

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 canaux, 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 canaux.

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.



Déclaration de Maladie
M23-0019793

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 6859 Société : EXRAM
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : LAOUINI EL MOSTAFA
 Date de naissance : 01-06-1952
 Adresse : HAJ FATEH rue 10 N° 26
 OULFA CASABLANCA
 Tél. : 0642732133 Total des frais engagés : 2713.80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Date de consultation : 03/11/2023
 Nom et prénom du malade : Laouini Khaloua Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Acné / Carence ALD ☐ ALC Pathologie :
 Affection longue durée ou chronique ☐ ALD ☐ ALC
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.
 J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.
 Fait à : CASABLANCA Le : 11/12/2023
 Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

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

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

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Praticien attestant le Paiement des Actes
03/11/23	Consult	CS	300,00	<p>Dr. Fadwa LAHLOU Dermatologue - Vénérologue Angle Bd. Anoual et Rue Abdelkrim Raiss Res. Abdelmoumen Imm. 10, 1er Etage Casa Tel.: 06 73 53 88 84 / 05 22 23 60 85</p>
14/11/23	Contrôle		Gratuit	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p>PHARMACIE AN-NIA Sous-Secteur Assala - Imm. 18, 4A - Oulfa Casablanca - Tél: 0522 93 46 23</p>	30/11/2023	422,80
	14/11/2023	665,40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
<p>PHARMACIE AN-NIA Sous-Secteur Assala - Imm. 18, 4A - Oulfa Casablanca - Tél: 0522 93 46 23</p>	11/11/23	31360,3	1305,60

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient																							
				COEFFICIENT DES TRAVAUX																						
					MONTANTS DES SOINS																					
					DEBUT D'EXECUTION																					
					FIN D'EXECUTION																					
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																									
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>D</td> <td></td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>			H			25533412	21433552		00000000	00000000		D		G	00000000	00000000		35533411	11433553		B				COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H																									
	25533412	21433552																								
	00000000	00000000																								
	D		G																							
	00000000	00000000																								
	35533411	11433553																								
	B																									
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																									
					MONTANTS DES SOINS																					
				DATE DU DEVIS																						
				DATE DE L'EXECUTION																						

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
			Sous-Total	1 305,60
Total Clinique				1 305,60

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

158775/2023-11233
11/11/2023
11/11/2023



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

Mlle LAOUINI KHAOULA

Dossier N° : 23112597K

Service : SALLE DE PRÉLEVEMENT



TSH u.s.	:	2.11	μUI/ml	0.40 - 4.40
(Test de 3ème génération / ARCHITECT Ci4100)				

THYROXINE LI BRE (T4L)	:	0.94	ng/dl	0.70 - 1.48
(Chimiluminescence CMLA / Architect Ci4100)				

Le 12/11/2023 à 15:18

Signature

Pr. ZRARA Abdelhamid



Il est certifié que les résultats ci-dessus sont conformes aux données de l'examen et ont été vérifiés par le personnel du laboratoire. Les résultats sont fournis sous réserve de la validité des réactifs et des équipements utilisés. Les résultats sont fournis sous réserve de la validité des réactifs et des équipements utilisés.

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 SÉRIQUE : 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 surestiment le dosage de l'HbA1c :

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

Situations qui sous-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/L3 (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



Hôpital Universitaire International Cheikh Khalifa Boulevard Mohamed Taleb Naciri, Oum Rabii Hay Hassani BP 82403 Casablanca, Maroc

2 / 3



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

Mlle LAOUINI KHAOULA

Dossier N° : 23112597K

Service : SALLE DE PRÉLEVEMENT



HÉMATOLOGIE CELLULAIRE

NUMÉRATION FORMULE SANGUINE

Echantillon primaire: 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



Centre de Biologie Médicale et de Pathologie - Hôpital Universitaire International Cheikh Khalifa - Boulevard Mohamed Taleb Naciri, Oum Rabii Hay Hassani, BP 92403 Casablanca, Maroc

1 / 3

Dr. Fadwa LAHLOU

Dermatologue - Vénérologue

Lauréate de la Faculté de Médecine
de Casablanca

Ancien Interne du CHU Ibn Rochd
Casablanca

الدكتورة فدوى لحلو

أخصائية في أمراض الجلد، الشعر و الأظافر

الأمراض التناسلية

خريجة كلية الطب والصيدلة بالدار البيضاء

طبيبة داخلية سابقا بالمستشفى الجامعي

ابن رشد الدار البيضاء

INP:091.250.183

Casablanca, le 03/11/2023

Mme Khaoula Laouini

- ① Istacyne 100mg
22,00 x 9 Sep / j à midi
pdt 3 mois
- ② Epi Duogel crème
(1 pouce) 1 soir / 2
146,60
pdt 3 mois
- à alterner avec :
- ③ Sebionex trio A C M
1 soir / 2
pdt 3 mois
- ④ Eflaclar micropeling gel
matin et soir
- ⑤ Encerin oil control 1 appl / 2 h
si UV

تقاطع شارع أنوال و عبد الكريم الرايس إقامة عبد المومن عمارة 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 Abdelkrim Raiss Résidence Abdelmoumen Imm. 10

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

⑥ Zinc 1 x / j le matin
3 mois

⑦ Maelys. Ostie Prêle
gélules 2 gel / j
(avec la biotine)
à midi post 3 mois

⑧ Préparation
34,70 } Skinosalie lotion (1)
43,50 } +
(pour le cuir chevelu) Mycoster spray (1)
2 x / j post 15 j
pour tous les
pour 1 soir / 2 post 15 j
pour 2 x / j Act 1 mois

⑨ Epta DS Shampooing
laisser 15 min

⑩ Capiderma Masque
à la Keratine
laisser 30 min
rincer

صيدانية النية
PHARMACIE AN-NIA
Lotissement Assafa - Imm 18, 4A - Oulfa
Casablanca - Tél: 0522 9246 23

Dr. Fadwa LAHLOU
Dermatologue - Vénérologue
Angle Bd. Anoual et K. Abdelkrim El Khelil
Rés. Abdelkrim El Khelil - 10. Le Bazar
Tél: 06 73 50 88 84 / 05 22 23 60 85



