

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

- O Réclamation : contact@mupras.com
- O Prise en charge : pec@mupras.com
- O 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.

M23-0019793

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : <u>6259</u>	Société : <u>EXRAM</u>	
<input type="checkbox"/> Actif	<input checked="" type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :
Nom & Prénom : <u>LAOUINI EL MOSTAFA</u>		
Date de naissance : <u>01-06-1952</u>		
Adresse : <u>HAFIZ FAÏEZ rue 10 N° 26</u>		
OULFA CASABLANCA		
Tél. : <u>06 42 73 21 33</u>	Total des frais engagés :	<u>2713.80</u> Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 03/11/2023

Nom et prénom du malade : Laouini Khalida Age : 67

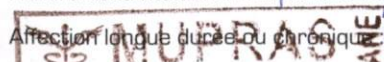
Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :



Affection longue durée ou chronique ALD ALC Pathologie : Acné/ Cancer

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

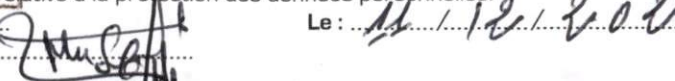
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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 : 11/12/2023

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
03/11/23	Consult CS		300,00	Dr. FAIDWA LAHOU Dermatologue - Vénérologue Angle Bd. Anouar et Rue Abdekkrim Casab Res. Abdellah Ben Imm. 10, 1er Etage Casa Tel. 06 23 53 88 84 / 05 22 23 60 85
14/11/23	Contrôle		Gratuit	Dr. FAIDWA LAHOU Dermatologue - Vénérologue Angle Bd. Anouar et Rue Abdekkrim Casab Res. Abdellah Ben Imm. 10, 1er Etage Casa Tel. 06 23 53 88 84 / 05 22 23 60 85

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE AN-NIA Souscription Assata - Imm. 18.4A - Oufa Casablanca - Tel: 0522 93 46 33	03/11/2023	422,80
PHARMACIE AN-NIA Imm. 18.4A - Oufa Casablanca - Tel: 0522 93 46 33	14/11/2023	665,40

ANALYSES - RADIGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
09026 NIA E-mail : labo@fclm.ma	11/11/23	B1360,12	1305,60

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

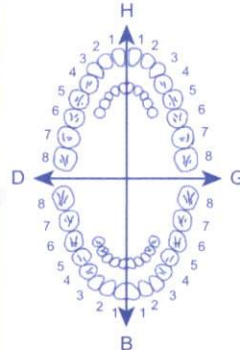
RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
				Coefficient DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION



ODF PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	25533412	21433552
D	00000000	00000000
B	00000000	00000000
G	35533411	11433553

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

HOPITAL CHEIKH KHALIFA IBN ZAID

F A C T U R E

N° : 158775 / 2023 du 11/11/2023

Nom patient	LAOUINI KHAOULA	Entrée	11/11/2023
	PAYANTS	Sortie	11/11/2023

Désignation des prestations	Nombre	Lettre Clé	Prix Unitaire	Montant
EXAMENS BIOLOGIE	1,00	B1360	1 305,60	1 305,60
			<i>Sous-Total</i>	1 305,60
Total Clinique				1 305,60

<i>Arrêtée la présente facture à la somme de :</i>	Total	1 305,60
MILLE TROIS CENT CINQ DIRHAMS SOIXANTE CENTIMES		

~~Self-Concept~~ ~~Relationships~~ ~~Reference~~
Self-Concept ~~Relationships~~ Reference
~~Self-Concept~~ Relationships Reference
Self-Concept Relationships Reference



Biochimie - Immunologie - Hématologie - Microbiologie - Anatomie pathologique

Identifiant du patient : H0123034237

Date de naissance : 01/08/1999

Sexe : F

Date de l'examen : 11/11/2023

Prélevé le : 11/11/2023 à 10:36

Edité le : 12/11/2023 à 15:18

TSH u.s. : 2.11 µUI/ml 0.40 - 4.40

(Test de 3ème génération / ARCHITECT Ci4100)

Mlle LAOUINI KHAOULA

Dossier N° : 23112597K

Service : SALLE DE PRÉLEVEMENT



THYROXINE LIBRE (T4L) : 0.94 ng/dl 0.70 - 1.48

(Chimiluminescence : CMIA / Architect Ci4100)

Le 12/11/2023 à 15:18

Signature

Pr. ZRARA Abdelhamid

Hôpital Universitaire International Cheikh Khalifa
Pr. ZRARA Abdelhamid
Bordeaux
1271148763

Le présent document est un rapport de laboratoire et doit être considéré comme une information confidentielle et non destinée à être communiquée à des tiers. Il ne peut être reproduit, modifié ou diffusé sans l'autorisation écrite de l'établissement qui l'a émis. Pour toute demande d'information supplémentaire, veuillez contacter le service de communication.

3 / 3



Biochimie - Immunologie - Hématologie - Microbiologie - Anatomie pathologique

Identifiant du patient : H0123034237

Date de naissance : 05/08/1999

Sexe : F

Date de l'examen : 11.11.2023

Prélevé le : 11/11/2023 à 10:36

Edité le : 12/11/2023 à 15:18

Mlle LAOUINI KHAOULA

Dossier N° : 23112597K

Service : SALLE DE PRÉLEVEMENT



BIOCHIMIE SANGUINE

FERRITINE SERIQUE : 32 ng/ml 20 - 200

(Chimiluminescence / Architect Abbott)

GLYCÉMIE A JEUN : 0.92 g/L

Consensus :

0.6 à 1 g/l : glycémie à jeun normale
1 g/l à 1.26 g/l : diminution de la tolérance au glucose
>1.26 g/l : Diabète (observé sur 2 prélèvements distincts)

HÉMOGLOBINE GLYQUÉE : 4.8 % 4.5 - 6.2

Note :

Situations qui sous-estiment le dosage de l'HbA1c :

- hypertriglycéridémie; insuffisance rénale; déficits en fer, vitamine B12, folates; splénectomie; abus d'opiacés, d'alcool ou d'acide acétysalicylique; présence d'hémoglobine fœtale (Hbf).

Situations qui sur-estiment le dosage de l'HbA1c :

- Maladie hépatique chronique, hémodialyse, hémolyse, transfusion sanguine, présence d'HbS et C, splénomégalie, certains médicaments (dapsone, antiviraux, interféron, fer, EPO, vitamines C et E)

DOSAGE DES VITAMINES

Échantillon primaire: Sérum

VITAMINE D2/D3 (25 OH VIT D) : 25.9 ng/ml

Carence en vitamine D : 10-30 ng/ml
Insuffisance en vitamine D : < 10 ng/ml

HORMONOLOGIE - ENDOCRINOLOGIE

Le 12/11/2023 à 15:18

Signature

Pr. ZRARA Abdelhamid



Le présent document est émis par l'unité de Biochimie et Pathologie médicale du Hôpital Universitaire International Cheikh Khalifa. Il ne peut être diffusé ou décliné sans l'autorisation écrite de l'établissement. Toute utilisation non autorisée sera considérée comme une violation de la propriété intellectuelle.



Biochimie - Immunologie - Hématologie - Microbiologie - Anatomie pathologique

Identifiant du patient : H0123034237

Date de naissance : 01/08/1999

Sexe : F

Date de l'examen : 11/11/2023

Prélevé le : 11/11/2023 à 10:36

Édité le : 12/11/2023 à 15:18

Mlle LAOUINI KHAOULA

Dossier N° : 23112597K

Service : SALLE DE PRÉLEVEMENT



HEMATOLOGIE CELLULAIRE

NUMÉRATION FORMULE SANGUINE

Echantillon prélevé: Sang total EDTA (Impédance électrique - Spectrophotométrie - Cytométrie en flux / Sysmex XN2000)

LIGNÉE ROUGE

Hématies	:	4.46	10 ¹² /l	3.8 - 5.9
Hémoglobine	:	13.7	g/dl	11.5 - 17.5
Hématocrite	:	36.9	%	34 - 53
VGM	:	82.7	fL	76 - 96
CCMH	:	37.1	g/dl	31 - 36
TCMH	:	30.7	pg	24.4 - 34.0

LIGNÉE BLANCHE

Leucocytes	:	7.22	10 ³ /mm ³	3.8 - 11.0
P. Neutrophiles	:	61.3	%	4.43 10 ³ /mm ³ 1.4 - 7.7
P. Eosinophiles	:	1.1	%	0.08 10 ³ /mm ³ 0.02 - 0.58
P. Basophiles	:	1.1	%	0.08 10 ³ /mm ³ < 0.11
Lymphocytes	:	30.7	%	2.22 10 ³ /mm ³ 1.0 - 4.8
Monocytes	:	5.8	%	0.42 10 ³ /mm ³ 0.15 - 1.00

PLAQUETTES

Plaquettes	:	282	10 ³ /mm ³	150 - 445
------------	---	-----	----------------------------------	-----------

Le 12/11/2023 à 15:18

Signature

Pr. ZRARA Abdelhamid



Conformément au règlement de l'Ordre des Médecins et du Conseil National de la Formation Continue et de la Recherche Médicale, ce document est destiné à être conservé par le patient et son médecin traitant pour une durée maximale de trois mois à compter de sa date d'émission.

