

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

- |  |                       |
|--|-----------------------|
| <input type="radio"/> Réclamation                      | : contact@mupras.com  |
| <input type="radio"/> Prise en charge                  | : pec@mupras.com      |
| <input type="radio"/> Adhésion et changement de statut | : adhesion@mupras.com |

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

Maladie

1516  Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent [e]

Matricule : ..... Société : .....

Actif  Pensionné(e)  Autre : .....

Nom & Prénom : .....

Date de naissance : .....

Adresse : .....

Tel. : ..... Total des frais engagés : .....

+494,60 DHS

## Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



165168

Date de consultation : 24/05/2023

Nom et prénom du malade : Ri KRI / Hassan Age: .....

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie : Urologue + Diabète + obésité

Affection longue durée ou chronique :  ALD  ALC Pathologie : .....

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : .....

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

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

Fait à : Casablanca, Maroc Le : 15/05/2023

Signature de l'adhérent(e) : .....

#### **RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES**

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
24.5.2023		c	100-	 DR. BENADDI HASSAN AGREED FOR PAYMENT OF FEES Dr. Benaddi Hassan 101 Bd Ahmed El Bakkouche Casablanca Tel: 06 15 27 33 50

## **EXECUTION DES ORDONNANCES**

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 AHMED MOHIB SIDI MOUROUSS CASA 2049	24.05. 2023	391,600 H

## **ANALYSES - RADIOGRAPHIES**

## AUXILIAIRES MEDICAUX

#### **RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES**

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

#### **Important :**

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de l'ODP

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F	DETERMINATION DU COEFFICIENT			

O.D.F  
PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

The diagram illustrates a mapping from a molecular structure to a digital signature matrix. On the left, a molecule is shown with atoms labeled 1 through 4. On the right, a 4x4 matrix is provided, where each row corresponds to an atom and each column corresponds to a bit position. The matrix entries are binary digits (0 or 1). The first row (atom 1) has binary values [1, 0, 1, 0]. The second row (atom 2) has binary values [0, 1, 0, 1]. The third row (atom 3) has binary values [0, 0, 1, 1]. The fourth row (atom 4) has binary values [1, 1, 0, 0]. This matrix represents the digital signature of the molecule.

## **(Création, remont, adjonction)**

The diagram illustrates a dental arch, likely a maxillary (upper) arch, with upper teeth on top and lower teeth on the bottom. The teeth are numbered from 1 to 8 on both sides. Each tooth is represented by a circle containing a symbol: a vertical line with a dot for primary teeth, and a vertical line with a horizontal crossbar for permanent teeth. The symbols are arranged as follows: upper left quadrant (1-4), upper central (5-6), upper right (7-8); lower left quadrant (4-3), lower central (2-1), lower right (3-4). A vertical line with a downward-pointing arrow at the bottom center indicates the direction of the arch.

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

**Docteur BENNADDI Hassan**  
 Diplome de la faculté de mèdecine de Lille  
**MEDECINE GENERALE**  
 Diplome d'Echographie de la Faculté  
 de Médecine de Paris  
 Agrée pour la Visite Medicale  
 de Permis de Conduire  
 Suivi de Diabète

**الدكتور بنعدي جسن**  
 خريج كلية الطب بليل  
**الطب العام**  
 حائز على دبلوم الفحص بالصدى  
 كلية الطب بباريس  
 مرخص للفحص الطبي لأجل  
 رخصة السياقة  
 مراقبة مرض السكري

Casablanca Le :

24 / 5 / 2023

دار البيضاء في :

32.00 ~~1) Conduire~~ 3 Bus  
 18.60 ~~2) Permis de Conduire~~ 3 Bus  
 71.60 ~~3) Sidi Bernoussi~~ 3 Bus  
 28.70 ~~4) Sidi Bernoussi~~ 3 Bus  
 11.00 ~~5) Pompe à huile~~ 1 oil  
 22.90 ~~6) Un ceplage~~ 500 - 2 Bus  
 20.10 ~~7) Systole~~ 19 x 24  
 11.00 ~~8) Pompe à huile~~ 1 oil

