

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

- 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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : **2572**

Société : **RAM**

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : **Fay HATTI BOJABID**

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : **0674466542**

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : **22/07/2023**

Nom et prénom du malade : **Majid Naufal** Age :

Lien de parenté : **Lui-même** **Conjoint** **Enfant**

Nature de la maladie : **Arthrose**

Affection longue durée ou chronique : **ALD** **ALC**

Pathologie : **Pathologie**

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 : / /

Le : / /

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
22/07/2023	1 C	100,00	INPE:061072023	Docteur Ahmed Médecine Générale Chaiti Chouair Ben Ahmed

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie PRINCIPALE DE D'AROUA serial au loc U N° 1 Daroua Tél : 05 22 53 20 83 062049176	22/07/23	Pharmacie PRINCIPALE DE D'AROUA serial au Bloc U N° 1 D'aroua Tél : 05 22 53 20 83

INPE

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

O.D.F
PROTHESES DENTAIBLES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
00000000	00000000
35533411	11433553

(Création, remont, adjonction)

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXÉCUTION

الدكتور أحمد جامي

الطب العام



- دبلوم أمراض العظام والمفاصل من جامعة بوردو بفرنسا
- دبلوم أمراض السكري من جامعة بوردو سيكالين

22/07/2023 ابن احمد في :

Najat
Aouknif

26.62

1/ Inductan



100 x 3

32.00



2/ Noopat 40



15.00 CP x 2

3/ Paraloxic



42.20 3 CP x 2

4/ Calafix

1 CP / 100ml

Pharmacie PRINCIPALE DEROUA
باريا
Bloc U N° 1 Daroua
Tel : 05 22 53 20 83

Pharmacie PRINCIPALE DEROUA
باريا
Bloc U N° 1 Daroua
Tel : 05 22 53 20 83

صورة
Dr. Ahmed JAMI
Medecine Dentaire
14, Rue Chaikh Chérif Ben Ahmed

14 زنقة الشيخ شعيب فوق وافاكاش ابن احمد الهاتف : 05 23 40 82 69

135.86

Trimedat®

Trimébutine

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 pharmacien.

PRÉSENTATION

TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable, flacon de 250ml.

TRIMEDAT® 150 mg gélules, boîte de 20.

COMPOSITION

Substance active : Trimébutine

Nom du médicament	Substance active	Excipients
TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable	Trimébutine base.....0,787g	q.s.p. 100 g
TRIMEDAT® 150 mg gélules	Trimébutine maléate.....150mg par gélule	q.s.p. 1 gélule

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique des douleurs, des troubles du transit et de l'inconfort intestinal liés aux troubles fonctionnels intestinaux.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais TRIMEDAT® :

- La trimébutine est contre-indiquée chez l'enfant de moins de 2 ans.
 - En cas d'hypersensibilité à la trimébutine ou à l'un des autres composants.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde spéciales

TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable

En raison de la présence du saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies métaboliques rares).

TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable, flacon de 250 ml contient du parahydroxybenzoate de méthyle et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

Précautions d'emploi

TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable

5 ml de la suspension reconstituée contient 3 g de saccharose.

Il faut en tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

Il est déconseillé chez les patients présentant une intolérance au saccharose (maladie héréditaire).

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

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

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

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Sans objet.

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

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

Allaitement

Il est préférable de ne pas prendre ce médicament si vous allaitez.

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

SPORTIFS

Sans objet.

EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable en flacon de 250 ml contient du saccharose et du parahydroxybenzoate de méthyle.

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

Posologie

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT MEDECIN.

TRIMEDAT® 150 mg gélules :

La posologie usuelle est de 300 mg par jour en 2 prises. Exceptionnellement, cette posologie peut être augmentée à 3 prises.

Le traitement doit être de courte durée.

TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable :

Adultes :

1 cuillère à soupe 3 fois par jour au cours d'un jour. Exceptionnellement, cette posologie peut être augmentée à 3 prises.

Enfants :

- De 2 ans à 5 ans : 1 cuillère à café 3 fois par jour.

- Au-dessus de 5 ans : 2 cuillères à café 3 fois par jour.

Mode et voie d'administration :

TRIMEDAT® 150 mg gélules :

Voie orale.

Les gélules doivent être avalées avec un verre d'eau.

TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable :

Voie orale.

PRÉPARATION DE LA SUSPENSION BUVABLE INSTANTANÉE

• Introduire de l'eau minérale non gazeuse ou bouillie refroidie par étapes jusqu'au col du flacon.

• Fermer et agiter le flacon au fur et à mesure jusqu'à obtention d'un mélange homogène.

• la suspension est prête à l'emploi

• il convient d'agiter le flacon avant chaque utilisation.

SURDOSSAGE

Si vous avez pris plus de TRIMEDAT® 150 mg gélules, ou TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable que vous n'auriez dû :

EN CAS DE SURDOSSAGE, CONSULTEZ VOTRE MEDECIN.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Sans objet.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, TRIMEDAT® est susceptible d'avoir des effets indésirables bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

• Rares réactions cutanées.

