرعة النفسية لإندزو 40 ملء في:

علاج أعراض الترجيع المعدى المريئي (الحرقة وصعوبة المحمض)

- الرجال، قرابة النشرة كاملة وبعانياً قبل البدء بتناول الدواء.

- إذا كان لديك إسقفار آخر أو شك أطلب المزيد من المعلومات إلى طبيبك أو الصيدلاني.

- وصف هذه الدواء لك شخصياً. لا تحمله إلى أي شخص آخر حتى ولو كان لديه نفس الأعراض التي لديك أو تذكره أن يضر به.

- إذا أصبحت بعض الأثار الجانبية خطيرة أو ألاحتظم أثار جانبية لم يتم ذكرها في هذه النشرة فالرجو إخبار الطبيب أو الصيدلاني.

التركيب:

- إندزو 40 ملء: 40 ملء.

- إندزو 20 ملء: 20 ملء.

- إندزو ميرازول: 20 ملء.

السواح: الكمية الكافية لـ كبسولة واحدة مقاومة للعصارة المعدية.

سواع ذو تأثير ملحوظ: ساكاروز

دواعي استعمال الدواء:

يستخدم إندزو 20 ملء في:

بالنسبة للباركيار والشباب الذين تتفاقم أعراضهم 12 سنة:

- الترجيع المعدى المريئي (RGO) عندما يعود حمض المعدة إلى المريء، ويسبب في الألم والإنتهاك والحرقون.

- قرحة المعدة أو الأنثى عشر في حالة التفنن بواسطة بكتيريا تسمى هيليكوباكتر بيلوري أيضاً مصادرات حيوية لعلاج هذا إذا كانت تتفاقم عليك هذه الحالة، قد يصف لك الطبيب أيضًا مصادرات حيوية لعلاج هذا التفنن وتتمكن إلتام القرحة.

بالنسبة للباركيار:

- علاج حرقة المعدة الناتجة عن تناول مضادات الإنتهاك الغير ستيروبودية (AINS) (AINS)

- وجود فانوس في المعدة بسبب متلازمة زوليونغر إيليسون.

يستخدم إندزو 40 ملء في:

- علاج إنتهاك المريء، التاكلبي بسبب الترجيع عندما يعود حمض المعدة إلى المريء، ويسبب في الألم والإنتهاك والحرقون.

- وجود فانوس في المعدة بسبب متلازمة زوليونغر إيليسون.

موانع استعمال الدواء:

من المهم جدًا أن تخبر طبيبك إذا كنت تتناول أدوية أخرى، حتى تلك التي تحصل عليها دون وصفة طبية.

لا تتناول أبداً هذا الدواء في الحالات التالية إذا:

• كنت تعاني من حساسية مفرطة لازدو ميرازول أو لأي من مكونات هذا المستحضر.

• كنت تعاني من حساسية مفرطة لاي من مثبتات مضخة البروتون.

• كنت تتناول دواء يحتوى على مادة تيليفينافير أو أثانافينير (المستخدم في علاج فيروس نقص المناعة المكتسبة).

تأكد من طبيبك قبل تناول إندزو إذا:

• كنت تعاني من مشاكل بالكبد أو الكلوي.

• إذا كنت تعاني من نقص في الوزن بدون سبب أو كنت تعاني من مشاكل أثداء البعل.

• إذا كنت تعاني من آلام بالمعدة أو سوء المضم.

• إذا كنت تعاني من قى للعلماء أو الدم.

• إذا لاحظت أن البراز له لون أسود (براز مصبوغ بالدم).

ما هي التأثيرات الجانبية الشائعة لهذا الدواء؟

مثل كل الأدوية يمكن أن يسبب هذا الدواء، أثار جانبية قد لا تؤثر على جميع المستعملين.

إذا لاحظت أي من هذه الأثار الجانبية الخطيرة، توقف عن تناول هذا الدواء واتصل فوراً بالطبيب:

- حدوث صفير مفاجئ، تورم في الشفتين أو اللسان أو الحلق أو الجسم، مطح جلدي.

- صعوبة في البلع فقدان الوعي (دغفل تحسسي حاد).

- احمرار جلدي مع ظهور مقاولات أو تتشير في بعض الأحيان يمكن أن تكون القففات كبيرة ومصحوبة بتزيف في الشفتين أو العين أو الفم أو الأنف أو الأعضاء التناسلية، من



Géleule
Microgranules
gastro-résistants
Par voie orale

Inéso

ésoméprazole

Deva
Pharmaceutique

SPORTIFS

APTITUDE A CONDUIRE DES VÉHICULES OU A UTILISER DES MACHINES

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Inéso n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, des effets secondaires tels que des étourdissements et une vision trouble peuvent survenir peu fréquemment ou rarement. Si vous êtes affectés par l'un de ces effets, vous ne devez pas conduire ou utiliser des machines.

LOT: M0852
PER: 09/2024
PPU: 39,00DH

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION DU TRAITEMENT

Inéso 20 MG :

Adultes âgés de 18 ans et plus :

• Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides)

Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est de 40 mg d'Inéso une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète. La dose recommandée après cicatrisation de l'œsophage est une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour. Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour. Une fois le contrôle des symptômes obtenu, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins. Si vous avez de graves problèmes hépatiques, il est possible que votre médecin vous donne une dose plus faible.

• En cas d'infection par la bactérie appelée Helicobacter pylori, traitement de l'ulcère duodénal et prévention de la récidive de l'ulcère de l'estomac ou duodénal.

La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg deux fois par jour pendant une semaine. Votre médecin vous demandera également de prendre des antibiotiques, par exemple de l'amoxicilline et de la clarithromycine.

• Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens

La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg deux fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

• Prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens

La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour.

• Traitement de l'excès d'acide dans l'estomac dû au syndrome de Zollinger-Ellison.

La dose recommandée est Inéso 40mg deux fois par jour. Votre médecin vous indiquera la dose et la durée de traitement en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 80 mg deux fois par jour.

Utilisation chez les adolescents (âgés de 12 ans et plus)

• Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)

Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est de 40 mg d'Inéso une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète. La dose recommandée après cicatrisation de l'œsophage est une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour.

Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour.

Si vous avez de graves problèmes hépatiques, il est possible que votre médecin vous donne une dose plus faible.

• En cas d'infection par la bactérie appelée Helicobacter pylori, traitement de l'ulcère de l'estomac ou duodénal.

La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg deux fois par jour pendant une semaine. Votre médecin vous demandera également de prendre des antibiotiques par exemple de l'amoxicilline et de la clarithromycine.

Inéso 40 MG

• Adultes âgés de 18 ans et plus :

• Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)

Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est de 40 mg d'Inéso une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète. Si vous avez une maladie hépatique grave, votre médecin peut vous donner une dose plus faible.

• Traitement de l'excès d'acide dans l'estomac dû au syndrome de Zollinger-Ellison.

La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 40 mg deux fois par jour. Votre médecin vous indiquera la dose et la durée de traitement selon les besoins. La dose maximale est de 80 mg deux fois par jour.

La dose recommandée est d'une gélule de 40 mg une fois par jour pendant 4 semaines.

- Utilisation chez les adolescents (âgés de 12 ans et plus) :

• Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)

Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est de 40 mg d'Inéso une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

Si vous avez de graves problèmes hépatiques, il est possible que votre médecin vous donne une dose plus faible.

MODE D'ADMINISTRATION

Vous pouvez prendre vos gélules à n'importe quel moment de la journée. Pendant ou en dehors des repas. Avalez vos gélules entières avec un verre d'eau.

ENFANTS AGES DE MOINS DE 12 ANS

Inéso 20 mg et 40 mg, gélules gastro-résistantes n'est pas recommandé chez les enfants âgés de moins de 12 ans.

SUJETS AGES

Un ajustement de la posologie n'est pas nécessaire chez les sujets âgés.

- Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la référer.

