

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 canalaire, 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 canalaire.

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 : 528 Société : R. A. M.

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : BENOUHOU MOHAMED

Date de naissance : 29/01/42

Adresse : 3, Rue Saïde El Fazouz, Esc B, 2^{ème} étage

Apt n° 5 q. Palmier Casablanca

Tél. : 0522204545 Total des frais engagés : 305,30 Dhs

06668806121

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. DRISI OUDGHIRI Meryem
Endocrinologue
10-11 Lts Selouane Sami Center
Oulala Casablanca
INRS-061307724

Date de consultation : 15/11/2023

Nom et prénom du malade : MR BENOUHOU MOHAMED Age :

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 : CASA Le : 20/11/2023

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
15/11/13	03.6		Coranaut.	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 PHARMACIE 28, bis Rue de la République 67100 STRASBOURG	15/11/27	805,30

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction] ctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE REVIS

VISA ET SACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr Drissi Oudghiri Meryem

Spécialiste en Endocrinologie
Diabétologie - Nutrition et
Maladies métaboliques

دكتورة ادريسي ودغيري مريم

صانية في أمراض الغدد والسكري
والتغذية وأمراض 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



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

~~107.753 Mr BENDOUTHOUD MOHAMED~~
~~36.000 325.100 Lait 1000 mg.~~
~~74.650 Mr 377.00 1cp x 31/j~~
~~Unaffa 995 95ug.~~
~~24.45304 cp 1j.~~
~~73.25 Leuthyrox 100ug.~~
~~1cp 1j le Matin à jeun.~~
~~805.30~~

PHARMACIE LM
28, Bis Rue de la Selouane
Tel: 0522 854395
Fax: 06 06 439550
00 06 07 08 00 07 08 00 07 08
INPE 061307724

Dr. DRISI OUDGHIRI Meryem
Endocrinologist
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
تجزنة 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

ION DE L'UTILISATEUR

CACIT®
comprimé

BOTTU SA
PPV : 38 DH/00
PER : 02/26
LOT : 3022094

cium

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin si vous prévoyez de prendre CACIT, comprimé effervescent. Au cours d'un traitement à long terme, au cours d'un traitement contre l'hypertension artérielle, ou avec des diurétiques thiazidiques, ou avec des nutriments (comme le lait), il existe un risque d'hypercalcémie accompagné d'insuffisance 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.

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 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 (hypercalcurie), en cas de traitement prolongé à fortes doses,
- Constipation ou diarrhée,
- Ballonnements, rôts,
- 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

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CACIT® 500 mg, comprimé effervescent

CACIT®
comprimé effervescent

6 118001 040049
Fabricant :
HERMES PHARMA GmbH
ALLGAU 38 - 8400 WOLFSBERG
AUTRICHE
BOTTU SA PPV : 107DH70

Calcium

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.

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

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 MINERAL (A : appareil digestif et métabolisme)

Carcénoses calciques (carence en calcium) notamment en période de croissance, de grossesse, d'allaitement.

Traitements 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 A CONNAITRE 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 hypercalcürie (élimination exacerbée de calcium dans les urines),
- si vous avez une lithiasis calcique (calculs au niveau des reins) - calcifications des tissus,
- en cas d'immobilisation prolongée s'accompagnant d'hypercalcémie et/ou d'hypercalcürie : 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.

• 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 hypercalcürie (élimination exacerbée de calcium dans les urines),

• si vous avez une lithiasis calcique (calculs au niveau des reins) - calcifications des tissus,

• en cas d'immobilisation prolongée s'accompagnant d'hypercalcémie et/ou d'hypercalcürie : le traitement ne doit être utilisé qu'à la reprise de la mobilisation.

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'en aviez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CACIT® 500 mg, comprimé effervescent

CACIT®
comprimé effervescent

6 118001 040049
Fabricant :
HERMES PHARMA GmbH
ALLGAU 38 - 8400 WOLFSBERG
AUTRICHE
BOTTU SA PPV : 107DH70

Calcium

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.

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

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 MINERAL (A : appareil digestif et métabolisme)

Carcénoses calciques (carence en calcium) notamment en période de croissance, de grossesse, d'allaitement.

