

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.

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



Déclaration de Maladie

M23-008165

184460

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 528 Société : R.A.M.
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : BENDOUH MOHAMED
 Date de naissance : 29/01/42
 Adresse : 3, Rue Saïa F.B. ZOUNAY, ESC B Etchaga
 A pte n° 5 Q Palmier CASABLANCA
 Tél. : 05 22 20 45 45 Total des frais engagés : 305,30 Dhs
 0666880612

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Date de consultation : 15/11/2023
 Nom et prénom du malade : M^r BENDOUH MOHAMED Age :
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : AFFECTION ENDOCRINIENNE
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC 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 : CASABLANCA Le : 20/11/2023
 Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A 215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
15/11/27	02.6		Coatant	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	15/11/27	805.30

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

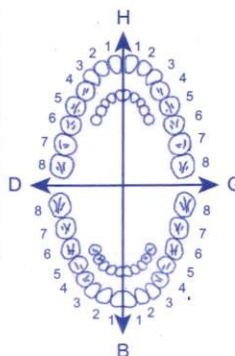
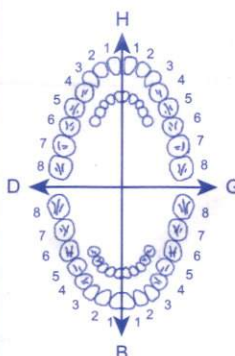
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div> H 25533412 00000000 D 00000000 35533411 </div> <div> H 21433552 00000000 G 00000000 11433553 B </div> </div>			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr Drissi Oudghiri Meryem

Spécialiste en Endocrinologie
Diabétologie - Nutrition et
Maladies métaboliques

دكتورة ادريسي ودغيري مريم

صائية في أمراض الغدد و السكري
و التغذية و أمراض الأيض

Diplôme Universitaire en Echographie et techniques ultrasonores - Paris Descartes

Diplôme Universitaire en diététique-nutrition clinique et thérapeutique - Paris cité

Diplôme inter-universitaire en endocrinologie et métabolisme de la transition - Paris Sorbonne



MERYEM DRISSI OUDGHIRI

Casablanca, le 15/11/23 في الدار البيضاء،

107.253 36.00
Lact 1000 mg.
BENOUHOUD MOHAMED

74.655 372.00 1cp x 3/j
Unalfa 25ug.
24.453 04cp 1/j.
73.20
Levothyrox 100ug.

1cp 1/j le matin à jeun.
805.30

tit de
03 mois

PHARMACIE LMV
28, Bis Rue Salomonique Angile
Tel : 05 22 85 43 95
06 00 06 07 08
RC 00717913000087

Dr. DRISSI OUDGHIRI Meryem
Endocrinologue
10 - 11 Lts Selouane Sami Center
Oulfa - Casablanca
INPE-061307724

Lot Selouane, Sami Center, Bd OUD MELOUYA, Quartier EL OULFA, 1er Etage, Appt N°11

تجزئة سلوان، سامي سنتر، شارع واد ملوية، حي الألفة، الطابق الأول، شقة N°11، الدار البيضاء

06 68 85 96 88

05 22 10 45 50

endocrinologie.mdo@gmail.com

comprim

BOTTU SA
PPV : 36 DH/00
PER : 02/26
LOT : 3022094

cium

Adressez-vous à votre médecin pour prendre CACIT, compris au cours d'un traitement D, des diurétiques thiazidiques, des nutriments (comme le la) risque d'hypercalcémie accompagnée de la fonction rénale ou syndrome de Burnett peut survenir. Ce risque concerne également les femmes enceintes prenant de fortes doses de calcium ainsi que les patients présentant une insuffisance rénale. Chez ces patients, il est nécessaire de faire contrôler le taux de calcium dans les urines et dans le sang et la fonction rénale doit faire l'objet d'une surveillance.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. 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 en particulier les cyclines par voie orale, les digitaliques, les bisphosphonates, les sels de fer, les diurétiques thiazidiques ainsi que le zinc, le strontium et les hormones thyroïdiennes.

Grossesse, allaitement et fertilité.

Si vous oubliez de prendre CACIT, comprimé effervescent :
Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

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.

- Augmentation trop importante du taux de calcium dans le sang (hypercalcémie) et dans les urines (hypercalciurie), en cas de traitement prolongé à fortes doses,
- Constipation ou diarrhée,
- Ballonnements, rots,
- Nausées,
- Réactions cutanées allergiques du type démangeaison, éruption cutanée étendue, urticaire,
- Syndrome de Burnett observé, en règle générale qu'en cas de surdosage (généralement réversible à l'arrêt du médicament et à l'instauration d'un traitement spécifique).

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. 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 système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet : www.signalement-sante.gouv.fr. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER CACIT, comprimé effervescent ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.
N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ce médicament doit être conservé à l'abri de l'humidité.
Le tube doit être refermé soigneusement après chaque utilisation.
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 CACIT, comprimé effervescent

CACIT 500 mg, comprimé effervescent

La substance active est :
Carbonate de calcium 1250 mg
Quantité correspondant à calcium élément 500 mg
Pour un comprimé effervescent.