- 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 prescrit personnellement par votre docteur, n'en 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 vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inéso contient une substance appelée ésoméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Inéso 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé dans le traitement des maladies suivantes :

Adultes

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures,

- L'ulcère de l'estomac ou duodénal en cas d'infection par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatrizer,

- Le traitement de la prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). Inéso peut aussi être utilisé pour stopper la formation d'ulcères si vous prenez des anti-inflammatoires non stéroïdiens.

- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

Adolescents âgés de 12 ans et plus

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures;

- L'ulcère de l'estomac ou duodénal en cas d'infection par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatrizer.

Inéso 40 mg, gélule gastro-résistante est utilisé dans le traitement des maladies suivantes

Adultes

- Le traitement de l'œsophagite érosive par reflux lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.

- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

Adolescents âgés de 12 ans et plus

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.

- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

LISTE DES INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT LA PRISE DU MÉDICAMENT

Sans objet.

CONTRE-INDICATIONS

- Si vous êtes allergique à l'ésoméprazole ou l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons, (par exemple : pantoprazole, lansoprazole, rabeprazole, omeprazole, ...).

- Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir.

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ; MISES EN GARDE SPÉCIALES

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant toute administration d'Inéso :

- si vous avez des problèmes hépatiques sévères.

- si vous avez des problèmes rénaux sévères.

Si vous prenez Inéso vous devez informer immédiatement votre médecin si : "vous perdez du poids sans raison et vous avez des problèmes pour avaler," "vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion," "vous vomissez de la nourriture ou du sang," "vous avez des selles noires teintées de sang.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel qu'Inéso, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, ou si vous avez récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament, y compris les médicaments obtenus sans ordonnance.

Vous ne devez pas prendre Inéso si vous prenez le médicament suivant : nelfinavir (utilisé dans le traitement de l'infection par le VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants : atazanavir, cidofovir, céfotaxim, itraconazole, voriconazole, erlotinib, olatoplam, imipramine ou clomipramine, diazépam, phénytoïne, warfarine, clostazol, cisapride, digoxine, méthotrexate, tacrolimus, rifampicine, miltefuramic.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Vous pouvez prendre vos gélules avec de la nourriture ou à jeun.

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THÉRAPIES ALTERNATIVES :

Sans objet.

UTILISATION PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT

Grossesse, allaitement et fertilité

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

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre Inéso pendant cette période.

On ne sait pas si Inéso passe dans le lait maternel; en conséquence, vous demandez conseil à votre médecin ou pharmacien lorsque vous allaitez.

PREZAR[®]

Losartan 50 mg

Comprimé pelliculé sécable, Boîtes de 14 et 30

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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.

PPV: 82DH70
PER: 01/26
LOT: M136

Composition du médicament :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE

50 mg

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégalatinisé, stearate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II OY-LS-28908 (white)

Liste des excipients à effet notable :

Losartane (PREZAR[®]) appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

Indications thérapeutiques :

PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé :

- Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
- Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie $\geq 0,5\text{ g/jour}$ (présence d'une quantité énorme de protéines dans les urines) confirmées par des examens biologiques.
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC : médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
- Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (étude LIFE).

Posologie, Mode et voies¹ d'administration, Durée du traitement et Fréquence d'administration:

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

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable sans l'avis de votre médecin.

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable aussi longtemps que votre médecin vous la prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients adultes hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum à 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR[®] 100 mg, comprimé pelliculé).

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable est trop fort ou trop faible, parlez à votre médecin ou à votre pharmacien.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR[®] 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha- ou bêtabloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiants, glicazones et inhibiteurs alpha glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan une fois par jour peut être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR[®] 100 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable).

Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan est habituellement associé à un diurétique (médicament qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou un digitale (médicament qui aide le cœur à fonctionner plus efficacement) et/ou un bêtabloquant.

Pathologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier au début de traitement chez certains patients, comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients insuffisants hépatiques ou les patients de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients ayant une insuffisance hépatique grave.

Ceci est un effet secondaire d'une surveillance médicale en urgence ou d'une hospitalisation. Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR[®] 50 mg.

Fréquences :

- Étourdissements,
- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après une perfusion ou des doses élevées de diurétiques),
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle, faiblesse,
- Fatigue,
- Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
- Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
- Modifications de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale, Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
- Élevation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.

Peu fréquentes :

- Sommeil,
- Mauvaise tête,
- Troubles du sommeil,
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),
- Douleur dans le poitrine (angine de poitrine),
- Essoufflement (dyspnée),
- Douleurs abdominales,
- Constipation opiniâtre,
- Diarrhée,
- Nausées,
- Vomissements,
- Éruption (urticaire),
- Démarquages (prurit),
- Éruption cutanée,
- Gonflement localisé (œdème),
- Toux.

Rares :

- Hypersensibilité,
- Angio-oedème,
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite incluant purpura),
- Engourdissement ou picotements (paresthesies),
- Evanouissement (syncope),
- Barreaux de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation auriculaire),
- Atteinte cérébrale (AVC),
- Inflammation du foie (hépatite),
- Élevation du taux de l'alanine amino-transférase (ALAT), qui habite à l'heure actuelle.

Fréquence indéterminée :

- Diminution du nombre de plaquettes,
- Migraine,
- Anomalies de la fonction hépatique,
- Douleurs musculaires et articulaires,
- Syndrome pseudo-gripal,
- Douleur dorsale et infection urinaire,
- Augmentation de la sensibilité au soleil (photosensibilité),
- Douleur musculaire inexplicable avec des urines foncées (de la couleuvre),
- Impuissance,
- Inflammation du pancréas (pancréatite),
- Taux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie),
- Dépression,
- Sensation générale de malaise,
- Tintement, bourdonnement, grondement ou claquement dans les oreilles,
- Troubles du goût (dysgueuse).

Les effets indésirables chez les enfants sont identiques à ceux rapportés chez les adultes.

Mises en garde spéciales et Précautions par

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou êtes susceptibles d'être) enceinte. Il est déconseillé de prendre PREZAR[®] 50 mg en début de grossesse et il doit pas être pris si vous êtes enceinte ou si vous prévoyez de le prendre au cours de la grossesse.

Il est important d'avoir votre médecin avant de prendre PREZAR[®] 50 mg.

- Si vous avez déjà eu un angio-oedème (gonflement du visage, des lèvres, des yeux, de la tête),
- Si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrhées, ou si vous avez eu des douleurs abdominales,
- Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité de liquide dans le corps et qui peuvent conduire à une perte importante de liquide et de sel).

PREZAR[®]

Losartan 50 mg

Comprimé pelliculé sécable, Boîtes de 14 et 30

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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.

PPV: 82DH70
PER: 01/26
LOT: M136

Composition du médicament :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégalatinisé, stearate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II OY-LS-28908 (white)

Liste des excipients à effet notable :

Classe pharmaco-thérapeutique :

Le losartan (PREZAR[®]) appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

Indications thérapeutiques :

- PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé :
- Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
 - Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie $\geq 0,5\text{ g/jour}$ (présence d'une quantité énorme de protéines dans les urines) confirmées par des examens biologiques.
 - Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC : médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
 - Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (étude LIFE).

Posologie, Mode et voies[®] d'administration, Durée du traitement et Fréquence d'administration:

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

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable sans l'aviser de votre médecin. Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable aussi longtemps que votre médecin vous la prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients adultes hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum à 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR[®] 100 mg, comprimé pelliculé).

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable est trop fort ou trop faible, parlez à votre médecin ou à votre pharmacien.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR[®] 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha- ou bêtabloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiants, glicazones et inhibiteurs alpha glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan une fois par jour peut être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR[®] 100 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable).

Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan est habituellement associé à un diurétique (médicament qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou un digoxine (médicament qui aide le cœur à fonctionner plus efficacement) et/ou un bêtabloquant.

Pathologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier au début de traitement chez certains patients, comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients insuffisants hépatiques ou les patients de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients ayant une insuffisance hépatique grave.

Ceci est un effet secondaire d'une surveillance médicale en urgence ou d'une hospitalisation. Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR[®] 50 mg.