HÔPITAL UNIVERSITAIRE
INTERNATIONAL CHEIKH KHALIFA
HUICK

Date : 11/11/2013

Quittance - Paiement espèces 0828726

IPP :

N° D'admission : Montant : 1355,60

Patient : CHOUVA; KNOVVA

Payé par : elle-même



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 و الأظافر

الأمراض التناسلية

خريجة كلية الطب والصيدلة بالدار البيضاء

طبيبة داخلية سابقا بالمستشفى الجامعي

ابن رشد الدار البيضاء

Casablanca, le 14/11/2023

Mlle Laouini Khaoula

① Ferple x ampoule
60,00 x ⑤ **SV** ampoule le soir

3 semaines

② Vit D3 **SV** BON
20,00 x ⑥ amp / 15 jst 3 semaines
(12 ampoules)

665,40

صيدلية النية
PHARMACIE AN-NIA
Loussement - Imm 18, 4A - Oulfa
Casablanca - Tél: 0522 93 46 33

Dr. Fadwa LAHLOU

Dermatologue - Vénérologue

Lauréate de la Faculté de Médecine
de Casablanca

Ancien Interne du CHU Ibn Rochd
Casablanca

الدكتورة فدوى لحلو

أخصائية في أمراض الجلد، الشعر و الأظفار

الأمراض التناسلية

خريجة كلية الطب والصيدلة بالدار البيضاء

طبيبة داخلية سابقا بالمستشفى الجامعي

ابن رشد الدار البيضاء

INP:091.250.183

Casablanca, le 03/11/2023

Mme Khaoula Laouini

Femitérinée

NFS - P9

Dosage

WIT D

TSH - T4e

Gaj - HbA1c

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

تقاطع شارع أنوال و عبد الكريم الرايس إقامة عبد المومن عمارة 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 Abdelkrim Raiss Résidence Abdelmoumen Imm. 10

1er Etage Appt. 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 2ème et 3ème 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 1er trimestre de la grossesse.

A partir du 2ème 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 aiguës :

Adulte du sexe masculin : 300 mg le 1er 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 Chlamydiae 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 Zoubair Bnou 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 bêta-lactamines), 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 :

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

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

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.

- Rétinoides par voie générale : cf. interactions.

- Chez la femme enceinte à partir du 2ème trimestre de la grossesse : cf. Grossesse.

Relatives : Pendant l'allaitement.

b) Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales

En raison des risques de photosensibilisation, il est conseillé d'éviter toute exposition aux rayons UV pendant le traitement qui doit être interrompu en cas d'apparition de manifestations cutanées.

En raison des risques d'atteintes oesophagiennes, il est important de faire passer les comprimés avec un grand verre d'eau.

c) Effets indésirables

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

PPV :

22,00

LOT :

PER :

ISTACYNE® 100 mg
10 comprimés



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 bêta-lactamines), 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 :

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

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

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.

- Rétinoides par voie générale : cf. interactions.
- Chez la femme enceinte à partir du 2ème trimestre de la grossesse : cf. Grossesse

Relatives : Pendant l'allaitement.

b) Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales

En raison des risques de photosensibilisation, il est conseillé d'éviter toute exposition aux rayons UV pendant le traitement qui doit être interrompu en cas d'apparition de manifestations cutanées.
En raison des risques d'atteintes oesophagiennes, il est important de faire passer le comprimé avec un grand verre d'eau.

c) Effets indésirables

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

PPV :

22,00

LOT :

PER :

ISTACYNE® 100 mg
10 comprimés



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 bêta-lactamines), 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 :

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

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

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.

- Rétinoides par voie générale : cf. interactions.

- Chez la femme enceinte à partir du 2ème trimestre de la grossesse : cf. Grossesse.

Relatives : Pendant l'allaitement.

b) Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales

En raison des risques de photosensibilisation, il est conseillé d'éviter toute exposition aux rayons UV 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 passer le comprimé avec un grand verre d'eau.

c) Effets indésirables

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

PPV :

22,00

LOT :

PER :

ISTACYNE® 100 mg
10 comprimés



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 bêta-lactamines), 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 :

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

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

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.

- Rétinoides par voie générale : cf. interactions.

- Chez la femme enceinte à partir du 2ème trimestre de la grossesse : cf. Grossesse.

Relatives : Pendant l'allaitement.

b) Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales

En raison des risques de photosensibilisation, il est conseillé d'éviter toute exposition aux rayons UV pendant le traitement qui doit être interrompu en cas d'apparition de manifestations cutanées.

En raison des risques d'atteintes oesophagiennes, il est important de faire passer le comprimé avec un grand verre d'eau, immédiatement après le repas.

c) Effets indésirables

- Dyschromie dentaire ou hypoplasie de l'émail en cas d'administration chez l'enfant.

- Troubles digestifs (nausées, épigastralgies, diarrhées, anorexie, glossite, entérococolite).

- Survenue possible de dysphagie, d'œsophagite, d'ulcérations oesophagiennes, favorisée par une prise couchée et/ou avec une faible quantité d'eau.

- Réactions allergiques : urticaire, rash, prurit, œdème de Quincke, réaction anaphylactique, choc anaphylactique, exacerbation d'un lupus érythémateux préexistant, Réactions de photosensibilisation, érythème polymorphe, érythrodermie,

- Des cas de troubles hématologiques ont été décrits lors de traitements par des tétracyclines : anémie hémolytique,

PPV :

22,00

LOT :

PER :

ISTACYNE® 100 mg
10 comprimés



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 bêta-lactamines), 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 :

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

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

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.

- Rétinoides par voie générale : cf. interactions.

- Chez la femme enceinte à partir du 2ème trimestre de la grossesse : cf. Grossesse et allaitement.

Relatives : Pendant l'allaitement.

b) Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales

En raison des risques de photosensibilisation, il est conseillé d'éviter toute exposition aux rayons UV pendant le traitement qui doit être interrompu en cas d'apparition de manifestations cutanées.