Les autres composants sont :
Acide citrique, cyclamate de sodium, saccharine sodique, arôme orange MK 500 (mannitol, sorbitol (E420), gluconolactone, dextrine, huile essentielle d'orange 5504, huile essentielle d'orange concentrée 5001, huile essentielle de mandarine 5109), jaune orangé S (E110).

CACIT 1000 mg, comprimé effervescent

La substance active est :

Carbonate de calcium 2500 mg
Quantité correspondant à calcium élément 1000 mg
Pour un comprimé effervescent.

Les autres composants sont :

Acide citrique, cyclamate de sodium, saccharine sodique, arôme orange MK 500 (mannitol, sorbitol (E420), gluconolactone, dextrine, huile essentielle d'orange 5504, huile essentielle d'orange concentrée 5001, huile essentielle de mandarine 5109), jaune orangé S (E110).

Qu'est-ce que CACIT, comprimé effervescent et contenu de l'emballage extérieur

CACIT 500 mg, comprimé effervescent

Ce médicament se présente sous forme de comprimé effervescent. Boîte de 20 ou 60.

CACIT 1000 mg, comprimé effervescent

Ce médicament se présente sous forme de comprimé effervescent. Boîte de 10 ou 30.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché THERAMEX IRELAND LIMITED

3RD FLOOR, KILMORE HOUSE
PARK LANE, SPENCER DOCK
DUBLIN 1, D01YE64,
IRLANDE

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché THERAMEX FRANCE

TOUR ATLANTIQUE
1 PLACE DE LA PYRAMIDE
92911 PARIS LA DÉFENSE CEDEX

Fabricant

HERMES PHARMA GMBH
SCHWIMMSCHULWEG 1a
9400 WOLFSBERG
AUTRICHE

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :
Janvier 2022

Autres

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).

0 800 100 350

Service et appel
gratuits

CACIT® 500 mg,

comprimé effervescent

CACIT®

comprimé

Calcium



6 118001 040049

Fabricant :
HERMES PHARMA GmbH
ALLGAU 38 - 9400 WOLFSBERG
AUTRICHE
BOTTU SA PPV : 107DH70

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que CACIT, comprimé effervescent et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CACIT, comprimé effervescent ?
3. Comment prendre CACIT, comprimé effervescent ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CACIT, comprimé effervescent ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE CACIT, comprimé effervescent ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A12AA04
CALCIUM/ELEMENT MINÉRAL (A : appareil digestif et métabolisme)
Carences calciques (carence en calcium) notamment en période de croissance, de grossesse, d'allaitement.
Traitement d'appoint des ostéoporoses : sujet âgé, après la ménopause, sous corticoïdes, d'immobilisation lors de la reprise de la mobilité.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CACIT, comprimé effervescent ?

Ne prenez jamais CACIT, comprimé effervescent :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance(s) active(s) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous avez une hypercalcémie (quantité anormalement élevée de calcium dans le sang),
- si vous avez une hypercalciurie (élimination exagérée de calcium dans les urines),
- si vous avez une lithiase calcique (calculs au niveau des reins) - calcifications des tissus,
- en cas d'immobilisation prolongée s'accompagnant d'hypercalcémie et/ou d'hypercalciurie : le traitement ne doit être utilisé qu'à la reprise de la mobilisation.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre CACIT, comprimé effervescent.

En cas d'un traitement à fortes doses et, en particulier, au cours d'un traitement concomitant avec de la vitamine D, des diurétiques thiazidiques ou des médicaments ou des nutriments (comme le lait) contenant du

calcium, un risque d'hypercalcémie fonction rénale ou syndrome de également les femmes enceintes que les patients présentant une nécessaire de faire contrôler la et la fonction rénale doit faire

Autres médicaments et CACIT, comprimé effervescent

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

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 en particulier les cyclines par voie orale, les digitaliques, les bisphosphonates, les sels de fer, les diurétiques thiazidiques ainsi que le zinc, le strontium et les hormones thyroïdiennes.

Grossesse, allaitement et fertilité

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

Ce médicament peut être prescrit chez les femmes enceintes ou qui allaitent.

CACIT, comprimé effervescent contient :

- du jaune orangé 5 (colorant- E110) pouvant causer des réactions allergiques.
- 1, 36 mg de sorbitol (E420).
- moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé effervescent, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE CACIT, comprimé effervescent ?

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

Posologie

CACIT 500 mg, comprimé effervescent

Enfants :

de 6 à 10 ans : 1 comprimé par jour, de plus de 10 ans : 2 comprimés par jour.

Adultes :

2 comprimés par jour.

CACIT 1000 mg, comprimé effervescent

Enfants :

de plus de 10 ans : 1 comprimé par jour

Adultes :

1 comprimé par jour.

Dans tous les cas, conformez-vous à l'ordonnance de votre médecin. Voie orale.

