

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° M20- 0000560

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

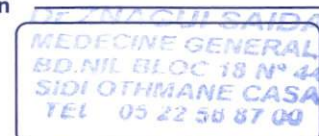
☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 15216 Société : RAM
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : ARIRENE Hassan
Date de naissance : 01/01/49
Adresse : LOT ATTA DAMOUNE RUE 6 N°50 OULFA
CASA
Tél. : 0676021441 Total des frais engagés : 1720,30 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :




Date de consultation : 28/02/23
Nom et prénom du malade : BOUSSAID Hafida Age: 69 Ans
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Arthrose - Insuffisance cardiaque 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 Le : 28/02/23
Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

RELEVÉ 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
28/02/23	C		150,00	
29/02/23				
01/03/23				

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	28/02/23 01/03/23	920,30 650,00 INPE: 062111504

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

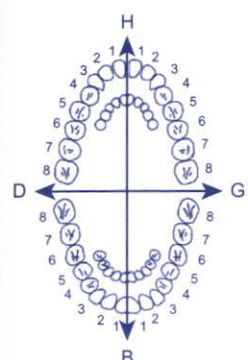
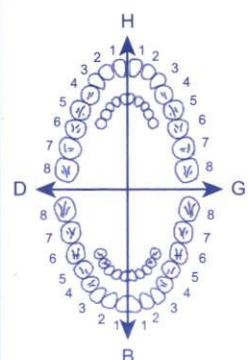
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez 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																								
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>D</td> <td></td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>		H			25533412	21433552		00000000	00000000		D		G	00000000	00000000		35533411	11433553		B				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																								
	25533412	21433552																							
	00000000	00000000																							
	D		G																						
	00000000	00000000																							
	35533411	11433553																							
	B																								
	(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 Sahel Had
Soualem Berrechid
Tél : 06 23 86 23 41

NSS :
Compte :

I.C.E : 002802594000050
Patente : 55700823

INPE:062111901
R.C : 15025

I.F : 50189622
RIB :

VENOXYL

GEL

V VF70 0225 YL
LOT PER

Prix

82.50

82.13

COMPOSITION :

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

سولات ديكلوفيناك الصوديوم 75 ملجم ثنائية التحرر

التركيب:

تحتوي كل كبسولة 75 ملجم ثنائية التحرر على: 25 ملجم ديكلوفيناك الصوديوم حبيبات مغلفة معوياً و 50 ملجم ديكلوفيناك الصوديوم حبيبات ممتدة التحرر.
السواغات: سليولوز دقيق البلورات، بوفيدون، ثاني أكسيد السيليكون الغروي، كوبوليمير حمض الميثاكريليك، بروبيلين جلايكول، ستيريت ثلاثي الإيثيل، تلك.

الصفات:

يعتبر ديكلوفيناك الصوديوم من الأدوية المضادة للالتهاب، غير الستيرويدية والمضادة للرثية. يتم امتصاصه بشكل كامل من المعدة. الجرعة الفموية تتعرض لتأثير كبير من قبل الدورة الكبدية الأولى (المرور الأول)، 35-70% من المادة الفعالة تصل إلى ما بعد الدورة الكبدية بشكل غير معدل، حوالي 30% من المادة الفعالة يتم استقلابها وإخراجها عن طريق البراز.
ديفيدو هو عبارة عن كبسولات جيلاتينية تحتوي على قسمين، قسم مكون من حبيبات مغلفة معوياً سريعة التحرر والقسم الثاني مكون من حبيبات ممتدة التحرر، هذا التركيب يجمع ما بين الصفات السريعة والممتدة التحرر. يتم الحصول على التركيز الوسيط داخل البلازما خلال ساعة واحدة من تناول الدواء.

دواعي الاستعمال:

- التهابات المفاصل الحادة ومنها نوبات النقرس.
- التهابات المفاصل المزمنة، خصوصاً تلك التي تشمل عدة مفاصل (التهاب المفاصل المتعددة المزمّن/التهاب المفاصل الرثوي).
- التهاب الفقار القسطي.
- التهابات المصاحبة للأمراض الانتكاسية للمفاصل والعمود الفقري.
- رثية الأنسجة اللينة.
- الانتفاخات أو الالتهابات المؤلمة الناتجة عن الإصابات أو العمليات.

موانع الاستعمال:

يمنع استعمال ديفيدو للمرضى الذين يعانون من فرط الحساسية

الاستعمال المتزامن مع مدرات البول الحافظة للبوتاسيوم قد يؤدي إلى ارتفاع في مستويات البوتاسيوم (ارتفاع مستوى البوتاسيوم في الدم).
الاستعمال المتزامن للوارفارين، السيكلوسبورين، ميتوكرسيت، سلفونيل يوريا و الأنسولين مع مضادات الالتهاب غير الستيرويدية يزيد من سميتهم في الدم.

الجرعة و طريقة الاستعمال:

إن جرعة ديفيدو تعتمد على حدة المرض.

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

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

الحمل و الارضاع:

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 و الكلية عند الجنين و/أو في الفترة التي سيتم فيها ولادة الجنين. طول فترة المراقبة تعتمد على عمر النصف للجرعة.

الارضاع:

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

زيادة الجرعة:

Diclofénac Sodique 75 mg Gélules à libération biphasique

Composition:

Chaque gélule de 75 mg à libération biphasique contient: 25 mg de diclofénac sodique dans des microgranules gastro-résistants et 50 mg de diclofénac sodique dans des microgranules à libération prolongée.

Excipients: Cellulose microcristalline, povidone, croscarmellose colloïdale, dioxyde de titane, acide méthacrylique, copolymère, propylène glycol, triéthyl citrate, talc.

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.

Dicido est une gélule contenant une partie composée de microgranules gastro-résistants 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 d'effets indésirables.

L'usage:

N° Lot: 2TJ592
Fabriqué: 04/2022
Permis: 04/2025 P.P.V. 51.40 MAD (Dhs)

En cas de:

En cas de traitement par 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 **Dicido** 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 Allaitement:

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 fœtale 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 mégarde au-delà de 24 semaines d'aménorrhée (5 mois révolus) justifie une surveillance accrue.

كارتيجين[®]



كبسولة
عن طريق الفم

الشكل و التقديم :

علبة تحتوي على 20 كبسولة.

الخصائص و الإستعمال :

يساعد كارتيجين[®] على الحد من الألم و تيبس 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 مدييرو فارما.