Dr. Fadwa LAHLOU

Dermatologue - Vénérénologue

Lauréate de la Faculté de Médecine
de Casablanca

Ancien Interne du CHU Ibn Rochd
Casablanca

الدكتورة فدوى لحلو

أخصائية في أمراض الجلد، الشعر والأظافر

الأمراض التناسلية

خريجة كلية الطب والصيدلة بالدار البيضاء

طبيبة داخلية سابقاً بالمستشفى الجامعي

ابن رشد الدار البيضاء

INP:091.250.183

Casablanca, le 03/11/2023

Mme Khoudia Laouni

- ① Istaçys ~~1S~~ 100ml
22,00 Dhs 1cp/j à midi p't 3 mois
- ② Epi Duogel crème (1 pour pc) 1soir 1/2 p't 3 mois
146,60 à alterner avec :
- ③ Sébionex trio ACM 1soir 1/2 p't 3 mois
- ④ Effectuer micropeling gel p't 3 mois
- ⑤ Encrin oil control : l'appl 1/2 h si UV

تقاطع شارع أنوال و عبد الكريم الرأيس إقامة عبد المؤمن عمار رقم 10

شقة رقم 3 ، الطابق الأول - الدار البيضاء - الهاتف: 05 22 23 60 85 - المحمول: 06 73 53 88 84

Angle Bd. Anoual et Abdekrim Raiss Résidence Abdelloumen Imm. 10

1er Etage Appt. N° 3 - Casablanca - Tél.: 05 22 23 60 85 - GSM : 06 73 53 88 84

⑥ Zinc 1x1j le matin
3 ml sis

⑦ Maelys. Ortie Prêle
gélules 1gel/1j pft 3ml
(avec la biotine)
à midi

⑧ Préparation NS
34,70 [Skinos alis Rotia (1)
43,50 [Mycoster + spray (1)
(pour le cuir chevelu) pft 15j
2 x 1j pft 15j

pu tous les 2 j. 15j

PHARMACIE AN-NIA
Loyerement Assafa - Imm 18, 4A - Oujda
Casablanca - Tel: 0522 92 18 53

pft 15j

⑨ Epta DS Shampooing
laisser 15min pu 15ml ou

⑩ Capiderma Masque
42,80 à la Keratine
laisser 30 min zinc

Dr. Fadwa LAZOUR
Dermatologue - Vénérologue
Angle Bd. Annouar et Av. Abdellatif Ben Yousfi - 05 22 23 60 85
Res: Abdellatif Ben Yousfi - 05 22 23 60 84
Tel: 06 73 50 88 84



HÔPITAL UNIVERSITAIRE
INTERNATIONAL CHEIKH KHALIFA
HUICK

Date : ۱۴/۱۱/۲۰۱۳

Quittance - Paiement espèces 0828726

IPP :

N° D'admission : **Montant :** 1305,60

Patient : CTOURNI KMOUWLA

Payé par : Caisse -



Cachet

Dr. Fadwa LAHLOU

Dermatologue - Vénéréologue

Lauréate de la Faculté de Médecine
de Casablanca

Ancien Interne du CHU Ibn Rochd
Casablanca



الدكتورة فدوى لحلو

أخصائية في أمراض الجلد، الشعر والأظافر

الأمراض التناسلية

خريجة كلية الطب والصيدلة بالدار البيضاء

طبيبة داخلية سابقاً بالمستشفى الجامعي

ابن رشد الدار البيضاء

Casablanca, le 16/11/2023

Melle

Laouini Khaoula

① Ferme x au poile

60,00 x ② SV au poile le soir

3 mois

② U, + D 3 SV BON

20,00 x ⑥ lamp / 15 jet 3 mois
(12 au poiles)

66540



تقاطع شارع أنوال وعبد الكريم الرأيس إقامة عبد المؤمن عماره رقم 10
شقة رقم 3 ، الطابق الأول ، الدار البيضاء . الهاتف : 05 22 23 60 85 . المحمول : 06 73 53 88 84

Angle Bd. Anoual et Abdekrim Raiss Résidence Abdelmoumen Imm. 10
1er Etage Appt. N° 3 - Casablanca - Tél.: 05 22 23 60 85 - GSM : 06 73 53 88 84

Dr. Fadwa LAHLOU

Dermatologue - Vénéréologue

Lauréate de la Faculté de Médecine
de Casablanca

Ancien Interne du CHU Ibn Rochd
Casablanca

الدكتورة فدوا لحلو

أخصائية في أمراض الجلد، الشعر والأظافر

الأمراض التناسلية

خريجة كلية الطب والصيدلة بالدار البيضاء

طبيبة داخلية سابقاً بالمستشفى الجامعي

ابن رشد الدار البيضاء

INP:091.250.183

Casablanca, le 03/11/2023

Mme Khadra Laouini

Femtinérerie

NFS - pg

Dosage

Dr + D

TSH - Tg

Gaj - HbA1C

Dr. Fadwa LAHLOU
Dermatologue - Vénérologue
Angle Bd. Anoual et Rue Abdekrim Raiss
Rés. Abdelmoumen Immeuble 10, 1er Etage Casa
Tél.: 06 73 53 88 84 / 05 22 23 60 85

تقاطع شارع أنسوان و عبد الكريم الرايس إقامة عبد المؤمن مسارة رقم 10
شقة رقم 3 ، الطابق الأول . الدار البيضاء . الهاتف . 06 73 53 88 84 . المحمول . 05 22 23 60 85

Angle Bd. Anoual et Abdekrim Raiss Résidence Abdelmoumen Immeuble 10
1er Etage Appart. N° 3 - Casablanca - Tél.: 05 22 23 60 85 - GSM : 06 73 53 88 84

thrombocytopénie, neutropénie, éosinophilie.

- Une hyperazotémie extrarénale, en relation avec un effet anti-anabolique et pouvant être majorée par l'association avec les diurétiques, a été signalée avec les tétracyclines. Cette hyperazotémie n'a pas été observée à ce jour avec la doxycycline.

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions

Contre-indiquées : Rétinoïdes (voie générale) : risque d'hypertension intracrânienne.

Nécessitant des précautions d'emploi : Anticonvulsivants inducteurs enzymatiques, Didanosine, Fer (sels de), Anticoagulants oraux.

A prendre en compte : Sels de zinc.

e) Grossesse -Allaitement

Grossesse : L'administration des cyclines au cours du 2^{ème} et 3^{ème} trimestres expose le fœtus au risque de coloration des dents de lait. En conséquence, par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser les cyclines pendant le 1^{er} trimestre de la grossesse.

A partir du 2^{ème} trimestre de la grossesse, l'administration des cyclines est contre-indiquée.

Allaitement : En cas de traitement par ce médicament, l'allaitement est déconseillé.

4. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Administrer au milieu d'un repas avec un verre d'eau (100 ml) et au moins une heure avant le coucher.

En cas d'irritation gastrique, il est proposé d'administrer la Doxycycline avec du lait.

Posologie :

Adulte :

Sujet de poids supérieur à 60 kg : 200 mg par jour en une prise.

Sujet de poids inférieur à 60 kg : 200 mg le premier jour, 100 mg les jours suivants en une prise.

Cas particuliers :

Gonococcies aigües :

Adulte du sexe masculin : 300 mg le 1^{er} jour (en 2 prises) suivis de 200 mg par jour pendant 2 à 4 jours ou un traitement minute de 500 mg ou de 2 doses de 300 mg administrées à 1 heure d'intervalle ;

Adulte du sexe féminin : 200 mg par jour.

Syphilis primaire et secondaire : 300 mg par jour en 3 prises pendant au moins 10 jours.