Faites dissoudre complètement chaque comprimé dans un grand verre d'eau et avalez immédiatement la solution obtenue.

Si vous avez pris plus de CACIT, comprimé effervescent que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

CACIT® 500 mg,

comprimé effervescent

CACIT®

comprimé

Calcium



6 118001 040049

Fabricant :
HERMES PHARMA GmbH
ALLGAU 38 - 9400 WOLFSBERG
AUTRICHE
BOTTU SA PPV : 107DH70

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que CACIT, comprimé effervescent et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CACIT, comprimé effervescent ?
3. Comment prendre CACIT, comprimé effervescent ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CACIT, comprimé effervescent ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE CACIT, comprimé effervescent ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A12AA04
CALCIUM/ELEMENT MINÉRAL (A : appareil digestif et métabolisme)
Carences calciques (carence en calcium) notamment en période de croissance, de grossesse, d'allaitement.
Traitement d'appoint des ostéoporoses : sujet âgé, après la ménopause, sous corticoïdes, d'immobilisation lors de la reprise de la mobilité.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CACIT, comprimé effervescent ?

Ne prenez jamais CACIT, comprimé effervescent :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance(s) active(s) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous avez une hypercalcémie (quantité anormalement élevée de calcium dans le sang),
- si vous avez une hypercalciurie (élimination exagérée de calcium dans les urines),
- si vous avez une lithiase calcique (calculs au niveau des reins) - calcifications des tissus,
- en cas d'immobilisation prolongée s'accompagnant d'hypercalcémie et/ou d'hypercalciurie : le traitement ne doit être utilisé qu'à la reprise de la mobilisation.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre CACIT, comprimé effervescent.

En cas d'un traitement à fortes doses et, en particulier, au cours d'un traitement concomitant avec de la vitamine D, des diurétiques thiazidiques ou des médicaments ou des nutriments (comme le lait) contenant du

calcium, un risque d'hypercalcémie (fonction rénale ou syndrome de) également les femmes enceintes que les patients présentant une insuffisance rénale nécessitant un traitement et la fonction rénale doit faire

Autres médicaments et CACIT, comprimé effervescent

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

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 en particulier les cyclines par voie orale, les digitaliques, les bisphosphonates, les sels de fer, les diurétiques thiazidiques ainsi que le zinc, le strontium et les hormones thyroïdiennes.

Grossesse, allaitement et fertilité

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

Ce médicament peut être prescrit chez les femmes enceintes ou qui allaitent.

CACIT, comprimé effervescent contient :

- du jaune orangé 5 (colorant- E110) pouvant causer des réactions allergiques.
- 1, 36 mg de sorbitol (E420).
- moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé effervescent, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE CACIT, comprimé effervescent ?

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

Posologie

CACIT 500 mg, comprimé effervescent

Enfants :

de 6 à 10 ans : 1 comprimé par jour,
de plus de 10 ans : 2 comprimés par jour.

Adultes :

2 comprimés par jour.

CACIT 1000 mg, comprimé effervescent

Enfants :

de plus de 10 ans : 1 comprimé par jour

Adultes :

1 comprimé par jour.

Dans tous les cas, conformez-vous à l'ordonnance de votre médecin.
Voie orale.

Faites dissoudre complètement chaque comprimé dans un grand verre d'eau et avalez immédiatement la solution obtenue.

Si vous avez pris plus de CACIT, comprimé effervescent que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

CACIT® 500 mg,

comprimé effervescent

CACIT®

comprimé

Calcium



6 118001 040049

Fabricant :
HERMES PHARMA GmbH
ALLGAU 38 - 9400 WOLFSBERG
AUTRICHE
BOTTU SA PPV : 107DH70

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que CACIT, comprimé effervescent et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CACIT, comprimé effervescent ?
3. Comment prendre CACIT, comprimé effervescent ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CACIT, comprimé effervescent ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE CACIT, comprimé effervescent ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A12AA04
CALCIUM/ELEMENT MINÉRAL (A : appareil digestif et métabolisme)
Carences calciques (carence en calcium) notamment en période de croissance, de grossesse, d'allaitement.
Traitement d'appoint des ostéoporoses : sujet âgé, après la ménopause, sous corticoïdes, d'immobilisation lors de la reprise de la mobilité.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CACIT, comprimé effervescent ?

Ne prenez jamais CACIT, comprimé effervescent :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance(s) active(s) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous avez une hypercalcémie (quantité anormalement élevée de calcium dans le sang),
- si vous avez une hypercalciurie (élimination exagérée de calcium dans les urines),
- si vous avez une lithiase calcique (calculs au niveau des reins) - calcifications des tissus,
- en cas d'immobilisation prolongée s'accompagnant d'hypercalcémie et/ou d'hypercalciurie : le traitement ne doit être utilisé qu'à la reprise de la mobilisation.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre CACIT, comprimé effervescent.