Traitements 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 A CONNAITRE 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 hypercalcürie (élimination exacerbée de calcium dans les urines),
- si vous avez une lithiasis calcique (calculs au niveau des reins) - calcifications des tissus,
- en cas d'immobilisation prolongée s'accompagnant d'hypercalcémie et/ou d'hypercalcürie : 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.

• si vous êtes traité à forte doses et, en particulier, au cours d'un traitement concomitant avec de la vitamine D, des diurétiques thiazidiques et/ou d'autres médicaments ou des nutriments (comme le lait) contenant du

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'en aviez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CACIT® 500 mg, comprimé effervescent

CACIT®
comprimé effervescent

6 118001 040049
Fabricant :
HERMES PHARMA GmbH
ALLGAU 38 - 8400 WOLFSBERG
AUTRICHE
BOTTU SA PPV : 107DH70

Calcium

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.

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

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 MINERAL (A : appareil digestif et métabolisme)

Carcénoses calciques (carence en calcium) notamment en période de croissance, de grossesse, d'allaitement.

Traitements 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 A CONNAITRE 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 hypercalcürie (élimination exacerbée de calcium dans les urines),
- si vous avez une lithiasis calcique (calculs au niveau des reins) - calcifications des tissus,
- en cas d'immobilisation prolongée s'accompagnant d'hypercalcémie et/ou d'hypercalcürie : 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.

• si vous êtes traité à forte doses et, en particulier, au cours d'un traitement concomitant avec de la vitamine D, des diurétiques thiazidiques et/ou d'autres médicaments ou des nutriments (comme le lait) contenant du

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'en aviez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

وان ألفا ٢٥، ميكروغرام: حبات طرية

وان ألفا ١ ميكروغرام: حبات طرية

النشرة يكملها بانتهاء قبيل استعمال هذا الدواء.
مرة فقد تعتاجون إلى الرجوع إليها وقراءتها مجدداً.

لة أخرى أو ساوركم شك ما، فاستشيروا طبيبكم أو الصيدلي الذي تتعاملون معه.

شخصياً هلا تناولوه مطلقاً لـ أي شخص آخر، حتى في حال تطابق الأمراض لديكم فقد تعرضاً لهما.

ما يجب عمله في حالة تناول جرعة مفرطة

في حال الزيادة الخطأ 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، ها طلبوها المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

♦ الآثار الجانبية غير المرغوبة والمزعجة

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

♦ عند المرضى الذين يعانون من القصور الكلوي: يمكن أكبر خطر في فرط الكلسية.

وفرط الفوسفاتية اللذين من شأنهما التسبب في تكالس بعض الأنسجة.

♦ عند المرضى الذين يعانون من قصور الدرقيات أو من نقص الفوسفاتية المقاوم للفيتامين (غير المصايب بالقصور الكلوي): يمكن الخطير في فرط الكلسية وفرط كالسيوم البول. يمكن انتقاء ذلك عن طريق وقف العلاج.

♦ بسبب احتواء هذا الدواء على زيت السمسم، هناك احتمال حدوث ردود فعل حساسية (الصدمة التناقية والشرقي).

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

♦ طريقة تخزين الدواء

يحفظ بعيداً عن متناول ونظر الأطفال.

لا استعملوا Un-alfa® أنتهاء الصلاحية المذكور في العلبة بعد العروض EXP.

يشار ب تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم من الشهر.

احتياطات خاصة لتخزين الدواء

يجب حفظ هذا الدواء في مكان لا تتجاوز حرارته ٢٥ مئوية ويعيداً عن التور والتطوية.

♦ المكونات

ام: حبات طرية
حبات طرية
07/05/26
04/2024
04/2037
04/9037
04/74
04/07
الـ
وان
وان
الـ
الـ

التوصيات الصيدلي العلاجي

هذا الدواء مشتق من الفيتامين D، ومادته الفاعلة هي الألفا-السيدول

♦ حالات استعمال هذا الدواء

يُوصى بهذا الدواء في الحالات التالية:

• المعالجة الشفائية للخلل العظمي الكلوي (الاضطرابات العظمية الناجمة عن القصور الكلوي)، لدى البالغين أو الأطفال المتبولين (المصابين

باليوريمية) قبل مرحلة غسل الكلي أو اثنانها.