Fréquences :

- Étourdissements,
- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après une perfusion ou des doses élevées de diurétiques),
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle, faiblesse,
- Fatigue,
- Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
- Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
- Modifications de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
- Reduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
- Élevation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.

Peu fréquentes :

- Sommeil,
- Mauvaise tête,
- Problèmes du sommeil,
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),
- Douleur dans le poitrine (angine de poitrine),
- Essoufflement (dyspnée),
- Douleurs abdominales,
- Constipation opiniâtre,
- Diarrhée,
- Nausées,
- Vomissements,
- Éruption (urticaire),
- Démarquages (prurit),
- Éruption cutanée,
- Gonflement localisé (œdème),
- Toux.

Rares :

- Hypersensibilité,
- Angio-oedème,
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite incluant purpura),
- Engourdissement ou picotements (paresthesies),
- Evanouissement (syncope),
- Barreaux de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation auriculaire),
- Atteinte cérébrale (AVC),
- Inflammation du foie (hépatite),
- Élevation du taux de l'alanine amino-transférase (ALAT), qui habite à l'heure actuelle.

Fréquence indéterminée :

- Diminution du nombre de plaquettes,
- Migraine,
- Anomalies de la fonction hépatique,
- Douleurs musculaires et articulaires,
- Syndrome pseudo-gripal,
- Douleur dorsale et infection urinaire,
- Augmentation de la sensibilité au soleil (photosensibilité),
- Douleur musculaire inexplicable avec des urines foncées (de la couleuvre),
- Impuissance,
- Inflammation du pancréas (pancréatite),
- Taux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie),
- Dépression,
- Sensation générale de malaise,
- Tintement, bourdonnement, grondement ou claquement dans les oreilles,
- Problèmes de la vue (dysgraphie).

Les effets indésirables chez les enfants sont identiques à ceux rapportés chez les adultes.

Mises en garde spéciales et Précautions par le patient :

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou êtes suspecté) enceinte. Ce médicament doit être déconseillé en début de grossesse et il doit pas être pris si vous êtes enceinte. Il est important de porter de ce statut de la grossesse.

Il est important d'envisager votre médecin avant de prendre PREZAR[®] 50 mg.

- Si vous avez déjà eu un angio-oedème (gonflement du visage, des lèvres, des yeux, de la tête),
- Si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrhées, ou si vous avez eu des douleurs abdominales,
- Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité de liquide dans le corps et qui peuvent conduire à une perte importante de liquide et de sel).

PREZAR[®]

Losartan 50 mg

Comprimé pelliculé sécable, Boîtes de 14 et 30

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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.

PPV: 82DH70
PER: 01/26
LOT: M136

Composition du médicament :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE

50 mg

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégalatinisé, stearate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II OY-LS-28908 (white)

Liste des excipients à effet notable :

Losartane (PREZAR[®]) appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

Indications thérapeutiques :

PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé :

- Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
- Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie $\geq 0,5\text{ g/jour}$ (présence d'une quantité énorme de protéines dans les urines) confirmées par des examens biologiques.
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC : médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
- Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (étude LIFE).

Posologie, Mode et voies¹ d'administration, Durée du traitement et Fréquence d'administration:

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

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable sans l'avvis de votre médecin.

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable aussi longtemps que votre médecin vous la prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients adultes hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR[®] 100 mg, comprimé pelliculé).

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable est trop fort ou trop faible, parlez à votre médecin ou à votre pharmacien.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR[®] 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha- ou bêtabloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiants, glicazones et inhibiteurs alpha glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan une fois par jour peut être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR[®] 100 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR[®] 50 mg, comprimé pelliculé sécable).

Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan est habituellement associé à un diurétique (médicament qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou un digitale (médicament qui aide le cœur à fonctionner plus efficacement) et/ou un bêtabloquant.

Pathologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier au début de traitement chez certains patients, comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients insuffisants hépatiques ou les patients de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients ayant une insuffisance hépatique grave.

Ceci est un effet secondaire d'une surveillance médicale en urgence ou d'une hospitalisation. Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR[®] 50 mg.

Fréquences :

- Étourdissements,
- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après une perfusion ou des doses élevées de diurétiques),
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle, faiblesse,
- Fatigue,
- Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
- Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
- Modifications de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale, Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
- Élevation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.

Peu fréquentes :

- Sommeil,
- Mauvaise tête,
- Troubles du sommeil,
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),
- Douleur dans le poitrine (angine de poitrine),
- Essoufflement (dyspnée),
- Douleurs abdominales,
- Constipation opiniâtre,
- Diarrhée,
- Nausées,
- Vomissements,
- Éruption (urticaire),
- Démarquages (prurit),
- Éruption cutanée,
- Gonflement localisé (œdème),
- Toux.

Rares :

- Hypersensibilité,
- Angio-oedème,
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite incluant purpura),
- Engourdissement ou picotements (paresthesies),
- Evanouissement (syncope),
- Barreaux de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation auriculaire),
- Atteinte cérébrale (AVC),
- Inflammation du foie (hépatite),
- Élevation du taux de l'alanine amino-transférase (ALAT), qui habite à l'heure actuelle.

Fréquence indéterminée :

- Diminution du nombre de plaquettes,
- Migraine,
- Anomalies de la fonction hépatique,
- Douleurs musculaires et articulaires,
- Syndrome pseudo-gripal,
- Douleur dorsale et infection urinaire,
- Augmentation de la sensibilité au soleil (photosensibilité),
- Douleur musculaire inexplicable avec des urines foncées (de la couleuvre),
- Impuissance,
- Inflammation du pancréas (pancréatite),
- Taux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie),
- Dépression,
- Sensation générale de malaise,
- Tintement, bourdonnement, grondement ou claquement dans les oreilles,
- Troubles du goût (dysgueuse).

Les effets indésirables chez les enfants sont identiques à ceux rapportés chez les adultes.

Mises en garde spéciales et Précautions par le pharmacien :

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou êtes susceptibles d'être) enceinte. Ce médicament doit être déconseillé en début de grossesse et il doit pas être pris si vous êtes enceinte. Il est important d'en informer votre médecin avant de prendre PREZAR[®] 50 mg.

- Si vous avez déjà eu un angio-oedème (gonflement du visage, des lèvres, des yeux, de la tête), ne prenez pas ce médicament.
- Si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrhées, ne prenez pas ce médicament.
- Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité de liquide dans le corps), ce médicament peut pousser à une perte importante de liquide et de sel.

بيان المخلصة ٤

- أها لا تحدث عند كافة الأفراد.
يصف معدل تواتر التأثيرات الجانبية المسكنة والمذكورة أدناه استناداً إلى النها.
- * الشائعة جداً (تسبّب أكثر من 1 من أصل 100 مستعمل)
 - * الشائعة (تسبّب إلّى 10 من أصل 100 مستعمل)
 - * الغير شائعة (تسبّب إلّى 10 من أصل 1000 من)
 - * النادرة (تسبّب إلّى 10 من أصل 10000 من)
 - * النادرة جداً (تسبّب إلّى 1 من أصل 100000 من)
 - * تزويج معروف (عدّ زواجي معمليات تشير إلى نتائج لحالات)
 - قد تنشأ تأثيرات الجانبية.
- بيان المخلصة:** إسبيك عسر النفث، خيانة، تكثير.

- * الغير شائعة: النها، التهاب، التورم.
- * النادرة: حسون بالمرحة، صداع، توقيع، طفح، حكة، شرى.
- * تزويج معروف: الماء، بطريق، وفمة معروفة في الوجه، في الحفون، في الشفرين. وبشكل استثنائي، وذمة عالمة (كوفيد).

- الإلاعنة عالمة عن الآثار الجانبية
إذا أصبت بأي آثار جانبية، تحدث إلى طبيبك أو الصيدلاني. هذا يشمل أي آثار جانبية ممكنة وإن لم تدرك في هذه اللحظة. يمكنك أيضاً الإبلاغ عن التأثيرات الجانبية مباشرة في نظام الإبلاغ الوظيفي. عند إبلاغك عن الآثار الجانبية فاتتساعد بمقدار مزيد من المعلومات عن سلامة هذا الدواء.