رخصة وزارة الصحة رقم : 20202007527/V1/DMP/CA/18



Gélules
Voie orale

Cartigen®

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

Cartigen®

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° : 20202007527/V1/DMP/CA/18

الممكن أن تكون هذه متلازمة إستيفنسون جونز أو تحرق سام في الجلد.
 حول الداكن والتعب قد تكون أعراض لمرض بالكبد.
 رة وتم 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، انتفاخ، شعور بالغثان، والقيء.

أثار جانبية غير شائعة (تصيب إلى غاية شخص واحد من 100):
 تورم القدمين والكاحلين، آرق، غثان، تضيق، نعاس، دوام، دوخة، جفاف الفم، زيادة
 أنزيمات الكبد في الدم، طفح جلدي أو حكة بالجلد، كسر في العظم أو الكسور (إذا
 تم استعمال إزوميبرازول 40 ملغ، بجرعات عالية ولفترة طويلة).

أثار جانبية نادرة (تصيب إلى غاية شخص واحد من 1000):
 اضطرابات بالدم مثل نقص في كريات الدم البيضاء أو الصفائح الدموية، انخفاض نسبة
 الصوديوم بالدم مما يسبب شعور بالوهن أو القيء أو تشنجات العضلات، شعور بالإفراط أو
 تنوش أو إكتئاب، اضطرابات بصرية مثل عدم وضوح الرؤية، اضطرابات بالتذوق،
 صعوبة في التنفس نتيجة تضيق بالشعب الهوائية، إلتهايات بالغشاء المبطن للفم، عدوى
 بالعدسة نتيجة القطرات، مشاكل بالكبد، تساقط الشعر (ثعلبية)، حساسية بالجلد عند
 التعرض للشمس، ألم بالمفاصل أو العضلات، شعور بالوهن والتعب، الزيادة في التعرق.

أثار جانبية نادرة جداً (تصيب إلى غاية شخص واحد من 10000):
 تغير في عدد خلايا الدم بما في ذلك ندرة الصفائح (تسبب الكريات البيضاء)، ميول
 عدوانية، هلوسة بصرية أو حسية، مشاكل بالكبد والكلى، ظهور مفاجئ لطعم جلدي
 حاد، فقاعات، تقشر قد تترافق مع حمى أو ألم في المفاصل (متلازمة إستيفنسون جونز،
 متلازمة لايل)، وهن بالعضلات، تنذلي لدى الرجال.

أثار جانبية ذات تواتر غير معروف.

إذا كنت تتناول إزوميبرازول 40 ملغ منذ أكثر من ثلاثة أشهر من المحتمل أن تنخفض
 نسبة المغنيزيوم في الدم. يمكن أن تؤدي نسبة المغنيزيوم المنخفضة إلى تعب، تقلصات
 عضلية لا إرادية، تورم، إختلاجات، دوخة، تسارع نبضات القلب.
 إذا واجهت أي من هذه الأعراض، أخبر طبيبك فوراً. يمكن أيضاً أن تؤدي نسبة المغنيزيوم
 المنخفضة إلى انخفاض مستويات البوتاسيوم أو الكالسيوم في الدم. قد يقرر طبيبك إجراء
 فحوصات الدم بشكل منتظم لرصد مستويات المغنيزيوم الخاص بك.
 إلتهاب الأمعاء (يسبب الإسهال).

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

الجرعة بالنسبة لإنيزو 20 ملغ:

سيخبرك طبيبك عن عدد الكبسولات التي ينبغي تناولها ومدة العلاج. وهذا يعتمد على
 حالتك الصحية وعمرك ووظيفة الكبد.

الجرعة المعتادة مذكورة أسفله:

علاج أعراض التراجع العددي المريئي (الحرقا وصعود الحمض).
 بالنسبة للبالغين والأطفال انطلاقاً من 12 سنة.

- إذا شخص طبيبك إلتهاب المريء، تتمثل الجرعة المعتادة في 40 ملغ مرة واحدة يومياً
 لمدة 4 أسابيع. ولدى بعض المرضى قد يستلزم العلاج 4 أسابيع إضافية للشفاء الكامل.
- الجرعة المعتادة بعد اندمال المريء هي 20 ملغ مرة واحدة يومياً.
- إذا كان المريء يعاني من أي إلتهاب، تتمثل الجرعة المعتادة في 20 ملغ مرة واحدة
 يومياً، وبعد التحكم في الأعراض، قد ينصحك طبيبك بتناول كبسولة واحدة من إنيزو
 20 ملغ مرة واحدة في اليوم، حسب إحتياجاتك.
- في حالة الإصابة بجرثومة الإثني عشر المسماة هيليكوباكتر بيلوري علاج قرحة الإثني
 عشر، والوقاية من إنتكاسة قرحة المعدة أو الإثني عشر:
- للبالغين والشباب الذين تتراوح أعمارهم بين 12 عاماً فأكثر: الجرعة المعتادة هي
 كبسولة واحدة إنيزو 20 ملغ مرتين يومياً لمدة أسبوع: سوف يخبرك الطبيب بأن تتناول
 مضاد حيوي مثل أموكسيسيلين أو كلاريثروميسين.

علاج قرح المعدة الناتجة عن تناول مضادات الإلتهاب الغير ستيرويدية:

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

لمنع حدوث قرح بالمعدة أثناء تناول مضادات الإلتهاب الغير ستيرويدية:

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

الجرعة بالنسبة لإنيزو 40 ملغ في:

علاج أعراض التراجع العددي المريئي (الحرقا وصعود الحمض)



– الرجاء قراءة النشرة كاملة وبعناية قبل البدء بتناول الدواء.
 – إذا كان لديك إستفسار آخر أو شك أطلب المزيد من المعلومات إلى طبيبك أو الصيدلي.
 – وصف هذا الدواء ك شخصياً. لا تعطه إلى أي شخص آخر حتى ولو كان لديه نفس
 الأعراض التي لديك لأنه من الممكن أن يضر به.
 – إذا أصبحت بعض الآثار الجانبية خطيرة أو لاحظت آثار جانبية لم يتم ذكرها في هذه
 النشرة فالرجو إخبار الطبيب أو الصيدلي.

التركيب:

- إنيزو 40 ملغ:
- إزوميبرازول 40 ملغ.
- إنيزو 20 ملغ:
- إزوميبرازول 20 ملغ.
- السواغ: الكمية الكافية لـ: كبسولة واحدة مقاومة للعصارة المعدية.
 سواغ ذو تأثير مطوم : ساكاروز

دواعي إستعمال الدواء:

يستخدم إنيزو 20 ملغ في:

بالنسبة للكبار والشباب الذين تفوق أعمارهم 12 سنة:

- التراجع العددي المريئي (RGO) عندما يعود حمض المعدة إلى المريء، ويتسبب في الألم
 والإلتهاب والحرق.
- قرحة المعدة أو الإثني عشر في حالة التعفن بواسطة بكتيريا تسمى هيليكوباكتر بيلوري.
 إذا كانت تنطبق عليك هذه الحالة، قد يصف لك الطبيب أيضاً مضادات حيوية لعلاج هذا
 التعفن وتمكين التام القرحة.