Bloc Farid 101 , Avenue Abbas Ghaddaoui N° 3 Sidi Bernoussi - Casablanca  
 شارع عباس الغداوي رقم 3 سidi البرنوصي - الدار البيضاء  
 Tel : 05 22 73 27 09 - 06 15 27 53 00  
 DR. BENNADDI MEDICAL SERVICES  
 AGREE POUR LE PERMIS DE CONDUIRE  
 3 Bloc Farid 101 Bd des Martyrs El Ghadoudi  
 1070 Casablanca  
 Tél : 05 22 73 27 09 - 06 15 27 53 00

**گلیکوفاج 500** مغ، قرص مغلف  
**گلیکوفاج 850** مغ، قرص مغلف  
**مغلف**

يد من المعلومات من الطيب  
حتى ولو كانت لديه نفس  
برغوب لم يرد ذكره في هذه

20,80

يجب  
تحقق  
إذا  
وهي  
الأعر  
إذا  
النث

- ١ - ما هو مسموسي . قرص ملتف و ما هي طريقة حفظها
  - ٢ - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول كليوكواج ، قرص ملتف؟
  - ٣ - ما هي طريقة تناول كليوكواج ، قرص ملتف؟
  - ٤ - ما هي التأثيرات غير المرغوبية المحتملة؟
  - ٥ - ما هي طريقة حفظ كليوكواج ، قرص ملتف؟
  - ٦ - محتوى العلبة و معلومات إضافية.

**١- ما هو ظلموكوفاج ، فرض مختلف وما هي حالات استعماله؟**

A10BA02 code ATC الصنف الصيدلاني العلاجي

الإنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم باستعادة كمية الغلوكوز (السكر) المتواجد في الدم. يستخدم الجسم الغلوكوز لإنتاج الطاقة أو يخزن لهاستخدامه لاحقاً. عندما تكون مريضاً بالسكري، لا ينتجه البنكرياس لديك الإنسولين بكفيّة كافية أو جسمك ليس قادرًا على استخدام الإنسولين الذي ينتجه بشكل صحيح. يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل الغلوكوز في الدم. يساعد تناول كليكوفاج على تخفيف معدل الغلوكوز في دمك حتى يصبح المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.

إذا كنت بالغاً وتعاني من وزن زائد، يسعك ذلك تناول **كليكوفاج** على المدى الطويل للمساعدة على الحد من اخطار المضاعفات المصاحبة للسكري. يسترث **كليكوفاج** بالاستقرار في الوزن أو بفقدان قليل من الوزن.

**ما هي الحالات التي يستعمل فيها كليكوفاج؟**  
يستعمل كليكوفاج لعلاج السكري من النوع 2 (السمى كذلك "السكري غير المتوقف على الإنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والتمرين البدني وحدهما بالتحكم بمعدل الغلوكوز في الدم. ويستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن.

يستطيع المرضى البالغون تناول كليكوفاج وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (أندروية قابلة للبلع أو إنسلولين).  
يستطيع الأطفال في سن العاشرة وما فوق والراهقون تناول كليكوفاج وحده أو مع الأنسولين.

**٢- ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول كلويكوفاج ، قرص مخلف؟**

الحالات الظاهرة

- إذا كنت تعاني من الارتجفية (الحساسية المفرطة) تجاه المتفورمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المنكدرة في الفقرة 6.

- إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد

• إذا كنت تعاني من تدهور حاد في وظائف الكلى،  
• إذا كنت تعاني من سكري غير متحكم به، يصاحبه مثلاً فرط سكر الدم (ارتفاع حاد ل معدل السكر في الدم) بصورة صارمة، غثيان، نقيء، إسهال، فقدان سريع للوزن، حموض لبني (أنظر "خطير حموض لبني" أسلقه) أو حموض كيتوني. الحموض الكيتوني إصابة تكتن في تراكم مواد في الدم تسمى "جسام كيتونية" والذي من شأنه التسبب بسببات سكري أولى. الأعراض هي تشمل الم في المعدة، تنفس سريع وعميق، الرغبة في النوم، نفس ذو رائحة فاكهة غير معتادة.

• إذا فقدت كمية كبيرة من الماء (اجتلاف). مثلاً على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا تقيأت عدة مرات على التوالي. قد يؤدي الاجتلاف إلى مشاكل كلوية من شأنها أن تعرّض لخطر الحموض اللبني (انظر "تحذيرات واحتياطات").