5. كييف بذوق دافلون 500 ملغ، أعراض ملستة
إنّ هذا الدواء مقوٍ وريديٍ (زيوت نور الوردة) كما أنه يُقى للأوعية الدموية. احتفظ به بعيداً عن مرايا الأطفال ومتطلبات أيامهم.

- لا يستعمل دافلون 500 ملغ، أعراض ملستة بعد انتهاء تاريخ الصلاحية المبين على العلبة. يستمد تاريخنتهاء الصلاحية إلى آخر يوم من الشهر المذكور.
- لوسيت هناك احتياطيات خاصة لحفظ هذا الدواء.

- لآخر الدواء أو مع التأثيرات المتولدة أبداً الصيدلاني عن كيفية التخلص من الأدوية الغير مستعملة. فإن هذه الاحتياطات تساهم في حماية البيئة.
6. معلومات الموزة ومعلومات أخرى
ما هي مكونات دافلون 500 ملغ، أعراض ملستة؟

- المواد المعالجة هي:**
جزيئات الملافلونيد، الدقيقة المتناهية
بكبيرة تعامل: بكبيرة تعامل

- الدابوسين 90 بالمائة..... 450 ملغ
فلالونيد على شكل هسيبريدين: 10 بالمائة..... 50 ملغ
متوسط الرطوبة..... 20 ملغ

- المكونات الأخرى هي:**
كابو كسييد ميغيل الشاه الصودي، سللووز ذيق التبلور، جيلاتين، ستيرات المغنيسيوم، تلك.

- خلاف الفرق: ثانٍ، أكسيد الستانين (E171)، غليسيرول، أكسيد الحديد الأصفر (E172)، أو أكسيد الحديد الأحمر (E172).
كيف يبدو دافلون 500 ملغ، أعراض ملستة وما هي محظوظات العبرة الخارجية؟

- يعرف هذا الدواء على شكل أعراض ملستة. على غني على 30 درجة ملستة.

- آخر تاريخ تعبت فيه المصادقة على هذه النشرة الداخلية هو: يناير 2019

سرفيه - المغرب

SERVIER MAROC

Imm. ZEVACO, Lot FATH 4
Bd Abdelhadi BOUTALEB
20180 Casablanca

السلوك الصحي:

انتظرات الدوران الوريدي

عيوب الجلد أو التهاب طفيف، وقد تحدث قليلاً من على سيريك.

تعصب العضلات وألم العضلات والظهر.

ذاك من الناجم فقط غالباً من متطلبات ومارسة النشاط البدني بانتظام (الشيء وركوب

الدراجات، ...). وتعصب زراعة الورن

تعصب العضلات الضectorale، ارتئاد الملاجئ أو جوارب الضغط وغسل ساقيك بناءً على ذلك لأن

هذا يعزز الدورة الدموية.

الواسطة:

الشوب 1.5 إلى 2 ثانية من الأداء يومياً واستهلاك الأطعمة الغنية بالألياف للحبوب (البروكولي،

والفاصوليات والخضار واللحوم والأسماك)، وتجنب المأمون والقهوة والكافيين والأطعمة

مارس الرياضة بانتظام لتحسين تدفق الدم، وتتجنب ارتداء الأشياء الثقيلة

- في هذه النشرة:
1. هو دافلون 500 ملغ، أعراض ملستة ولماذا يستعمل؟
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل أن تتناول دافلون 500 ملغ، أعراض ملستة؟
3. كييف تتناول دافلون 500 ملغ، أعراض ملستة؟
4. ما هي آثار الجانبية المخلصة؟
5. كيف يحفظ دافلون 500 ملغ، أعراض ملستة؟
6. هو دافلون 500 ملغ، أعراض ملستة ولماذا يستعمل؟
المجموعة العبية لآلام المدرسة: وهي للأوعية الدموية / دواء يعمل على الأوعية الدموية

- البشرية / فالتروريد جيري (ATC: C05CA53) زرم التصنيف الصيدلاني للصالجي (ATC: C05CA53) ، الجهاز القلبي الوعائي.

- إنّ هذا الدواء مقوٍ وريديٍ (زيوت نور الوردة) كما أنه يُقى للأوعية الدموية. يزيد خلادة الأوعية الدموية المشرقة.

- يستعمل في علاج اضطرابات الدوران الوريدي (نقل الساقين، الآلام، وعدم القدرة على تثبيت الساقين)، وفي علاج الآعراض الطبيعية المتعلقة بدوران الماء.

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل أن تتناول دافلون 500 ملغ، أعراض ملستة؟
لا تستعمل دافلون 500 ملغ، أعراض ملستة:

- إذا كان لديك حساسية مفرطة تجاه جزيئات الملافلونيد الدقيقة المنشأة، أو تجاه أي من المكونات الأخرى لهذا الدواء.

- معلومات وأحتياطات: نوارات البواسير: إذا كنت تتناول هذا الدواء لعلاج نوبة البواسير، ولم تهدأ هذه النوبة خلال 15 يوماً، يجب عليك استشارة الطبيب.

- اضطرابات الدوران الوريدي: يقوّم هذا الدواء بكل فاعلية عندما يمزق مع أسlops حباد وسمجي.

- * تجنب العرض الشاش الشعري، للحرارة، والتوقف لفترات طويلة، زيادة الوزن، المنس، وعدد الصوررة ارتداء الملابس المناسبة في تحمس المرة الدموية.

- الأطفال: لا ينطبق: أصوات طبيب أو الصيدلاني قبل تتناول دافلون 500 ملغ، أعراض ملستة.

- الأدوية الأخرى ودافلون 500 ملغ، أعراض ملستة: آخر طبيب أو الصيدلاني إذا كنت تتناول حالياً أو تناولت مؤخراً أو قد تتناول أي دواء آخر.

- تناول دافلون 500 ملغ، أعراض ملستة مع الطعام والشراب: لا ينطبق.

- الحمل والإرضاع: إذا كانت حاملة أو مرضعاً، أو كنت تعتقدين بذلك حامل أو تخططين للحمل، فستشير طبيب أو الصيدلاني قبلأخذ هذا الدواء.

- الحمل: كإجراء احتياطي، يفضل تجنب استعمال دافلون 500 ملغ النساء الحامل.

- الإرضاع: تظر لعدم توجيه بياتات كافية حول مرور الدواء في حليب الأم، يوصى بعدم إرضاع الطفل النساء تناول هذا الدواء.

- قيادة السيارات واستعمال الآلات: لا ينطبق.

- دافلون 500 ملغ، أعراض ملستة تجعّي على اعراض دواماً على تناول هذا الدواء مع الارتفاع الشام بالطريق التي أشار بها طبيب أو الصيدلاني. في حال الشك، استشر طبيب أو الصيدلاني.

- اضطرابات الدوران الوريدي: المجموعة الاعيادية هي قرصان يومياً، قرص عن عدد الظهيرة

122/20

DAFLON 500 mg comprimé pelliculé est un médicament à base de deux substances actives : la flavonolique purifiée et la dicumarol. Il est destiné à lutter contre les symptômes douloureux et indésirables qui ne disparaissent pas avec les autres traitements.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

- Qu'est-ce que DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé ?
- Comment prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé ?
- Contenu de l'emballage et autres informations.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELLES CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : VASCULOPROTECTEURS/MEDICAMENTS AGISSANT SUR LES CAPILLAIRE/BIOFLAVONOÏDES-code ATC : C05CA53; système cardiovasculaire

Ce médicament est un veinotonique (il augmente le tonus des veines) et un vaso-protecteur (il augmente la résistance des petits vaisseaux sanguins). Il est préconisé dans le traitement des troubles de la circulation veineuse (jambes lourdes, douleurs, impatiences du primo-débutus) et dans le traitement des signes fonctionnels liés à la crise hémorroïdaire.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Ne prenez jamais DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé :

Si vous êtes allergique à la fraction flavonoïque purifiée micronisée ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

Crise hémorroïdaire

Si les troubles hémorroïdaux ne céderont pas en 15 jours, il est indispensable de consulter votre médecin.