En cas d'un traitement à fortes doses et, en particulier, au cours d'un traitement concomitant avec de la vitamine D, des diurétiques thiazidiques ou des médicaments ou des nutriments (comme le lait) contenant du

calcium, un risque d'hypercalcémie (fonction rénale ou syndrome de) également les femmes enceintes que les patients présentant une nécessité de faire contrôler la fonction rénale doit faire

Autres médicaments et CACIT, comprimé effervescent

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

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 en particulier les cyclines par voie orale, les digitaliques, les bisphosphonates, les sels de fer, les diurétiques thiazidiques ainsi que le zinc, le strontium et les hormones thyroïdiennes.

Grossesse, allaitement et fertilité

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

Ce médicament peut être prescrit chez les femmes enceintes ou qui allaitent.

CACIT, comprimé effervescent contient :

- du jaune orangé 5 (colorant- E110) pouvant causer des réactions allergiques.
- 1, 36 mg de sorbitol (E420).
- moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé effervescent, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE CACIT, comprimé effervescent ?

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

Posologie

CACIT 500 mg, comprimé effervescent

Enfants :

de 6 à 10 ans : 1 comprimé par jour, de plus de 10 ans : 2 comprimés par jour.

Adultes :

2 comprimés par jour.

CACIT 1000 mg, comprimé effervescent

Enfants :

de plus de 10 ans : 1 comprimé par jour

Adultes :

1 comprimé par jour.

Dans tous les cas, conformez-vous à l'ordonnance de votre médecin. Voie orale.

Faites dissoudre complètement chaque comprimé dans un grand verre d'eau et avalez immédiatement la solution obtenue.

Si vous avez pris plus de CACIT, comprimé effervescent que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

وان ألفا ٢٥, ٠ ميكروغرام: حبات طرية

وان ألفا ١ ميكروغرام: حبات طرية

النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء .
برة فقد تحتاجون إلى الرجوع إليها وقراءتها مجدداً .
للة أخرى أو ساوركم شك ما، فاستشيروا طبييكم أو الصيدي الذي تتعاملون معه .
شخصياً فلا تناولوه مطلقاً لأي شخص آخر، حتى في حال تطابق الأعراض لديكم فقد تعرضونه للضرر .

ما يجب عمله في حالة تناول جرعة مفترطة

في حال الزيادة الخفيفة في كمية الكالسيوم في الدم، يمكن تصحيح ذلك بسرعة بمجرد وقف العلاج. تتطلب عودة نسبة الكالسيوم إلى مستواها الطبيعي أسبوعاً تقريباً.
الزيادة الكبيرة في كمية الكالسيوم في الدم بسبب تناول جرعة مفترطة من الدواء تقتضي إدخال المريض إلى المستشفى لمعالجته في وحدة العناية المكثفة.

إذا كانت لديكم استفسارات أخرى حول استعمال هذا الدواء، فاطلبوا المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

♦ الآثار الجانبية غير المرغوبة والمزعجة

كل مستحضر نشط قد يؤدي استعمال هذا الدواء عند بعض الأشخاص إلى حدوث آثار جانبية مزعجة بعض الشيء:

- عند المرضى الذين يعانون من القصور الكلوي: يكمن أكبر خطر في فرط الكلسمية
- وفرط الفوسفاتية للذين من شأنهما التسبب في تكلس بعض الأنسجة.
- عند المرضى الذين يعانون من قصور الدريقات أو من نقص الفوسفاتية المقاوم للفيتامين (غير المصابين بالقصور الكلوي): يكمن الخطر في فرط الكلسمية وفرط كالسيوم البول. يمكن اتقاء ذلك عن طريق وقف العلاج.
- بسبب احتواء هذا الدواء على زيت السمسم، هناك احتمال حدوث ردود فعل حساسية (الصدمة التأقية والشرى).

يجب إشعار الطبيب أو الصيدلي بأي أثر غير مرغوب ومزعج لم يرد ذكره في هذه النشرة.

♦ طريقة تخزين الدواء

يحفظ بعيداً عن متناول ونظر الأطفال.

لا تستعملوا Un-alfa® انتهاء الصلاحية المذكور في العبوة بعد الحروف EXP. يشار بتاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم من الشهر.

احتياطات خاصة لتخزين الدواء

يجب حفظ هذا الدواء في مكان لا تتجاوز حرارته ٢٥° مئوية ويبعداً عن النور والرطوبة.