• إذا كنت تعاني من التهاب حاد، مثلاً التهاب الرئتين أو القصبات، أو التهاب الكليتين. قد تؤدي الاصابات الحادة إلى مشاكل في الكليتين من شأنها تعريضك لخطر الحموض البني (انظر "انتهى مع غلوكوفاج" أدناه).

• إذا كنت تتناول علاجا ضد القصور القلبي الحاد أو إذا عانيت من وقت قريب من نوبة قلبية، أو إذا كنت تعاني من مشاكل حادة في ما يخص الدورة الدموية (مثل صدمة)، أو إذا كنت تعاني من صعوبات في التنفس، ذلك من شأنه أن يؤدي إلى نقص في إمداد الأنسجة بالاكسجين، مما يعرضك لخطر الاصابة بالجلطات (انظر تحذيرات وإحتجاجات).

**گلیکوفاج 500** مغ، قرص مغلف  
**گلیکوفاج 850** مغ، قرص مغلف  
**مغلف**

يد من المعلومات من الطيب  
حتى ولو كانت لديه نفس  
برغوب لم يرد ذكره في هذه

20/80

يجب  
احتفظ  
إذا  
وهي  
الأعر  
إذا  
الذئ

- ١ - ما هو مسموسي . قرص ملتف و ما هي طريقة حفظها
  - ٢ - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول كليوكواج ، قرص ملتف؟
  - ٣ - ما هي طريقة تناول كليوكواج ، قرص ملتف؟
  - ٤ - ما هي التأثيرات غير المرغوبية المحتملة؟
  - ٥ - ما هي طريقة حفظ كليوكواج ، قرص ملتف؟
  - ٦ - محتوى العلبة و معلومات إضافية.

**١- ما هو ظلموكوفاج ، فرض مختلف وما هي حالات استعماله؟**  
الصنف الصيدلي العلاجي A10BA02 code ATC

A10BA02 code ATC الصنف الصيدلاني العلاجي

الإنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم باستعادة كمية الغلوكوز (السكر) المتواجد في الدم. يستخدم الجسم الغلوكوز لإنتاج الطاقة أو يخزن لاستخدامه لاحقاً. عندما تكون مريضاً بالسكري، لا ينتج البنكرياس لديك الإنسولين بكفيّة كافية أو جسمك ليس قادرًا على استخدام الإنسولين الذي ينتجه بشكل صحيح. يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل الغلوكوز في الدم. يساعد الـكيلوواج على تخفيف معدل الغلوكوز في دمك حتى يصبح المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.

إذا كنت بالغاً وتعاني من وزن زائد، يسمح كذلك تناول الـكيلوواج على المدى الطويل للمساعدة على الحد من آثار المضاعفات المصاحبة للسكري. يشتراك الـكيلوواج بالاستقرار في الوزن، أو بفقدان قليلاً من الوزن.

**ما هي الحالات التي يستعمل فيها كليكوفاج؟**

يُستعمل كليكوفاج لعلاج السكري من النوع 2 (السمى كذلك "السكري غير المتوقف على الإنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والتمرين البدني وحدهما بالتحكم بمعدل الغلوكوز في الدم. ويستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن. يستطيع المرضى البالغون تناول كليكوفاج وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (أدوية قابلة للبلع أو إنسولين).  
يستطيع الأطفال في سن العاشرة وما فوق والراهقون تناول كليكوفاج وحده أو مع الإنسولين.

**٢- ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول كليكوفاج ، قرص مغلف؟**

مواقع الاستعمال : الحالات الظاهرة

- إذا كنت تعاني من الارتجفية (الحساسية المفرطة) تجاه المتقدرين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المنكوبة في الفقرة 6.

• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد

- إذا كانت تعانى من تدهور حاد في وظائف الكلى
- إذا كانت تعانى من سكري غير متحكم به، يصاحبه مثلاً فرط سكر الدم (ارتفاع حاد لlevel السكر في الدم) بصورة صارمة. غشيان، تقيؤ، إسهال، فقدان سريع للوزن، حماض لبني (أنظر خطر حماض لبني "أسلقة") أو حماض كيتوني. الحماض الكيتوني إصابة تكمن في تراكم مواد في الدم تسمى " أجسام كيتونية" والذي من شأنه التسبب بسبابات سكري أو أى. الاعراض هي تشمل الم في المعدة، تنفس سريع وعميق، الرغبة في النوم، نفس ذو رائحة فاكهة غير معتادة.