• المعالجة الوقائية للخلل العظمي الكلوي:

- لدى الأطفال الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلي،
- لدى البالغين الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلي،

و فقط في حال فرط الدرقيات (النشاط المفرط للغدد الدرقية) وبعد التصحيف

المسبق لفرط

الفوسفاتية (كمية كبيرة من الفوسفات في الدم) عن طريق أملاح الكالسيوم القلوية

دون التسبب في فرط الكلسية (كمية كبيرة من الكالسيوم في الدم).

• بعض أنواع الكساح وأمراض العظام.

• قصور الدرقيات وقصور الدرقيات الكاذب (أمراض الغدد الدرقية).

• الوقاية من نقص الكلسية (كمية غير كافية من الكالسيوم في الدم)

بعد الاستئصال الجراحي للغدد الدرقية.

♦ تنبئ

الحالات التي يجب فيها عدم استعمال هذا الدواء

يجب أن لا يستعمل هذا الدواء في الحالات التالية:

• فرط الكلسية (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، ميكروغرام: حبات طرية

وان ألفا ١ ميكروغرام: حبات طرية

النشرة يكملها بانتهاء قبيل استعمال هذا الدواء.
مرة فقد تعتاجون إلى الرجوع إليها وقراءتها مجدداً.

لة أخرى أو ساوركم شك ما، فاستشيروا طبيبكم أو الصيدلي الذي تتعاملون معه.

شخصياً هلا تناولوه مطلقاً لـ أي شخص آخر، حتى في حال تطابق الأمراض لديكم فقد تعرضاً لهما.

ما يجب عمله في حالة تناول جرعة مفرطة

في حال الزيادة الخطأ 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، ها طلبوها المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

♦ الآثار الجانبية غير المرغوبة والمزعجة

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

♦ عند المرضى الذين يعانون من القصور الكلوي: يمكن أكبر خطر في فرط الكلسية

وفرط الفوسفاتية اللذين من شأنهما التسبب في تكالس بعض الأنسجة.

♦ عند المرضى الذين يعانون من قصور الدرقيات أو من نقص الفوسفاتية المقاوم للفيتامين (غير المصايب بالقصور الكلوي): يمكن الخطير في فرط الكلسية وفرط كالسيوم البول. يمكن انتقاء ذلك عن طريق وقف العلاج.

♦ بسبب احتواء هذا الدواء على زيت السمسم، هناك احتمال حدوث ردود فعل حساسية (الصدمة التناقية والشرقي).

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

♦ طريقة تخزين الدواء

يحفظ بعيداً عن متناول ونظر الأطفال.

لا استعملوا Un-alfa® أنتهاء الصلاحية المذكور في العلبة بعد العروض EXP.

يشارب بتاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم من الشهر.

احتياطات خاصة لتخزين الدواء

يجب حفظ هذا الدواء في مكان لا تتجاوز حرارته ٢٥ مئوية ويعيداً عن التور والتطوية.

♦ المكونات

النشرة يكملها بانتهاء قبيل استعمال هذا الدواء.

لة أخرى أو ساوركم شك ما، فاستشيروا طبيبكم أو الصيدلي الذي تتعاملون معه.

شخصياً هلا تناولوه مطلقاً لـ أي شخص آخر، حتى في حال تطابق الأمراض لديكم فقد تعرضاً لهما.

ام: حبات طرية

حبات طرية

070526

٩٥٣٧
٧٤
٥٤
٥٠

ال
وان
وان
الـ

التوصيات الصيدلي العلاجي

هذا الدواء مشتق من الفيتامين D، ومادته الفاعلة هي الألفا-السيدول

♦ حالات استعمال هذا الدواء

يُوصى بهذا الدواء في الحالات التالية:

• المعالجة الشفائية للخلل العظمي الكلوي (الاضطرابات العظمية الناجمة عن القصور الكلوي)، لدى البالغين أو الأطفال المتبولين (المصابين

باليوريمية) قبل مرحلة غسل الكلي أو اثنانها.

• المعالجة الوقائية للخلل العظمي الكلوي:

- لدى الأطفال الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلي،

- لدى البالغين الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلي،

و فقط في

حال فرط الدرقيات (النشاط المفرط للغدد الدرقية) وبعد التصحيف

المسبق لفرط

الفوسفاتية (كمية كبيرة من الفوسفات في الدم) عن طريق أملاح الكالسيوم

القلوية

دون التسبب في فرط الكلسية (كمية كبيرة من الكالسيوم في الدم).