Urétrite non compliquée , endocervicite, rectite dues à Chlamydia trachomatis : 200 mg par jour pendant au moins 10 jours.

Acné : 100 mg/jour pendant au moins trois mois. Dans certains cas, un traitement à demi-dose peut être utilisé.

Rosacée dans ses manifestations cutanées ou oculaires : 100 mg par jour pendant 3 mois. Aucune donnée clinique n'est disponible au-delà de 3 mois de traitement.

Situations particulières :

Maladie du charbon : Traitement prophylactique post-exposition et traitement curatif des personnes symptomatiques pouvant recevoir un traitement per os, soit d'emblée soit en relais d'un traitement parentéral : 4 mg/kg/jour en 2 prises sans dépasser la posologie adulte (200 mg/jour).

La durée du traitement est de 8 semaines lorsque l'exposition au charbon est avérée.

Enfant de plus de 8 ans :

4 mg/kg/jour.

5. CONDITIONS DE CONSERVATION

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

6. CONDITIONS DE DELIVRANCE

Ce médicament est inscrit en Liste I (Tableau A).



Laboratoires SYNTHEMEDIC
20,22- Rue Zoubeir Bou Al Aouam
Roches Noires - Casablanca

ISTACYNE

Doxycycline

Comprimés
Boîte de 10

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) Composition qualitative et quantitative

ISTACYNE 100 mg comprimés :

Doxycycline..... 100 mg

Excipients..... q.s. pour un comprimé

ISTACYNE 200 mg comprimés :

Doxycycline..... 200 mg

Excipients..... q.s. pour un comprimé

b) Formes et présentations pharmaceutiques

ISTACYNE Comprimés dosés à 100 mg, Boîte de 10.

ISTACYNE Comprimés dosés à 200 mg, Boîte de 10.

c) Classe pharmaco-thérapeutique

Antibactériens à usage systémique.

2. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Elles sont limitées aux infections suivantes :

Brucellose, Pasteurellose, Infections pulmonaires, génito-urinaires et ophtalmiques à chlamydiae, Infections pulmonaires, génito-urinaires à mycoplasmes, Rickettsioses, Coxiella burnetii (fièvre Q), Gonococcie, Infections ORL et bronchopulmonaires à Haemophilus influenzae, en particulier exacerbations aiguës de bronchites chroniques, Tréponèmes (dans la syphilis, les tétracyclines ne sont indiquées qu'en cas d'allergie aux bétalactamines), Spirochètes (maladie de Lyme, leptospirose), Choléra, Acné inflammatoire moyenne et sévère et composante inflammatoire des acnés mixtes, Rosacée dans ses manifestations cutanées ou oculaires.

Situations particulières :

Traitements prophylactique post-exposition et traitement curatif de la maladie du charbon.

Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

3. ATTENTION !

a) Contre-indications

Absolues :

- Allergie aux antibiotiques de la famille des tétracyclines,
- Enfant de moins de 8 ans, en raison du risque de coloration permanente dentaire.
- Rétinoïdes par voie générale : cf. interactions.
- Chez la femme enceinte à partir du 2ème trimestre de la grossesse : cf GROSSESSES & ALLAITEMENT.

b) Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales

En raison des risques de photosensibilisation, il est conseillé d'éviter toute exposition au soleil pendant le traitement qui doit être interrompu en cas d'apparition de manif.

En raison des risques d'atteintes œsophagiennes, il est important de faire resp

c) Effets Indésirables

- Dyschromie dentaire ou hypoplasie de l'email en cas d'administration chez l'enfant.
- Troubles digestifs (nausées, épigastralgies, diarrhées, anorexie, glossite, entéroco.
- Survenue possible de dysphagie, d'œsophagite, d'ulcérations œsophagiennes, favorisé par la position couchée et/ou avec une faible quantité d'eau.
- Réactions allergiques : urticaire, rash, prurit, œdème de Quincke, réaction anaphylactique, péricardite, exacerbation d'un lupus érythémateux préexistant, Réactions de photosensibilité, d'érythrodermie,
- Des cas de troubles hématologiques ont été décrits lors de traitements par des tétracyclines : anémie hémolytique,

PPV : 22,00

LOT :

PER :



ISTACYNE

Doxycycline

Comprimés
Boîte de 10

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) Composition qualitative et quantitative

ISTACYNE 100 mg comprimés :

Doxycycline..... 100 mg

Excipients..... q.s. pour un comprimé

ISTACYNE 200 mg comprimés :

Doxycycline..... 200 mg

Excipients..... q.s. pour un comprimé

b) Formes et présentations pharmaceutiques

ISTACYNE Comprimés dosés à 100 mg, Boîte de 10.

ISTACYNE Comprimés dosés à 200 mg, Boîte de 10.

c) Classe pharmaco-thérapeutique

Antibactériens à usage systémique.

2. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Elles sont limitées aux infections suivantes :

Brucellose, Pasteurellose, Infections pulmonaires, génito-urinaires et ophtalmiques à chlamydiae, Infections pulmonaires, génito-urinaires à mycoplasmes, Rickettsioses, Coxiella burnetii (fièvre Q), Gonococcie, Infections ORL et bronchopulmonaires à Haemophilus influenzae, en particulier exacerbations aiguës de bronchites chroniques, Tréponèmes (dans la syphilis, les tétracyclines ne sont indiquées qu'en cas d'allergie aux bétalactamines), Spirochètes (maladie de Lyme, leptospirose), Choléra, Acné inflammatoire moyenne et sévère et composante inflammatoire des acnés mixtes, Rosacée dans ses manifestations cutanées ou oculaires.

Situations particulières :

Traitements prophylactique post-exposition et traitement curatif de la maladie du charbon.

Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

3. ATTENTION !

a) Contre-indications

Absolues :

- Allergie aux antibiotiques de la famille des tétracyclines,
- Enfant de moins de 8 ans, en raison du risque de coloration permanente dentaire.
- Rétinoïdes par voie générale : cf. interactions.
- Chez la femme enceinte à partir du 2ème trimestre de la grossesse : cf GROSSESSES & ALLAITEMENT.

b) Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales

En raison des risques de photosensibilisation, il est conseillé d'éviter toute exposition au soleil pendant le traitement qui doit être interrompu en cas d'apparition de manif.

En raison des risques d'atteintes œsophagiennes, il est important de faire resp

c) Effets Indésirables

- Dyschromie dentaire ou hypoplasie de l'email en cas d'administration chez l'enfant.
- Troubles digestifs (nausées, épigastralgies, diarrhées, anorexie, glossite, entéroco.
- Survenue possible de dysphagie, d'œsophagite, d'ulcérations œsophagiennes, favorisé par la position couchée et/ou avec une faible quantité d'eau.
- Réactions allergiques : urticaire, rash, prurit, œdème de Quincke, réaction anaphylactique, péricardite, exacerbation d'un lupus érythémateux préexistant, Réactions de photosensibilité, d'érythrodermie,
- Des cas de troubles hématologiques ont été décrits lors de traitements par des tétracyclines : anémie hémolytique,

PPV : 22,00

LOT :

PER :



ISTACYNE

Doxycycline

Comprimés
Boîte de 10

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) Composition qualitative et quantitative

ISTACYNE 100 mg comprimés :

Doxycycline..... 100 mg

Excipients..... q.s. pour un comprimé

ISTACYNE 200 mg comprimés :

Doxycycline..... 200 mg

Excipients..... q.s. pour un comprimé

b) Formes et présentations pharmaceutiques

ISTACYNE Comprimés dosés à 100 mg, Boîte de 10.

ISTACYNE Comprimés dosés à 200 mg, Boîte de 10.

c) Classe pharmaco-thérapeutique

Antibactériens à usage systémique.

2. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Elles sont limitées aux infections suivantes :

Brucellose, Pasteurellose, Infections pulmonaires, génito-urinaires et ophtalmiques à chlamydiae, Infections pulmonaires, génito-urinaires à mycoplasmes, Rickettsioses, Coxiella burnetii (fièvre Q), Gonococcie, Infections ORL et bronchopulmonaires à Haemophilus influenzae, en particulier exacerbations aiguës de bronchites chroniques, Tréponèmes (dans la syphilis, les tétracyclines ne sont indiquées qu'en cas d'allergie aux bétalactamines), Spirochètes (maladie de Lyme, leptospirose), Choléra, Acné inflammatoire moyenne et sévère et composante inflammatoire des acnés mixtes, Rosacée dans ses manifestations cutanées ou oculaires.