• إذا فقدت كمية كبيرة من الماء (احتقاف)، مثلًا على إثر إسهاك مستمر أو حاد، أو إذا تعيّنات عدّة مرات على التوالي. قد يؤدي الاحتقاف إلى مشاكل كلوية من شأنها أن تعرّض المخ المعاشر للخطر. (انظر: "تحذيرات واحتياطات").

لخطر العاصم الباقي (انظر تحديرات و إحباطات).  
• إذا كنت تعاني من إلتهاب حاد، مثلما في التهاب الرئتين أو القصبات، أو إلتهاب الكليتين. قد تؤدي الاصابات الحادة إلى مشاكل في الكليتين من شأنها تعريضك لخطر العاصم الباقي

- إذا كنت تعاني من مشاكل حادة في ما يخص الدورة الدموية (مثل صدمة)، أو إذا كنت تعاني من صعوبات في التنفس، ذلك من شأنه أن يؤدي إلى نقص في إمداد الأنسجة بالاكسجين، مما يعرضك لخطر الحماض اللبناني (انظر تحذيرات وإحتياطات).

## Information Importante, à lire attentivement !

# Systral®

Composit  
chlorhydr.  
Embonate  
Caféine

## Systral®-C

minique et antiallergique

20 dragées

PPV 14DH00

EXP 06/2027

LOT 1D066 1

\*) = équiv. à 2,4 mg de chlorhydrate de chlorphénoxamine 1 cuillerée à cuillère contient env. 12 mg de Systral.

**Propriétés :** Le Systral est caractérisé par une action puissante de longue durée et est bien toléré.

**Indications :** Dermatoses accompagnées de prurit (p.ex. urticaires, eczéma) et affections générales (p.ex. diabète, varicelles), piqûres d'insectes, exanthème sérique, oedème de Quincke, rhume des foins, gastrites et entéro-colites allergiques.

**Mode d'emploi et posologie :** Sauf avis contraire du médecin

### - Systral-C dragées :

Adultes : 1 à 2 dragées 2 à 3 fois par jour

Enfants : jusqu'à 2 ans : 1/4, 2 à 5 ans : 1/3, 5 à 10 ans : 1/2 de la dose adulte.

### - Systral sirop :

Jusqu'à 2 ans : 2 à 3 fois par jour 1/2 à 1 cuillerée ; 2 à 5 ans : 2 à 3 fois par jour 1 à 1 1/2 cuillerée ; au-dessus de 5 ans : 2 à 3 fois par jour 1 à 2 cuillerées.

Agiter avant l'emploi !

**Effets secondaires :** chez certains sujets particulièrement sensibles, Systral peut provoquer fatigue, vertige, dysnergies et sécheresse de la bouche.

**Contre- Indications** n'existent pas pour l'emploi approprié

### Remarque :

L'attention est appelée notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de somnolence attachés à l'emploi de ce médicament. Il est conseillé de s'abstenir de boissons alcoolisées.

Pour un traitement externe nous disposons de Systral crème.

### Présentations :

Systral-C dragées

Boîtes de 20

Systral sirop

Flacons de 60 ml

Médicaments à conserver avec précaution ! A ne pas mettre

À portée des enfants !

Laboratoires LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca

Fabriqué au Maroc sous licence des laboratoires MEDA

030602F08209P110311

# Stilnox® 10 mg

LOT : 22E003  
PER.: 04/2026

STILNOX 10MG  
CP-DEL SEC R20

P.P.V : 56DH60



5 118000 061465

SANOFIG

it de prendre ce  
ns importantes

n de la relire.

- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## 1. QU'EST-CE QUE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : hypnotiques et sédatifs-code ATC : N05CF02

Ce médicament est apparenté aux benzodiazépines.

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement de courte durée de l'insomnie.

Chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans, étant donné l'absence de données, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable ?

