

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

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

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 9692 Société : RAM

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : MÈR MER LAHCEN 177824

Date de naissance :

Adresse : ITTISSAL III IME STOUEST Exte N° 4 CD

cASA

Tél. : 0614 201117 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 03/10/2023

Nom et prénom du malade : MÈR MER LAHCEN Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Prostata Diabétique + Vascularise

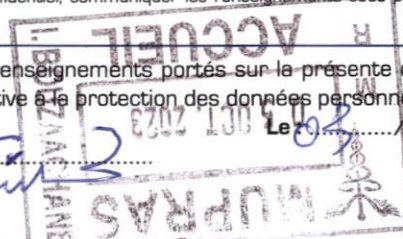
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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 : Casablanca

Signature de l'adhérent(e) : 03/10/2023



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
03			15000	<i>Docteur Maita ROUFI Médecine Générale 10 Mars Bloc 12 N° Orthomane Casablanca</i>
10	CA			

2023

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>PHARMA UJIAN S.A.R.L 146-148 Avenue Nil Flac 26 CD Casablanca ICE: 00310553600005 INPE: 092045917</i>	03/10/2023	2328,50

ANALYSES - RADIOPHGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

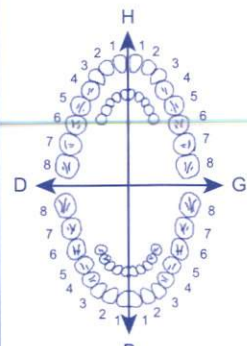
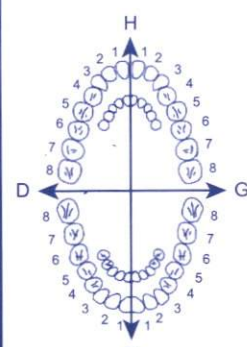
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des travaux
				<input type="text"/>
				<input type="text"/>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			Coefficient des travaux
	H	25533412 00000000 35533411	21433552 00000000 11433553	<input type="text"/>
	D	00000000 35533411	00000000 11433553	<input type="text"/>
	G			<input type="text"/>
	B			<input type="text"/>
		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

Docteur Najia ROCHD

Médecin Expert Assermenté
Près des Tribunaux

Médecine Générale
Echographie Générale
Diététique Médicale
Diabétologie

Casablanca, le : 15/10/2023



الدكتوراة في عيادة رشد
خبيرة م حلقة لدى المحاكم
الطب العام
الفحص بالصدى
الحمية الطبية
داء السكري

الدار البيضاء في :

نور نور لاهcen.

147.60²³ - Flotral 100gs.



1cp 1/2 mois.



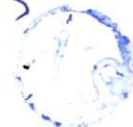
390,00²² - Galvus 500gs.

1cp 1/2 mois.



153.30²⁴ - Percinox 100gs.

1cp 21/2 mois.



133.00²⁵ - dol 1500gs

1cp 1/2 mois.



75,50 - B ispirazolo

1cp x 2

Docteur Najia ROCHD
Médecine Générale
10 Mars Bloc 12 N° 21
Sidi Othmane (Casablanca)

PHARMACIE OCIANIA S.A.R.L
146-148 Avenue Nell Bloc 26
CD Casablanca
ICF: 00310536000005

2328,50

Bd. 10 Mars, Bloc 12 N° 21, Sidi Othmane - Casablanca - Tél. : 0522 29 19 37
0522 29 10 37

FLOTRAL® 10 mg

(Afluzosine), Comprimés à libération prolongée

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.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
3. COMMENT PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

FLOTRAL® contient de l'alfuzosine qui appartient à la classe des alphabloquants. Ces médicaments agissent sur le système génito-urinaire et hormones sexuelles.

FLOTRAL® est indiqué dans le :

- Traitement des symptômes fonctionnels de l'hypertrophie bénigne de la prostate.
- Traitement adjvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?