♦ المكونات

إم: حبات طرية

التصحيح الصيدلي العلاجي

هذا الدواء مشتق من الفيتامين "د"، ومادته الفاعلة هي الألفاكالسيدول

♦ حالات استعمال هذا الدواء

يوصى بهذا الدواء في الحالات التالية:

- المعالجة الشفائية للحثل العظمي الكلوي (الاضطرابات العظمية الناجمة عن القصور الكلوي)، لدى البالغين أو الأطفال المتبولنين (المصابين باليوريمية)، قبل مرحلة غسل الكلى أو أثناءها.
- المعالجة الوقائية للحثل العظمي الكلوي:
- لدى الأطفال الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى
- لدى البالغين الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى، وحقن في
- حالات فرط الدريقات (النشاط المفرط للغدد الدرقية) وبعد التصحيح المسبق لفرط
- الفوسفاتية (كمية كبيرة من الفوسفات في الدم) عن طريق أملاح الكالسيوم القلوية
- دون التسبب في فرط الكلسمية (كمية كبيرة من الكالسيوم في الدم).
- بعض أنواع الكساح وأمراض العظام.
- قصور الدريقات وقصور الدريقات الكاذب (أمراض الغدد الدرقية).
- الوقاية من نقص الكلسمية (كمية غير كافية من الكالسيوم في الدم) بعد الاستئصال الجراحي للغدد الدرقية.

♦ تنبيه!

الحالات التي يجب فيها عدم استعمال هذا الدواء

- يجب أن لا يستعمل هذا الدواء في الحالات التالية:
- فرط الكلسمية (كمية زائدة من الكالسيوم في الدم).
- فرط الفوسفاتية (كمية زائدة من الفوسفور في الدم).
- يحتوي هذا الدواء على زيت السمسم، وقد يتسبب في ردود فعل حساسية خطيرة.

وان ألفا ٢٥, ٠ ميكروغرام: حبات طرية

وان ألفا ١ ميكروغرام: حبات طرية

النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء .
برة فقد تحتاجون إلى الرجوع إليها وقراءتها مجدداً .
للة أخرى أو ساوركم شك ما، فاستشيروا طبييكم أو الصيدي الذي تتعاملون معه .
شخصياً فلا تناولوه مطلقاً لأي شخص آخر، حتى في حال تطابق الأعراض لديكم فقد تعرضونه للضرر .

ما يجب عمله في حالة تناول جرعة مفرطة

في حال الزيادة الخفيفة في كمية الكالسيوم في الدم، يمكن تصحيح ذلك بسرعة بمجرد وقف العلاج. تتطلب عودة نسبة الكالسيوم إلى مستواها الطبيعي أسبوعاً تقريباً.
الزيادة الكبيرة في كمية الكالسيوم في الدم بسبب تناول جرعة مفرطة من الدواء تقتضي إدخال المريض إلى المستشفى لمعالجته في وحدة العناية المكثفة.

إذا كانت لديكم استفسارات أخرى حول استعمال هذا الدواء، فاطلبوا المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

◆ الآثار الجانبية غير المرغوبة والمزعجة

كل مستحضر نشط قد يؤدي استعمال هذا الدواء عند بعض الأشخاص إلى حدوث آثار جانبية مزعجة بعض الشيء:

- عند المرضى الذين يعانون من القصور الكلوي: يكمن أكبر خطر في فرط الكلسمية
- وفرط الفوسفاتية للذين من شأنهما التسبب في تكلس بعض الأنسجة.
- عند المرضى الذين يعانون من قصور الدريقات أو من نقص الفوسفاتية المقاوم للفيتامين (غير المصابين بالقصور الكلوي): يكمن الخطر في فرط الكلسمية وفرط كالسيوم البول. يمكن اتقاء ذلك عن طريق وقف العلاج.
- بسبب احتواء هذا الدواء على زيت السمسم، هناك احتمال حدوث ردود فعل حساسية (الصدمة التأقية والشرى).

يجب إشعار الطبيب أو الصيدلي بأي أثر غير مرغوب ومزعج لم يرد ذكره في هذه النشرة.

◆ طريقة تخزين الدواء

يحفظ بعيداً عن متناول ونظر الأطفال.

لا تستعملوا Un-alfa® انتهاء الصلاحية المذكور في العبوة بعد الحروف EXP. يشار بتاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم من الشهر.

احتياطات خاصة لتخزين الدواء

يجب حفظ هذا الدواء في مكان لا تتجاوز حرارته ٢٥° مئوية ويبعداً عن النور والرطوبة.

◆ المكونات

إم: حبات طرية

التصحيح الصيدلي العلاجي

هذا الدواء مشتق من الفيتامين "د"، ومادته الفاعلة هي الألفاكالسيدول

◆ حالات استعمال هذا الدواء

يوصى بهذا الدواء في الحالات التالية:

- المعالجة الشفائية للحثل العظمي الكلوي (الاضطرابات العظمية الناجمة عن القصور الكلوي)، لدى البالغين أو الأطفال المتبولنين (المصابين باليوريمية)، قبل مرحلة غسل الكلى أو أثناءها.
- المعالجة الوقائية للحثل العظمي الكلوي:
- لدى الأطفال الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى
- لدى البالغين الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى، وحقن في
- حالات فرط الدريقات (النشاط المفرط للغدد الدرقية) وبعد التصحيح المسبق لفرط
- الفوسفاتية (كمية كبيرة من الفوسفات في الدم) عن طريق أملاح الكالسيوم القلوية
- دون التسبب في فرط الكلسمية (كمية كبيرة من الكالسيوم في الدم).
- بعض أنواع الكساح وأمراض العظام.
- قصور الدريقات وقصور الدريقات الكاذب (أمراض الغدد الدرقية).
- الوقاية من نقص الكلسمية (كمية غير كافية من الكالسيوم في الدم) بعد الاستئصال الجراحي للغدد الدرقية.