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

**Ne prenez jamais STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable :**

- Si vous êtes allergique à la substance active, à la classe de produits apparentés aux benzodiazépines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une insuffisance respiratoire grave.
- Si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave).
- Si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil).
- Si vous souffrez de myasthénie (maladie des muscles).
- Sur une période prolongée. Le traitement doit être aussi court que possible car le risque de dépendance augmente avec la durée du traitement.
- Si vous avez déjà présenté des épisodes de somnambulisme ou tout autre comportement inhabituel en dormant (comme conduire, manger, passer un appel téléphonique ou avoir des relations sexuelles, etc.) sans être complètement éveillé(e) après avoir pris STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ou d'autres

# Stilnox® 10 mg

LOT : 22E003  
PER.: 04/2026

STILNOX 10MG  
CP-DEL SEC R20

P.P.V : 56DH60



5 118000 061465

SANOFIG

it de prendre ce  
ns importantes

n de la relire.

- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## 1. QU'EST-CE QUE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : hypnotiques et sédatifs-code ATC : N05CF02

Ce médicament est apparenté aux benzodiazépines.

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement de courte durée de l'insomnie.

Chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans, étant donné l'absence de données, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable ?

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

**Ne prenez jamais STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable :**

- Si vous êtes allergique à la substance active, à la classe de produits apparentés aux benzodiazépines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une insuffisance respiratoire grave.
- Si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave).
- Si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil).
- Si vous souffrez de myasthénie (maladie des muscles).
- Sur une période prolongée. Le traitement doit être aussi court que possible car le risque de dépendance augmente avec la durée du traitement.
- Si vous avez déjà présenté des épisodes de somnambulisme ou tout autre comportement inhabituel en dormant (comme conduire, manger, passer un appel téléphonique ou avoir des relations sexuelles, etc.) sans être complètement éveillé(e) après avoir pris STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ou d'autres

# Stilnox® 10 mg

LOT : 22E003  
PER.: 04/2026

STILNOX 10MG  
CP-DEL SEC R20

P.P.V : 56DH60



5 118000 061465

SANOFIG

it de prendre ce  
ns importantes

n de la relire.

- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## 1. QU'EST-CE QUE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : hypnotiques et sédatifs-code ATC : N05CF02

Ce médicament est apparenté aux benzodiazépines.

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement de courte durée de l'insomnie.

Chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans, étant donné l'absence de données, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable ?

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

**Ne prenez jamais STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable :**

- Si vous êtes allergique à la substance active, à la classe de produits apparentés aux benzodiazépines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une insuffisance respiratoire grave.
- Si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave).
- Si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil).
- Si vous souffrez de myasthénie (maladie des muscles).
- Sur une période prolongée. Le traitement doit être aussi court que possible car le risque de dépendance augmente avec la durée du traitement.
- Si vous avez déjà présenté des épisodes de somnambulisme ou tout autre comportement inhabituel en dormant (comme conduire, manger, passer un appel téléphonique ou avoir des relations sexuelles, etc.) sans être complètement éveillé(e) après avoir pris STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ou d'autres

La dernière date à laquelle cette notice a été  
révisée est : Septembre 2013.

Seule une notice, ou si certains effets  
indésirables deviennent graves, rendue en Informer  
mentonne dans cette notice, ou si certaines effets  
votre pharmacien ou votre pharmacien.

CENT, coller à l'heure et à la date de la pose des élastiques.

SONT DES INFORMATIONS A PAS UTILISER SOPHTAL 0.1 POUR CENT, coller à l'heure et à la date de la pose des élastiques.

CONNAÎTRE SOIT LES INFORMATIONS A PAS UTILISER SOPHTAL 0.1 POUR CENT, coller à l'heure et à la date de la pose des élastiques.

Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'acide  
collagène, attendre 15 minutes avant son installation.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER UN PHARMACIEN OU DE VOTRE MEDICIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS  
SIGNALES, SYSTEMATIQUEMENT TOUT FAUT  
TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDICIN OU A  
VOTRE PHARMACIEN.

PRISE OU UTILISATION D'AUTRES MÉDICAMENTS :

En cas de traitement concomitant par un deuxième  
pharmacien, attendre 15 minutes avant son installation.

Les autres médicaments ne doivent pas être utilisés au  
même moment que les élastiques. Ces mesures permettent de  
prolonger leur durée d'action.

Les médicaments ne doivent pas être utilisés au  
même moment que les élastiques. Ces mesures permettent de  
prolonger leur durée d'action.

Ne pas utiliser, ne pas manipuler  
ni démonter les élastiques.