Ne prenez jamais FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'alfuzosine et/ou à l'un des autres composants.
- Hypotension orthostatique.
- Insuffisance hépatique.
- Insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 30 ml/min).
- Si vous prenez certains médicaments utilisés dans le traitement du VIH (par exemple : inhibiteur de protéases associé au ritonavir ou au cobicistat), ou utilisés dans le traitement de l'hépatite C (par exemple le télaprévir ou le bocéprevir), ou utilisés dans le traitement de certaines infections fongiques (par exemple kétocozaole, itraconazole, posaconazole), ou utilisés dans certaines infections bactériennes (par exemple : clarithromycine, érythromycine, téthromycine) voir rubrique « Prise ou utilisation d'autres médicaments ».

Ne prenez pas FLOTRAL®, comprimés à libération

de et précautions d'emploi

Avant de commencer le traitement : prévenez votre médecin si vous avez une maladie du cœur (en particulier si vous souffrez d'angine de poitrine, d'insuffisance cardiaque aiguë, de fibrillation cardiaque) ou si vous avez déjà eu une opération de la prostate ou celle avec un autre

Traitement adjuvant à l'urétral ou vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate : Le traitement est administré pendant 3 à 4 jours dont 2 à 3 jours lors de la mise sous cathéter et 1 jour après le retrait de celui-ci.

Mode d'administration

Voie orale.

Le comprimé doit être avalé entier avec un verre d'eau et pris immédiatement après le repas du soir.

Les comprimés ne doivent pas être croqués, mâchés, écrasés ou broyés en poudre. Ces actions peuvent conduire à une libération et à une absorption inappropriée du médicament et, en conséquence, à des effets indésirables pouvant être précoce.

Durée de traitement

SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DU MEDECIN.

Si vous avez pris plus de FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

En cas de surdosage, le malade sera hospitalisé et maintenu en position allongée. Un traitement classique de l'hypotension sera institué.

Du fait de sa fixation protéique élevée, l'alfuzosine est difficilement dialysable.

Si vous oubliez de prendre FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée :

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Fréquemment :

- Etourdissements, sensations vertigineuses, malaise, maux de tête;
- Troubles digestifs à type de nausées, douleurs dans le ventre;
- Sensation de fatigue.

Peu fréquemment :

- Vertiges, somnolence, syncope (perte de connaissance brutale);
- Chute de la pression artérielle lors du passage de la position couchée à la position debout;
- Accélération des battements du cœur, palpitations;
- Diarrhée;
- Bouche sèche;
- Nez bouché ou nez qui coule (rhinite);
- Eruptions de boutons sur la peau ou démangeaisons;
- Edèmes, douleurs dans la poitrine;
- Rougeurs du visage.

Très rarement :



PPV 147 DH 60

FLOTRAL® 10 mg

(Afluzosine), Comprimés à libération prolongée

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.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
3. COMMENT PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

FLOTRAL® contient de l'alfuzosine qui appartient à la classe des alphabloquants. Ces médicaments agissent sur le système génito-urinaire et hormones sexuelles.

FLOTRAL® est indiqué dans le :

- Traitement des symptômes fonctionnels de l'hypertrophie bénigne de la prostate.
- Traitement adjuvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?

Ne prenez jamais FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'alfuzosine et/ou à l'un des autres composants.
- Hypotension orthostatique.
- Insuffisance hépatique.
- Insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 30 ml/min).
- Si vous prenez certains médicaments utilisés dans le traitement du VIH (par exemple : inhibiteur de protéases associé au ritonavir ou au cobicistat), ou utilisés dans le traitement de l'hépatite C (par exemple le télaprévir ou le bocéprevir), ou utilisés dans le traitement de certaines infections fongiques (par exemple kétocozaïle, itraconazole, posaconazole), ou utilisés dans certaines infections bactériennes (par exemple : clarithromycine, érythromycine, téthromycine) voir rubrique « Prise ou utilisation d'autres médicaments ».