Troubles de la circulation veineuse

Ce traitement a toute son efficacité lorsqu'il est associé à une bonne hygiène de vie.

- Eviter l'exposition au soleil, la chaleur, la station debout prolongée, l'excès de poids.

- La marche à pied et éventuellement le port de bas adaptés favorisent la circulation sanguine.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Daflon 500 mg, comprimé pelliculé.

Enfants

Sans objet

AUTRES MEDICAMENTS ET DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ

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

DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ AVEC DES ALIMENTS ET BOISSONS

Sans objet

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

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

Grossesse

Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de DAFLON pendant la grossesse.

Allaitemt

En l'absence de données sur le passage du médicament dans le lait maternel, l'allaitement est déconseillé pendant la durée de traitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

contient

3. COMMENT PRENDRE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

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

Insuffisance veineuse ; La dose recommandée est de 2 comprimés par jour, soit 1 comprimé à midi et 1 comprimé le soir, au moment des repas.

La fréquence utilisant le

- très fréquent
- fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 100)
- peu fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 1 000)
- rare (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 10 000)
- très rare (affecte moins de 1 utilisateur sur 10 000)
- fréquence inconnue (les données disponibles ne permettent pas d'estimer la fréquence)

Ils peuvent inclure :

- Fréquent : diarrhée, dyspepsie, nausée, vomissement.
- Peu fréquent : colite.
- Rare : sensations vertigineuses, céphalées, malaise, rash, prurit, éruption cutanée.
- Fréquence inconnue : douleur abdominale, œdème des jambes, œdème des yeux. Exceptionnellement, œdème de Quincke.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci n'appelle 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 DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

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

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

Pas de conditions particulières de conservation.

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. Ces mesures contribuent à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

CE QUE CONTIENT DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

• Les substances actives sont :

Fraction flavonoïque purifiée micronisée 500,000 mg

Correspondant à :

Dicumarol 90 pour cent 450,000 mg

Flavonoides exprimés en hesperidin 10 pour cent 50,000 mg

Humidité moyenne 20,000 mg

Pour un comprimé pelliculé

• Les autres composants sont :

Caibométhylamidon sodique, cellulose microcristalline, gélatine, stéarate de magnésium, talc.

Pelliculage : dioxyde de titane (E171), glycérol, laurylsulfate de sodium, macrogol 6000, hydromellose, oxyde de fer jaune (E172), oxyde de fer rouge (E172), stéarate de magnésium.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET CONTENU DE L'EMBALLAGE EXTERIEUR ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. Boîte de 30 comprimés pelliculés.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : janvier 2019



SERVIER MAROC

Imm. ZEVACO, Lot FATH 4

Bd Abdellah BOUTALEB

20180 Casablanca

Conseil d'éducation sanitaire :

Troubles de la circulation

Evitez de rester assis ou debout trop longtemps, surélevez légèrement les pieds de votre lit.

Evitez l'exposition au soleil et à la chaleur.

Veillez à avoir une alimentation saine et équilibrée et à pratiquer une activité physique régulière (marche à pied, vélo,...), évitez l'excès de poids.

Evitez les vêtements trop serrés, le port de chaussures ou de bas de contention ainsi que doucher ses jambes avec de l'eau favorisent la circulation sanguine.

Hémorroïdes

Boivez 1,5 à 2 L d'eau par jour, consommez des aliments à forte teneur en fibres afin d'éviter la constipation (Fruits, légumes verts, céréales complètes)

Evitez les graisses, le café, l'alcool et les aliments épicés.

Faites de l'exercice régulièrement pour stimuler le flux sanguin, évitez de porter des objets trop lourds.

لـ-نور

أقراص ملبوسة فئة 10 ملغ. 20 ملغ. و 40 ملغ
(الاسم العلمي: DCI: أنتوفاستاتين)

- يرجى قراءة هذه النشرة قبل تناول هذا الدواء لأنها تضم معلومات مهمة عن علاجك.
- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج إلى قرائتها مجدداً.

- إن كانت لديك أو أسلطة أخرى عن استخدام هذه الدواء اسأل طبيبك أو الصيدلي.
 - وصف هذه الدواء حفصياً لك لفهم بعثاته لا شخص آخر، بل يمكن أن يتسبّب لهم في ضرر حتى لو كانت معرفة مفرطة.
 - إن تناولت من بين المأكولات أو إذا لاحظت أي عراض جانبية غير مرغبة في هذه النشرية، فوراً إدخالها إلى الطبيب أو الصيدلي.

محتوى هذه النشرة:

- ١ ما هي طرق نور أفراد ملمسه وما هي تطبيقات استخدامه؟
 - ٢ ما الذي نحتاج إلى معرفته قبل استخدام نور أفراد ملمسه؟
 - ٣ ما هي طرق استعمال نور أفراد ملمسه؟
 - ٤ ما هي الأهميات الأخلاقية لـ نور أفراد ملمسه؟
 - ٥ كيف يتحقق نور أفراد ملمسه؟
 - ٦ معلومات إضافية

٣- ما هو لد نور افراص ملائكة وما هي دواعي استخدامه؟

- وكان مسنو الكوليستيرول لديك طبعيًّا كما يرجى طبعيًّا على اتباع نظام غذائي قياسي ينخفض الكوليستيرول طوال مدة العلاج

متحدة أخذ لنور افراص ملبوسة في الحالات التالية:

- فترة المعلومات الأساسية، وهي من المعلومات الأخرى لهذا الماء المرجعية في

 - ١٣) كانت تعانى أحياناً عن عاليات في أمراض الكبد.
 - ١٤) ظهرت نتائج اختبار وظائف الكبد غير طبيعية في غياب أي مبررات لذلك.
 - ١٥) كانت حاملة في نفس الأطباق ولا تستخدمنا وسائل مع حمل موثوقة.
 - ١٦) كانت حاملة أو قادرين على ذلك.
 - ١٧) كانت مرتفعة.
 - ١٨) كانت تستخدم محلكونغير أو بيريتانسيفر لعلاج التهاب الكبد الفيروسي سبب

النسمات والتدابير الوقائية

جب استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل الشروع فيأخذ لد نور افراص ملبوسة.

- ١٤- إذا كانت تأخذ أو تناولت فحيل نفس شديدة

١٥- إذا كانت تأخذ أو تناولت للأكل المسماة دواء يسمى حمض الفوسفديك (العلاج للتهابات المعدة والقولون التهابي) (عطرة الريحان) من المهم بين حمض الفوسفديك و لد نور ولكن أحياناً يسبب مشاكل جانبية خطيرة (الرطان البولي) (الريانيات).

١٦- إذا أصبت معاشرها بسكنة ملائكة مخصوصة ينزلق في المداعن، أو إذا كانت تعذيب جمبو صغيرة من السموات.

١٧- إذا كانت تعانى من مشاكل في الكلى.

١٨- إذا كان تعانى من نقصان الحدة الدوائية (صور الحدة الدوائية).

١٩- إذا ماتت سافلها من تشنجات أو ألام متكررة وغير مرتبة على مستوى العضلات، أو إذا كان لديه تاريخ شخصي أو عائلي من الأضطرابات العضلية.

٢٠- إذا كانت تعانى من مشاكل عملية أثناء العلاج بأدوية أخرى تخفض نسبة المعنون في الدم (ستاتين آخر أو فيبرات مثلاً).

٢١- إذا كنت تستهلك كميات كبيرة من الكحول بانتظام

٢٢- إذا كان لديك سوابون أو صابون من أعرض الكبد.