• بعض أنواع الكساح وأمراض العظام.

• قصور الدرقيات وقصور الدرقيات الكاذب (أمراض الغدد الدرقية).

• الوقاية من نقص الكلسية (كمية غير كافية من الكالسيوم في الدم)

بعد الاستئصال الجراحي للغدد الدرقية.

♦ تنبئ

الحالات التي يجب فيها عدم استعمال هذا الدواء

يجب أن لا يستعمل هذا الدواء في الحالات التالية:

• فرط الكلسية (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، ميكروغرام: حبات طرية

وان ألفا ١ ميكروغرام: حبات طرية

النشرة يكملها بانتهاء قبيل استعمال هذا الدواء.
مرة فقد تعتاجون إلى الرجوع إليها وقراءتها مجدداً.

لة أخرى أو ساوركم شك ما، فاستشيروا طبيبكم أو الصيدلي الذي تتعاملون معه.

شخصياً هلا تناولوه مطلقاً لـ أي شخص آخر، حتى في حال تطابق الأمراض لديكم فقد تعرضاً لهما.

ما يجب عمله في حالة تناول جرعة مفرطة

في حال الزيادة الخطأ 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، ها طلبوها المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

♦ الآثار الجانبية غير المرغوبة والمزعجة

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

♦ عند المرضى الذين يعانون من القصور الكلوي: يمكن أكبر خطر في فرط الكلسية

وفرط الفوسفاتية اللذين من شأنهما التسبب في تكالس بعض الأنسجة.

♦ عند المرضى الذين يعانون من قصور الدرقيات أو من نقص الفوسفاتية المقاوم للفيتامين (غير المصايب بالقصور الكلوي): يمكن الخطر في فرط الكلسية وفرط كالسيوم البول. يمكن انتقاء ذلك عن طريق وقف العلاج.

♦ بسبب احتواء هذا الدواء على زيت السمسم، هناك احتمال حدوث ردود فعل حساسية (الصدمة التناقية والشرقي).

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

♦ طريقة تخزين الدواء

يحفظ بعيداً عن متناول ونظر الأطفال.

لا استعملوا Un-alfa® أنتهاء الصلاحية المذكور في العلبة بعد العروض EXP.

يشارب بتاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم من الشهر.

احتياطات خاصة لتخزين الدواء

يجب حفظ هذا الدواء في مكان لا تتجاوز حرارته ٢٥ مئوية ويعيداً عن التور والتطوية.

♦ المكونات

النشرة يكملها بانتهاء قبيل استعمال هذا الدواء.

لة أخرى أو ساوركم شك ما، فاستشيروا طبيبكم أو الصيدلي الذي تتعاملون معه.

شخصياً هلا تناولوه مطلقاً لـ أي شخص آخر، حتى في حال تطابق الأمراض لديكم فقد تعرضاً لهما.

ام: حبات طرية

حبات طرية

070526

٩٥٣٧
٧٤
٥٤
٥٠

ال
وان
وان
الـ

التوصيات الصيدلي العلاجي

هذا الدواء مشتق من الفيتامين D، ومادته الفاعلة هي الألفا-السيدول

♦ حالات استعمال هذا الدواء

يُوصى بهذا الدواء في الحالات التالية:

• المعالجة الشفائية للخلل العظمي الكلوي (الاضطرابات العظمية الناجمة عن القصور الكلوي)، لدى البالغين أو الأطفال المتبولين (المصابين بالباليوريمية) قبل مرحلة غسل الكلي أو اثنانها.

• المعالجة الوقائية للخلل العظمي الكلوي:
- لدى الأطفال الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلي،
- لدى البالغين الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلي،

و فقط في حال فرط الدرقيات (النشاط المفرط للغدد الدرقية) وبعد التصحيف المسبق لفرط

الفوسفاتية (كمية كبيرة من الفوسفات في الدم) عن طريق أملاح الكالسيوم القلوية

دون التسبب في فرط الكلسية (كمية كبيرة من الكالسيوم في الدم).

• بعض أنواع الكساح وأمراض العظام.
• قصور الدرقيات وقصور الدرقيات الكاذب (أمراض الغدد الدرقية).