Ne prenez pas FLOTRAL®, comprimés à libération

de et précautions d'emploi

Avant de commencer le traitement : prévenez votre médecin si vous avez une maladie du cœur (en particulier si vous souffrez d'angine de poitrine, d'insuffisance cardiaque aiguë, de fibrillation cardiaque) ou si vous avez déjà eu une opération de la prostate ou celle avec un autre

Traitement adjuvant à l'urothérapie et à la cathéterisation vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate : Le traitement est administré pendant 3 à 4 jours dont 2 à 3 jours lors de la mise sous cathéter et 1 jour après le retrait de celui-ci.

Mode d'administration

Voie orale.

Le comprimé doit être avalé entier avec un verre d'eau et pris immédiatement après le repas du soir.

Les comprimés ne doivent pas être croqués, mâchés, écrasés ou broyés en poudre. Ces actions peuvent conduire à une libération et à une absorption inappropriée du médicament et, en conséquence, à des effets indésirables pouvant être précoce.

Durée de traitement

SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DU MEDECIN.

Si vous avez pris plus de FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

En cas de surdosage, le malade sera hospitalisé et maintenu en position allongée. Un traitement classique de l'hypotension sera institué.

Du fait de sa fixation protéique élevée, l'alfuzosine est difficilement dialysable.

Si vous oubliez de prendre FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée :

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Fréquemment :

- Etourdissements, sensations vertigineuses, malaise, maux de tête;
- Troubles digestifs à type de nausées, douleurs dans le ventre;
- Sensation de fatigue.

Peu fréquemment :

- Vertiges, somnolence, syncope (perte de connaissance brutale);
- Chute de la pression artérielle lors du passage de la position couchée à la position debout;
- Accélération des battements du cœur, palpitations;
- Diarrhée;
- Bouche sèche;
- Nez bouché ou nez qui coule (rhinite);
- Eruptions de boutons sur la peau ou démangeaisons;
- Edèmes, douleurs dans la poitrine;
- Rougeurs du visage.

Très rarement :



PPV 147 DH 60

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

Galvus® 50 mg

Comprimé. Boîte de 60

Vildagliptine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais 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 Galvus ?
2. Quelles sont les indications pour prendre Galvus ?
3. Comment prendre Galvus ?
4. Quels sont les effets indésirables de Galvus ?
5. Comment conserver Galvus ?
6. Informations supplémentaires



1. Qu'est-ce que Galvus et dans quel cas est-il utilisé ?

Galvus est un médicament indiqué dans le traitement du diabète de type 2 (diabète sucré). Il est prescrit lorsque la maladie ne peut pas être traitée de manière suffisamment efficace par un régime seul et de l'activité physique. Il contient le principe actif vildagliptine, qui a pour propriété d'abaisser la glycémie (taux de sucre dans le sang).

Dans le diabète de type 2, votre corps ne produit pas assez d'insuline et/ou trop de glucagon. De plus, l'effet de l'insuline produite par votre organisme peut être altéré. L'insuline est une substance (sécrétée par le pancréas) qui aide à abaisser le taux de sucre dans le sang – en particulier après les repas. Le glucagon est une autre substance également produite par le pancréas. Il stimule la production de sucre ce qui a pour effet d'augmenter la glycémie. Galvus stimule la production d'insuline par le pancréas et diminue la production de glucagon. Galvus contribue donc au contrôle de la glycémie.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**Dénomination du médicament :****Galvus® 50 mg**

Comprimé. Boîte de 60

Vildagliptine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais 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 Galvus ?
2. Quelles sont les indications pour lesquelles de prendre Galvus ?
3. Comment prendre Galvus ?
4. Quels sont les effets indésirables possibles ?
5. Comment conserver Galvus ?
6. Informations supplémentaires



6118001031030

Galvus® 50 mg

Boîte de 60 comprimés.

PPV : 390 DH

1. Qu'est-ce que Galvus et dans quel cas est-il utilisé ?

Galvus est un médicament indiqué dans le traitement du diabète de type 2 (diabète sucré). Il est prescrit lorsque la maladie ne peut pas être traitée de manière suffisamment efficace par un régime seul et de l'activité physique. Il contient le principe actif vildagliptine, qui a pour propriété d'abaisser la glycémie (taux de sucre dans le sang).