◆ تنبيه!

الحالات التي يجب فيها عدم استعمال هذا الدواء

- يجب أن لا يستعمل هذا الدواء في الحالات التالية:
- فرط الكلسمية (كمية زائدة من الكالسيوم في الدم).
- فرط الفوسفاتية (كمية زائدة من الفوسفور في الدم).
- يحتوي هذا الدواء على زيت السمسم، وقد يتسبب في ردود فعل حساسية خطيرة.

وان ألفا ٢٥, ٠ ميكروغرام: حبات طرية

وان ألفا ١ ميكروغرام: حبات طرية

النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء .
برة فقد تحتاجون إلى الرجوع إليها وقراءتها مجدداً .
للة أخرى أو ساوركم شك ما، فاستشيروا طبييكم أو الصيدي الذي تتعاملون معه .
شخصياً فلا تناولوه مطلقاً لأي شخص آخر، حتى في حال تطابق الأعراض لديكم فقد تعرضونه للضرر .

ما يجب عمله في حالة تناول جرعة مفترطة

في حال الزيادة الخفيفة في كمية الكالسيوم في الدم، يمكن تصحيح ذلك بسرعة بمجرد وقف العلاج. تتطلب عودة نسبة الكالسيوم إلى مستواها الطبيعي أسبوعاً تقريباً.
الزيادة الكبيرة في كمية الكالسيوم في الدم بسبب تناول جرعة مفترطة من الدواء تقتضي إدخال المريض إلى المستشفى لمعالجته في وحدة العناية المكثفة.

إذا كانت لديكم استفسارات أخرى حول استعمال هذا الدواء، فاطلبوا المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

♦ الآثار الجانبية غير المرغوبة والمزعجة

كل مستحضر نشط قد يؤدي استعمال هذا الدواء عند بعض الأشخاص إلى حدوث آثار جانبية مزعجة بعض الشيء:

- عند المرضى الذين يعانون من القصور الكلوي: يكمن أكبر خطر في فرط الكلسمية
- وفرط الفوسفاتية للذين من شأنهما التسبب في تكلس بعض الأنسجة.
- عند المرضى الذين يعانون من قصور الدريقات أو من نقص الفوسفاتية المقاوم للفيتامين (غير المصابين بالقصور الكلوي): يكمن الخطر في فرط الكلسمية وفرط كالسيوم البول. يمكن اتقاء ذلك عن طريق وقف العلاج.
- بسبب احتواء هذا الدواء على زيت السمسم، هناك احتمال حدوث ردود فعل حساسية (الصدمة التأقية والشرى).

يجب إشعار الطبيب أو الصيدلي بأي أثر غير مرغوب ومزعج لم يرد ذكره في هذه النشرة.

♦ طريقة تخزين الدواء

يحفظ بعيداً عن متناول ونظر الأطفال.

لا تستعملوا Un-alfa® انتهاء الصلاحية المذكور في العبوة بعد الحروف EXP. يشار بتاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم من الشهر.

احتياطات خاصة لتخزين الدواء

يجب حفظ هذا الدواء في مكان لا تتجاوز حرارته ٢٥° مئوية ويبعداً عن النور والرطوبة.

♦ المكونات

إم: حبات طرية

التصحيح الصيدلي العلاجي

هذا الدواء مشتق من الفيتامين "د"، ومادته الفاعلة هي الألفاكالسيدول

♦ حالات استعمال هذا الدواء

يوصى بهذا الدواء في الحالات التالية:

- المعالجة الشفائية للحثل العظمي الكلوي (الاضطرابات العظمية الناجمة عن القصور الكلوي)، لدى البالغين أو الأطفال المتبولنين (المصابين باليوريمية)، قبل مرحلة غسل الكلى أو أثناءها.
- المعالجة الوقائية للحثل العظمي الكلوي:
- لدى الأطفال الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى
- لدى البالغين الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى، وحقن في المسبق لفرط
- الفسفاتية (كمية كبيرة من الفوسفات في الدم) عن طريق أملاح الكالسيوم القلوية
- دون التسبب في فرط الكلسمية (كمية كبيرة من الكالسيوم في الدم).
- بعض أنواع الكساح وأمراض العظام.
- قصور الدريقات وقصور الدريقات الكاذب (أمراض الغدد الدرقية).
- الوقاية من نقص الكلسمية (كمية غير كافية من الكالسيوم في الدم) بعد الاستئصال الجراحي للغدد الدرقية.

♦ تنبيه!