En raison des risques d'atteintes oesophagiennes, il est important de faire passer les comprimés avec un grand verre d'eau, immédiatement après le repas.

c) Effets indésirables

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

PPV :

22,00

LOT :

PER :

ISTACYNE® 100 mg
10 comprimés



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 bêta-lactamines), 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 :

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

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

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.

- Rétinoides par voie générale : cf. interactions.

- Chez la femme enceinte à partir du 2ème trimestre de la grossesse : cf. Grossesse et allaitement.

Relatives : Pendant l'allaitement.

b) Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales

En raison des risques de photosensibilisation, il est conseillé d'éviter toute exposition aux rayons UV pendant le traitement qui doit être interrompu en cas d'apparition de manifestations cutanées.

En raison des risques d'atteintes oesophagiennes, il est important de faire passer le comprimé avec un grand verre d'eau, immédiatement après le repas.

c) Effets indésirables

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

PPV :

22,00

LOT :

PER :

ISTACYNE® 100 mg
10 comprimés



MYCOSTER® 1%

Ciclopiroxolamine

Solution
pour application cutanée

Veillez 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 INDÉSIRABLES ?

5. COMMENT CONSERVER MYCOSTER 1 %, solution pour application cutanée ?

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

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 par des 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 :

	SKINOSALIC [®] Pommade	SKINOSALIC [®] Lotion
Bétaméthasone (DCI) dipropionate exprimé en bétaméthasone.....	0,05g	0,05g
Acide salicylique.....	3,00g	2,00g
Excipients q.s.p.....	100,00g	100,00g

Propriétés :

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

Indications :

Dermatoses corticosensibles à composante kératosique ou squameuse :
- lichénification
- 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 composants
- La forme pommade n'est pas adaptée aux lésions

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'utiliser la lotion, particulièrement des phénomènes d'occlusion spontanée sous les culottes imperméables.
- Skinosalic n'est pas destinée à l'usage ophtalmique ni sur les muqueuses.
- L'utilisation prolongée sur le visage des corticoïdes à l'origine d'une dermite cortico-induite et paradoxalement cortico-dépendante.

Posologie et mode d'emploi :

- Étaler 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 15 jours. Toute augmentation du nombre d'applications risquerait d'aggraver les effets thérapeutiques.

Conservation :

A conserver à l'abri de la chaleur

Liste I

Skinosalic Lotion
Flacon de 30g



6 118000 091578

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



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

adapalène / peroxyde de benzoyle



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

Veillez 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.

صيدلاني

المعوي وبالتالي من

(تخلخل العظم) مثل

تهاب المفاصل).

(الغدة الدرقية قليلة

الرعاشي

زرع الأعضاء أو

ية فيريلكس 40 ملغ

ناه، لا بد من الفصل

الية مدة لا تقل عن

الذين يعانون من

يعانون من فرط

في مثل اوميبرازول،

يحت عن الدم الخفي

ندية والمشروبات :

ي تخفض امتصاص

4 ملغ عن مدة لا تقل

ل هذه الأخيرة يجب

عصير الحمضيات

نقص الحديد، ليس

الالات.

لش

ل

أو

ص

ط

ل

أ

قد يسبب السوربيتول اضطرابات معدية معوية وتأثير تسهيل خفيف
يحتوي هذا الدواء على 61.1 ملغ من البروبيلين جليكول في كل قنينة،
ما يعادل 4.1 ملغ/مل. إذا كان عمر الطفل أقل من 4 أسابيع، تحدث
طبيبك أو الصيدلي، خاصة إذا كان الطفل قد تلقى أدوية أخرى تحت
على البروبيلين جليكول أو الكحول.
يحتوي هذا الدواء على 38.4 ملغ صوديوم المكون الرئيسي
المائدة/ملح الطعام) في كل قنينة. وهذا يعادل 1.9% من الحد الأقصى
الموصى به يوميًا من الصوديوم للبالغين.
قد يسبب فيريلكس ردود فعل تحسسية (ربما متأخرة) لأنه يحتوي
ملح الصوديوم من مادة البروبيل باراهيدروكسيبنزوات (E-217)، و
الصوديوم ميثيل باراهيدروكسيبنزوات (E-219).

3. كيفية تناول فيريلكس 40 ملغ محلول لشرب :

اتبع بالضبط المقادير الموصوفة من قبل طبيبك أو الصيدلاني. إذا
لديك شك، استشر طبيبك. لاتنس أن 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 بالماء.
الجرعات المعتادة هي :

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

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

مدة العلاج تعتمد على طبيعة وأهمية نقص الحديد. يجب أن يستمر
العلاج حتى يتم إستعادة مخزون الحديد في الجسم.

أخبر طبيبك إذا تبين لك أن نتيجة العلاج بفيريلكس جيدة جداً أو ضعيفة جداً.

إذا تناولت جرعات أكثر من الازم من فيريلكس 40 ملغ محلول
لشرب والذي يجب عمله :

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

إذا نسيت أن تأخذ فيريلكس 40 ملغ محلول لشرب :

لاتأخذ جرعتين مرة واحدة قصد تعويض الجرعة المنسية.

إذا نسيت أن تأخذ جرعة، يجب أخذها في أسرع وقت ممكن، وتوابع
وقت العلاج المعتاد.

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

4. التأثيرات الغير مرغوب فيها :

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

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

ة : الأم في المعدة، غثيان، إمساك أو إسهال
يق تخفيض الجرعة أو عند الضرورة أو

يج تحت الجلد :

FERPLEX® 40 mg

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Flacons buvables

PPV 60,00 Dhs



6 118001 440016

صيدلاني

المعوي وبالتالي من

(تخلخل العظم) مثل

تهاب المفاصل).

(الغدة الدرقية قليلة

الرعاشي

زرع الأعضاء أو

ية فيريلكس 40 ملغ

ناه، لا بد من الفصل

الية مدة لا تقل عن

الذين يعانون من

يعانون من فرط

في مثل اوميبرازول،

يحت عن الدم الخفي

ندية والمشروبات :

ي تخفض امتصاص

4 ملغ عن مدة لا تقل

ل هذه الأخيرة يجب

عصير الحمضيات

نقص الحديد، ليس

الات.