Dans le diabète de type 2, votre corps ne produit pas assez d'insuline et/ou trop de glucagon. De plus, l'effet de l'insuline produite par votre organisme peut être altéré. L'insuline est une substance (sécrétée par le pancréas) qui aide à abaisser le taux de sucre dans le sang – en particulier après les repas. Le glucagon est une autre substance également produite par le pancréas. Il stimule la production de sucre ce qui a pour effet d'augmenter la glycémie. Galvus stimule la production d'insuline par le pancréas et diminue la production de glucagon. Galvus contribue donc au contrôle de la glycémie.

Permixon 160 mg

GÉLULE

Extrait lipido-stérolique de

Veuillez lire attentivement cette notice avant informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, consultez un médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consulter un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informez votre médecin ou votre pharmacien.

113,30
PPV 100000
2G 112 111 5

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?
3. COMMENT PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER PERMIXON 160 mg, gélule ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

AUTRES MEDICAMENTS UTILISES DANS L'HYPERTROPHIE BENIGNE DE LA PROSTATE.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de certains troubles de la miction (émission d'urine) liés à l'hypertrophie (augmentation de volume) de la prostate.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?

Ne prenez jamais PERMIXON 160 mg, gélule

dans le cas suivant :

- Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

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

Faites attention avec PERMIXON 160 mg, gélule : Mises en garde

La prise de ce médicament à jeun peut être la cause de nausées.

L'utilisation de ce médicament ne doit pas dispenser d'une surveillance régulière de la prostate chez votre médecin. PERMIXON 160 mg, gélule ne peut se substituer à l'acte chirurgical lorsque celui-ci est indispensable.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

Précautions d'emploi

La prise de ce médicament à jeun peut parfois être la cause de nausées.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments

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

Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre

Permixon 160 mg

GÉLULE

Extrait lipido-stérolique de

Veuillez lire attentivement cette notice avant informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, consultez un médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consulter un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informez votre médecin ou votre pharmacien.

113,30
PPV 100000
2G 112 111 5

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?
3. COMMENT PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER PERMIXON 160 mg, gélule ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

AUTRES MEDICAMENTS UTILISES DANS L'HYPERTROPHIE BENIGNE DE LA PROSTATE.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de certains troubles de la miction (émission d'urine) liés à l'hypertrophie (augmentation de volume) de la prostate.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?

Ne prenez jamais PERMIXON 160 mg, gélule

dans le cas suivant :

- Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

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

Faites attention avec PERMIXON 160 mg, gélule : Mises en garde

La prise de ce médicament à jeun peut être la cause de nausées.

L'utilisation de ce médicament ne doit pas dispenser d'une surveillance régulière de la prostate chez votre médecin. PERMIXON 160 mg, gélule ne peut se substituer à l'acte chirurgical lorsque celui-ci est indispensable.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

Précautions d'emploi

La prise de ce médicament à jeun peut parfois être la cause de nausées.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments

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

Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre

Permixon 160 mg

GÉLULE

Extrait lipido-stérolique de

Veuillez lire attentivement cette notice avant informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, consultez un médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consulter un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informez votre médecin ou votre pharmacien.

113,30
PPV 1000000
2G 112 111 5

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?
3. COMMENT PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER PERMIXON 160 mg, gélule ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

AUTRES MEDICAMENTS UTILISES DANS L'HYPERTROPHIE BENIGNE DE LA PROSTATE.
Ce médicament est préconisé dans le traitement de certains troubles de la miction (émission d'urine) liés à l'hypertrophie (augmentation de volume) de la prostate.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?

Ne prenez jamais PERMIXON 160 mg, gélule

dans le cas suivant :

- Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

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

Faites attention avec PERMIXON 160 mg, gélule : Mises en garde

La prise de ce médicament à jeun peut être la cause de nausées.