بالنسبة للكبار:

- علاج قرحة المعدة الناتجة عن تناول مضادات الإلتهاب الغير ستيرويدية (AINS)
 والوقاية منها.
- وجود فائض في الحمض داخل المعدة بسبب متلازمة زولينغر إيليسون.

يستخدم إنيزو 40 ملغ في:

- علاج إلتهاب المريء، التآكلي بسبب التراجع عندما يعود حمض المعدة إلى المريء، ويتسبب
 في الألم والإلتهاب والحرق.
- وجود فائض في الحمض داخل المعدة بسبب متلازمة زولينغر إيليسون.

موانع إستعمال الدواء:

من المهم جداً 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 للإزوميبرازول أو لأي من مكونات هذا المستحضر.
- كنت تعاني من حساسية مفرطة لأي من مشتقات مضخة البروتون.
- كنت تتناول دواء يحتوي على مادة نيليفينافير أو أتانافير (للتستخدم في علاج
 فيروس نقص المناعة المكتسبة).

تأكد من الطبيب قبل تناول إنيزو إذا:

- كنت تعاني من مشاكل بالكبد أو الكلى.
- إذا كنت تعاني من نقص في الوزن بدون سبب أو كنت تعاني من مشاكل أثناء البلع.
- إذا كنت تعاني من ألم بالمعدة أو سوء الهضم.
- إذا كنت تعاني من قيء للطعام 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 آثار جانبية قد لا تؤثر على جميع المستعملين.
 إذا لاحظت أي من هذه الآثار الجانبية الخطيرة، توقف عن تناول هذا الدواء وإتصل فوراً
 بالطبيب:

- حدوث صغير مفاجئ، تورم في الشفتين أو اللسان أو الحلق أو الجسم، طفح جلدي،
 صعوبة في البلع فقدان الوعي (رد فعل تحسسي حاد).
- إحمار جلدي مع ظهور فقاعات أو تقشير. في بعض الأحيان يمكن أن تكون الفقاعات
 كبيرة ومصحوبة بترقيع في الشفتين أو العين أو الفم أو الأعضاء التناسلية، من



Gélule
Microgranules
gastro-résistants
Par voie orale

Inésoméprazole

Deva
pharmaceutiques

SPORTIFS

APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Inésoméprazole 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 des véhicules ou utiliser des machines.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTABLE

Saccharose

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

Inésoméprazole 20 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'Inésoméprazole 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'Inésoméprazole 20 mg une fois par jour. Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est d'une gélule d'Inésoméprazole 20 mg une fois par jour. Une fois le contrôle des symptômes obtenu, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule d'Inésoméprazole 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 du duodénum et prévention de la récurrence de l'ulcère de l'estomac ou du duodénum.

La dose recommandée est d'une gélule d'Inésoméprazole 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'Inésoméprazole 20 mg une 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'Inésoméprazole 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 d'Inésoméprazole 40 mg 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'Inésoméprazole 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'Inésoméprazole 20 mg une fois par jour.

Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est d'une gélule d'Inésoméprazole 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 du duodénum et prévention de la récurrence de l'ulcère de l'estomac ou du duodénum.

La dose recommandée est d'une gélule d'Inésoméprazole 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.

Inésoméprazole 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'Inésoméprazole 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'Inésoméprazole 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'Inésoméprazole 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. Avaler vos gélules entières avec un verre d'eau.

ENFANTS AGES DE MOINS DE 12 ANS

Inésoméprazole 20 mg et 40 mg, gélules gastro-résistantes ne sont pas recommandées chez les enfants âgés de moins de 12 ans.

SUJETS AGES

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

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

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inésoméprazole 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

Inésoméprazole 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 du duodénum 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 cicatriser.

• Le traitement et la prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). Inésoméprazole 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 du duodénum 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 cicatriser.

Inésoméprazole 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.

LISTE DES INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT LA PRISE DU MEDICAMENT

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.

PRECAUTIONS D'EMPLOI ; MISES EN GARDE SPECIALES

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

• Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.

• Si vous avez des problèmes rénaux sévères.

Si vous prenez Inésoméprazole 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'Inésoméprazole 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 MEDICAMENTS

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

Vous ne devez pas prendre Inésoméprazole 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, didanosine, éfavirenz, itraconazole, voriconazole, érinétinib, diltiazem, imipramine ou cimetidine, diltiazem, phénytoïne, warfarine, clopidogrel, cispлатine, digoxine, méthotrexate, tacrolimus, rifampicine, millepertuis.

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 THERAPIES 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 Inésoméprazole pendant cette période.

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

من احتلال كيدي أو لدى المرضى الذين تزيد أعمارهم عن أكثر من 75 عاماً شديدة.

موانع الاستخدام:

- لا تتناول أبداً بريراز 50 ملغ أقراص مغلفة قابلة للإستعمال:
- إذا كنت لديك حساسية للوارانتين أو لأي من المكونات الأخرى لهذا الدواء
- إذا كنت حاملًا بأكتر من 20 أسبوع (من الأفضل أيضاً تجنب أخذ بريراز 50 "الحمل").
- إذا كنت تعاني من دندور شديد في وظائف الكبد.
- إذا كان لديك مرض السكري أو أمراض الكلى وإذا كنت تأخذ دواءاً لحفظ
- الآثار الجانبية.

كما هو شأن جميع الأدوية، يمكن أن يسبب هذا الدواء آثاراً جانبية، إلا أن واحداً من أهمها هو انخفاض ضغط الدم. إذا كنت تأخذ بريراز 50 ملغ أقراص مغلفة قابلة للإستعمال، فربما تحتاجين شديدة (طحن جاف، حكة، تورم في الوجه، الشفتين، والجلد) هذا هو أحد الآثار الجانبية الخطيرة التي يمكن أن تحدث لدى أكثر من 1 من 100 شخص.