لش

ل

أو

ص

ط

ل

أ

قد يسبب السوربيتول اضطرابات معدية معوية وتأثير تسهيل خفيف
يحتوي هذا الدواء على 61.1 ملغ من البروبيلين جليكول في كل قنينة،
ما يعادل 4.1 ملغ/مل. إذا كان عمر الطفل أقل من 4 أسابيع، تحدث
طبيبك أو الصيدلي، خاصة إذا كان الطفل قد تلقى أدوية أخرى تحت
على البروبيلين جليكول أو الكحول.
يحتوي هذا الدواء على 38.4 ملغ صوديوم المكون الرئيسي
المائدة/ملح الطعام) في كل قنينة. وهذا يعادل 1.9% من الحد الأقصى
الموصى به يوميًا من الصوديوم للبالغين.
قد يسبب فيريلكس ردود فعل تحسسية (ربما متأخرة) لأنه يحتوي
ملح الصوديوم من مادة البروبيل باراهيدروكسيبنزوات (E-217)، و
الصوديوم ميثيل باراهيدروكسيبنزوات (E-219).

3. كيفية تناول فيريلكس 40 ملغ محلول لشرب :

اتبع بالضبط المقادير الموصوفة من قبل طبيبك أو الصيدلاني. إذا
لديك شك، استشر طبيبك. لاتنس أن 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 بالماء.
الجرعات المعتادة هي :

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

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

مدة العلاج تعتمد على طبيعة وأهمية نقص الحديد. يجب أن يستمر
العلاج حتى يتم إستعادة مخزون الحديد في الجسم.

أخبر طبيبك إذا تبين لك أن نتيجة العلاج بفيريلكس جيدة جداً أو ضعيفة جداً.

إذا تناولت جرعات أكثر من الازم من فيريلكس 40 ملغ محلول
لشرب والذي يجب عمله :

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

إذا نسيت أن تأخذ فيريلكس 40 ملغ محلول لشرب :

لاتأخذ جرعتين مرة واحدة قصد تعويض الجرعة المنسية.

إذا نسيت أن تأخذ جرعة، يجب أخذها في أسرع وقت ممكن، وتوابع
وقت العلاج المعتاد.

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

4. التأثيرات الغير مرغوب فيها :

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

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

ة : الأم في المعدة، غثيان، إمساك أو إسهال
يق تخفيض الجرعة أو عند الضرورة أو

يج تحت الجلد :

FERPLEX® 40 mg

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Flacons buvables

PPV 60,00 Dhs



6 118001 440016

صيدلاني

المعوي وبالتالي من

(تخلخل العظم) مثل

تهاب المفاصل).

(الغدة الدرقية قليلة

الرعاشي

زرع الأعضاء أو

ية فيريلكس 40 ملغ

ناه، لا بد من الفصل

الية مدة لا تقل عن

الذين يعانون من

يعانون من فرط

في مثل اومبيرازول،

يحت عن الدم الخفي

ندية والمشروبات :

ي تخفض امتصاص

4 ملغ عن مدة لا تقل

ل هذه الأخيرة يجب

عصير الحمضيات

نقص الحديد، ليس

الات.

لش

ل

أو

ص

ط

ل

أ

قد يسبب السوربيتول اضطرابات معدية معوية وتأثير تسهيل خفيف
يحتوي هذا الدواء على 61.1 ملغ من البروبيلين جليكول في كل قنينة،
ما يعادل 4.1 ملغ/مل. إذا كان عمر الطفل أقل من 4 أسابيع، تحدث
طبيبك أو الصيدلي، خاصة إذا كان الطفل قد تلقى أدوية أخرى تحت
على البروبيلين جليكول أو الكحول.
يحتوي هذا الدواء على 38.4 ملغ صوديوم المكون الرئيسي
المائدة/ملح الطعام) في كل قنينة. وهذا يعادل 1.9% من الحد الأقصى
الموصى به يوميًا من الصوديوم للبالغين.
قد يسبب فيريلكس ردود فعل تحسسية (ربما متأخرة) لأنه يحتوي
ملح الصوديوم من مادة البروبيل باراهيدروكسيبنزوات (E-217)، و
الصوديوم ميثيل باراهيدروكسيبنزوات (E-219).

3. كيفية تناول فيريلكس 40 ملغ محلول لشرب :

اتبع بالضبط المقادير الموصوفة من قبل طبيبك أو الصيدلاني. إذا
لديك شك، استشر طبيبك. لاتنس أن 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 بالماء.
الجرعات المعتادة هي :

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

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

مدة العلاج تعتمد على طبيعة وأهمية نقص الحديد. يجب أن يستمر
العلاج حتى يتم إستعادة مخزون الحديد في الجسم.

أخبر طبيبك إذا تبين لك أن نتيجة العلاج بفيريلكس جيدة جداً أو ضعيفة جداً.

إذا تناولت جرعات أكثر من الازم من فيريلكس 40 ملغ محلول
لشرب والذي يجب عمله :

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

إذا نسيت أن تأخذ فيريلكس 40 ملغ محلول لشرب :

لاتأخذ جرعتين مرة واحدة قصد تعويض الجرعة المنسية.

إذا نسيت أن تأخذ جرعة، يجب أخذها في أسرع وقت ممكن، وتوابع
وقت العلاج المعتاد.

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

4. التأثيرات الغير مرغوب فيها :

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

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

ة : الأم في المعدة، غثيان، إمساك أو إسهال
يق تخفيض الجرعة أو عند الضرورة أو

يج تحت الجلد :

FERPLEX® 40 mg

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Flacons buvables

PPV 60,00 Dhs



6 118001 440016

صيدلاني

المعوي وبالتالي من

(تخلخل العظم) مثل

تهاب المفاصل).