L'utilisation de ce médicament ne doit pas dispenser d'une surveillance régulière de la prostate chez votre médecin. PERMIXON 160 mg, gélule ne peut se substituer à l'acte chirurgical lorsque celui-ci est indispensable.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

Précautions d'emploi

La prise de ce médicament à jeun peut parfois être la cause de nausées.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments

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

Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre

Permixon 160 mg

GÉLULE

Extrait lipido-stérolique de

Veuillez lire attentivement cette notice avant informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, consultez un médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consulter un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informez votre médecin ou votre pharmacien.

113,30
PPV 1000000
2G 112 111 5

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?
3. COMMENT PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER PERMIXON 160 mg, gélule ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

AUTRES MEDICAMENTS UTILISES DANS L'HYPERTROPHIE BENIGNE DE LA PROSTATE.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de certains troubles de la miction (émission d'urine) liés à l'hypertrophie (augmentation de volume) de la prostate.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?

Ne prenez jamais PERMIXON 160 mg, gélule

dans le cas suivant :

- Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

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

Faites attention avec PERMIXON 160 mg, gélule : Mises en garde

La prise de ce médicament à jeun peut être la cause de nausées.

L'utilisation de ce médicament ne doit pas dispenser d'une surveillance régulière de la prostate chez votre médecin. PERMIXON 160 mg, gélule ne peut se substituer à l'acte chirurgical lorsque celui-ci est indispensable.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

Précautions d'emploi

La prise de ce médicament à jeun peut parfois être la cause de nausées.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments

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

Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre



Sulfate de glucosamine

Poudre pour solution orale, boîte de 30 sachets

Lot N° : 2002439

EXP : 04/2023

PPV : 139,00 DH

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais 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 DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 3- Comment prendre DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 6- Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DONA® 1500 mg, POUDRE POUR SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique :

DONA® 1500 mg contient de la glucosamine qui appartient au groupe de médicaments appelé autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux non stéroïdiens (Code ATC : M01AX05).

Indications thérapeutiques :

DONA® 1500 mg est utilisé pour le soulagement des symptômes de l'arthrose légère à modérée du genou, selon le diagnostic du médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DONA® 1500 mg, POUDRE POUR SOLUTION ORALE ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

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

Contre - indications :

Ne prenez jamais DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale :

- Si vous êtes allergique à la glucosamine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux crustacés, car la substance active, la glucosamine, est extraite de ceux-ci.
- En cas de phénylcéturie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartam.

Si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus, ne prenez pas DONA® 1500 mg et parlez-en à votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale et si une des situations suivantes se présente :

- Un médecin doit être consulté pour éarter la présence d'une lésion articulaire pour laquelle il convient d'envisager un autre traitement.
- Si vous souffrez de diabète ou d'intolérance au glucose. Des contrôles plus fréquents de la glycémie peuvent être nécessaires lorsque vous commencez un traitement avec DONA® 1500 mg.
- Si vous souffrez d'un asthme. Lorsque vous commencez un traitement avec DONA®, il est important de savoir que les symptômes peuvent s'aggraver.
- Si vous souffrez d'insuffisance rénale grave ou hépatique l'administration doit se faire sous surveillance médicale.
- Les patients présentant un taux de cholestérol sanguin élevé doivent consulter leur médecin ou leur pharmacien avant de prendre ce médicament.
- Si vous avez un facteur connu de risque de maladie cardiovasculaire (ex. hypertension, diabète, hypercholestérolémie ou consommation tabagique); une hypercholestérolémie anormale a été observée chez certains patients traités avec de la glucosamine.
- La prudence est conseillée dans le traitement des patients présentant une intolérance au glucose. Une surveillance plus étroite des taux de sucre dans le sang et, le cas échéant, des besoins en insulinne peut être nécessaire chez les diabétiques au début du traitement et

Les patients doivent consulter un médecin si leurs symptômes se détériorent après le début du traitement à la glucosamine.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

DONA® 1500 mg ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans.

Mode d'administration

Voie orale.

Dissoudre le contenu dans un sachet par jour, dans un verre d'eau, de préférence au moment des repas.