٢٣- إذا أخذت عرقك ٧٠ عاشر

كانت أي من الحالات السابقة تنطبق عليك، فإن طبيبك سيتحصل بإجراء فحوصات

زنطیف

- اعمال المؤتمرات والدوريات** **لـ د. محمد العجمي**

اعمال المؤتمرات والدوريات التي أكملت تناول أو قد تناولت إحدى أبواب أخرى
 يزيد من تعميق وفهمية المقال على معقول له - لـ د. نور ونكرى أن جعل هذه الابحاث أقصى قد يقدّر تأثيرها عند مراسيمها
 يزيد هنا الفاعل عن احتساب ظهور الاعراض الجانبيين أو كليهما أقل فاعلية، وفي حالات أخرى
 يحدد المدرس الارببات والمدرّج في فقرة الاعراض الجانبية المختلطة
 الأبوة المستخدمة تعميل الاهارات بفرع تعميل الاهارات المكتسبة

LD-NOR®

10 mg, 20 mg & 40 mg, Comprimé pelliculé (DCI: Atorvastatine)

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

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

- Ce médicament vous a été prescrit personnellement. Ne le donnez pas à d'autres personnes, pourraient 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 mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Quel contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LD-NOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?

3. Comment prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels?

5. Comment conserver LD-NOR, comprimé pelliculé?

6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE LD-NOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

LD-NOR appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la réduction des lipides (graisses).

LD-NOR est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à suivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations supplémentaires,
- si vous avez ou avez eu une maladie du foie,
- si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexplicables,
- si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable,
- si vous êtes enceinte ou essayez de l'être,
- si vous allaitez,
- si vous utilisez l'association gécaprévir/pibrentasvir dans le traitement de l'hépatite C.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé.

- si vous avez une insuffisance respiratoire sévère,

- si vous prenez ou avez pris au cours des 7 derniers jours un médicament appelé acide fusidique (médicament utilisé pour traiter les infections bactériennes) par voie orale ou injectable. L'association acide fusidique et de LD-NOR peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse),

- si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral,

- si vous avez des problèmes aux reins,

- si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie),

- si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexplicables, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires,

- si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibrate),

- si vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool,

- si vous avez des antécédents de maladie du foie,

- si vous avez été âgée(e) de plus de 70 ans.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse d'avant, et peut-être pendant, votre traitement par LD-NOR afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires.

En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment rhabdomyolyse, peut-être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec LD-NOR (voir « Autres médicaments et LD-NOR, comprimé pelliculé »).

Prévenez également votre médecin ou votre pharmacien si vous avez une faiblesse musculaire constante. Des examens complémentaires et un traitement peuvent être nécessaires pour diagnostiquer et la traiter.

Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un diabète, vous seriez surveillé attentivement par votre médecin. Vous pouvez débutez le diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevé dans le sang, si vous êtes surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée.

Enfants

Sans objet.

Autres médicaments et LD-NOR, comprimé pelliculé

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

Certains médicaments peuvent modifier l'effet de LD-NOR ou l'effet de ces médicaments peut être modifié en cas d'association avec LD-NOR. Ces interactions peuvent diminuer l'efficacité de certains médicaments ou des deux. Dans d'autres cas, cette interaction pourrait augmenter le risque de survenue de sévérité d'effets indésirables, y compris une dégradation importante des muscles à la suite d'un accès de rhabdomyolyse.

La sévérité d'effets indésirables, y compris une dégradation importante des muscles à la suite d'un accès de rhabdomyolyse.

ENDDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Si vous commencez le traitement, votre médecin vous prescrira un programme de traitement habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin.

LOT : 230051

EXP : 01/2026

PPV : 57,80DH

pour prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Il est recommandé de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose si vous ne pouvez pas prendre la dose double pour compenser la dose que vous avez oublié.

prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

des questions sur l'utilisation de ce médicament ou souhaitez arrêter le traitement, 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, généralement temporairement chez tout le monde.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, arrêtez de prendre LD-NOR et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service d'urgence.

peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000

telle que la sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la tête, avec difficultés à respirer.

avec peigne et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de tache sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former de la sueur, sensation douloureuse, douleur ou rupture musculaire accompagnée d'une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causée par la rhabdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne disparaît pas avec l'arrêt de l'atorvastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des complications mortelles.

peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000

rendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématoques de la peau ou de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.

peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000

NEOFORTAN®

(phloroglucinol dihydraté)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- Comprimés effervescents dosés à 80 mg : Boîte de 10
- Comprimés effervescents dosés à 160 mg : Boîte de 10
- Suppositoires dosés à 150 mg : Boîte de 8

COMPOSITION QUALITATIVE

- Comprimé effervescent à 80 mg

Phloroglucinol dihydraté 80 mg

- Comprimé effervescent à 160 mg

Phloroglucinol dihydraté 160 mg

Excipient : acide citrique, bicarbonate de sodium, saccharine sodique, benzoate de sodium qsp 1 comprimé effervescent

- Suppositoire à 150 mg

Phloroglucinol dihydraté 150 mg

Excipient : triméthyl phloroglucinol, silice colloïdale anhydre, glycérides hémisynthétiques qsp 1 suppositoire .

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

NEOFORTAN® est préconisé dans :

- Le traitement symptomatique des douleurs liées aux troubles fonctionnels du tube digestif et des voies biliaires (dyskinésie biliaire, colite spastique), colique hépatique
- Le traitement des manifestations spastiques et douloureuses aiguës des voies urinaires : coliques néphrétiques
- Le traitement symptomatique des manifestations spastiques douloureuses en gynécologie (dysménorrhée)
- Le traitement adjuvant des contractions au cours de la grossesse en association au repos

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

ce médicament ne doit pas être utilisé dans le cas suivant :

- Hypersensibilité au phloroglucinol.

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

MISES EN GARDE SPECIALES

L'association de phloroglucinol avec les antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés doit être évitée en raison de leur effet spasmogène.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, ET NOTAMMENT les antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Les études réalisées chez l'animal n'ont pas mis en évidence d'effet tératogène du phloroglucinol. En l'absence d'effet tératogène chez l'animal, un effet malformatif dans l'espèce humaine n'est pas attendu.

En clinique, l'utilisation relativement répandue du phloroglucinol n'a apparemment révélé aucun risque malformatif à ce jour.

Toutefois, l'utilisation du phloroglucinol ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

lement

En l'absence de données, il est conseillé d'éviter l'utilisation de ce pendant l'allaitement.

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

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

En cas de régime désodé ou hypo-

NEOFORTAN® 160 mg : environ

NEOFORTAN® 80 mg : environ

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

DANS TOUS LES CAS, SE CONFIER AVEC VOTRE MEDECIN. A TITRE INDICATIF :

- Chez l'adulte : 1 comprimé effervescent à 160 mg, 2 à 4 heures
- Chez l'enfant à partir de 6 ans (2 à 4 comprimés, 2 à 4 heures).

Voie et mode d'administration

- Voie orale

Les comprimés doivent être dissous dans un demi-verre d'eau.

- Voie rectale

Durée du traitement

NEOFORTAN® doit être utilisé aux doses prescrites et aussi longtemps que le médecin l'aura conseillé.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, LE MEDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS.

- Allergie cutanée : quelque très rares cas d'éruptions cutanées bénignes ou allergiques peuvent survenir. NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

CONSERVATION

- Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement.
- Comprimés effervescents : Tube à conserver bien fermé à l'abri de l'humidité.
- Suppositoires : à conserver à l'abri de la chaleur.

Ceci est un médicament

Un médicament n'est pas un produit comme les autres

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

Une longue recherche a permis de découvrir son activité mais son absence n'a pas toujours sans danger

Il ne faut jamais abuser des médicaments

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit

Ne l'interrompez pas, ne le reprenez pas de votre seule initiative

Votre pharmacien connaît les médicaments : suivez ses conseils

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin.

NE LAISSEZ PAS LES MEDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS

Laboratoires de Produits Pharmaceutiques d'Afrique du Nord
LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca

030106F56461P060606

NEOFORTAN® 160 mg

PPV 98DH80

EXP 05/2025

LOT 24037 1

ريكسيفا 000 200 و.د./مل

محلول للشرب في أموبة 1 مل

علبة من فضة أموبة واحدة

كوليكسيفيرول

- الاستعمال خلال فترة الحمل والرضاعة
إذا كنت حاملاً أو ترضعين أو تظنين أنك
المصيلني قبل تناول هذا الدواء.
إذا لزم الأمر، يمكن وصف هذا الدواء أثناء
كى تتناول ريكسيفا 000 200 و.د./مل.
تعليمات لفتح الأموبات
تجدر الإشارة إلى أن فتح الأموبة يكروز على
كمادة أو ما يعادلها.