• الوقاية من نقص الكلسية (كمية غير كافية من الكالسيوم في الدم)

بعد الاستئصال الجراحي للغدد الدرقية.

♦ تنبئ

الحالات التي يجب فيها عدم استعمال هذا الدواء

يجب أن لا يستعمل هذا الدواء في الحالات التالية:

• فرط الكلسية (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.

070527

وان ألفا ٢٥، ميكروغرام: حبات طرية

وان ألفا ١ ميكروغرام: حبات طرية

النشرة يكملها بانتهاء قبيل استعمال هذا الدواء.
مرة فقد تعتاجون إلى الرجوع إليها وقراءتها مجدداً.

لة أخرى أو ساوركم شك ما، فاستشيروا طبيبكم أو الصيدلي الذي تتعاملون معه.

شخصياً هلا تناولوه مطلقاً لـ أي شخص آخر، حتى في حال تطابق الأمراض لديكم فقد تعرضاً لهما.

ما يجب عمله في حالة تناول جرعة مفرطة

في حال الزيادة الخطأ 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، ها طلبوها المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

♦ الآثار الجانبية غير المرغوبة والمزعجة

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

♦ عند المرضى الذين يعانون من القصور الكلوي: يمكن أكبر خطر في فرط الكلسية.

وفرط الفوسفاتية اللذين من شأنهما التسبب في تكالس بعض الأنسجة.

♦ عند المرضى الذين يعانون من قصور الدرقيات أو من نقص الفوسفاتية المقاوم للفيتامين (غير المصايب بالقصور الكلوي): يمكن الخطير في فرط الكلسية وفرط كالسيوم البول. يمكن انتقاء ذلك عن طريق وقف العلاج.

♦ بسبب احتواء هذا الدواء على زيت السمسم، هناك احتمال حدوث ردود فعل حساسية (الصدمة التناقية والشرقي).

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

♦ طريقة تخزين الدواء

يحفظ بعيداً عن متناول ونظر الأطفال.

لا استعملوا Un-alfa® أنتهاء الصلاحية المذكور في العلبة بعد العروض EXP.

يشارب بتاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم من الشهر.

احتياطات خاصة لتخزين الدواء

يجب حفظ هذا الدواء في مكان لا تتجاوز حرارته ٢٥ مئوية ويعيداً عن التور والتطوية.

♦ المكونات

النشرة يكملها بانتهاء قبيل استعمال هذا الدواء.

لة أخرى أو ساوركم شك ما، فاستشيروا طبيبكم أو الصيدلي الذي تتعاملون معه.

شخصياً هلا تناولوه مطلقاً لـ أي شخص آخر، حتى في حال تطابق الأمراض لديكم فقد تعرضاً لهما.

ام: حبات طرية

حبات طرية

070526

٩٥٣٧
٧٤
٥٤
٥٠

ال
وان
وان
الـ

التوصيات الصيدلي العلاجي

هذا الدواء مشتق من الفيتامين D، ومادته الفاعلة هي الألفا-السيدول

♦ حالات استعمال هذا الدواء

يُوصى بهذا الدواء في الحالات التالية:

• المعالجة الشفائية للخلل العظمي الكلوي (الاضطرابات العظمية الناجمة عن القصور الكلوي)، لدى البالغين أو الأطفال المتبولين (المصابين

باليوريمية) قبل مرحلة غسل الكلي أو اثنانها.

• المعالجة الوقائية للخلل العظمي الكلوي:

- لدى الأطفال الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلي،

- لدى البالغين الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلي،

و فقط في

حال فرط الدرقيات (النشاط المفرط للغدد الدرقية) وبعد التصحيف

المسبق لفرط

الفوسفاتية (كمية كبيرة من الفوسفات في الدم) عن طريق أملاح الكالسيوم

القلوية

دون التسبب في فرط الكلسية (كمية كبيرة من الكالسيوم في الدم).

• بعض أنواع الكساح وأمراض العظام.

• قصور الدرقيات وقصور الدرقيات الكاذب (أمراض الغدد الدرقية).

• الوقاية من نقص الكلسية (كمية غير كافية من الكالسيوم في الدم)

بعد الاستئصال الجراحي للغدد الدرقية.

♦ تنبئ

الحالات التي يجب فيها عدم استعمال هذا الدواء

يجب أن لا يستعمل هذا الدواء في الحالات التالية:

• فرط الكلسية (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.