(الغدة الدرقية قليلة

الرعاشي

زرع الأعضاء أو

ية فيريلكس 40 ملغ

ناه، لا بد من الفصل

الية مدة لا تقل عن

الذين يعانون من

يعانون من فرط

في مثل اوميبرازول،

يحت عن الدم الخفي

ندية والمشروبات :

ي تخفض امتصاص

40 ملغ عن مدة لا تقل

من هذه الأخيرة يجب

عصير الحمضيات

نقص الحديد، ليس

الالات.

نشر

بل

أو

صا

طل

أ.

FERPLEX® 40 mg

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Flacons buvables

PPV 60,00 Dhs



6 118001 440016

قد يسبب السوربيتول اضطرابات معدية معوية وتأثير تسهيل خفيف
يحتوي هذا الدواء على 61.1 ملغ من البروبيلين جليكول في كل قنينة،
ما يعادل 4.1 ملغ/مل. إذا كان عمر الطفل أقل من 4 أسابيع، تحدث
طبيبك أو الصيدلي، خاصة إذا كان الطفل قد تلقى أدوية أخرى تحت
على البروبيلين جليكول أو الكحول.
يحتوي هذا الدواء على 38.4 ملغ صوديوم المكون الرئيسي
المائدة/ملح الطعام) في كل قنينة. وهذا يعادل 1.9% من الحد الأقصى
الموصى به يوميًا من الصوديوم للبالغين.
قد يسبب فيريلكس ردود فعل تحسسية (ربما متأخرة) لأنه يحتوي
ملح الصوديوم من مادة البروبيل باراهيدروكسيبنزوات (E-217)، و
الصوديوم ميثيل باراهيدروكسيبنزوات (E-219).

3. كيفية تناول فيريلكس 40 ملغ محلول لشرب :

اتبع بالضبط المقادير الموصوفة من قبل طبيبك أو الصيدلاني. إذا
لديك شك، استشر طبيبك. لاتنس أن 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 بالماء.
الجرعات المعتادة هي :

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

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

مدة العلاج تعتمد على طبيعة وأهمية نقص الحديد. يجب أن يستمر
العلاج حتى يتم إستعادة مخزون الحديد في الجسم.

أخبر طبيبك إذا تبين لك أن نتيجة العلاج بفيريلكس جيدة جداً أو ضعيفة جداً.

إذا تناولت جرعات أكثر من اللازم من فيريلكس 40 ملغ محلول
لشرب والذي يجب عمله :

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

إذا نسيت أن تأخذ فيريلكس 40 ملغ محلول لشرب :

لاتأخذ جرعتين مرة واحدة قصد تعويض الجرعة المنسية.

إذا نسيت أن تأخذ جرعة، يجب أخذها في أسرع وقت ممكن، وتوابع
وقت العلاج المعتاد.

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

4. التأثيرات الغير مرغوب فيها :

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

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

ة : الأم في المعدة، غثيان، إمساك أو إسهال
يق تخفيض الجرعة أو عند الضرورة أو

يج تحت الجلد :

صيدلاني

المعوي وبالتالي من

(تخلخل العظم) مثل

تهاب المفاصل).

(الغدة الدرقية قليلة

الرعاشي

زرع الأعضاء أو

ية فيريلكس 40 ملغ

ناه، لا بد من الفصل

الية مدة لا تقل عن

الذين يعانون من

يعانون من فرط

في مثل اوميبرازول،

يحت عن الدم الخفي

ندية والمشروبات :

ي تخفض امتصاص

40 ملغ عن مدة لا تقل

من هذه الأخيرة يجب

عصير الحمضيات

نقص الحديد، ليس

الالات.

نشر

بل

أو

صا

طل

أ.

FERPLEX® 40 mg

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Flacons buvables

PPV 60,00 Dhs



6 118001 440016

قد يسبب السوربيتول اضطرابات معدية معوية وتأثير تسهيل خفيف
يحتوي هذا الدواء على 61.1 ملغ من البروبيلين جليكول في كل قنينة،
ما يعادل 4.1 ملغ/مل. إذا كان عمر الطفل أقل من 4 أسابيع، تحدث
طبيبك أو الصيدلي، خاصة إذا كان الطفل قد تلقى أدوية أخرى تحت
على البروبيلين جليكول أو الكحول.
يحتوي هذا الدواء على 38.4 ملغ صوديوم المكون الرئيسي
المائدة/ملح الطعام) في كل قنينة. وهذا يعادل 1.9% من الحد الأقصى
الموصى به يوميًا من الصوديوم للبالغين.
قد يسبب فيريلكس ردود فعل تحسسية (ربما متأخرة) لأنه يحتوي
ملح الصوديوم من مادة البروبيل باراهيدروكسيبنزوات (E-217)، و
الصوديوم ميثيل باراهيدروكسيبنزوات (E-219).

3. كيفية تناول فيريلكس 40 ملغ محلول لشرب :

اتبع بالضبط المقادير الموصوفة من قبل طبيبك أو الصيدلاني. إذا
لديك شك، استشر طبيبك. لاتنس أن 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 بالماء.
الجرعات المعتادة هي :

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

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

مدة العلاج تعتمد على طبيعة وأهمية نقص الحديد. يجب أن يستمر
العلاج حتى يتم إستعادة مخزون الحديد في الجسم.

أخبر طبيبك إذا تبين لك أن نتيجة العلاج بفيريلكس جيدة جداً أو ضعيفة جداً.

إذا تناولت جرعات أكثر من اللازم من فيريلكس 40 ملغ محلول
لشرب والذي يجب عمله :

استشر فوراً طبيبك أو الصيدلاني أو إتصل بمركز مكافحة التسمم
والليقضة الدوائية الهاتف : 00212.537.68.64.64

إذا نسيت أن تأخذ فيريلكس 40 ملغ محلول لشرب :

لاتأخذ جرعتين مرة واحدة قصد تعويض الجرعة المنسية.

إذا نسيت أن تأخذ جرعة، يجب أخذها في أسرع وقت ممكن، وتوابع
وقت العلاج المعتاد.