1 - انف الجزء العطوي من الأموبة لكي ين

- 2 - يجب إمساك الأموبة من الأسفل بـ
الإبهام والسبابة. بعد ذلك يتم شد الجزء الآخر
من حل الأموبة كما في الصورة.

3 - أمسك رأس الأموبة (الجزء المنتهى) بـ والسبابة مطوية على مستوى منحنى الأموبة

- 4 - يجب تطبيق القوة بالإبهام الأيمن (تأثير
مقاومة باصبع السبابة لليد اليسرى) (نقطة ارتكاز
يجب على اليدين أن لا تتحرك بعيداً) (تأثير
قربيه من بعضها وأن لا تطبق إلى تواء.
تأثير المطبيق يجب أن يكون ثابتان وأن لا يكون
المطلوب لفتح الأموبة. يجب أن لا تكون
الأموبة.

الجرعة

في جميع الحالات، يجب الالتزام بتعليمات
الجرعات المعتادة هي كما يلى:

للوقاية :

- لدى الرضيع الذين يتلقون الحليب المدعم بفيتامين د
1/2 أموبة (أى 100 000 وحدة دولية) كل
عند الرضيع الذين يرضعون حليب الأم أو
الصغار حتى عمر 5 سنوات
1 أموبة (أى 200 000 وحدة دولية) كل

لدى المراهقين

- 1 أموبة (أى 200 000 وحدة دولية) كل 6 اثن

لدى المرأة الحامل

- 1/2 أموبة (أى 100 000 وحدة دولية) في

لدى كبار السن

- 1/2 أموبة (أى 100 000 وحدة دولية) كل

في حالة أمراض الجهاز الهضمي ، أو

المرضحة أعلاه، يجب الالتزام بوصفة الطبيب

علاج نقص فيتامين (د):

يرجى الاطلاع بانتهاء على مجمل هذه النشرة قبل تناول هذا الدواء لأنها تحتوى على
معلومات تهمك

احتظر بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قراءتها من جديد.

إذا كانت لديك أسلطة أخرى، فاطلب من طيبك أو صيدليك المزيد من المعلومات.

إذا تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي، لا تقم بإعطائه شخص آخر، حتى في حال وجود أعراض مشابهة، لأنك قد تسببضرره.

إذا أصبحت أي من الآثار الجانبية خطيرة، أو إذا لاحظت أي آثار جانبية غير مدرجة في

هذه النشرة، يرجى إخبار طيبك أو صيدليك.

ما هو محتوى هذه النشرة؟

1. ما هو ريكسيفا 000 200 و.د./مل، محلول للشرب في أموبة وما هي الحالات التي يجب استعمالها فيها؟

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول ريكسيفا 000 200 و.د./مل، محلول
للشرب في أموبة؟

3. كيف تتناول ريكسيفا 000 200 و.د./مل، محلول للشرب في أموبة؟

4. ماهي الأعراض الجانبية المحتملة؟

5. كيف يجب حفظ ريكسيفا 000 200 و.د./مل، محلول للشرب في أموبة؟

6. معلومات إضافية.

1. ما هو ريكسيفا 000 200 و.د./مل، محلول للشرب في أموبة وما هي الحالات التي يجب استعمالها فيها؟

التصنيف الدوائي العلاجي :

فيتامين د رمز ATC : A11CC05: ATC

يحتوى هذا الدواء على فيتامين د الذي يسمح بتثبيت الكالسيوم في العظام، وبوصف للوقاية
و العلاج من نقص فيتامين د.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول ريكسيفا 000 200 و.د./مل، محلول
للشرب في أموبة؟

لاتتناولوا أبداً ريكسيفا 000 200 و.د./مل، محلول للشرب في أموبة في الحالات التالية:

- إذا كنت تعانون من الحساسية ضد الفيتامين د لأحد مكونات هذا الدواء المذكور في الفقرة 6.

- إذا كنت تعانون من فرط كالسيوم الدم (ارتفاع غير طبيعي لمستوى الكالسيوم في الدم).

- إذا كنت تعانون من فرط كالسيوم البول (ارتفاع غير طبيعي لمستوى الكالسيوم في البول).

- إذا كنت تعانون من حصى كلسيبة (حصوات كلوريا).

إذا كنت غير واثقين، فمن الضروري استشارة طيبك أو الصيدلاني.

تحذيرات واحتياطات

من أجل تفادى تناول جرعة زائدة من فيتامين د، يجب عليكم إعلام طيبكم عن أي أدوية

تستخدمونها بالتزامن مع هذا الدواء والتي تحتوى على فيتامين د.

في حالة أحد جرعات عالية من فيتامين د بشكل متكرر، أو عند تناوله بالتزامن مع جرعات

عالية من الكالسيوم، فمن المضروري مرافقته مستوى الكالسيوم في الدم والبول.

يرجى استشارة طيبك أو الصيدلاني قبل استعمال ريكسيفا 000 200 و.د./مل، محلول

للشرب في أموبة.

تناول أدوية أخرى وريكسيفا 000 200 و.د./مل، محلول للشرب في أموبة

آخر طيبك أو الصيدلاني إذا كنت تتناول، تناولت مؤخراً أو قد تتناول آية أدوية أخرى.



REXIVA® 200 000 UI/mL

Solution buvable en ampoule de 1 mL

Boîte de 1 ampoule

Cholécalciférol

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre 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 à 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 REXIVA 200 000 UI/mL, solution buvable en ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre REXIVA 200 000 UI/mL, solution buvable en ampoule ?
- 3- Comment prendre REXIVA 200 000 UI/mL, solution buvable en ampoule ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver REXIVA 200 000 UI/mL, solution buvable en ampoule ?
- 6- Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE REXIVA 200 000 UI/mL, solution buvable en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

VITAMINE D - code ATC : A11CC05.

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium. Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE REXIVA 200 000 UI/mL, solution buvable en ampoule ?

Ne prenez jamais REXIVA 200 000 UI/mL, solution buvable en ampoule dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la vitamine D ou à l'un des autres constituants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous présentez une hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans le sang) ;
- Si vous présentez une hypercalciurie (taux anormalement élevé de calcium dans les urines) ;
- Si vous présentez une lithiasis calcique (calcul rénal).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions :

Afin d'éviter un surdosage en vitamine D, prévenir votre médecin en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine.

En cas d'administration de fortes doses et répétées de vitamine D, ou en cas d'association avec des fortes doses de calcium, il est nécessaire de surveiller le taux de calcium dans le sang et les urines.

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre REXIVA 200 000 UI/mL, solution buvable en ampoule.

Autres médicaments et REXIVA :

ampoule

Informez votre médecin ou pharmacien

LOT : 213108/1

EXP : 10-2023

PPU : 20,90 DH

...llement.

3. COMMENT PRENDRE REXIVA ampoule?

Mode opératoire d'ouverture des ampoules

A noter que l'ouverture de l'ampoule d'une manière d'autre que celle indiquée ci-dessous peut entraîner des blessures.

1. Tapoter le haut de l'ampoule pour faire

2. Tenir l'ampoule par le corps, de la main droite, l'index et le pouce étant serré entre eux et positionnés à la limite du cylindre (près du cou de l'ampoule).

3. Saisir l'olive (partie renflée sur la tête de l'ampoule) avec la main droite entre le pouce et l'index repliés.

4. Appliquer un effort avec le pouce droit et l'index gauche (point d'appui) résistant avec l'index gauche (point d'appui) ne doivent ni s'écartez (effet d'arrachement), l'une de l'autre, ni exercer de torsion. L'effort doit être constant et ne doit pas être disproportionné, car cela nécessite l'ouverture. Il ne doit pas être appliqué dans l'effort.