من الإلزام عند الآثار الجانبية السلبية التالية مع بريراز 50 ملغ أقراص مغلفة قابلة للإستعمال:

- خفيفة:
- انخفاض ضغط الدم (خاصة بعد فقدان الماء بشكل كبير، وفقدان القلب إلى
- الآثار الوضعية المرتبطة بالجرعة مثل انخفاض من ضغط الدم عند الانتقال
- الضعف.
- التعب.
- سلبية قليلة عند تناول السكر في الدم (نقص سكر الدم).
- الكثير من البوتاسيوم في الدم (فرط بوتاسيوم الدم).
- غثبات في وظائف الكلى، بما في ذلك الفشل الكلوي.
- انخفاض ضغط خلايا الدم الحمراء (فقر الدم)
- ارتفاع البوتاسيوم في الدم والكرياتينين والبوتاسيوم في لملح عند المرضى الذين
- يعتبر عارفاً:
- الغثاس.
- الصداع.
- اضطرابات النوم.
- التعب وتراجع ضربات القلب (خفقان).
- ألم في الصدر (الذبحة الصدرية).
- سقوط في الحبس.
- ألم في البطن.
- إسهال شديد.
- الوخايل.
- الغثاس.
- القيء.
- الطفح الحاد (الشرى).
- الحكة.
- تورم سحلي (وذمة).
- الذلال.
- وذمة وعائية.
- فرط الحساسية.

التهاب الأوعية الدموية (التهاب الأوعية الدموية) بما في ذلك خنيوخ سونلاند، وغثاس أو غثاساتل.

الذلال.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

التهاب الكبد.

عليه من فئة 14 و 30 قرصاً للإستعمال

يرجى قراءة كافة المعلومات الواردة في هذه النشرة بعناية قبل البدء في تناول الدواء.

احتفظ بهذه النشرة، إذ تحتاج لقراءتها مرة أخرى.

لديك أي شك في سلامة دواءك، إذا كنت لديك أي شك، يرجى الرجوع إلى الطبيب الخاص بك أو الطبيب.

هذا الدواء وصفه لأطباء لك ولتق بصوفه لأطباء آخرين بعد فهمهم، حيث إن كانوا يعانون من نفس الأعراض التي تعاني أنت منها.

في حال تفاقم أي من الأعراض الجانبية أو لاحظت أية آثار جانبية غير مدرجة في هذه النشرة، يرجى إعلام طبيبك أو الصيدلي.

التكوين:

التكوين النوعي والكمي من المادة الفعالة لكل جرعة واحدة.

الوارانتين بوتاسيوم

المكونات الأخرى هي:

مونهيدروكسي الألاكوز، ميكروكريستالين سيلولوز، ستاشيك هلمنت، سترات المغنيسيوم، كروس كارميلوز الصوديوم نوع أ، أوباداري 02 IV-LS-28908

(البي).

قائمة المكونات ذات تأثير معروف: الألاكوز

المجموعة الصيدلانية العلاجية أو نوع النشاط:

ينتمي للوارانتين (بريراز 50 ملغ أقراص مغلفة قابلة للإستعمال) إلى مجموعة من الأدوية تسمى مضادات مستقبلات الأنجيوتنسين الثاني. الأنجيوتنسين هي مادة ينتجها الجسم التي تربط مستقبلات جدار الأوعية الدموية بما يسبب انكماشها وبالتالي إلى زيادة في ضغط الدم. اللوارانتين يمنع ملازمة الأنجيوتنسين الثاني لهذه المستقبلات مما يؤدي إلى تمدد الأوعية الدموية وانخفاض ضغط الدم. اللوارانتين يبطئ انخفاض وظائف الكلى لدى المرضى الذين يعانون من ارتفاع ضغط الدم وداء السكري من النوع الثاني.

دواعي الإستعمال:

يستعمل بريراز 50 ملغ أقراص مغلفة قابلة للإستعمال:

لعلاج ارتفاع ضغط الدم. بريراز 50 ملغ أقراص مغلفة قابلة للإستعمال تترجم أعلاهم ما بين 18-6 عاماً عندما يعانون من ارتفاع ضغط الدم. للمعالجة على وظيفة الكلى لدى المرضى الذين يعانون من ارتفاع ضغط الدم، وداء السكري من النوع الثاني والمرضى وبيلة البروتينية < 0.5 غ في اليوم (وجود كمية مفرطة من البروتين في البول). كذلك، فإنها تعالج ارتفاع ضغط الدم.

لعلاج مرض قصور القلب عندما يرى الطبيب أن العلاج بمضخات الإيزيم لمحول للأنجيوتنسين، ليس مناسباً إذا تم استقرار مرض قصور القلب بمضخات الإيزيم لمحول للأنجيوتنسين، يجب ألا يتم تعديل العلاج إلى اللوارانتين.

لدى المرضى الذين يعانون من ارتفاع ضغط الدم وتضعف البطين الأيسر. بريراز 50 ملغ أقراص مغلفة قابلة للإستعمال، يخفض من خطر السكتة

الدماغية (مؤشر الحياة).

الجرعة:

يرجى دائماً تناول هذا الدواء بالضبط حسب توجيهات الطبيب. استمر طبيبك أو الصيدلي إذا كنت غير متأكد.

طريقة الإستعمال:

يجب ابتلاع الأقراص مع كوب من الماء. حاول أن تأخذ ملاكك اليومي في نفس الوقت كل يوم. من المهم عدم توقيف العلاج بريراز 50 ملغ أقراص مغلفة قابلة للإستعمال دون استشارة الطبيب.

منذ العلاج:

يجب دائماً أخذ هذا الدواء تماماً كما وصفه لك طبيبك أو الصيدلي. استمر طبيبك أو الصيدلي إذا كنت غير متأكد. سوف يقرر الطبيب الجرعة المناسبة من بريراز 50 ملغ أقراص مغلفة قابلة للإستعمال اعتماداً على حالتك وذلك إذا كنت تأخذ أقراص أخرى. ومن المهم أن تواصل أخذ بريراز 50 ملغ أقراص مغلفة قابلة للإستعمال لمدة التي وصفها لك طبيبك وذلك من أجل إتاحة الفرصة لمراقبة منتظمة لمخطط الدم.

الوقاية من مرض السكري:

الجرعة المعتادة الأولية هي 50 ملغ اللوارانتين مرة واحدة يومياً (مرة واحدة بريراز 50 ملغ أقراص مغلفة قابلة للإستعمال)، إلى التأثير على خفض ضغط الدم يصل منه أقصى بعد 3-6 أسابيع من بدء العلاج. لدى بعض المرضى قد تتم زيادة الجرعة إلى 100 ملغ اللوارانتين مرة واحدة يومياً (قرصان من بريراز 50 ملغ أقراص مغلفة قابلة للإستعمال أو قرص واحد من بريراز 100 ملغ أقراص مغلفة).