Situations particulières :

Traitements prophylactique post-exposition et traitement curatif de la maladie du charbon.

Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

3. ATTENTION !

a) Contre-indications

Absolues :

- Allergie aux antibiotiques de la famille des tétracyclines,
- Enfant de moins de 8 ans, en raison du risque de coloration permanente dentaire.
- Rétinoïdes par voie générale : cf. interactions.
- Chez la femme enceinte à partir du 2ème trimestre de la grossesse : cf GROSSESSES & ALLAITEMENT.

b) Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales

En raison des risques de photosensibilisation, il est conseillé d'éviter toute exposition au soleil pendant le traitement qui doit être interrompu en cas d'apparition de manif.

En raison des risques d'atteintes œsophagiennes, il est important de faire resp

c) Effets Indésirables

- Dyschromie dentaire ou hypoplasie de l'email en cas d'administration chez l'enfant.
- Troubles digestifs (nausées, épigastralgies, diarrhées, anorexie, glossite, entéroco.
- Survenue possible de dysphagie, d'œsophagite, d'ulcérations œsophagiennes, favorisé par la position couchée et/ou avec une faible quantité d'eau.
- Réactions allergiques : urticaire, rash, prurit, œdème de Quincke, réaction anaphylactique, péricardite, exacerbation d'un lupus érythémateux préexistant, Réactions de photosensibilité, d'érythrodermie,
- Des cas de troubles hématologiques ont été décrits lors de traitements par des tétracyclines : anémie hémolytique,

PPV : 22,00

LOT :

PER :



ISTACYNE

Doxycycline

Comprimés
Boîte de 10

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) Composition qualitative et quantitative

ISTACYNE 100 mg comprimés :

Doxycycline..... 100 mg

Excipients..... q.s. pour un comprimé

ISTACYNE 200 mg comprimés :

Doxycycline..... 200 mg

Excipients..... q.s. pour un comprimé

b) Formes et présentations pharmaceutiques

ISTACYNE Comprimés dosés à 100 mg, Boîte de 10.

ISTACYNE Comprimés dosés à 200 mg, Boîte de 10.

c) Classe pharmaco-thérapeutique

Antibactériens à usage systémique.

2. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Elles sont limitées aux infections suivantes :

Brucellose, Pasteurellose, Infections pulmonaires, génito-urinaires et ophtalmiques à chlamydiae, Infections pulmonaires, génito-urinaires à mycoplasmes, Rickettsioses, Coxiella burnetii (fièvre Q), Gonococcie, Infections ORL et bronchopulmonaires à Haemophilus influenzae, en particulier exacerbations aiguës de bronchites chroniques, Tréponèmes (dans la syphilis, les tétracyclines ne sont indiquées qu'en cas d'allergie aux bétalactamines), Spirochètes (maladie de Lyme, leptospirose), Choléra, Acné inflammatoire moyenne et sévère et composante inflammatoire des acnés mixtes, Rosacée dans ses manifestations cutanées ou oculaires.

Situations particulières :

Traitements prophylactique post-exposition et traitement curatif de la maladie du charbon.

Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

3. ATTENTION !

a) Contre-indications

Absolues :

- Allergie aux antibiotiques de la famille des tétracyclines,
- Enfant de moins de 8 ans, en raison du risque de coloration permanente dentaire.
- Rétinoïdes par voie générale : cf. interactions.
- Chez la femme enceinte à partir du 2ème trimestre de la grossesse : cf GROSSESSES & ALLAITEMENT.

b) Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales

En raison des risques de photosensibilisation, il est conseillé d'éviter toute exposition au soleil pendant le traitement qui doit être interrompu en cas d'apparition de manif.

En raison des risques d'atteintes œsophagiennes, il est important de faire resp

c) Effets Indésirables

- Dyschromie dentaire ou hypoplasie de l'email en cas d'administration chez l'enfant.
- Troubles digestifs (nausées, épigastralgies, diarrhées, anorexie, glossite, entéroco.
- Survenue possible de dysphagie, d'œsophagite, d'ulcérations œsophagiennes, favorisé par la position couchée et/ou avec une faible quantité d'eau.
- Réactions allergiques : urticaire, rash, prurit, œdème de Quincke, réaction anaphylactique, péricardite, exacerbation d'un lupus érythémateux préexistant, Réactions de photosensibilité, d'érythrodermie,
- Des cas de troubles hématologiques ont été décrits lors de traitements par des tétracyclines : anémie hémolytique,

PPV : 22,00

LOT :

PER :



ISTACYNE

Doxycycline

Comprimés
Boîte de 10

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) Composition qualitative et quantitative

ISTACYNE 100 mg comprimés :

Doxycycline..... 100 mg

Excipients..... q.s. pour un comprimé

ISTACYNE 200 mg comprimés :

Doxycycline..... 200 mg

Excipients..... q.s. pour un comprimé

b) Formes et présentations pharmaceutiques

ISTACYNE Comprimés dosés à 100 mg, Boîte de 10.

ISTACYNE Comprimés dosés à 200 mg, Boîte de 10.

c) Classe pharmaco-thérapeutique

Antibactériens à usage systémique.

2. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Elles sont limitées aux infections suivantes :

Brucellose, Pasteurellose, Infections pulmonaires, génito-urinaires et ophtalmiques à chlamydiae, Infections pulmonaires, génito-urinaires à mycoplasmes, Rickettsioses, Coxiella burnetii (fièvre Q), Gonococcie, Infections ORL et bronchopulmonaires à Haemophilus influenzae, en particulier exacerbations aiguës de bronchites chroniques, Tréponèmes (dans la syphilis, les tétracyclines ne sont indiquées qu'en cas d'allergie aux bétalactamines), Spirochètes (maladie de Lyme, leptospirose), Choléra, Acné inflammatoire moyenne et sévère et composante inflammatoire des acnés mixtes, Rosacée dans ses manifestations cutanées ou oculaires.

Situations particulières :

Traitements prophylactique post-exposition et traitement curatif de la maladie du charbon.

Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

3. ATTENTION !

a) Contre-indications

Absolues :

- Allergie aux antibiotiques de la famille des tétracyclines,
- Enfant de moins de 8 ans, en raison du risque de coloration permanente dentaire.
- Rétinoïdes par voie générale : cf. interactions.
- Chez la femme enceinte à partir du 2ème trimestre de la grossesse : cf GROSSESSES & ALLAITEMENT.

b) Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales

En raison des risques de photosensibilisation, il est conseillé d'éviter toute exposition au soleil pendant le traitement qui doit être interrompu en cas d'apparition de manifestations cutanées. En raison des risques d'atteintes œsophagiennes, il est important de faire boire.

c) Effets Indésirables

- Dyschromie dentaire ou hypoplasie de l'email en cas d'administration chez l'enfant.
- Troubles digestifs (nausées, épigastralgies, diarrhées, anorexie, glossite, entéroco.
- Survenue possible de dysphagie, d'œsophagite, d'ulcérations œsophagiennes, favorisé par la position couchée et/ou avec une faible quantité d'eau.
- Réactions allergiques : urticaire, rash, prurit, œdème de Quincke, réaction anaphylactique, péricardite, exacerbation d'un lupus érythémateux préexistant, Réactions de photosensibilisation, d'érythrodermie,
- Des cas de troubles hématologiques ont été décrits lors de traitements par des tétracyclines : anémie hémolytique,

PPV : 22,00

LOT :

PER :



ISTACYNE

Doxycycline

Comprimés
Boîte de 10

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) Composition qualitative et quantitative

ISTACYNE 100 mg comprimés :

Doxycycline..... 100 mg

Excipients..... q.s. pour un comprimé

ISTACYNE 200 mg comprimés :

Doxycycline..... 200 mg

Excipients..... q.s. pour un comprimé

b) Formes et présentations pharmaceutiques

ISTACYNE Comprimés dosés à 100 mg, Boîte de 10.

ISTACYNE Comprimés dosés à 200 mg, Boîte de 10.

c) Classe pharmaco-thérapeutique

Antibactériens à usage systémique.

2. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Elles sont limitées aux infections suivantes :

Brucellose, Pasteurellose, Infections pulmonaires, génito-urinaires et ophtalmiques à chlamydiae, Infections pulmonaires, génito-urinaires à mycoplasmes, Rickettsioses, Coxiella burnetii (fièvre Q), Gonococcie, Infections ORL et bronchopulmonaires à Haemophilus influenzae, en particulier exacerbations aiguës de bronchites chroniques, Tréponèmes (dans la syphilis, les tétracyclines ne sont indiquées qu'en cas d'allergie aux bétalactamines), Spirochètes (maladie de Lyme, leptospirose), Choléra, Acné inflammatoire moyenne et sévère et composante inflammatoire des acnés mixtes, Rosacée dans ses manifestations cutanées ou oculaires.

Situations particulières :

Traitements prophylactique post-exposition et traitement curatif de la maladie du charbon.

Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

3. ATTENTION !

a) Contre-indications

Absolues :

- Allergie aux antibiotiques de la famille des tétracyclines,
- Enfant de moins de 8 ans, en raison du risque de coloration permanente dentaire.
- Rétinoïdes par voie générale : cf. interactions.
- Chez la femme enceinte à partir du 2ème trimestre de la grossesse : cf GROSSESSES ET ALLAITEMENT.

b) Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales

En raison des risques de photosensibilisation, il est conseillé d'éviter toute exposition au soleil pendant le traitement qui doit être interrompu en cas d'apparition de manifestations cutanées. En raison des risques d'atteintes œsophagiennes, il est important de faire boire.

c) Effets Indésirables

- Dyschromie dentaire ou hypoplasie de l'email en cas d'administration chez l'enfant.
- Troubles digestifs (nausées, épigastralgies, diarrhées, anorexie, glossite, entéroco.
- Survenue possible de dysphagie, d'œsophagite, d'ulcérations œsophagiennes, favorisé par la position couchée et/ou avec une faible quantité d'eau.
- Réactions allergiques : urticaire, rash, prurit, œdème de Quincke, réaction anaphylactique, péricardite, exacerbation d'un lupus érythémateux préexistant, Réactions de photosensibilisation, d'érythrodermie,
- Des cas de troubles hématologiques ont été décrits lors de traitements par des tétracyclines : anémie hémolytique,

PPV : 22,00

LOT :

PER :



MYCOSTER® 1%

Ciclopiroxolamine

Solution
pour application cutanée

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

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

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE MYCOSTER 1 %, solution pour application cutanée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER MYCOSTER 1 %, solution pour application cutanée ?

3. COMMENT UTILISER MYCOSTER 1 %, application cutanée ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INÉVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER MYCOSTER pour application cutanée ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE MYCOSTER 1 %, solution pour application cutanée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTIFONGIQUE A USAGE TOPIQUE.

D01AE14

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement des mycoses de la peau ou des ongles (affectées aux champignons) surinfectées ou non par des bactéries.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER MYCOSTER 1 %, solution pour application cutanée ?

N'utilisez jamais MYCOSTER 1 %, solution pour application cutanée dans les cas suivants :

- en cas d'allergies à l'un des composants du médicament.

4350

MYCOSTER 1%
Solution 30 ml



6 118000 011125

Skinosalic

Formes et présentations :

Pommade : Tube de 30g

Lotion : Flacon de 30g

Composition :

Bétaméthasone (DCI)
diproionate exprimé en
bétaméthasone.....
Acide salicylique.....
Excipients q.s.p.....

SKINOSALIC® Pommade	SKINOSALIC® Lotion
0,05g	0,05g
3,00g	2,00g
100,00g	100,00g

Propriétés :

- Skinosalic associe dans sa formule, un dermo-corticostéroïde d'activité forte (classe II) : Le Bétaméthasone et un kératolytique : l'acide salicylique.

Indications :

- Dermatoses corticosensibles à composante kératosique ou squameuse :
- lichenification
- psoriasis
- lichen

- dermite séborrhéique à l'exception du visage.
- la forme lotion adaptée plus particulièrement au traitement des affections du cuir chevelu, des régions pileuses et des plis.

Contre indications :

- Infections bactériennes, virales, fongiques, primitives et parasitaires, même si elles comportent une composante inflammatoire.
- Lésions ulcérées
- Acné et rosacée
- Hypersensibilité à l'un des -

Effets indésirables :

- Sont à craindre en cas d'usage prolongé : atrophie cutanée, télangiectasies, vergetures, purpura ecchymotique secondaire à l'atrophie, fragilité cutanée.

- Au visage, les corticoïdes peuvent créer une dermatite péri-orale ou bien créer ou aggraver une rosacée.

- Peut être observé un retard de cicatrisation des plaies atones, des escarres et des ulcères de jambes.

- Possibilité d'effets systémiques liés au corticoïde et/ou à l'acide salicylique.

- Ont été rapportées : éruptions acnéiformes ou pustuleuses, hypertrichose, dépigmentation.

Mises en garde et précautions d'emploi :

- Si une intolérance locale apparaît, le traitement doit être interrompu et la cause doit être recherchée.

- Chez le nourrisson et le jeune enfant, il est préférable d particulièrement des phénomènes d'occlusion spontanée sous les culottes imperméables.

- Skinosalic n'est pas destinée à l'usage ophtalmique sur les muqueuses.

- L'utilisation prolongée sur le visage des corticoïdes à d'une dermite cortico-induite et paradoxalement cortico

Posologie et mode d'emploi :

- Etaler doucement la pommade ou la lotion sur les lésions.

- Dans les affections du cuir chevelu, la lotion sera appliquée largement la surface à traiter.

- Les applications seront limitées à 2 fois par jour pendant l'application. L'augmentation du nombre d'applications risquerait d'aggraver les effets thérapeutiques.

Conservation :

A conserver à l'abri de la chaleur

Skinosalic Lotion
Flacon de 30g



6 118000 091578

méfier
lis ou

0g

LOT: 4029
PER : 05 - 26
P.P.V: 34 DH 70

Liste I



Epiduo 0,1% / 2,5%, gel

adapalène / peroxyde de benzoyle

EPIDUO GEL

Tube de 30 g

PPV: 146,60 DH

AMM N°02 / 14 DMP / 21 / NRQ

Distribué par SOTHENA

B.P. N°1,27182-Bouskoura

6 118001 071692

EPIDUO 0,1% / 2,5%, gel,
Adapalene/Peroxyde de benzoyle



Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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.

سيدلانسي
المعوي وبالتالي من

(تخلخل العظم) مثل

تهاب المفاصل.

الغدة الدرقية قليلة

الرعاشي

ردع الأعضاء أو

ية فيربلكس 40 ملخ

ناه، لأبد من الفصل

الية مدة لا تقل عن

ل الذين يعانون من

يعانون من فرط

ني مثل أوميرازول،

احت عن الدم الخفي

دية والمشروبات:

ي تخفض امتصاص

4 ملخ عن مدة لا تقل

ن هذه الأخيرة يجب

عصير الحمضيات

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

</

سيدلانسي
المعوى وبالتالي من

(تخلخل العظم) مثل

تهاب المفاصل.

الغدة الدرقية قليلة

الرعاشي

ردع الأعضاء أو

ية فيربلكس 40 ملخ

ناه، لأبد من الفصل

الية مدة لا تقل عن

ل الذين يعانون من

يعانون من فرط

ني مثل أوميرازول،

احت عن الدم الخفي

دية والمشروبات:

ي تخفض امتصاص

4 ملخ عن مدة لا تقل

ن هذه الأخيرة يجب

عصير الحمضيات

ـ

نقص الحديد، ليس

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

قد يسبب السوربيتول اضطرابات معوية وتأثير تسهيل خفيف
يحتوي هذا الدواء على 61.1 ملخ من البروبيلين غليكول في كل قنبلة،
ما يعادل 4.1 ملخ/ملل. إذا كان عمر الطفل أقل من 6 أشهر تحدث
طبيبك أو الصيدلي، خاصة إذا كان الطفل قد تلقى أدوية أخرى تحت
على البروبيلين غليكول أو الكحول.

يحتوي هذا الدواء على 38.4 ملخ صوديوم المكون الرئيسي
المائدة/ملح الطعام) في كل قنبلة. وهذا يعادل 1.9% من الحد الأقصى
الموصى به يومياً من الصوديوم للبالغين.

قد يسبب فيربلكس ردود فعل تحسسية (ربما متأخرة) لانه يحتوي
ملح الصوديوم من مادة البروبيل بارا هيدروكسبيزنوزات (E-217)، و
الصوديوم ميتيل بارا هيدروكسبيزنوزات (E-219).