Posologie

Dans tous les cas, se conformer à l'indication thérapeutique.

Les posologies usuelles sont les suivantes :

En prévention :

Chez le nourrisson recevant un lait en supplément : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait maternel : l'enfant jeune jusqu'à 5 ans : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois.

Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6ème mois.



REXIVA® 200 000 UI/mL

Solution buvable en ampoule de 1 mL

Boîte de 1 ampoule

Cholécalciférol

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre 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 à 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 REXIVA 200 000 UI/mL, solution buvable en ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre REXIVA 200 000 UI/mL, solution buvable en ampoule ?
- 3- Comment prendre REXIVA 200 000 UI/mL, solution buvable en ampoule ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver REXIVA 200 000 UI/mL, solution buvable en ampoule ?
- 6- Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE REXIVA 200 000 UI/mL, solution buvable en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

VITAMINE D - code ATC : A11CC05.

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium. Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE REXIVA 200 000 UI/mL, solution buvable en ampoule ?

Ne prenez jamais REXIVA 200 000 UI/mL, solution buvable en ampoule dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la vitamine D ou à l'un des autres constituants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous présentez une hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans le sang) ;
- Si vous présentez une hypercalciurie (taux anormalement élevé de calcium dans les urines) ;
- Si vous présentez une lithiasis calcique (calcul rénal).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions :

Afin d'éviter un surdosage en vitamine D, prévenir votre médecin en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine.

En cas d'administration de fortes doses et répétées de vitamine D, ou en cas d'association avec des fortes doses de calcium, il est nécessaire de surveiller le taux de calcium dans le sang et les urines.

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre REXIVA 200 000 UI/mL, solution buvable en ampoule.

Autres médicaments et REXIVA :

ampoule

Informez votre médecin ou pharmacien

LOT : 213108/1

EXP : 10-2023

PPU : 20,90 DH

...llement.

3. COMMENT PRENDRE REXIVA ampoule?

Mode opératoire d'ouverture des ampoules

A noter que l'ouverture de l'ampoule d'une manière

1. Tapoter le haut de l'ampoule pour faire

2. Tenir l'ampoule par le corps, de la main droite, l'index replié, l'index et l'annulaire étant serré entre le pouce et l'index replié, positionnés à la limite du cylindre (près du cou de l'ampoule).

3. Saisir l'olive (partie renflée sur la tête de l'ampoule) avec la main droite entre le pouce et l'index replié.

4. Appliquer un effort avec le pouce droit et l'index droit, en maintenant l'olive et en résistant avec l'index gauche (point d'appui). L'effort doit être constant et ne doit pas être disproportionné, mais suffisant pour décoller l'olive de l'ampoule. L'effort doit être suffisant pour décoller l'olive de l'ampoule.

Posologie

Dans tous les cas, se conformer à la posologie recommandée.

Les posologies usuelles sont les suivantes :

En prévention :

Chez le nourrisson recevant un lait en supplément : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait maternel : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

Chez l'adolescent :

1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

Chez la femme enceinte :

1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6ème mois.



REXIVA® 200 000 UI/mL

Solution buvable en ampoule de 1 mL

Boîte de 1 ampoule

Cholécalciférol

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre 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 à 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 REXIVA 200 000 UI/mL, solution buvable en ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre REXIVA 200 000 UI/mL, solution buvable en ampoule ?
- 3- Comment prendre REXIVA 200 000 UI/mL, solution buvable en ampoule ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver REXIVA 200 000 UI/mL, solution buvable en ampoule ?
- 6- Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE REXIVA 200 000 UI/mL, solution buvable en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

VITAMINE D - code ATC : A11CC05.

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium. Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE REXIVA 200 000 UI/mL, solution buvable en ampoule ?

Ne prenez jamais REXIVA 200 000 UI/mL, solution buvable en ampoule dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la vitamine D ou à l'un des autres constituants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous présentez une hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans le sang) ;
- Si vous présentez une hypercalciurie (taux anormalement élevé de calcium dans les urines) ;
- Si vous présentez une lithiasis calcique (calcul rénal).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions :

Afin d'éviter un surdosage en vitamine D, prévenir votre médecin en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine.

En cas d'administration de fortes doses et répétées de vitamine D, ou en cas d'association avec des fortes doses de calcium, il est nécessaire de surveiller le taux de calcium dans le sang et les urines.

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre REXIVA 200 000 UI/mL, solution buvable en ampoule.

Autres médicaments et REXIVA :

ampoule

Informez votre médecin ou pharmacien

LOT : 213108/1

EXP : 10-2023

PPU : 20,90 DH

...llement.

3. COMMENT PRENDRE REXIVA ampoule?

Mode opératoire d'ouverture des ampoules

A noter que l'ouverture de l'ampoule d'une manière d'autre que celle indiquée ci-dessous peut entraîner des blessures.

1. Tapoter le haut de l'ampoule pour faire

2. Tenir l'ampoule par le corps, de la main droite, l'index et le pouce étant serré entre eux et positionnés à la limite du cylindre (près du cou de l'ampoule).

3. Saisir l'olive (partie renflée sur la tête de l'ampoule) avec la main droite entre le pouce et l'index repliés.

4. Appliquer un effort avec le pouce droit et l'index gauche (point d'appui) résistant avec l'index gauche (point d'appui) ne doivent ni s'écartez (effet d'arrachement), l'une de l'autre, ni exercer de torsion. L'effort doit être constant et ne doit pas être disproportionné, car cela nécessite l'ouverture. Il ne doit pas être appliqué dans l'effort.

Posologie

Dans tous les cas, se conformer à l'indication thérapeutique.

Les posologies usuelles sont les suivantes :

En prévention :

Chez le nourrisson recevant un lait en supplément : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait maternel : l'enfant jeune jusqu'à 5 ans : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois.

Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6ème mois.

ORDONNANCE

Le 28/02/23

Boussaid HAFIDA

650,00 DA s de contention
Plastique

650,00 DA force (2)

STÉ PHARMACIE ET IMPLAQUE
N°31 BIS, route de Belouizdad
et Industriel, Sidi Othmane
Tél. 06 23 86 23 41

DR. HAFIDA BOUSSAID
RUE DE LA GÉNÉRAL
SIDI OTHMANE CASABLANCA
TEL 06 23 86 87 08

Signature et cachet du médecin

98,841

FORTAN 1600m² SV
ICJ

20,90x3 91

REXIVA 20000 VI/m²

1 Bloc / Suisse

3 mois

920,30

STE FILIALE CIE EL IMPANE
N° 31 Bloc 2 Industrie Urbain
et Industriel Al Ounane
Sous Al Berrechid
Tel: 06 23 86 23 41

DR ZINQUISAIDA
MEDCINE GENERALE
BONNE GLOU N° 23
SIDI OTHMANE CASA
TEL 03 22 51 01 00

DOCTEUR Saïda ZNAGUI
MÉDECINE GÉNÉRALE

Boulevard Nil - Bloc 18 - N° 44
 Sidi Othmane - Casablanca
 Tél. : 05 22 56 87 00 - GSM : 06 65 34 23 53

الدكتور سعيدة الزنڭي

الطب العام

شارع النيل بلوك 18، رقم 44
 سيدى عثمان - الدار البيضاء
 الهاتف : 05.22.56.87.00 - المحمول : 06.65.34.23.53

28/02/23

Casablanca, le الدار البيضاء ، في

BenSSAID HAFIDA

82,50 1 veinoxyd loppelj



STE PHARMACIE EL HANE
 N 31 Bloc 2 Indimaj Polyclinique
 et Industriel Al-Sabah Benachid
 Tel: 05 22 56 23 41

39,00



DIVIDO

I gel x28



CARTI GEN №3

I gel x3 Protect

1g

INESO 20mg

I gel - 10x6ml بعد المغص

Pregesic 50

I gel №3

DAT Flon.

1C x21

LDNOR 20mg

1C 1g №2

122,70



57,80x2