إذا كنت تشعر بأن تأثير بريراز قوي جداً أو ضعيف للغاية، استشر مع طبيبك أو الصيدلي.

الأطفال والمراهقين:

الأطفال أقل من 6 سنوات:

لا يسمح بتناول بريراز بالتسمية للأطفال دون سن 6 سنوات، بما في ذلك السلامة والفعالية بالنسبة لهذه الفئة العمرية.

الجرعة المعتادة الأولية هي 12.5 ملغ اللوارانتين مرة واحدة يومياً. عادة، ينبغي زيادة الجرعة تدريجياً كل أسبوع (أي 12.5 ملغ يومياً خلال الأسبوع الأول، 25 ملغ يومياً خلال الأسبوع الثاني، 50 ملغ يومياً خلال الأسبوع الثالث، 100 ملغ يومياً خلال الأسبوع الرابع، 150 ملغ يومياً خلال الأسبوع الخامس).

في الحصول إلى جرعة الصيانة التي يحددها الطبيب، الجرعة القصوى هي 150 ملغ اللوارانتين مرة واحدة في اليوم (على سبيل المثال: 3 أقراص من بريراز 50 ملغ أقراص مغلفة قابلة للإستعمال أو قرص واحد من بريراز 150 ملغ أقراص مغلفة قابلة للإستعمال).

في علاج قصور القلب، عادة ما يتم الجمع بين اللوارانتين مع دواء لوبول (الأدوية التي تزيد من مرور الماء، من خلال الكلية) و/أو الديجيتاليس (الدواء الذي يساعد القلب على العمل بفعالية أكبر) و/أو مدرات البول.

الجرعة لدى فئات خاصة من المرضى:

يمكن لطبيبك أن يصف لك جرعة، خصوصاً عند بدء العلاج لدى بعض المرضى مثل الذين عولجوا بمدرات البول بجرعات عالية، أو المرضى الذين يعانون

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.

Composition du médicament :

La substance active est :
LOSARTAN POTASSIQUE

Les autres composants sont :

Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégelatinisé, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II 045-28908 (white)

Liste des excipients à effet notoire : Lactose.

Classe pharmacothérapeutique :
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 $\geq 0,5$ g/jour (présence d'une quantité anormale 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 voie(s) d'administration, Durée du traitement et Fréquence d'administration :

Veillez 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.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre pharmacien ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou 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 le 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-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 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-bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiants, glitazones 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 digitalique (médicament qui aide le cœur à fonctionner plus efficacement) et/ou un bêta-bloquant.

Posologie chez les personnes âgées ou fragiles

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier en 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.

Comprimé pelliculé sécable, Boîtes de 14 et 30

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

Ceci est un effet secondaire. Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® 50 mg.

Fréquents :

- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après une perfusion de doses élevées de diurétiques).
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle.
- Fatigue.

Peu fréquents :

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

Rares :

- Hypersensibilité.
- Angio-œdème.
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite incluant purpura).
- Engourdissement ou picotements (parosésithés).
- Évanouissement (syncope).
- Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation auriculaire).
- Atteinte cérébrale (AVC).
- Inflammation du foie (hépatite).
- Élévation du taux de l'alanine aminotransférase (ALAT), qui habituellement est déterminée.

Fréquence indéterminée :

- Diminution du nombre de plaquettes.
- Migraine.
- Anomalies de la fonction hépatique.
- Douleurs musculaires et articulaires.
- Syndrome pseudo-grippal.
- Douleur dorsale et infection urinaire.
- Augmentation de la sensibilité au soleil (photosensibilisation).
- Douleur musculaire inexpliquée avec des urines foncées (de la couleur du sang).
- Impuissance.
- Inflammation du pancréas (pancréatite).
- Toux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie).
- Dépression.
- Sentiment général de malaise.
- Tintement, bourdonnement, grondement ou claquement dans les oreilles.
- Troubles du goût (dysgueusie).

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

Mises en garde spéciales et Précautions particulières :

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

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou êtes susceptible de l'être) enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte.

Il est important d'avertir votre médecin avant de prendre PREZAR® 50 mg.

Si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge).

Si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrhées, en particulier.

Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'eau éliminée par les reins).

Si vous prenez des médicaments qui augmentent la quantité de sel pouvant conduire à une perte importante de liquide et de sel de votre organisme.

Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'eau éliminée par les reins).

Si vous prenez des médicaments qui augmentent la quantité de sel pouvant conduire à une perte importante de liquide et de sel de votre organisme.

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.

Composition du médicament :

La substance active est :
LOSARTAN POTASSIQUE

Les autres composants sont :

Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégelatinisé, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II 045-28908 (white)

Liste des excipients à effet notoire : Lactose.

Classe pharmacothérapeutique :
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 $\geq 0,5$ g/jour (présence d'une quantité anormale 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 voie(s) d'administration, Durée du traitement et Fréquence d'administration :

Veillez 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.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre pharmacien ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou 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 le 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-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 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-bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiants, glitazones 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 digitalique (médicament qui aide le cœur à fonctionner plus efficacement) et/ou un bêta-bloquant.

Posologie chez les personnes âgées ou fragiles

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier en 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.

Indications : ... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

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.

Composition du médicament :

La substance active est :
LOSARTAN POTASSIQUE

Les autres composants sont :

Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégelatinisé, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II 045-28908 (white)

Liste des excipients à effet notoire : Lactose.

Classe pharmacothérapeutique :
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 $\geq 0,5$ g/jour (présence d'une quantité anormale 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 voie(s) d'administration, Durée du traitement et Fréquence d'administration :

Veillez 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.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre pharmacien ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou 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 le 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-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 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-bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiques, glitazones 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 digitalique (médicament qui aide le cœur à fonctionner plus efficacement) et/ou un bêta-bloquant.

Posologie chez les receveurs de greffes particulières

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier en 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.

Indications : ... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

... comprimé pelliculé sécable ...

122120

ATTENTION CETTE NOTICE ?

Si vous prenez ce médicament, vous devez savoir que DAFILON 500 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

1. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DAFILON 500 mg, comprimé pelliculé ?
2. Comment prendre DAFILON 500 mg, comprimé pelliculé ?
3. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
4. Comment conserver DAFILON 500 mg, comprimé pelliculé ?
5. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DAFILON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

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

Ce médicament est un veinotonique (il augmente le tonus des veines) et un vasculoprotecteur (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-décubitus) et dans le traitement des signes fonctionnels liés à la crise hémorroïdaire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DAFILON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Ne prenez jamais DAFILON 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 hémorroïdaires ne cèdent 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.

• Éviter 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 Dafilon 500 mg, comprimé pelliculé.