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

4. التأثيرات الغير مرغوب فيها :

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

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

ة : الأم في المعدة، غثيان، إمساك أو إسهال
يق تخفيض الجرعة أو عند الضرورة أو

يج تحت الجلد :

صيدلاني

المعوي وبالتالي من

(تخلخل العظم) مثل

تهاب المفاصل).

(الغدة الدرقية قليلة

الرعاشي

زرع الأعضاء أو

ية فيريلكس 40 ملغ

ناه، لا بد من الفصل

الية مدة لا تقل عن

الذين يعانون من

يعانون من فرط

في مثل اوميبرازول،

يحت عن الدم الخفي

ندية والمشروبات :

ي تخفض امتصاص

40 ملغ عن مدة لا تقل

من هذه الأخيرة يجب

عصير الحمضيات

نقص الحديد، ليس

الالات.

نشر

بل

أو

صا

طل

أ.

FERPLEX® 40 mg

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Flacons buvables

PPV 60,00 Dhs



6 118001 440016

قد يسبب السوربيتول اضطرابات معدية معوية وتأثير تسهيل خفيف
يحتوي هذا الدواء على 61.1 ملغ من البروبيلين جليكول في كل قنينة،
ما يعادل 4.1 ملغ/مل. إذا كان عمر الطفل أقل من 4 أسابيع، تحدث
طبيبك أو الصيدلي، خاصة إذا كان الطفل قد تلقى أدوية أخرى تحت
على البروبيلين جليكول أو الكحول.
يحتوي هذا الدواء على 38.4 ملغ صوديوم المكون الرئيسي
المائدة/ملح الطعام) في كل قنينة. وهذا يعادل 1.9% من الحد الأقصى
الموصى به يوميًا من الصوديوم للبالغين.
قد يسبب فيريلكس ردود فعل تحسسية (ربما متأخرة) لأنه يحتوي
ملح الصوديوم من مادة البروبيل باراهيدروكسيبنزوات (E-217)، و
الصوديوم ميثيل باراهيدروكسيبنزوات (E-219).

3. كيفية تناول فيريلكس 40 ملغ محلول لشرب :

اتبع بالضبط المقادير الموصوفة من قبل طبيبك أو الصيدلاني. إذا
لديك شك، استشر طبيبك. لاتنس أن 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 بالماء.
الجرعات المعتادة هي :

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

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

مدة العلاج تعتمد على طبيعة وأهمية نقص الحديد. يجب أن يستمر
العلاج حتى يتم إستعادة مخزون الحديد في الجسم.

أخبر طبيبك إذا تبين لك أن نتيجة العلاج بفيريلكس جيدة جداً أو ضعيفة جداً.

إذا تناولت جرعات أكثر من الازم من فيريلكس 40 ملغ محلول
لشرب والذي يجب عمله :

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

إذا نسيت أن تأخذ فيريلكس 40 ملغ محلول لشرب :

لاتأخذ جرعتين مرة واحدة قصد تعويض الجرعة المنسية.

إذا نسيت أن تأخذ جرعة، يجب أخذها في أسرع وقت ممكن، وتوابع
وقت العلاج المعتاد.

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

4. التأثيرات الغير مرغوب فيها :

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

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

ة : الأم في المعدة، غثيان، إمساك أو إسهال
يق تخفيض الجرعة أو عند الضرورة أو

يج تحت الجلد :

صيدلاني

المعوي وبالتالي من

(تخلخل العظم) مثل

تهاب المفاصل).

(الغدة الدرقية قليلة

الرعاشي

زرع الأعضاء أو

ية فيريلكس 40 ملغ

ناه، لا بد من الفصل

الية مدة لا تقل عن

الذين يعانون من

يعانون من فرط

في مثل اومبيرازول،

يحت عن الدم الخفي

ندية والمشروبات :

ي تخفض امتصاص

4 ملغ عن مدة لا تقل

ل هذه الأخيرة يجب

عصير الحمضيات

نقص الحديد، ليس

الالات.

لش

ل

أو

ص

ط

ل

أ

قد يسبب السوربيتول اضطرابات معدية معوية وتأثير تسهيل خفيف
يحتوي هذا الدواء على 61.1 ملغ من البروبيلين جليكول في كل قنينة،
ما يعادل 4.1 ملغ/مل. إذا كان عمر الطفل أقل من 4 أسابيع، تحدث
طبيبك أو الصيدلي، خاصة إذا كان الطفل قد تلقى أدوية أخرى تحت
على البروبيلين جليكول أو الكحول.
يحتوي هذا الدواء على 38.4 ملغ صوديوم المكون الرئيسي
المائدة/ملح الطعام) في كل قنينة. وهذا يعادل 1.9% من الحد الأقصى
الموصى به يوميًا من الصوديوم للبالغين.
قد يسبب فيريلكس ردود فعل تحسسية (ربما متأخرة) لأنه يحتوي
ملح الصوديوم من مادة البروبيل باراهيدروكسيبنزوات (E-217)، و
الصوديوم ميثيل باراهيدروكسيبنزوات (E-219).

3. كيفية تناول فيريلكس 40 ملغ محلول لشرب :

اتبع بالضبط المقادير الموصوفة من قبل طبيبك أو الصيدلاني. إذا
لديك شك، استشر طبيبك. لاتنس أن 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 بالماء.
الجرعات المعتادة هي :

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

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

مدة العلاج تعتمد على طبيعة وأهمية نقص الحديد. يجب أن يستمر
العلاج حتى يتم إستعادة مخزون الحديد في الجسم.

أخبر طبيبك إذا تبين لك أن نتيجة العلاج بفيريلكس جيدة جداً أو ضعيفة جداً.

إذا تناولت جرعات أكثر من الازم من فيريلكس 40 ملغ محلول
لشرب والذي يجب عمله :

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

إذا نسيت أن تأخذ فيريلكس 40 ملغ محلول لشرب :

لاتأخذ جرعتين مرة واحدة قصد تعويض الجرعة المنسية.

إذا نسيت أن تأخذ جرعة، يجب أخذها في أسرع وقت ممكن، وتوابع
وقت العلاج المعتاد.