Ne pas démonter les élastiques.

COMME tout collège, l'utilisation de SOPHTAL 0.1  
POUR CENT, coller à l'heure et à la date de la pose des élastiques  
peut provoquer des troubles visuels, transitoires. Ne conduisez pas de véhicules

à votre médecine ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

La grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

La dernière date à laquelle cette notice a été  
révisée est : Septembre 2013.

Seule une notice, ou si certains effets  
indésirables deviennent graves, rendue en Informer  
mentonne dans cette notice, ou si certaines effets  
votre pharmacien ou votre pharmacien.

CENT, coller à l'heure et à la date de la pose des élastiques.

SONT DES INFORMATIONS A PAS UTILISER SOPHTAL 0.1 POUR CENT, coller à l'heure et à la date de la pose des élastiques.

CONNAÎTRE SOIT LES INFORMATIONS A PAS UTILISER SOPHTAL 0.1 POUR CENT, coller à l'heure et à la date de la pose des élastiques.

Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'acide  
collagène, attendre 15 minutes avant son installation.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER UN PHARMACIEN OU DE VOTRE MEDICIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS  
SIGNALES, SYSTEMATIQUEMENT TOUT FAUT  
TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDICIN OU A  
VOTRE PHARMACIEN.

PRISE OU UTILISATION D'AUTRES MÉDICAMENTS :

En cas de traitement concomitant par un deuxième  
pharmacien, attendre 15 minutes avant son installation.

Les autres médicaments ne doivent pas être utilisés au  
même moment que les élastiques. Ces mesures permettent de  
prolonger leur durée d'action.

Les médicaments ne doivent pas être utilisés au  
même moment que les élastiques. Ces mesures permettent de  
prolonger leur durée d'action.

Ne pas utiliser, ne pas manipuler  
ni démonter les élastiques.

Ne pas démonter les élastiques.

COMME tout collège, l'utilisation de SOPHTAL 0.1  
POUR CENT, coller à l'heure et à la date de la pose des élastiques  
peut provoquer des troubles visuels, transitoires. Ne conduisez pas de véhicules

à votre médecine ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

La grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.  
Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant



## **Précautions particulières**

- Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.
- En raison d'un effet légèrement stimulant, il est préférable de ne pas prendre la vitamine C en fin de journée.
- Consommé à fortes doses, l'acide ascorbique peut interférer avec les tests biologiques suivants : dosages de la créatinine et du glucose sanguins et urinaires.

## **Précautions d'emploi**

- Avant de débuter un traitement par ce médicament, vérifier que vous ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol pour éviter un risque de surdosage.
- Prévenez votre médecin en cas de maladie du foie ou des reins, ou d'abus d'alcool.
- Prévenez votre médecin si vous prenez d'autres médicaments contenant du paracétamol.
- En cas de problèmes de nutrition (malnutrition) ou de déshydratation, PARANTAL C 1000®, comprimé effervescent doit être utilisé avec précaution.
- Saccharose : 150 mg par comprimé effervescent, en tenir compte chez les patients diabétiques.  
Ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou d'un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).
- Ce médicament contient environ 263,73 mg de sodium par comprimé effervescent. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.
- En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

## **9- INTERACTIONS**

### **Interactions avec d'autres médicaments**

#### **Prise ou utilisation d'autres médicaments :**

Signalez que vous ou votre enfant prenez ce médicament si votre médecin vous prescrit, à vous ou à lui, un dosage du taux d'acide urique dans le sang.

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

### **Interactions avec les aliments et les boissons**

Sans objet.

### **Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives**

Sans objet.

## **10- UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT**

Le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.

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

## **11- SPORTIFS**

Sans objet.

## **12- LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES**

Sans objet.

## **13- SYMPTÔMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE**

Si vous avez pris plus de PARANTAL C 1000®, comprimé effervescent que vous n'auriez dû : en cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir en urgence un médecin.

## **14- CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES**

Si vous oubliez de prendre PARANTAL C 1000®, comprimé effervescent : ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

## **15- RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE**

Sans objet.