Enfants

Sans objet

AUTRES MÉDICAMENTS ET DAFILON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ

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

DAFILON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ AVEC DES ALIMENTS ET BOISSONS

Sans objet

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

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

Grossesse

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

Allaitement

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

DAFILON 500 mg, comprimé pelliculé contient

Sans objet

3. COMMENT PRENDRE DAFILON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Veillez 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.

(voir la notice)

La fréquence

utilisant les

très fréq

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.

Fréquence inconnue : douleur abdominale, œdème, gonflement, desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Desquamation, des plaques.

Conseil d'éducation sanitaire :

Troubles de la circulation.

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

Évitez 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.

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

Hémorroïdes

Buvez 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).

Évitez 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.

**SERVIER MAROC**

Imm. ZEVACO, Lot FATH 4

Bd Abdelhadi BOUTALEB

20180 Casablanca

أقراص ملبسة فئة 10 ملغ، 20 ملغ، و 40 ملغ
(الاسم العلمي DCI: أنورفاستاتين)

sterol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement. La dose initiale habituelle de L-D-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez

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 p...lé
3. Comment prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LD-NOR, comprimé pelliculé?
6. Informations supplémentaires

C. nn ous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets ind
 su. ie nt pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, arrêtez immédiatement votre traitement et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Re : ... affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000

- **R** **a** **c** **i** allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et
- pro** **x** **i** l'importantes difficultés à respirer.
- **P** **a** **n** **o** **i** sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la

ur 1 2 génitale et autour des yeux et une

Faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaires ou articulaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une infection.

usc lai normale (rhabdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne
i ém ap l'arrêt de l'atorvastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîn
r ins.

1 èsure peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1

- a p r e s : inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être
d f o n t i o n : ment de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible
- i n d i q u e : poïde (incluant éruption cutanée, troubles articulaires et effets sur les

Autres effets indésirables éventuels de LD-NOR

Fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10

du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, c'est votre glycémie), augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang.

na sée, c
de leur ar
ce état d'

au **rec en** peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100

- au ren irs omnie,
- en :tic ; v ineuses, engourdissement ou picotements dans les doigts et les

- douleur ou au **toucher**, modification du goût, perte de mémoire,
- **oreilles** et/ou de tête,

- vomissements, douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation de l'estomac),
- hémiparésie (inflammation du foie).

- éruptions cutanées, urticaire, perte de cheveux,
- douleurs musculaires, fatigue musculaire,
- faiblesse, malaise, douleur dans la poitrine, gonflement en pa-

Rare : ≤ 1 personne sur 1 000.

tro: ple. visi: als

jaunissent (jaunissement de la peau et du blanc des yeux).

res peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000

une difficulté à respirer, une perte de conscience,

Équation indicatrice : ne peut être estimée sur la base des données disponibles.

أقراص ملبسة فئة 10 ملغ، 20 ملغ، و 40 ملغ
(الاسم العلمي DCI: أتورفاستاتين)

تمليك وبيع مسكن كيتوك منازدا ارتراك منازدا فوريك منازدا فانك منازدا اكر تالان

نيوفورتان® (فلوروجلويسينول ثنائي الهيدرات)

الحمل والرضاعة :

الحمل :

لم تبين الدراسات المنجزة على الحيوان تأثيراً ماسخاً للفلوروجلويسينول. وفي لدى الحيوان لا ينتظر ظهور أثر تشوهي لدى الإنسان.
ومن ناحية تطبيقية، فإن الفلوروجلويسينول الذي يستعمل بكيفية منتشرة نسب خطراً للتشوه إلى حدود اليوم.
غير أنه لا يجب وصف استعمال الفلوروجلويسينول خلال الحمل إلا عند الضرور
الرضاعة :

بسبب غياب أي معطيات، يوصى بتجنب استعمال هذا الدواء خلال الرضاعة. وعموماً ينبغي دائماً استشارة الطبيب أو الصيدلي خلال الحمل أو الرضاعة الأدوية.

السواغ المعروفة بتأثيره :

– ينبغي الأخذ بعين الاعتبار محتوى الدواء من الصوديوم في حالة الحمية الدل أو المحتوية على كميات ضعيفة من الصوديوم.
– نيوفورتان® من فئة 160 ملغ : حوالي 308 ملغ من الصوديوم في كل قرص
– نيوفورتان® من فئة 80 ملغ : حوالي 154 ملغ من الصوديوم في كل قرص.

كيف يستعمل هذا الدواء ؟

يجب في جميع الحالات التقيد بوصفة الطبيب، وعلى السبيل التوضيحي فإن ال هي :

– لدى الكبار : قرص فائر واحد من فئة 80 ملغ، 4 إلى 6 مرات في 24 ساعة
أو قرص فائر واحد من فئة 160 ملغ، مرتين إلى ثلاث مرات في 24 ساعة
أو 2 إلى 3 كبسولات في 24 ساعة
– لدى الطفل أكثر من 6 سنوات (20 كلغ) : قرص واحد من فئة 80 ملغ، مرتين

كيفية وطريقة تناول :

عن طريق الفم.
يجب إذابة الأقراص في نصف كأس من الماء.
عن طريق الشرج.

مدة العلاج :

يجب تناول نيوفورتان® حسب المقادير المبينة في الوصفة وطيلة المدة الطبيب.

الآثار غير المرغوب فيها والمقلقة :

كبريات المواد الفعالة يمكن أن يسبب هذا الدواء لدى بعض الأشخاص آثاراً مثل :
– الحساسية الجلدية : تم إظهار طفحواض جلدية محصورة في بعض الحالات
لا يجب التردد في استشارة الطبيب أو الصيدلي.