Symptôme et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris de grandes quantités DONA® 1500 mg, vous devez consulter votre médecin ou un hôpital. Les signes et symptômes d'un surdosage par la glucosamine peuvent se traduire par un mal de tête, des vertiges, une confusion, des douleurs articulaires, des nausées, des vomissements, une diarrhée ou une constipation. Arrêtez la prise de glucosamine dès l'apparition de tels signes. Le traitement doit être symptomatique tel que le rétablissement de l'équilibre hydro-électrolytique.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. S'il est presque l'heure de votre prise suivante, ne tenez pas compte de la dose oubliée et poursuivez le traitement par DONA® 1500 mg comme prévu.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Si vous arrêtez de prendre DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale : Parlez-en à votre médecin si un changement dans votre traitement pourrait être envisagé.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Arrêtez ce médicament et contactez immédiatement votre médecin si vous ressentez les symptômes d'un angioédème, comme : les nausées, les douleurs abdominales, la dyspepsie, les flatulences, la constipation et la diarrhée.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés:

Fréquent ($\geq 1/100$ à $<1/10$)

- Céphalée
- Somnolence
- Diarrhée
- Constipation
- Nausee/Maux de tête
- Flatulence
- Douleur abdominale



Sulfate de glucosamine

Poudre pour solution orale, boîte de 30 sachets

Lot N° : 2002439

EXP : 04/2023

PPV : 139,00 DH

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais 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 DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 3- Comment prendre DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 6- Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DONA® 1500 mg, POUDRE POUR SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique :

DONA® 1500 mg contient de la glucosamine qui appartient au groupe de médicaments appelé autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux non stéroïdiens (Code ATC : M01AX05).

Indications thérapeutiques :

DONA® 1500 mg est utilisé pour le soulagement des symptômes de l'arthrose légère à modérée du genou, selon le diagnostic du médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DONA® 1500 mg, POUDRE POUR SOLUTION ORALE ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

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

Contre - indications :

Ne prenez jamais DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale :

- Si vous êtes allergique à la glucosamine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux crustacés, car la substance active, la glucosamine, est extraite de ceux-ci.
- En cas de phénylcéturie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartam.

Si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus, ne prenez pas DONA® 1500 mg et parlez-en à votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale et si une des situations suivantes se présente :

- Un médecin doit être consulté pour éarter la présence d'une lésion articulaire pour laquelle il convient d'envisager un autre traitement.
- Si vous souffrez de diabète ou d'intolérance au glucose. Des contrôles plus fréquents de la glycémie peuvent être nécessaires lorsque vous commencez un traitement avec DONA® 1500 mg.
- Si vous souffrez d'un asthme. Lorsque vous commencez un traitement avec DONA®, il est important de savoir que les symptômes peuvent s'aggraver.
- Si vous souffrez d'insuffisance rénale grave ou hépatique l'administration doit se faire sous surveillance médicale.
- Les patients présentant un taux de cholestérol sanguin élevé doivent consulter leur médecin ou leur pharmacien avant de prendre ce médicament.
- Si vous avez un facteur connu de risque de maladie cardiovasculaire (ex. hypertension, diabète, hypercholestérolémie ou consommation tabagique); une hypercholestérolémie anormale a été observée chez certains patients traités avec de la glucosamine.
- La prudence est conseillée dans le traitement des patients présentant une intolérance au glucose. Une surveillance plus étroite des taux de sucre dans le sang et, le cas échéant, des besoins en insulinne peut être nécessaire chez les diabétiques au début du traitement et

Les patients doivent consulter un médecin si leurs symptômes se détériorent après le début du traitement à la glucosamine.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

DONA® 1500 mg ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans.

Mode d'administration

Voie orale.

Dissoudre le contenu dans un sachet par jour, dans un verre d'eau, de préférence au moment des repas.