3. كيفية تناول فيربلكس 40 ملخ محلول لشرب:

اتبع بالضبط المقاييس الموصوفة من قبل طبيبك أو الصيدلاني. إذا
لديك شك، استشر طبيبك. لا تأخذ دوائك.
طبيبك يحدد لك مدة العلاج. لا توقف العلاج لأنك لن تحصل على النتائج
المرجوة. يفضل تناول هذا الدواء قبل ساعات قليلة من وجبات الطعام.
محتوى القارورة ممكن أن يأخذ مباشرة أو يخفف بماء.
الجرعات المعتادة هي:

الكبار: 1 إلى 2 قارورات في اليوم، حسب تعليمات طبيبك (ما يعادل 40-80 ملخ من الحديد) في جرعتين.

الأطفال: 1.5 مل/كلغ/يوم (ما يعادل 4 ملخ من الحديد/كلغ/يوم)
جرعتين، أو حسب تعليمات طبيبك.

مدة العلاج تعتمد على طبيعة وأهمية نقص الحديد. يجب أن يسمح
العلاج حتى يتم استعادة مخزون الحديد في الجسم.
أخبر طبيبك إذا أتبين لك أن نتيجة العلاج بفيربلكس جيدة جداً أو ضعيفة.

إذا تناولت جرعات أكثر من اللازم من فيربلكس 40 ملخ محلول
لشرب مالذي يجب عمله:

استشر فوراً طبيبك أو الصيدلاني أو اتصل بمركز مكافحة التسمم
والبيضة الدوائية الهاتف: 00212.537.68.64.64.

إذا نسيت أن تأخذ فيربلكس 40 ملخ محلول لشرب:

لاتأخذ جرعتين مرة واحدة قصد تعويض الجرعة المنسية.

إذا نسيت أن تأخذ جرعة، يجب أخذها في أسرع وقت ممكن، وتواكب
وقت العلاج العادي.

إذا كان لديك شك في استعمال هذا الدواء، استشر طبيبك
الصيدلاني.

4. التأثيرات الغير مرغوب فيها:

شأنه في ذلك شأن كل الأدوية، فيربلكس 40 ملخ محلول لشرب يمكن
 تكون له تأثيرات غير مرغوب فيها، دون أن يعني ذلك أن كل الأشخاص
يعانون منها.

التأثيرات الغير مرغوب فيها التالية تتحدد في (ترددات غير معروفة)

بة: الام في المعدة، غثيان، إمساك أو إمساك
يقي تخفيض الجرعة أو عند الضرورة أو

ريح تحت الجلد:

FERPLEX®
40 mg

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Flacons buvables

PPV 60,00 Dhs



6 118001 440016

سيدلانسي
المعوي وبالتالي من

(تخلخل العظم) مثل

تهاب المفاصل.

الغدة الدرقية قليلة

الرعاشي

ردع الأعضاء أو

ية فيربلكس 40 ملخ

ناه، لأبد من الفصل

الية مدة لا تقل عن

الذين يعانون من

يعانون من فرط

ني مثل أوميرازول،

احت عن الدم الخفي

دية والمشروبات:

ي تخفض امتصاص

4 ملخ عن مدة لا تقل

عن هذه الأخيرة يجب

عصير الحمضيات

وغيرها من المشروبات

نقص الحديد، ليس

نقص الحديد، ليس

للات.

شانه في ذلك شأن كل الأدوية، فيربلكس 40 ملخ محلول لشرب يمكن

تكون له تأثيرات غير مرغوب فيها، دون أن يعني ذلك أن كل الأشخاص

يعانون منها.

التأثيرات الغير مرغوب فيها التالية تتعدد في (ترددات غير معروفة)

بة: الام في المعدة، غثيان، إمساك أو إمساك أو إمساك أو إمساك

يق تخفيض الجرعة أو عند الضرورة أو

ميج تحت الجلد :

FERPLEX® 40 mg

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Flacons buvables

PPV 60,00 Dhs



6 118001 440016

سيدلانسي
المعوي وبالتالي من

(تخلخل العظم) مثل

تهاب المفاصل.

الغدة الدرقية قليلة

الرعاشي

ردع الأعضاء أو

ية فيربلكس 40 ملخ

ناه، لإبد من الفصل

الية مدة لا تقل عن

الذين يعانون من

يعانون من فرط

ني مثل أوميرازول،

احت عن الدم الخفي

دية والمشروبات:

ي تخفض امتصاص

4 ملخ عن مدة لا تقل

عن هذه الأخيرة يجب

عصير الحمضيات

وغيرها من المشروبات

نقص الحديد، ليس

نقص الحديد، ليس

للات.

شانه في ذلك شأن كل الأدوية، فيربلكس 40 ملخ محلول لشرب يمكن

تكون له تأثيرات غير مرغوب فيها، دون أن يعني ذلك أن كل الأشخاص

يعانون منها.

التأثيرات الغير مرغوب فيها التالية تتعدد في (ترددات غير معروفة)

بة: الام في المعدة، غثيان، إمساك أو إمساك أو إمساك أو إمساك

يق تخفيض الجرعة أو عند الضرورة أو

ميج تحت الجلد :

FERPLEX® 40 mg

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Flacons buvables

PPV 60,00 Dhs



6 118001 440016

سيدلانسي
المعوي وبالتالي من

(تخلخل العظم) مثل

تهاب المفاصل.

الغدة الدرقية قليلة

الرعاشي

ردع الأعضاء أو

ية فيربلكس 40 ملخ

ناه، لأبد من الفصل

الية مدة لا تقل عن

ل الذين يعانون من

يعانون من فرط

ني مثل أوميرازول،

احت عن الدم الخفي

دية والمشروبات:

ي تخفض امتصاص

4 ملخ عن مدة لا تقل

ن هذه الأخيرة يجب

عصير الحمضيات

ـ

نقص الحديد، ليس

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

قد يسبب السوربيتول اضطرابات معوية وتأثير تسهيل خفيف
يحتوي هذا الدواء على 61.1 ملخ من البروبيلين غليكول في كل قنبلة،
ما يعادل 4.1 ملخ/ملل إذا كان عمر الطفل أقل من 6 أشهر تحدث
طبيبك أو الصيدلي، خاصة إذا كان الطفل قد تلقى أدوية أخرى تحت
على البروبيلين غليكول أو الكحول.

يحتوي هذا الدواء على 38.4 ملخ صوديوم المكون الرئيسي
المائدة/ملح الطعام) في كل قنبلة. وهذا يعادل 1.9% من الحد الأقصى
الموصى به يومياً من الصوديوم للبالغين.

قد يسبب فيربلكس ردود فعل تحسسية (ربما متأخرة) لانه يحتوي
ملح الصوديوم من مادة البروبيل بارا هيدروكسبيزنوزات (E-217)، و
الصوديوم ميتيل بارا هيدروكسبيزنوزات (E-219).

3. كيفية تناول فيربلكس 40 ملخ محلول لشرب :

اتبع بالضبط المقاييس الموصوفة من قبل طبيبك أو الصيدلاني. إذا
لديك شك، استشر طبيبك. لا تأخذ دوائك.
طبيبك يحدد لك مدة العلاج. لا توقف العلاج لأنك لن تحصل على النتائج
المرجوة. يفضل تناول هذا الدواء قبل ساعات قليلة من وجبات الطعام
محتوى القارورة ممكناً أن يأخذ مباشرة أو يخفف باليه.
الجرعات المعتادة هي :

الكبار : 1 إلى 2 قارورات في اليوم، حسب تعليمات طبيبك (ما يعادل 40-80 ملخ من الحديد) في جرعتين.

الأطفال : 1.5 مل/كلغ/يوم (ما يعادل 4 ملخ من الحديد/كلغ/يوم)
جرعتين، أو حسب تعليمات طبيبك.

مدة العلاج تعتمد على طبيعة وأهمية نقص الحديد. يجب أن يسمح
العلاج حتى يتم استعادة مخزون الحديد في الجسم.
أخبر طبيبك إذا أتبين لك أن نتيجة العلاج بفيربلكس جيدة جداً أو ضعيفة جداً.

إذا تناولت جرعات أكثر من اللازم من فيربلكس 40 ملخ محلول لشرب
لشرب مالذي يجب عمله :

استشر فوراً طبيبك أو الصيدلاني أو اتصل بمركز مكافحة التسمم
والبيضة الدوائية الهاتف : 00212.537.68.64.64

إذا نسيت أن تأخذ فيربلكس 40 ملخ محلول لشرب :

لاتأخذ جرعتين مرة واحدة قصد تعويض الجرعة المنسية.
إذا نسيت أن تأخذ جرعة، يجب أخذها في أسرع وقت ممكن، وتواكب
وقت العلاج العادي.