الحفظ :

– لا يجب تجاوز تاريخ الاستعمال المبين في الغلاف الخارجي.
– الأقراص الفائرة : تحفظ بمعزل عن الحرارة والرطوبة
– الكبسولات : تحفظ بمعزل عن الحرارة

الشكل الصيدلي والتقديم :

أقراص فائرة من فئة 80 ملغ : علبة تحتوي على عشرة أقراص.
أقراص فائرة من فئة 160 ملغ : علبة تحتوي على عشرة أقراص.
كبسولات من فئة 150 ملغ : علبة تحتوي على 8 كبسولات

التركيب النوعي :

أقراص فائرة من فئة 80 ملغ 80
فلوروجلويسينول ثنائي الهيدرات
أقراص فائرة من فئة 160 ملغ 160
فلوروجلويسينول ثنائي الهيدرات
بالكمية الكافية لقرص فائر واحد.
كبسولات من فئة 150 ملغ 150
فلوروجلويسينول ثنائي الهيدرات
السواغ : ثلاثي ميثيل فلوروجلويسينول، السيليس الغرائني الجاف، الغليسريد شبه الاصطناعي كمية كافية للبلوسة واحدة

الصنف الصيدلي العلاجي :

مضاد للتشنج العضلي الباطني

في أي حالات يستعمل هذا الدواء ؟

– يوصف نيوفورتان® :
علاج أعراض اللازم المرتبطة باضطرابات وظيفية الجهاز الهضمي والمساكن الصفراوية
(عسر حركة الصفراء، التهاب القولون التشنجي، المغص الكبدي).
– علاج ظهور التشنجات والآلام الحادة للمساكن البولية : المغص الكلوي.
– علاج أعراض التشنجات المؤلمة لدى النساء (عسر الطمث).
– العلاج المساعد للتقلصات خلال الحمل مع الراحة.

في أي حالات يمنع إستعمال هذا الدواء ؟

لا يستعمل هذا الدواء في الحالة التالية :
– الحساسية المفرطة للفلوروجلويسينول في حالة الشك يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي.

الاحتياطات الخاصة عند الاستعمال :

– يجب تجنب تناول الفلوروجلويسينول مع الأدوية ذات المفعول القوي المضادة للآلام كالمورفين أو مشتقاته وذلك بسبب تأثيرها المؤذي للتشنجات.

التفاعلات فيما بين الأدوية والتفاعلات الأخرى :

لتفادي احتمال وقوع تفاعلات بين عدة أدوية وخاصة الأدوية ذات المفعول القوي المضادة للآلام كالمورفين أو مشتقاته ينبغي إخبار الطبيب أو الصيدلي بشكل منتظم بكل العلاجات الجارية الأخرى.

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** 80 mg
Phloroglucinol dihydraté

- **Comprimé effervescent à 160 mg** 160 mg
Phloroglucinol dihydraté

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

- **Suppositoire à 150 mg** 150 mg
Phloroglucinol dihydraté

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 spasmodique), colique hépatique
- Le traitement des manifestations spasmodiques et douloureuses aiguës des voies urinaires : coliques néphrétiques
- Le traitement symptomatique des manifestations spasmodiques 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 spasmodogène.

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.

Allaitement

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

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET 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 CONFORMER A VOTRE MEDECIN. A TITRE INDICATIF :

- Chez l'adulte : 1 comprimé effervescent à 160 mg ; 24 heures
- Chez l'enfant à partir de 6 ans (24 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 ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- Allergie cutanée : quelques très rares cas d'éruptions cutanées bénignes ont été observés.
- NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU 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 usage doit être 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., Rue des Oudaya - Casablanca

030106F56461P060606

NEOFORTAN® 160 mg

PPV 98DH80

EXP 05/2025

LOT 240371

ريكسيفا 200 000 و.د./ملل

محلول للشرب في أمبولة 1 ملل
علبة من فئة أمبولة واحدة
كوليكالسيفيرون

يرجى الاطلاع بالتباه على مجمل هذه النشرة قبل تناول هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات مهمة

- احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قراءتها من جديد.
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى، فاطلب من طبيبك أو صيدليكَ المزيد من المعلومات.
- لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي. لا تقم بإعطائه لشخص آخر، حتى في حال وجود أعراض مشابهة، لأنك قد تسبب الضرر له.
- إذا أصبحت أي من الآثار الجانبية خطيرة، أو إذا لاحظت أي آثار جانبية غير مدرجة في هذه النشرة، يرجى إخبار طبيبك أو صيدليكَ.

ما هو محتوى هذه النشرة؟

1. ما هو ريكسيفا 200 000 و.د./ملل، محلول للشرب في أمبولة وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول ريكسيفا 200 000 و.د./ملل، محلول للشرب في أمبولة؟
3. كيف تتناول ريكسيفا 200 000 و.د./ملل، محلول للشرب في أمبولة؟
4. ماهي الأعراض الجانبية المحتملة؟
5. كيف يجب حفظ ريكسيفا 200 000 و.د./ملل، محلول للشرب في أمبولة؟
6. معلومات إضافية.

1. ما هو ريكسيفا 200 000 و.د./ملل، محلول للشرب في أمبولة وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟

التصنيف الدوائي العلاجي:

فيتامين د رمز A11CC05.

يحتوي هذا الدواء على فيتامين د الذي يسمح بتثبيت الكالسيوم في العظام. ويوصف للوقاية والعلاج من نقص فيتامين د.

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

لا تتناولوا أبدا ريكسيفا 200 000 و.د./ملل، محلول للشرب في أمبولة في الحالات التالية:

- إذا كنتم تعانيون من الحساسية ضد الفيتامين د أو لأحد مكونات هذا الدواء المذكورة في الفقرة 6،
- إذا كنتم تعانيون من فرط كالسيوم الدم (ارتفاع غير طبيعي لمستوى الكالسيوم في الدم)،
- إذا كنتم تعانيون من فرط كالسيوم البول (ارتفاع غير طبيعي لمستويات الكالسيوم في البول)،
- إذا كنتم تعانيون من حصى كلوية (حصوات كلوية).

إذا كنتم غير واثقين، فمن الضروري استشارة طبيبك أو الصيدلاني.

تحذيرات واحتياطات

من أجل تفادي تناول جرعة زائدة من فيتامين د، يجب عليكم إعلام طبيبك عن أي أدوية

تستعملونها بالتزامن مع هذا الدواء والتي تحتوي على فيتامين د.

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

عالية من الكالسيوم، فمن الضروري مراقبة مستوى الكالسيوم في الدم والبول.

يرجى استشارة طبيبك أو الصيدلي قبل استعمال ريكسيفا 200 000 و.د./ملل، محلول

للشرب في أمبولة.

تناول أدوية أخرى وريكسيفا 200 000 و.د./ملل، محلول للشرب في أمبولة

أخبر طبيبك أو الصيدلي إذا كنت تتناول، تناولت مؤخرا أو قد تتناول أية أدوية أخرى.

الاستعمال خلال فترتي الحمل والرضاعة
إذا كنت حاملا أو ترضعين أو تنظين أنك
الصيدلي قبل تناول هذا الدواء.
إذا لزم الأمر، يمكن وصف هذا الدواء أثناء

3. كيف تتناول ريكسيفا 200 000 و.د./ملل

تعليمات لفتح الأمبولات

تجدر الإشارة إلى أن فتح الأمبولة يكون على
كمامة أو ما يعادلها.