070527

وان ألفا ٢٥، ميكروغرام: حبات طرية

وان ألفا ١ ميكروغرام: حبات طرية

النشرة يكملها بانتهاء قبيل استعمال هذا الدواء.
مرة فقد تعتاجون إلى الرجوع إليها وقراءتها مجدداً.

لة أخرى أو ساوركم شك ما، فاستشيروا طبيبكم أو الصيدلي الذي تتعاملون معه.

شخصياً هلا تناولوه مطلقاً لـ أي شخص آخر، حتى في حال تطابق الأمراض لديكم فقد تعرضاً لهما.

ما يجب عمله في حالة تناول جرعة مفرطة

في حال الزيادة الخطأ 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، ها طلبوها المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

♦ الآثار الجانبية غير المرغوبة والمزعجة

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

♦ عند المرضى الذين يعانون من القصور الكلوي: يمكن أكبر خطر في فرط الكلسية.

وفرط الفوسفاتية اللذين من شأنهما التسبب في تكالس بعض الأنسجة.

♦ عند المرضى الذين يعانون من قصور الدرقيات أو من نقص الفوسفاتية المقاوم للفيتامين (غير المصايب بالقصور الكلوي): يمكن الخطير في فرط الكلسية وفرط كالسيوم البول. يمكن انتقاء ذلك عن طريق وقف العلاج.

♦ بسبب احتواء هذا الدواء على زيت السمسم، هناك احتمال حدوث ردود فعل حساسية (الصدمة التناقية والشرقي).

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

♦ طريقة تخزين الدواء

يحفظ بعيداً عن متناول ونظر الأطفال.

لا استعملوا Un-alfa® أنتهاء الصلاحية المذكور في العلبة بعد العروض EXP.

يشارب تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم من الشهر.

احتياطات خاصة لتخزين الدواء

يجب حفظ هذا الدواء في مكان لا تتجاوز حرارته ٢٥ مئوية ويعيداً عن التور والتطوية.

♦ المكونات

النشرة يكملها بانتهاء قبيل استعمال هذا الدواء.

لة أخرى أو ساوركم شك ما، فاستشيروا طبيبكم أو الصيدلي الذي تتعاملون معه.

شخصياً هلا تناولوه مطلقاً لـ أي شخص آخر، حتى في حال تطابق الأمراض لديكم فقد تعرضاً لهما.

ام: حبات طرية

حبات طرية

070526

٩٥٣٧
٧٤
٥٤
٥٠

ال
وان
وان
الـ

التوصيات الصيدلي العلاجي

هذا الدواء مشتق من الفيتامين D، ومادته الفاعلة هي الألفا-السيدول

♦ حالات استعمال هذا الدواء

يُوصى بهذا الدواء في الحالات التالية:

• المعالجة الشفائية للخلل العظمي الكلوي (الاضطرابات العظمية الناجمة عن القصور الكلوي)، لدى البالغين أو الأطفال المتبولين (المصابين

باليوريمية) قبل مرحلة غسل الكلي أو اثنانها.

• المعالجة الوقائية للخلل العظمي الكلوي:

- لدى الأطفال الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلي،

- لدى البالغين الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلي،

و فقط في

حال فرط الدرقيات (النشاط المفرط للغدد الدرقية) وبعد التصحيف

المسبق لفرط

الفوسفاتية (كمية كبيرة من الفوسفات في الدم) عن طريق أملاح الكالسيوم

القلوية

دون التسبب في فرط الكلسية (كمية كبيرة من الكالسيوم في الدم).

• بعض أنواع الكساح وأمراض العظام.

• قصور الدرقيات وقصور الدرقيات الكاذب (أمراض الغدد الدرقية).

• الوقاية من نقص الكلسية (كمية غير كافية من الكالسيوم في الدم)

بعد الاستئصال الجراحي للغدد الدرقية.

♦ تنبئ

الحالات التي يجب فيها عدم استعمال هذا الدواء

يجب أن لا يستعمل هذا الدواء في الحالات التالية:

• فرط الكلسية (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.

070527

NOTICE : INFORMATION DE L'U

LEVOTHYROX® co

Lévothyroxine sodique, Voie orale



MERCK

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

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

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 ?