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

DECLARATION DES EFFETS INDESIRABLES :

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le centre national de pharmacovigilance. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

CONSERVATION

TRIMEDAT® 150 mg gélules :

Pas de précautions particulières de conservation.

TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable :

Avant ouverture : Pas de précautions particulières de conservation.

Après reconstitution : La suspension buvable ne doit pas être conservée plus de 4 semaines à température ambiante.

Ne pas laisser à la portée des enfants

CONDITIONS DE DELIVRANCE

Liste II

PEREMPTION

Ne pas utiliser TRIMEDAT® après la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Août 2017

Trimedat® 150 mg

Boîte de 20 gélules



LOT : 1591

PER : 01 - 28

P.P.V : 46 DH 60

PHARMAT 5

Laboratoires Pharma 5

21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc

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

Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

PANALGIC®

Paracétamol et caféine



COMPOSITION

Paracétamol (DCI) 500 mg
Caféine (DCI) 50 mg
Excipients q.s.p.

..... 1 comprimé ou 1 comprimé effervescent

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

PANALGIC®, comprimés effervescents

Boîte contenant 1 tube de 16 comprimés effervescents dosés à 500 mg de paracétamol et 50 mg de caféine.

PANALGIC®, comprimés

Boîte contenant 16 comprimés dosés à 500 mg de paracétamol et 50 mg de caféine, sous plaquettes thermoformées.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Médicaments contre la douleur et la fièvre.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

PANALGIC® est indiqué dans le traitement des symptômes de la fièvre et les douleurs.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

- Allergie au paracétamol ou à la phénacétine.
- Allergie à l'un des excipients de la préparation.
- Maladie grave du foie.

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

MISES EN GARDE SPECIALES et PRECAUTIONS D'EMPLOI

La prudence s'impose en cas d'atteinte hépatique légère, d'atteinte rénale grave, de déficience en glucose 6 phosphate-déshydrogénase et en cas d'alcoolisme.

Ce médicament contient du paracétamol. Ne pas dépasser les doses prescrites ou recommandées, ni prolonger le traitement.

Si des symptômes persistent, consultez votre médecin traitant. Chaque comprimé effervescent contient 316,56 mg de sodium.

NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN en particulier en cas de traitement par l'acide acétylsalicylique ou autres médicaments anti-inflammatoires,

le métoclopramide, la cholestyramine et le charbon activé.

Ne pas utiliser PANALGIC® en cas de prise de barbituriques ou de hypnotiques.

LOT 2241121 ns
EXP 11/2024 int
PPV 15.00 its

4 comprimés ou une période pro saignement.

PANALGIC® 500 mg/50 mg de 16 comprimés

TAU
COURS DE
DE TOUJOU
VOTRE PH
MEDICAME

6 118000 020547

Les comprimés effervescents et les comprimés PANALGIC® peuvent être pris pendant la grossesse et l'allaitement, pendant toutefois une période aussi brève que possible.

SI VOUS DECOUVREZ QUE VOUS ETES ENCEINTE PENDANT LE TRAITEMENT, CONSULTEZ VOTRE MEDECIN CAR LUI SEUL PEUT JUGER DE LA NECESSITE DE LE POURSUIVRE.

LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NECESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Lactose, sodium (comprimé effervescent).

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

POSOLOGIE

1 comprimé effervescent ou 1 comprimé toutes les 6 à 8 heures, selon les besoins.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

VOIE ORALE

Comprimé effervescent : dissoudre le comprimé effervescent dans un peu d'eau et boire immédiatement.

Comprimé : prendre le comprimé avec un peu d'eau.

FREQUENCE ET MOMENT AUXQUELS LE MEDICAMENT DOIT ETRE ADMINISTRE

Les prises doivent être espacées d'au moins 4 heures et ne peuvent pas dépasser 2 comprimés effervescents ou 2 comprimés en 1 fois et 6 comprimés effervescents ou 6 comprimés par 24 heures.

Si le mal devait perdurer plus de trois jours, consultez votre médecin.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSSAGE

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement votre médecin car des mesures immédiates doivent être prises malgré l'absence de symptômes alarmants.

L'ingestion d'une dose trop forte (c'est à dire à partir de 15 comprimés effervescents ou 15 comprimés en une seule fois chez l'adulte et d'une dose de 150 mg/kg chez l'enfant, soit par exemple: 6 comprimés effervescents ou 6 comprimés pour l'enfant de 20 kg) peut provoquer des lésions hépatiques graves.

Les symptômes qui se manifestent au cours des premières heures de l'intoxication sont : nausées, vomissements, diarrhée, perte de l'appétit, douleurs au ventre, transpiration.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- Des réactions allergiques surviennent exceptionnellement et rendent nécessaire l'arrêt du traitement.

- Des perturbations du sang ont été signalées (diminution des globules blancs et rouges, des plaquettes).

- La caféine peut parfois induire des palpitations, des insomnies ou de la nervosité.

- En cas d'utilisation prolongée de fortes doses (à partir de 4 comprimés effervescents ou 4 comprimés), des effets toxiques pour le foie et le rein peuvent se manifester.

SIGNEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

Les comprimés effervescents et les comprimés PANALGIC® doivent être conservés au-dessous de 25°C et à l'abri de l'humidité.