1 - أنقر الجزء العلوي من الأمبولة لكي ينفصل

2 - يجب إمساك الأمبولة من الأسفل باليد اليمنى

الإبهام والسبابة. بعد ذلك يتم شد الجزء العلوي
من حلق الأمبولة) كما في الصورة.

3 - امسك رأس الأمبولة (الجزء المنتفخ) باليد اليسرى
والسبابة مطوية على مستوى منحنى الأمبولة.

4 - يجب تطبيق القوة بالإبهام الأيمن (تأثير
مقاومة بأصبع السبابة لليد اليسرى (نقطة إرساء

يجب على اليدين أن لا تتحرقا بعيدا (تأثير
قريبة من بعضها وأن لا تطبق إتواء.

التأثير المطبق يجب أن يكون ثابتا وأن لا يكون
المطلوبة لفتح الأمبولة. يجب أن لا تكون

الأمبولة.

الجرعة

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

للوقاية:

لدى الرضع الذين يتلقون الحليب المدعم بفيتامين

1/2 أمبولة (أي 100 000 وحدة دولية) كل

عند الرضع الذين يرضعون حليب الأم أو الر

الصغار حتى عمر 5 سنوات:

1 أمبولة (أي 200 000 وحدة دولية) كل 6

لدى المراهقين

1 أمبولة (200 000 وحدة دولية) كل 6 أشهر

لدى المرأة الحامل

1/2 أمبولة (أي 100 000 وحدة دولية) في

لدى كبار السن

1/2 أمبولة (أي 100 000 وحدة دولية) كل

في حالة أمراض الجهاز الهضمي، أو

الموضحة أعلاه، يجب الالتزام بوصفة الطبيب

علاج نقص فيتامين (د):

REXIVA® 200 000 UI/mL

Solution buvable en ampoule de 1 mL

Boîte de 1 ampoule

Cholécalficérol

Autres médicaments et REXIVA :
ampoule

Informez votre médecin ou pharmacien

LOT: 213108/1
EXP: 10/2002
PPU: 20,90 DH

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 lithiase 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.

3. COMMENT PRENDRE REXIVA ampoule ?

Mode opératoire d'ouverture des ampoules :

A noter que l'ouverture de l'ampoule de REXIVA se fait à l'aide d'une compresse (ou d'un objet dur et lisse).

1. Tapoter le haut de l'ampoule pour faire éclater le bouchon.

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

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

4. Appliquer un effort avec le pouce droit résistant avec l'index gauche (point d'appui). Les doigts ne doivent ni s'écarter (effet d'arrachement) ni exercer de torsion. L'effort doit être constant et ne doit pas être disproportionné par rapport à la force que nécessite l'ouverture. Il ne doit pas y avoir de douleur dans l'effort.

Posologie

Dans tous les cas, se conformer à l'avis du médecin.
Les posologies usuelles sont les suivantes :

En prévention :

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

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait maternel :
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 de grossesse.

REXIVA® 200 000 UI/mL

Solution buvable en ampoule de 1 mL

Boîte de 1 ampoule

Cholécalficérol

Autres médicaments et REXIVA :
ampoule

Informez votre médecin ou pharmacien

LOT: 213108/1
EXP: 10/2002
PPU: 20,90 DH

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 lithiase 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.

3. COMMENT PRENDRE REXIVA ampoule ?

Mode opératoire d'ouverture des ampoules :

A noter que l'ouverture de l'ampoule de REXIVA se fait à l'aide d'une compresse (ou d'un objet dur et lisse).

1. Tapoter le haut de l'ampoule pour faire éclater le bouchon.

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

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

4. Appliquer un effort avec le pouce droit résistamment avec l'index gauche (point d'appui) ne doivent ni s'écarter (effet d'arrachement) l'une de l'autre, ni exercer de torsion. L'effort constant et ne doit pas être disproportionné force que nécessite l'ouverture. Il ne doit pas y avoir de tension dans l'effort.

Posologie

Dans tous les cas, se conformer à l'ordonnance du médecin.
Les posologies usuelles sont les suivantes :

En prévention :

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

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait maternel :
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

REXIVA® 200 000 UI/mL

Solution buvable en ampoule de 1 mL

Boîte de 1 ampoule

Cholécalficérol

Autres médicaments et REXIVA :
ampoule

Informez votre médecin ou pharmacien

LOT : 213108/1
EXP : 10/2002
PPU : 20,90 DH

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 lithiase 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.

3. COMMENT PRENDRE REXIVA ampoule ?

Mode opératoire d'ouverture des ampoules :

A noter que l'ouverture de l'ampoule de REXIVA se fait à l'aide d'une compresse (ou d'un objet dur et lisse).

1. Tapoter le haut de l'ampoule pour faire éclater le bouchon.

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

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

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

Posologie

Dans tous les cas, se conformer à l'avis du médecin.
Les posologies usuelles sont les suivantes :

En prévention :

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

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait maternel :
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 de grossesse.

ORDONNANCE

Le 28/02/23

Boussaid HAFED

650,00 gts de contention
Ph.ripw

650,00

Force (2)

STE PHARMACIE EL IMRANE
N°31 Rue 700m 100m 100m 100m
Soudan Beni Chid
Tel: 06 23 86 23 41

DR. NAJIB SAIDA
MEDICINE GENERALE
BOULEVARD EL 44
SIDO OUM EL CASBA
TEL: 06 23 86 23 41

98,881

BRTAN 160mg
1c1/

20,90 x 3 31

REXI VA 20000 VI/MP

1 flac / 8 semaines

3 mois

920,30

STE PHARMACIE EL IMPANE
N° 3190022 Individuel Pole Urbain
et Industriel / Al Omrane / Al Had
Soudem Berrechid
Tel: 06 23 86 23 41

DE ZAMOU SAIDA
MEDICINE GENERALE
BOULEVARD N° 24
SIDI OTHMANE CASA
TEL 03 22 51 87 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 الزناغي

الطب العام

شارع النيل بلوك 18، رقم 44

سيدي عثمان - الدار البيضاء

الهاتف : 05.22.56.87.00 - المحمول : 06.65.34.23.53

28/02/23

Casablanca, le في الدار البيضاء،

Beussaid Hafida

82,50 Veinoxyl

10pply

51,40

DIVIDO

1 gel x 2

99,50

CARTI GEN N°3

1 gel Protect

39,00

INGESOLONG

1 gel - 1000

82,70 x 3

Praxosol

1 gel N°3

122,70

DAFLON

1 C x 2

LDNOR 100mg

1 C x 2 N°2

57,80 x 2