Symptôme et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris de grandes quantités DONA® 1500 mg, vous devez consulter votre médecin ou un hôpital. Les signes et symptômes d'un surdosage par la glucosamine peuvent se traduire par un mal de tête, des vertiges, une confusion, des douleurs articulaires, des nausées, des vomissements, une diarrhée ou une constipation. Arrêtez la prise de glucosamine dès l'apparition de tels signes. Le traitement doit être symptomatique tel que le rétablissement de l'équilibre hydro-électrolytique.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. S'il est presque l'heure de votre prise suivante, ne tenez pas compte de la dose oubliée et poursuivez le traitement par DONA® 1500 mg comme prévu.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Si vous arrêtez de prendre DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale :

Parlez-en à votre médecin si un changement dans votre traitement pourrait être envisagé.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Arrêtez ce médicament et contactez immédiatement votre médecin si vous ressentez les symptômes d'un angioédème, comme : les nausées, les douleurs abdominales, la dyspepsie, les flatulences, la constipation et la diarrhée.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés:

Fréquent ($\geq 1/100$ à $<1/10$)

- Céphalée
- Somnolence
- Diarrhée
- Constipation
- Nausee/Maux de tête
- Flatulence
- Douleur abdominale



Sulfate de glucosamine

Poudre pour solution orale, boîte de 30 sachets

Lot N° : 2002439

EXP : 04/2023

PPV : 139,00 DH

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais 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 DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 3- Comment prendre DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 6- Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DONA® 1500 mg, POUDRE POUR SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique :

DONA® 1500 mg contient de la glucosamine qui appartient au groupe de médicaments appelé autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux non stéroïdiens (Code ATC : M01AX05).

Indications thérapeutiques :

DONA® 1500 mg est utilisé pour le soulagement des symptômes de l'arthrose légère à modérée du genou, selon le diagnostic du médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DONA® 1500 mg, POUDRE POUR SOLUTION ORALE ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

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

Contre - indications :

Ne prenez jamais DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale :

- Si vous êtes allergique à la glucosamine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux crustacés, car la substance active, la glucosamine, est extraite de ceux-ci.
- En cas de phénylcéturie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartam.

Si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus, ne prenez pas DONA® 1500 mg et parlez-en à votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale et si une des situations suivantes se présente :

- Un médecin doit être consulté pour éarter la présence d'une lésion articulaire pour laquelle il convient d'envisager un autre traitement.
- Si vous souffrez de diabète ou d'intolérance au glucose. Des contrôles plus fréquents de la glycémie peuvent être nécessaires lorsque vous commencez un traitement avec DONA® 1500 mg.
- Si vous souffrez d'un asthme. Lorsque vous commencez un traitement avec DONA®, il est important de savoir que les symptômes peuvent s'aggraver.
- Si vous souffrez d'insuffisance rénale grave ou hépatique l'administration doit se faire sous surveillance médicale.
- Les patients présentant un taux de cholestérol sanguin élevé doivent consulter leur médecin ou leur pharmacien avant de prendre ce médicament.
- Si vous avez un facteur connu de risque de maladie cardiovasculaire (ex. hypertension, diabète, hypercholestérolémie ou consommation tabagique); une hypercholestérolémie anormale a été observée chez certains patients traités avec de la glucosamine.
- La prudence est conseillée dans le traitement des patients présentant une intolérance au glucose. Une surveillance plus étroite des taux de sucre dans le sang et, le cas échéant, des besoins en insulinne peut être nécessaire chez les diabétiques au début du traitement et

Les patients doivent consulter un médecin si leurs symptômes se détériorent après le début du traitement à la glucosamine.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

DONA® 1500 mg ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans.

Mode d'administration

Voie orale.

Dissoudre le contenu dans un sachet par jour, dans un verre d'eau, de préférence au moment des repas.