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

4. التأثيرات الغير مرغوب فيها :

شأنه في ذلك شأن كل الأدوية. فيريلكس 40 ملغ 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)

ة : الأم في المعدة، غثيان، إمساك أو إسهال
يق تخفيض الجرعة أو عند الضرورة أو

يج تحت الجلد :

FERPLEX® 40 mg

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Flacons buvables

PPV 60,00 Dhs



6 118001 440016

صيدلاني

المعوي وبالتالي من

(تخلخل العظم) مثل

تهاب المفاصل).

(الغدة الدرقية قليلة

الرعاشي

زرع الأعضاء أو

ية فيريلكس 40 ملغ

ناه، لا بد من الفصل

الية مدة لا تقل عن

الذين يعانون من

يعانون من فرط

في مثل اومبيرازول،

يحت عن الدم الخفي

ندية والمشروبات :

ي تخفض امتصاص

4 ملغ عن مدة لا تقل

ل هذه الأخيرة يجب

عصير الحمضيات

نقص الحديد، ليس

الالات.

لش

ل

أو

صا

طل

أ.

FERPLEX® 40 mg

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Flacons buvables

PPV 60,00 Dhs



6 118001 440016

قد يسبب السوربيتول اضطرابات معدية معوية وتأثير تسهيل خفيف
يحتوي هذا الدواء على 61.1 ملغ من البروبيلين جليكول في كل قنينة،
ما يعادل 4.1 ملغ/مل. إذا كان عمر الطفل أقل من 4 أسابيع، تحدث
طبيبك أو الصيدلي، خاصة إذا كان الطفل قد تلقى أدوية أخرى تحت
على البروبيلين جليكول أو الكحول.
يحتوي هذا الدواء على 38.4 ملغ صوديوم المكون الرئيسي
المائدة/ملح الطعام) في كل قنينة. وهذا يعادل 1.9% من الحد الأقصى
الموصى به يوميًا من الصوديوم للبالغين.
قد يسبب فيريلكس ردود فعل تحسسية (ربما متأخرة) لأنه يحتوي
ملح الصوديوم من مادة البروبيلين باراهيدروكسيبنزوات (E-217)، و
الصوديوم ميثيل باراهيدروكسيبنزوات (E-219).

3. كيفية تناول فيريلكس 40 ملغ محلول لشرب :

اتبع بالضبط المقادير الموصوفة من قبل طبيبك أو الصيدلاني. إذا
لديك شك، استشر طبيبك. لاتنس أن 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 بالماء.
الجرعات المعتادة هي :

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

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

مدة العلاج تعتمد على طبيعة وأهمية نقص الحديد. يجب أن يستمر
العلاج حتى يتم إستعادة مخزون الحديد في الجسم.

أخبر طبيبك إذا تبين لك أن نتيجة العلاج بفيريلكس جيدة جداً أو ضعيفة جداً.

إذا تناولت جرعات أكثر من اللازم من فيريلكس 40 ملغ محلول
لشرب والذي يجب عمله :

استشر فوراً طبيبك أو الصيدلاني أو إتصل بمركز مكافحة التسمم
والليقضة الدوائية الهاتف : 00212.537.68.64.64

إذا نسيت أن تأخذ فيريلكس 40 ملغ محلول لشرب :

لاتأخذ جرعتين مرة واحدة قصد تعويض الجرعة المنسية.

إذا نسيت أن تأخذ جرعة، يجب أخذها في أسرع وقت ممكن، وتوابع
وقت العلاج المعتاد.

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

4. التأثيرات الغير مرغوب فيها :

شأنه في ذلك شأن كل الأدوية. فيريلكس 40 ملغ 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)

ة : الأم في المعدة، غثيان، إمساك أو إسهال
يق تخفيض الجرعة أو عند الضرورة أو

يج تحت الجلد :

صيدلاني

المعوي وبالتالي من

(تخلخل العظم) مثل

تهاب المفاصل).

(الغدة الدرقية قليلة

الرعاشي

زرع الأعضاء أو

ية فيريلكس 40 ملغ

ناه، لا بد من الفصل

الية مدة لا تقل عن

الذين يعانون من

يعانون من فرط

في مثل اومبيرازول،

يحت عن الدم الخفي

ندية والمشروبات :

ي تخفض امتصاص

40 ملغ عن مدة لا تقل

من هذه الأخيرة يجب

عصير الحمضيات

نقص الحديد، ليس

الالات.

نشر

بل

أو

صا

طل

أ.

FERPLEX® 40 mg

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Flacons buvables

PPV 60,00 Dhs



6 118001 440016

قد يسبب السوربيتول اضطرابات معدية معوية وتأثير تسهيل خفيف
يحتوي هذا الدواء على 61.1 ملغ من البروبيلين جليكول في كل قنينة،
ما يعادل 4.1 ملغ/مل. إذا كان عمر الطفل أقل من 4 أسابيع، تحدث
طبيبك أو الصيدلي، خاصة إذا كان الطفل قد تلقى أدوية أخرى تحت
على البروبيلين جليكول أو الكحول.
يحتوي هذا الدواء على 38.4 ملغ صوديوم المكون الرئيسي
المائدة/ملح الطعام) في كل قنينة. وهذا يعادل 1.9% من الحد الأقصى
الموصى به يوميًا من الصوديوم للبالغين.
قد يسبب فيريلكس ردود فعل تحسسية (ربما متأخرة) لأنه يحتوي
ملح الصوديوم من مادة البروبيل باراهيدروكسيبنزوات (E-217)، و
الصوديوم ميثيل باراهيدروكسيبنزوات (E-219).

3. كيفية تناول فيريلكس 40 ملغ محلول لشرب :

اتبع بالضبط المقادير الموصوفة من قبل طبيبك أو الصيدلاني. إذا
لديك شك، استشر طبيبك. لاتنس أن 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 بالماء.
الجرعات المعتادة هي :

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

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

مدة العلاج تعتمد على طبيعة وأهمية نقص الحديد. يجب أن يستمر
العلاج حتى يتم إستعادة مخزون الحديد في الجسم.