الحالات التي يجب فيها عدم استعمال هذا الدواء

- يجب أن لا يستعمل هذا الدواء في الحالات التالية:
- فرط الكلسمية (كمية زائدة من الكالسيوم في الدم).
- فرط الفوسفاتية (كمية زائدة من الفوسفور في الدم).
- يحتوي هذا الدواء على زيت السمسم، وقد يتسبب في ردود فعل حساسية خطيرة.

وان ألفا ٢٥, ٠ ميكروغرام: حبات طرية

وان ألفا ١ ميكروغرام: حبات طرية

النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء .
برة فقد تحتاجون إلى الرجوع إليها وقراءتها مجدداً .
للة أخرى أو ساوركم شك ما، فاستشيروا طبييكم أو الصيدي الذي تتعاملون معه .
شخصياً فلا تناولوه مطلقاً لأي شخص آخر، حتى في حال تطابق الأعراض لديكم فقد تعرضونه للضرر .

ما يجب عمله في حالة تناول جرعة مفترطة

في حال الزيادة الخفيفة في كمية الكالسيوم في الدم، يمكن تصحيح ذلك بسرعة بمجرد وقف العلاج. تتطلب عودة نسبة الكالسيوم إلى مستواها الطبيعي أسبوعاً تقريباً.
الزيادة الكبيرة في كمية الكالسيوم في الدم بسبب تناول جرعة مفترطة من الدواء تقتضي إدخال المريض إلى المستشفى لمعالجته في وحدة العناية المكثفة.

إذا كانت لديكم استفسارات أخرى حول استعمال هذا الدواء، فاطلبوا المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

◆ الآثار الجانبية غير المرغوبة والمزعجة

كل مستحضر نشط قد يؤدي استعمال هذا الدواء عند بعض الأشخاص إلى حدوث آثار جانبية مزعجة بعض الشيء:

- عند المرضى الذين يعانون من القصور الكلوي: يكمن أكبر خطر في فرط الكلسمية
- وفرط الفوسفاتية للذين من شأنهما التسبب في تكلس بعض الأنسجة.
- عند المرضى الذين يعانون من قصور الدريقات أو من نقص الفوسفاتية المقاوم للفيتامين (غير المصابين بالقصور الكلوي): يكمن الخطر في فرط الكلسمية وفرط كالسيوم البول. يمكن اتقاء ذلك عن طريق وقف العلاج.
- بسبب احتواء هذا الدواء على زيت السمسم، هناك احتمال حدوث ردود فعل حساسية (الصدمة التأقية والشرى).

يجب إشعار الطبيب أو الصيدلي بأي أثر غير مرغوب ومزعج لم يرد ذكره في هذه النشرة.

◆ طريقة تخزين الدواء

يحفظ بعيداً عن متناول ونظر الأطفال.

لا تستعملوا Un-alfa® انتهاء الصلاحية المذكور في العبوة بعد الحروف EXP. يشار بتاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم من الشهر.

احتياطات خاصة لتخزين الدواء

يجب حفظ هذا الدواء في مكان لا تتجاوز حرارته ٢٥° مئوية ويبعداً عن النور والرطوبة.

◆ المكونات

إم: حبات طرية

التصحيح الصيدلي العلاجي

هذا الدواء مشتق من الفيتامين "د"، ومادته الفاعلة هي الألفاكالسيدول

◆ حالات استعمال هذا الدواء

يوصى بهذا الدواء في الحالات التالية:

- المعالجة الشفائية للحثل العظمي الكلوي (الاضطرابات العظمية الناجمة عن القصور الكلوي)، لدى البالغين أو الأطفال المتبولنين (المصابين باليوريمية)، قبل مرحلة غسل الكلى أو أثناءها.
- المعالجة الوقائية للحثل العظمي الكلوي:
- لدى الأطفال الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى
- لدى البالغين الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى، وحقن في
- حالات فرط الدريقات (النشاط المفرط للغدد الدرقية) وبعد التصحيح المسبق لفرط
- الفوسفاتية (كمية كبيرة من الفوسفات في الدم) عن طريق أملاح الكالسيوم القلوية
- دون التسبب في فرط الكلسمية (كمية كبيرة من الكالسيوم في الدم).
- بعض أنواع الكساح وأمراض العظام.
- قصور الدريقات وقصور الدريقات الكاذب (أمراض الغدد الدرقية).
- الوقاية من نقص الكلسمية (كمية غير كافية من الكالسيوم في الدم) بعد الاستئصال الجراحي للغدد الدرقية.

◆ تنبيه!

الحالات التي يجب فيها عدم استعمال هذا الدواء

- يجب أن لا يستعمل هذا الدواء في الحالات التالية:
- فرط الكلسمية (كمية زائدة من الكالسيوم في الدم).
- فرط الفوسفاتية (كمية زائدة من الفوسفور في الدم).
- يحتوي هذا الدواء على زيت السمسم، وقد يتسبب في ردود فعل حساسية خطيرة.