## **16- CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE**

Pas de tableau

## **17- PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION**

Tube à conserver bien fermé à l'abri de la chaleur et de l'humidité dans l'emballage d'origine

## **18- Ne pas utiliser après la date de péremption mentionnée sur la boîte.**

## **19- Tenir hors de la portée des enfants.**

## **DATE D'EMISSION DE LA NOTICE**

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 01 Septembre 2015

# PARANTAL C 1000®

PARANTAL C 1000®

amol, acide ascorbique

## 1- DENOMINA PARANTAL C

Veuillez lire attentivement cette notice. Si vous avez des questions, consultez votre pharmacien. Ce médicament contient des substances qui peuvent provoquer des réactions indésirables. Si l'un des effets indésirables décrits dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.

PPV 19DH60  
EXP 12/2025  
LOT 2N035 3

e de 10

avant de prendre ce médicament.  
relire.

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

Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de besoin. Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.

## 2- COMPOSITION

Paracétamol.....

Acide ascorbique.....

Excipients : Acide laurique, Acide citrique, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique, Saccharose, Riboflavin, Stéarate de magnésium, Gomme de ghatta, Gomme de pomme de terre, Arôme orange AME 2001, Arôme naturel polvaromas kola 5401, Eau purifiée, Ethanol à 96 %.

## EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose, Sodium

## 3- CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

Analgésique (calme la douleur) - Antipyrétique (fait baisser la fièvre)

## 4- INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Toutes les manifestations douloureuses et/ou fébriles, et particulièrement :

- Les états grippaux avec céphalées, courbatures, hyperthermie, asthénie.
- Rhino-pharyngites.
- Règles douloureuses.
- Douleurs dentaires.

## 5- POSOLOGIE

Ce médicament est réservé à l'adulte et enfant à partir de 15 ans : 1 comprimé à renouveler en cas de besoin une deuxième fois/jour en respectant un intervalle minimum de 4 heures.

Les comprimés sont à dissoudre dans ½ verre d'eau.

## 6- CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Maladie grave du foie.
- Allergie connue au paracétamol ou aux autres constituants.
- Lithiasis urinaire quand la dose d'acide ascorbique doit dépasser 1 g/24 h.

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

## 7- EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, PARANTAL C 1000® est susceptible d'avoir des effets indésirables :

- dans certains cas rares, il est possible que survienne une éruption ou une rougeur cutanée ou une réaction allergique pouvant se manifester par un brusque gonflement du visage et du cou ou par un malaise brutal avec chute de la tension artérielle. Il faut immédiatement arrêter le traitement, avertir votre médecin et ne plus jamais reprendre de médicaments contenant du paracétamol;
- exceptionnellement, des modifications biologiques nécessitant un contrôle du bilan sanguin ont pu être observées : trouble du fonctionnement du foie, taux anormalement bas de certains éléments du sang (plaquettes) pouvant se traduire par des saignements de nez ou des gencives. Dans ce cas, consultez un médecin;
- des doses élevées de vitamine C (supérieures à 1 g) favorisent chez certains sujets l'apparition de calculs rénaux et peuvent accroître l'hémolyse (destruction des globules rouges) chez les sujets déficients en G6PD.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

## 8- MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

Prendre des précautions particulières avec PARANTAL C 1000®, comprimé effervescent :

### Mises en garde

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

Ce médicament contient du paracétamol et de la vitamine C. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.

# PARANTAL C 1000®

PARANTAL C 1000®

amol, acide ascorbique

## 1- DENOMINA PARANTAL C

Veuillez lire attentivement cette notice. Si vous avez des questions, consultez votre pharmacien. Ce médicament contient des substances qui peuvent provoquer des réactions indésirables. Si l'un des effets indésirables décrits dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.

PPV 19DH60  
EXP 12/2025  
LOT 2N035 3

e de 10

avant de prendre ce médicament.  
relire.

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

Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de besoin. Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.

## 2- COMPOSITION

Paracétamol.....

Acide ascorbique.....

Excipients : Acide laurique, Acide citrique, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique, Saccharose, Riboflavine, Stéarate de magnésium, pomme de terre, Arôme orange AME 2001, Arôme naturel polvaromas kola 5401, Eau purifiée, Ethanol à 96 %.

## EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose, Sodium

## 3- CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

Analgésique (calme la douleur) - Antipyrétique (fait baisser la fièvre)

## 4- INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Toutes les manifestations douloureuses et/ou fébriles, et particulièrement :

- Les états grippaux avec céphalées, courbatures, hyperthermie, asthénie.
- Rhino-pharyngites.
- Règles douloureuses.
- Douleurs dentaires.