أخبر طبيبك إذا تبين لك أن نتيجة العلاج بفيريلكس جيدة جداً أو ضعيفة جداً.

إذا تناولت جرعات أكثر من اللازم من فيريلكس 40 ملغ محلول
لشرب والذي يجب عمله :

استشر فوراً طبيبك أو الصيدلاني أو إتصل بمركز مكافحة التسمم
والليقضة الدوائية الهاتف : 00212.537.68.64.64

إذا نسيت أن تأخذ فيريلكس 40 ملغ محلول لشرب :

لاتأخذ جرعتين مرة واحدة قصد تعويض الجرعة المنسية.

إذا نسيت أن تأخذ جرعة، يجب أخذها في أسرع وقت ممكن، وتوابع
وقت العلاج المعتاد.

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

4. التأثيرات الغير مرغوب فيها :

شأنه في ذلك شأن كل الأدوية. فيريلكس 40 ملغ 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)

ة : الأم في المعدة، غثيان، إمساك أو إسهال
يق تخفيض الجرعة أو عند الضرورة أو

يج تحت الجلد :

VITAMINE D3 B.O.N.® 200 000 UI/1 ml

Cholécalférol
Solution injectable 1M en ampoule

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalférol (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 DECISION D'ENREGISTREMENT**
BOUCHARRA-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 DROME - FRANCE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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 MEDICAMENT ?
Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie à l'un des constituants, notamment à la vitamine D,
 - hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans le sang),
 - hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans les urines),
 - lithiase calcique (calcul rénal).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER UN MEDecin OU DE VOTRE**

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, n'utilisez pas ce médicament sans l'avis de votre médecin. En cas de besoin, consultez votre médecin ou pharmacien.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

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-dessus : 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 MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECISE :

- IL PEUT NE PAS ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS.
- NE PAS LE CONSEILLER A 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 IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN.

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



VITAMINE D3 B.O.N.® 200 000 UI/1 ml

Cholécalférol
Solution injectable 1M en ampoule

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalférol (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 DECISION D'ENREGISTREMENT**
BOUCHARRA-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 DROME - FRANCE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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 MEDICAMENT ?
Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie à l'un des constituants, notamment à la vitamine D,
 - hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans le sang),
 - hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans les urines),
 - lithiase calcique (calcul rénal).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER UN MEDecin OU DE VOTRE**

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, n'utilisez pas ce médicament sans avis de votre médecin. En cas de besoin, consultez votre médecin ou pharmacien.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

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-dessus : 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 MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECISE :

- IL PEUT NE PAS ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS.
- NE PAS LE CONSEILLER A 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 IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN.

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



VITAMINE D3 B.O.N.® 200 000 UI/1 ml

Cholécalférol
Solution injectable 1M en ampoule

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalférol (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 DECISION D'ENREGISTREMENT
BOUCHARRA-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 DROME - FRANCE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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 MEDICAMENT ?
Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie à l'un des constituants, notamment à la vitamine D,
 - hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans le sang),
 - hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans les urines),
 - lithiase calcique (calcul rénal).
- EN CAS • DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER VOTRE MEDecin OU DE VOTRE

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, n'utilisez pas ce médicament sans l'avis de votre médecin. En cas de besoin, consultez votre médecin ou pharmacien.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

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-dessus : 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 MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECISE :

- IL PEUT NE PAS ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS.
- NE PAS LE CONSEILLER A 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 IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN.

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



VITAMINE D3 B.O.N.® 200 000 UI/1 ml

Cholécalférol
Solution injectable 1M en ampoule

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalférol (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 DECISION 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 DROME - FRANCE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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 MEDICAMENT ?
Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie à l'un des constituants, notamment à la vitamine D,
 - hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans le sang),
 - hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans les urines),
 - lithiase calcique (calcul rénal).
- EN CAS • DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER VOTRE MEDecin OU DE VOTRE

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitiez, consultez votre médecin ou votre pharmacien avant d'utiliser ce médicament. En cas de besoin, il pourra vous prescrire pendant la grossesse ou l'allaitement.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

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-dessus : 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 MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECISE :

- IL PEUT NE PAS ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS.
- NE PAS LE CONSEILLER A UNE AUTRE PERSONNE.

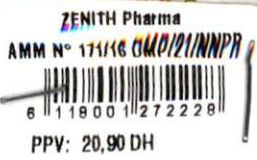
MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

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

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

AVERTIR IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN.

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



VITAMINE D3 B.O.N.® 200 000 UI/1 ml

Cholécalférol
Solution injectable 1M en ampoule

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalférol (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 DECISION D'ENREGISTREMENT
BOUCHARRA-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 DROME - FRANCE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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 MEDICAMENT ?
Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie à l'un des constituants, notamment à la vitamine D,
 - hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans le sang),
 - hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans les urines),
 - lithiase calcique (calcul rénal).
- EN CAS • DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER VOTRE MEDecin OU DE VOTRE

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitiez, consultez votre médecin ou votre pharmacien avant d'utiliser ce médicament. En cas de besoin, il pourra vous prescrire pendant la grossesse ou l'allaitement.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conformer aux posologies usuelles soit 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-dessus : 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 MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECISE :

- IL PEUT NE PAS ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS.
- NE PAS LE CONSEILLER A 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 IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN.

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



VITAMINE D3 B.O.N.® 200 000 UI/1 ml

Cholécalférol
Solution injectable 1M en ampoule

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalférol (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 DECISION D'ENREGISTREMENT
BOUCHARRA-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 DROME - FRANCE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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 MEDICAMENT ?
Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie à l'un des constituants, notamment à la vitamine D,
 - hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans le sang),
 - hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans les urines),
 - lithiase calcique (calcul rénal).
- EN CAS • DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER VOTRE MEDecin OU DE VOTRE

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, n'utilisez pas ce médicament sans l'avis de votre médecin. En cas de besoin, consultez votre médecin ou pharmacien.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

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-dessus : 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 MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECISE :

- IL PEUT NE PAS ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS.
- NE PAS LE CONSEILLER A 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 IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN.

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