Symptôme et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris de grandes quantités DONA® 1500 mg, vous devez consulter votre médecin ou un hôpital. Les signes et symptômes d'un surdosage par la glucosamine peuvent se traduire par un mal de tête, des vertiges, une confusion, des douleurs articulaires, des nausées, des vomissements, une diarrhée ou une constipation. Arrêtez la prise de glucosamine dès l'apparition de tels signes. Le traitement doit être symptomatique tel que le rétablissement de l'équilibre hydro-électrolytique.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. S'il est presque l'heure de votre prise suivante, ne tenez pas compte de la dose oubliée et poursuivez le traitement par DONA® 1500 mg comme prévu.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Si vous arrêtez de prendre DONA® 1500 mg, poudre pour solution orale :

Parlez-en à votre médecin si un changement dans votre traitement pourrait être envisagé.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Arrêtez ce médicament et contactez immédiatement votre médecin si vous ressentez les symptômes d'un angioédème, comme : les nausées, les douleurs abdominales, la dyspepsie, les flatulences, la constipation et la diarrhée.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés:

Fréquent ($\geq 1/100$ à $<1/10$)

- Céphalée
- Somnolence
- Diarrhée
- Constipation
- Nausee/Maux de tête
- Flatulence
- Douleur abdominale

- EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET A LUI SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS.

- Précautions d'emploi

- Prévenir votre médecin traitant en cas d'antécédents de troubles de la formule sanguine.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

En cas de grossesse, prévenir votre médecin traitant.

L'administration de ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie usuelle :

- Enfant de plus de 15 ans et Adulte :

2 à 3 comprimés pelliculés par jour en 2 ou 3 prises, au cours des repas.

Dans certains cas, la posologie peut être augmentée à 4 comprimés par jour.

- Traitement préventif des complications infectieuses locales post-opératoires en chirurgie odontostomatologique :

Enfant de plus de 15 ans et Adulte :

2 à 3 comprimés pelliculés par jour en 2 ou 3 prises, au cours des repas.

Dans tous les cas, se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes entraîner des effets plus ou moins gênants :

- Nausées, vomissements, diarrhées.

- Manifestations allergiques cutanées.

- Goût métallique dans la bouche, inflammation de la langue avec sensation de bouche sèche, anorexie.

- Apparition d'une coloration brun-rougeâtre des urines due à la présence de pigments solubles dans l'eau provenant du métabolisme du produit.

Exceptionnellement :

- Maux de tête, vertiges, confusions, cas de pancréatites réversibles à l'arrêt du traitement.

En cas de traitement prolongé et/ou à forte posologie :

- Leucopénie

- Troubles au niveau de la perception des sensations qui ont toujours régressé à l'arrêt du traitement.

SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET INDESIRABLE GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

Si vous avez pris plus de BISPIRAZOLE comprimé pelliculé que vous n'auriez dû, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre BISPIRAZOLE comprimé pelliculé, ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de prendre.

CONSERVATION

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur l'emballage.

Ne laissez ni à la portée ni à la vue des enfants.

TABLEAU A (Liste I).



bottu s.a.

82, Allée des Casuarinas – Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi – Pharmacien Responsable

BISPIRAZOLE

Spiramycine 1,5 MUI - Métronidazole 250 mg

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Elle contient des informations importantes

Si vous avez d'autres questions, si vous avez
à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement
d'autre, même en cas de symptômes identiques.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir

COMPOSITION :

Spiramycine.....

Métronidazole.....

Excipients Q.S.P.....

1 comprimé

FORME PHARMACEUTIQUE :

Comprimé pelliculé, boîte de 15.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient deux antibiotiques : la spiramycine de la famille des macrolides, et le métronidazole de la famille des imidazolés.

- Il est utilisé dans le traitement curatif et préventif des infections de la bouche et des dents notamment, abcès dentaires, phlegmons, gingivites, stomatites, infections des glandes salivaires, complications infectieuses locales pouvant survenir après une chirurgie odontostomatologique.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit être utilisé en cas :

- d'allergie aux imidazolés et/ou aux macrolides
- de traitement par le disulfirame
- d'intolérance au gluten
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

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

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Mises en garde

- Interrompre le traitement en cas d'ataxie, de vertiges, de confusion mentale.
- Tenir compte du risque d'aggravation de l'état neurologique chez les malades atteints d'affections neurologiques centrales et périphériques sévères, fixées ou évolutives.
- Eviter les boissons alcoolisées pendant le traitement.
- Possibilité de réactions allergiques.
- Ne pas associer au disulfirame et à certains anticoagulants.