## 5- POSOLOGIE

Ce médicament est réservé à l'adulte et enfant à partir de 15 ans : 1 comprimé à renouveler en cas de besoin une deuxième fois/jour en respectant un intervalle minimum de 4 heures.

Les comprimés sont à dissoudre dans ½ verre d'eau.

## 6- CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Maladie grave du foie.
- Allergie connue au paracétamol ou aux autres constituants.
- Lithiasis urinaire quand la dose d'acide ascorbique doit dépasser 1 g/24 h.

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

## 7- EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, PARANTAL C 1000® est susceptible d'avoir des effets indésirables :

- dans certains cas rares, il est possible que survienne une éruption ou une rougeur cutanée ou une réaction allergique pouvant se manifester par un brusque gonflement du visage et du cou ou par un malaise brutal avec chute de la tension artérielle. Il faut immédiatement arrêter le traitement, avertir votre médecin et ne plus jamais reprendre de médicaments contenant du paracétamol;
- exceptionnellement, des modifications biologiques nécessitant un contrôle du bilan sanguin ont pu être observées : trouble du fonctionnement du foie, taux anormalement bas de certains éléments du sang (plaquettes) pouvant se traduire par des saignements de nez ou des gencives. Dans ce cas, consultez un médecin;
- des doses élevées de vitamine C (supérieures à 1 g) favorisent chez certains sujets l'apparition de calculs rénaux et peuvent accroître l'hémolyse (destruction des globules rouges) chez les sujets déficients en G6PD.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

## 8- MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

Prendre des précautions particulières avec PARANTAL C 1000®, comprimé effervescent :

### Mises en garde

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

Ce médicament contient du paracétamol et de la vitamine C. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.

# LOPERIUM®

Lopéramide

## PRESENTATION

LOPERIUM : gélule bla

## COMPOSITION

Lopéramide (DCI)  
Chlorhydrate

P P V 2 2 D H 9 0  
P E R 0 1 / 2 6  
L O Y M 0 9 6



## INDICATIONS

C'est un antidiarrhéique qui agit en ralentissant le transit intestinal et en réduisant les sécrétions intestinales.

Il est utilisé dans le traitement symptomatique des diarrhées.

## CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- crise aiguë de rectocolite hémorragique,
- enfant de moins de 8 ans.

## ATTENTION

Des précautions sont nécessaires en cas d'insuffisance hépatique.

Ce médicament n'est pas adapté au traitement des diarrhées dues à certains antibiotiques.

Une diarrhée qui s'accompagne de torpeur, de soif, de fièvre ou de sang dans les selles nécessite rapidement un avis médical. Le traitement doit être arrêté dès que les selles recommencent à être formées. L'usage trop prolongé du médicament expose à un risque de constipation important.

Si vous devez conduire, ou utiliser une machine dangereuse, assurez-vous préalablement que ce médicament n'altère pas votre vigilance.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Les études actuellement disponibles n'ont pas mis en évidence de problème particulier lors de l'utilisation ponctuelle de ce médicament chez la femme enceinte.



# أوكاربون®

النشرة : معلومات خاصة بالدواء تخدم

تسمية الدواء

Lot:

4 3 1 0 A  
0 2 , 2 0 2 7  
3 2 , 0 0 D H 8

EXP:

PPV:

32100

مسدحون

دواء لأنها

المرجو قنطرة هذه النشرة

تحتوي على معلومات مهمة بالنسبة لهم.

يجب عليكم دائمًا أخذ هذا الدواء باتباع بدقة المعلومات المقدمة في هذه النشرة أو من عند طبيبك أو الصيدلي.

- احتفظوا بهذه النشرة، لأنكم قد تحتاجون إلى قراءتها من جديد.

- توجهوا لطبيبك أو الصيدلي من أجل أي نصيحة أو معلومة أخرى.

- إذا شعرتم بأحد التأثير الجانبي أبلغوا طبيبك أو الصيدلي بها أو لاحظتم بأحد آثار جانبية أخرى لم تذكر في هذه النشرة.

- يحب عليكم التوجيه إلى طبيبك في حال لم تشعروا بأي تحسن أو إذا كنتم تشعرون

- بسوء من بعد الاستعمال