Conserver hors de portée des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption indiquée sur l'emballage.

Ceci est un médicament

- Le médicament est un produit qui affecte votre santé et le non-respect des instructions est dangereux pour vous.

- Suivez strictement la prescription du médecin, la méthode d'utilisation et les instructions du pharmacien qui vous a dispensé le médicament.

- Le médecin est le pharmacien sont experts en médicament; ils connaissent parfaitement les bienfaits et les risques liés à leur utilisation.

- N'interrompez pas de vous-même la période de traitement qui vous a été prescrit.

- Ne renouveler pas la même prescription sans consulter votre médecin.

- Gardez les médicaments hors de la portée et de la vue des enfants.

سوطما
SOTHEMA

Fabriqué par les Laboratoires SOTHEMA
B.P. N° 1, 20180 Bouskoura - Maroc
Sous licence des Laboratoires SMB SA



otre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La dose recommandée chez l'adulte est de 3 à 6 comprimés par jour (en 2 ou 3 prises).

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Aucune étude clinique de la drotavérine n'a été effectuée chez l'enfant. Si l'utilisation du médicament est nécessaire :

- chez l'enfant âgé de 6 à 12 ans : la dose maximale est de 80 mg par jour, en 2 prises ;
- chez l'enfant âgé de plus de 12 ans : la dose maximale est de 160 mg par jour, en 2 à 4 prises.

Aucune donnée n'est disponible chez l'enfant âgé de moins de 6 ans.

Si vous avez pris plus de No-Spa 40 mg comprimé que vous n'auriez dû

Si vous avez pris plus de comprimés de No-Spa 40 mg que le nombre prescrit, contactez votre médecin ou rendez-vous au service d'urgence le plus proche, car un surdosage important en drotavérine peut provoquer des problèmes cardiaques (troubles du rythme cardiaque ou encore de la conduction cardiaque), dont l'issue peut être fatale. Si possible, prenez avec vous la boîte du médicament pour la montrer au médecin.

Si vous oubliez de prendre No-Spa 40 mg comprimé

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

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

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

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

Certains effets indésirables rares peuvent avoir de graves conséquences. Si vous ressentez l'un des effets indésirables suivants, prévenez immédiatement votre médecin ou votre infirmier/ère :

- angioédème : il s'agit d'un gonflement rapide des tissus sous-cutanés, qui peut atteindre la gorge, les paupières, les lèvres ainsi que les organes génitaux.

Autres effets indésirables :

Effets indésirables rares (pouvant concerner de 1 à 10 patients sur 10 000) :

- réactions allergiques cutanées (urticaire, rash (éruption cutanée), démangeaisons) ;
- céphalées (maux de tête), sensations vertigineuses, insomnies ;
- palpitations ;

- chute de la tension artérielle ;

- nausées, constipation.

Déclaration des effets indésirables :

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via l'adresse email : pharmacovigilance.maroc@sanofi-aventis.com / Fax : 0522347988.

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

5. Comment conserver No-Spa 40 mg comprimé ?

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

À conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

À conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

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

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

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient No-Spa 40 mg comprimé

- La substance active est le chlorhydrate de drotavérine. Un comprimé contient 40 mg de chlorhydrate de drotavérine.
- Les autres composants sont le stéarate de magnésium, le talc, la povidone, l'amidon de maïs et le lactose monohydraté.

Qu'est-ce que No-Spa 40 mg comprimé et contenu de l'emballage extérieur

Comprimé rond, biconvexe, de couleur jaune comportant des reflets verdâtres ou jaunes orangés, avec « SPA » gravé sur une face.

Boîte de 20 comprimés.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : 08/2016.

effets
nne
apothéque
partez

CALCIFIX®

CALCIUM + VITAMINE

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à une autre personne, même si elle présente des symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

CALCIFIX D₃

30 comprimés

Réparosse ABO



DÉNOMINATION

CALCIFIX® D3 500 mg/400 UI

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Carbonate de calcium correspondant à calcium élément.....	500 mg
Cholécalciférol énrobé à 100 000 UI/g* correspondant à cholécalciférol (vitamine D3).....	400 UI
Excipients.....	q.s.p. un comprimé
* mélange de cholécalciférol, d'alphatocophérol, de graisses alimentaires, de gélatine, de saccharose et d'amidon de maïs.	

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

Boîte de 30 comprimés à croquer ou à sucer.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

APPORT VITAMINO D-CALCIQUE

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué :

- chez le sujet âgé, en cas de carences en calcium et en vitamine D,
- en association aux traitements de l'ostéoporose, lorsque l'apport de calcium et de vitamine D est insuffisant.

ATTENTION !

a) DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- antécédents d'allergie à la vitamine D ou à l'un des constituants,
- immobilisation prolongée,
- quantité de calcium dans le sang anormalement élevée (hypercalcémie),
- élimination exagérée de calcium par l'urine (hypercalciurie),
- calculs rénaux (lithiasis calcique),
- phénylcétonurie (maladie héréditaire due à un déficit enzymatique), en raison de la présence d'aspartam.

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