إذا كان لديك شك في استعمال هذا الدواء، استشر طبيبك
الصيدلاني

4. التأثيرات الغير مرغوب فيها :

شأنه في ذلك شأن كل الأدوية، فيربلكس 40 ملخ محلول لشرب يمكن
 تكون له تأثيرات غير مرغوب فيها، دون أن يعني ذلك أن كل الأشخاص
يعانون منها.

التأثيرات الغير مرغوب فيها التالية تتحدد في (ترددات غير معروفة)

بة : الام في المعدة، غثيان، إمساك أو إمساك
يقي تخفيض الجرعة أو عند الضرورة أو

ريح تحت الجلد :

FERPLEX®
40 mg

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Flacons buvables

PPV 60,00 Dhs



6 118001 440016

سيدلانسي
المعوى وبالتالي من

(تخلخل العظم) مثل

تهاب المفاصل.

الغدة الدرقية قليلة

الرعاشي

ردع الأعضاء أو

ية فيربلكس 40 ملخ

ناه، لأبد من الفصل

الية مدة لا تقل عن

ل الذين يعانون من

يعانون من فرط

ني مثل أوميرازول،

احت عن الدم الخفي

دية والمشروبات:

ي تخفض امتصاص

4 ملخ عن مدة لا تقل

ن هذه الأخيرة يجب

عصير الحمضيات

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

</div

سيدلانسي
المعوى وبالتالي من

(تخلخل العظم) مثل

تهاب المفاصل.

الغدة الدرقية قليلة

الرعاشي

ردع الأعضاء أو

ية فيربلكس 40 ملخ

ناه، لأبد من الفصل

الية مدة لا تقل عن

ل الذين يعانون من

يعانون من فرط

ني مثل أوميرازول،

احت عن الدم الخفي

دية والمشروبات:

ي تخفض امتصاص

4 ملخ عن مدة لا تقل

ن هذه الأخيرة يجب

عصير الحمضيات

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ</

سيدلانسي
المعوي وبالتالي من

(تخلخل العظم) مثل

تهاب المفاصل.

الغدة الدرقية قليلة

الرعاشي

ردع الأعضاء أو

ية فيربلكس 40 ملخ

ناه، لإبد من الفصل

الية مدة لا تقل عن

الذين يعانون من

يعانون من فرط

ني مثل أوميرازول،

احت عن الدم الخفي

دية والمشروبات:

ي تخفض امتصاص

4 ملخ عن مدة لا تقل

عن هذه الأخيرة يجب

عصير الحمضيات

وغيرها من المشروبات

نقص الحديد، ليس

نقص الحديد، ليس

للات.

شانه في ذلك شأن كل الأدوية، فيربلكس 40 ملخ محلول لشرب يمكن

تكون له تأثيرات غير مرغوب فيها، دون أن يعني ذلك أن كل الأشخاص

يعانون منها.

التأثيرات الغير مرغوب فيها التالية تتعدد في (ترددات غير معروفة)

بة: الام في المعدة، غثيان، إمساك أو إمساك أو إمساك أو إمساك

يق تخفيض الجرعة أو عند الضرورة أو

ميج تحت الجلد :

FERPLEX® 40 mg

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Flacons buvables

PPV 60,00 Dhs



6 118001 440016

سيدلانسي
المعوي وبالتالي من

(تخلخل العظم) مثل

تهاب المفاصل.

الغدة الدرقية قليلة

الرعاشي

ردع الأعضاء أو

ية فيربلكس 40 ملخ

ناه، لإبد من الفصل

الية مدة لا تقل عن

ل الذين يعانون من

يعانون من فرط

ني مثل أوميرازول،

احت عن الدم الخفي

دية والمشروبات:

ي تخفض امتصاص

4 ملخ عن مدة لا تقل

ن هذه الأخيرة يجب

عصير الحمضيات

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

ـ

</div

VITAMINE D3 B.O.N.[®]

200 000 UI/1 ml

Cholécalciférol

Solution injectable IM en ampoule

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalciférol (vitamine D3)..... 200 000 UI

Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s. pour 1 ampoule.

FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE : VITAMINE D.

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE

DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT

BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle
92800 PUTEAUX - FRANCE

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA

1, Rue Comte de Sinard
26250 LIVRON SUR DRÔME - FRANCE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium. Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?
Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie à l'un des constitutants, notamment à la vitamine D,
- hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans le sang),
- hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans les urines),
- lithiasis calcique (calcul rénal).

EN CAS - DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER VOTRE

GROSSESSE - ALLAITEMENT
Si vous êtes enceinte ou que VOUS
être enceinte ou planifiez une grossesse,
à votre médecin ou pharmacien
médicamenteux. En cas de besoin,
prescrit pendant la grossesse OU

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conformer aux posologies usuelles sont les suivantes :

En prévention :
Chez le nourrisson recevant un lait enrichi en vitamine D : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait enrichi en vitamine D et chez l'enfant jeune jusqu'à 5 ans : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois.

Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6^{ème} ou 7^{ème} mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 3 mois.

En cas de pathologie digestive, de traitement anticonvulsivant ou autres conditions particulières décrites ci-dessous, se conformer à la prescription médicale.

Traitement de la carence en vitamine D :
1 ampoule (soit 200 000 UI) éventuellement répétée une fois après 1 à 6 mois.

CE MÉDICAMENT VOUS A ÊTÉ PERSONNELLEMENT
DELIVRÉ DANS UNE SITUATION PRÉCISE :

- IL PEUT NE PAS ÊTRE ADAPTÉ À UN AUTRE CAS.

- NE PAS LE CONSEILLER À UNE AUTRE PERSONNE.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie IM. L'ampoule peut être également administrée par voie orale.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

AVERTIR IMMÉDIATEMENT VOTRE MÉDECIN

L'apparition de maux de tête, fatigue, perte d'appétit, amaigrissement, dépression, vomissements.



EZ
el
re
In.

VITAMINE D3 B.O.N.®

200 000 UI/1 ml

Cholécalciférol

Solution injectable IM en ampoule

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalciférol (vitamine D3)..... 200 000 UI

Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s. pour 1 ampoule.

FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE : VITAMINE D.

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE

DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT
BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle
92800 PUTEAUX - FRANCE

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA
1, Rue Comte de Sinard

26250 LIVRON SUR DRÔME - FRANCE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium. Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?
Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie à l'un des constitutants, notamment à la vitamine D,
- hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans le sang),
- hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans les urines),
- lithiasis calcique (calcul rénal).

EN CAS - DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER VOTRE

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou que VOUS

êtes enceinte ou planifiez une grossesse, VOUS

à votre médecin ou pharmacien

médicament. En cas de besoin, VOUS

prescrit pendant la grossesse OU

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conformer aux posologies usuelles sont les suivantes :

En prévention : Chez le nourrisson recevant un lait enrichi en vitamine D : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait enrichi en Vitamine D et chez l'enfant jeune jusqu'à 5 ans : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois.

Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6^{ème} ou 7^{ème} mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 3 mois.

En cas de pathologie digestive, de traitement anticonvulsivant ou autres conditions particulières décrites ci-dessous, se conformer à la prescription médicale.

Traitement de la carence en vitamine D : 1 ampoule (soit 200 000 UI) éventuellement répétée une fois après 1 à 6 mois.

CE MÉDICAMENT VOUS A ÊTÉ PERSONNELLEMENT

DELIVRÉ DANS UNE SITUATION PRÉCISE :
- IL PEUT NE PAS ÊTRE ADAPTÉ À UN AUTRE CAS.

- NE PAS LE CONSEILLER À UNE AUTRE PERSONNE.

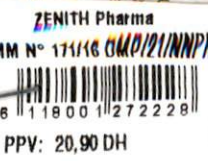
MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie IM. L'ampoule peut être également administrée par voie orale.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

AVERTIR IMMÉDIATEMENT VOTRE MÉDECIN.

L'apparition de maux de tête, fatigue, perte d'appétit, amaigrissement, dépression, vomissements.



EZ
el
re
In.

VITAMINE D3 B.O.N.®

200 000 UI/1 ml

Cholécalciférol

Solution injectable IM en ampoule

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalciférol (vitamine D3)..... 200 000 UI

Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s. pour 1 ampoule.

FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE : VITAMINE D.

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE

DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT
BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle
92800 PUTEAUX - FRANCE

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA
1, Rue Comte de Sinard

26250 LIVRON SUR DRÔME - FRANCE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium. Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?
Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie à l'un des constitutants, notamment à la vitamine D,
- hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans le sang),
- hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans les urines),
- lithiasis calcique (calcul rénal).

EN CAS - DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER VOTRE

GROSSESSE - ALLAITEMENT
Si vous êtes enceinte ou que VOUS
être enceinte ou planifiez une grossesse,
à votre médecin ou pharmacien
médicamenteux. En cas de besoin,
prescrit pendant la grossesse OU

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conformer aux posologies usuelles sont les suivantes :

En prévention : Chez le nourrisson recevant un lait enrichi en vitamine D : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait enrichi en Vitamine D et chez l'enfant jeune jusqu'à 5 ans : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois.

Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6^{ème} ou 7^{ème} mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 3 mois.

En cas de pathologie digestive, de traitement anticonvulsivant ou autres conditions particulières décrites ci-dessous, se conformer à la prescription médicale.

Traitement de la carence en vitamine D :
1 ampoule (soit 200 000 UI) éventuellement répétée une fois après 1 à 6 mois.

CE MÉDICAMENT VOUS A ÊTÉ PERSONNELLEMENT

DELIVRÉ DANS UNE SITUATION PRÉCISE :

- IL PEUT NE PAS ÊTRE ADAPTÉ À UN AUTRE CAS.

- NE PAS LE CONSEILLER À UNE AUTRE PERSONNE.

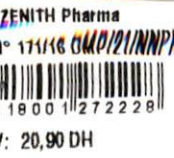
MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie IM. L'ampoule peut être également administrée par voie orale.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

AVERTIR IMMÉDIATEMENT VOTRE MÉDECIN

L'apparition de maux de tête, fatigue, perte d'appétit, amaigrissement, dépression, vomissements.



PPV: 20,90 DH

In.

EZ
el
re

VITAMINE D3 B.O.N.®

200 000 UI/1 ml

Cholécalciférol

Solution injectable IM en ampoule

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalciférol (vitamine D3)..... 200 000 UI

Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s. pour 1 ampoule.

FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE : VITAMINE D.

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE

DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT
BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle
92800 PUTEAUX - FRANCE

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA
1, Rue Comte de Sinard

26250 LIVRON SUR DRÔME - FRANCE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium. Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?
Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie à l'un des constitutants, notamment à la vitamine D,
- hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans le sang),
- hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans les urines),
- lithiasis calcique (calcul rénal).

EN CAS - DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER VOTRE

GROSSESSE - ALLAITEMENT
Si vous êtes enceinte ou que VOUS
être enceinte ou planifiez une grossesse,
à votre médecin ou pharmacien
médicamenteux. En cas de besoin,
prescrit pendant la grossesse OU

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conformer aux posologies usuelles sont les suivantes :

En prévention : Chez le nourrisson recevant un lait enrichi en vitamine D : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait enrichi en Vitamine D et chez l'enfant jeune jusqu'à 5 ans : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois.

Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6^{ème} ou 7^{ème} mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 3 mois.

En cas de pathologie digestive, de traitement anticonvulsivant ou autres conditions particulières décrites ci-dessous, se conformer à la prescription médicale.

Traitement de la carence en vitamine D :
1 ampoule (soit 200 000 UI) éventuellement répétée une fois après 1 à 6 mois.

CE MÉDICAMENT VOUS A ÊTÉ PERSONNELLEMENT

DELIVRÉ DANS UNE SITUATION PRÉCISE :

- IL PEUT NE PAS ÊTRE ADAPTÉ À UN AUTRE CAS.

- NE PAS LE CONSEILLER À UNE AUTRE PERSONNE.

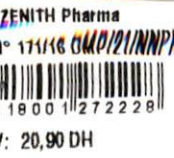
MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie IM. L'ampoule peut être également administrée par voie orale.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

AVERTIR IMMÉDIATEMENT VOTRE MÉDECIN

L'apparition de maux de tête, fatigue, perte d'appétit, amaigrissement, dépression, vomissements.



PPV: 20,90 DH

In. Ez
re

VITAMINE D3 B.O.N.®

200 000 UI/1 ml

Cholécalciférol

Solution injectable IM en ampoule

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalciférol (vitamine D3)..... 200 000 UI

Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s. pour 1 ampoule.

FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE : VITAMINE D.

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE

DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT

BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle

92800 PUTEAUX - FRANCE

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA

1, Rue Comte de Sinard

26250 LIVRON SUR DRÔME - FRANCE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium. Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?
Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie à l'un des constitutants, notamment à la vitamine D,
- hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans le sang),
- hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans les urines),
- lithiasis calcique (calcul rénal).

EN CAS - DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER VOTRE

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou que VOUS

êtes enceinte ou planifiez une grossesse, VOUS

à votre médecin ou pharmacien

médicament. En cas de besoin, VOUS

prescrit pendant la grossesse OU

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conformer aux posologies usuelles sont les suivantes :

En prévention : Chez le nourrisson recevant un lait enrichi en vitamine D : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait enrichi en Vitamine D et chez l'enfant jeune jusqu'à 5 ans : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois.

Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6^{ème} ou 7^{ème} mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 3 mois.

En cas de pathologie digestive, de traitement anticonvulsivant ou autres conditions particulières décrites ci-dessous, se conformer à la prescription médicale.

Traitement de la carence en vitamine D : 1 ampoule (soit 200 000 UI) éventuellement répétée une fois après 1 à 6 mois.

CE MÉDICAMENT VOUS A ÊTÉ PERSONNELLEMENT

DELIVRÉ DANS UNE SITUATION PRÉCISE :
- IL PEUT NE PAS ÊTRE ADAPTÉ À UN AUTRE CAS.

- NE PAS LE CONSEILLER À UNE AUTRE PERSONNE.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie IM. L'ampoule peut être également administrée par voie orale.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

AVERTIR IMMÉDIATEMENT VOTRE MÉDECIN.

L'apparition de maux de tête, fatigue, perte d'appétit, amaigrissement, dépression, vomissements.

ZENITH Pharma

AMM N° 171116 ONU/12/NNPR



PPV: 20,90 DH

EZ
el
re
In.

VITAMINE D3 B.O.N.®

200 000 UI/1 ml

Cholécalciférol

Solution injectable IM en ampoule

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalciférol (vitamine D3)..... 200 000 UI

Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s. pour 1 ampoule.

FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE : VITAMINE D.

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE

DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT

BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle
92800 PUTEAUX - FRANCE

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA

1, Rue Comte de Sinard
26250 LIVRON SUR DRÔME - FRANCE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium. Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?
Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie à l'un des constitutants, notamment à la vitamine D,
- hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans le sang),
- hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans les urines),
- lithiasis calcique (calcul rénal).

EN CAS - DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER VOTRE

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou que VOUS

êtes enceinte ou planifiez une grossesse, VOUS

à votre médecin ou pharmacien

médicament. En cas de besoin, VOUS

prescrit pendant la grossesse OU

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conformer aux posologies usuelles sont les suivantes :

En prévention : Chez le nourrisson recevant un lait enrichi en vitamine D : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait enrichi en Vitamine D et chez l'enfant jeune jusqu'à 5 ans : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois.

Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6^{ème} ou 7^{ème} mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 3 mois.

En cas de pathologie digestive, de traitement anticonvulsivant ou autres conditions particulières décrites ci-dessous, se conformer à la prescription médicale.

Traitement de la carence en vitamine D : 1 ampoule (soit 200 000 UI) éventuellement répétée une fois après 1 à 6 mois.

CE MÉDICAMENT VOUS A ÊTÉ PERSONNELLEMENT

DELIVRÉ DANS UNE SITUATION PRÉCISE :

- IL PEUT NE PAS ÊTRE ADAPTÉ À UN AUTRE CAS.

- NE PAS LE CONSEILLER À UNE AUTRE PERSONNE.

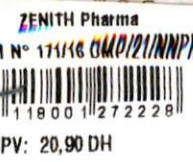
MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie IM. L'ampoule peut être également administrée par voie orale.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

AVERTIR IMMÉDIATEMENT VOTRE MÉDECIN

L'apparition de maux de tête, fatigue, perte d'appétit, amaigrissement, dépression, vomissements.



EZ
el
re

In.