وان ألفا ٢٥, ٠ ميكروغرام: حبات طرية

وان ألفا ١ ميكروغرام: حبات طرية

النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء .
برة فقد تحتاجون إلى الرجوع إليها وقراءتها مجدداً .
للة أخرى أو ساوركم شك ما، فاستشيروا طبييكم أو الصيدي الذي تتعاملون معه .
شخصياً فلا تناولوه مطلقاً لأي شخص آخر، حتى في حال تطابق الأعراض لديكم فقد تعرضونه للضرر .

ما يجب عمله في حالة تناول جرعة مفترطة

في حال الزيادة الخفيفة في كمية الكالسيوم في الدم، يمكن تصحيح ذلك بسرعة بمجرد وقف العلاج. تتطلب عودة نسبة الكالسيوم إلى مستواها الطبيعي أسبوعاً تقريباً.
الزيادة الكبيرة في كمية الكالسيوم في الدم بسبب تناول جرعة مفترطة من الدواء تقتضي إدخال المريض إلى المستشفى لمعالجته في وحدة العناية المكثفة.

إذا كانت لديكم استفسارات أخرى حول استعمال هذا الدواء، فاطلبوا المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

♦ الآثار الجانبية غير المرغوبة والمزعجة

كل مستحضر نشط قد يؤدي استعمال هذا الدواء عند بعض الأشخاص إلى حدوث آثار جانبية مزعجة بعض الشيء:

- عند المرضى الذين يعانون من القصور الكلوي: يكمن أكبر خطر في فرط الكلسمية
- وفرط الفوسفاتية للذين من شأنهما التسبب في تكلس بعض الأنسجة.
- عند المرضى الذين يعانون من قصور الدريقات أو من نقص الفوسفاتية المقاوم للفيتامين (غير المصابين بالقصور الكلوي): يكمن الخطر في فرط الكلسمية وفرط كالسيوم البول. يمكن اتقاء ذلك عن طريق وقف العلاج.
- بسبب احتواء هذا الدواء على زيت السمسم، هناك احتمال حدوث ردود فعل حساسية (الصدمة التأقية والشرى).

يجب إشعار الطبيب أو الصيدلي بأي أثر غير مرغوب ومزعج لم يرد ذكره في هذه النشرة.

♦ طريقة تخزين الدواء

يحفظ بعيداً عن متناول ونظر الأطفال.

لا تستعملوا Un-alfa® انتهاء الصلاحية المذكور في العبوة بعد الحروف EXP. يشار بتاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم من الشهر.

احتياطات خاصة لتخزين الدواء

يجب حفظ هذا الدواء في مكان لا تتجاوز حرارته ٢٥° مئوية ويبعداً عن النور والرطوبة.

♦ المكونات

إم: حبات طرية

التصحيح الصيدلي العلاجي

هذا الدواء مشتق من الفيتامين "د"، ومادته الفاعلة هي الألفاكالسيدول

♦ حالات استعمال هذا الدواء

يوصى بهذا الدواء في الحالات التالية:

- المعالجة الشفائية للحثل العظمي الكلوي (الاضطرابات العظمية الناجمة عن القصور الكلوي)، لدى البالغين أو الأطفال المتبولنين (المصابين باليوريمية)، قبل مرحلة غسل الكلى أو أثناءها.
- المعالجة الوقائية للحثل العظمي الكلوي:
- لدى الأطفال الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى
- لدى البالغين الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى، وحقن في
- حالات فرط الدريقات (النشاط المفرط للغدد الدرقية) وبعد التصحيح المسبق لفرط
- الفوسفاتية (كمية كبيرة من الفوسفات في الدم) عن طريق أملاح الكالسيوم القلوية
- دون التسبب في فرط الكلسمية (كمية كبيرة من الكالسيوم في الدم).
- بعض أنواع الكساح وأمراض العظام.
- قصور الدريقات وقصور الدريقات الكاذب (أمراض الغدد الدرقية).
- الوقاية من نقص الكلسمية (كمية غير كافية من الكالسيوم في الدم) بعد الاستئصال الجراحي للغدد الدرقية.

♦ تنبيه!

الحالات التي يجب فيها عدم استعمال هذا الدواء

- يجب أن لا يستعمل هذا الدواء في الحالات التالية:
- فرط الكلسمية (كمية زائدة من الكالسيوم في الدم).
- فرط الفوسفاتية (كمية زائدة من الفوسفور في الدم).
- يحتوي هذا الدواء على زيت السمسم، وقد يتسبب في ردود فعل حساسية خطيرة.

NOTICE : INFORMATION DE L'U

LEVOTHYROX® co

Lévothyroxine sodique, Voie orale



MERCK

cable

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, 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est préconisé dans les situations suivantes :

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

LEVOTHYROX® co

Lévothyroxine sodique, Voie orale



cable

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, 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est préconisé dans les situations suivantes :

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

NOTICE : INFORMATION DE L'U

LEVOTHYROX® co

Lévothyroxine sodique, Voie orale



MERCK

cable

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, 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est préconisé dans les situations suivantes :

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?