

# 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.
- les achats des médicaments à l'étranger en cas d'absence des vignettes ou codes-barres une facture du pharmacien est exigée en plus de l'ordonnance du médecin prescripteur

## Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

## Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

## Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaire, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaire.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée une fois par an.

## Adresses Mails utiles

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



## Déclaration de Maladie

W21-830735

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1530 Société : Kam  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : RETRAITE  
 Nom & Prénom : MADAME HASSAN  
 Date de naissance : 15/05/1951  
 Adresse : 32, rue de la Liberté, Casablanca  
 Tél. : 0661464647 Total des frais engagés : 2574,05 Dhs

PR4FR05/V2/20-10-2023

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 07/11/2024

Nom et prénom du malade : Age:

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : ADK de prostate

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie:

En cas d'accident préciser les causes et circonstances

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

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : 29/11/24 Le : 29/11/24  
 Signature de l'adhérent(e) :

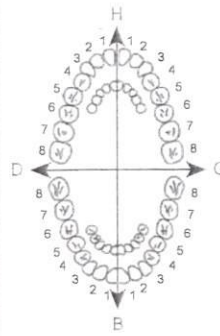
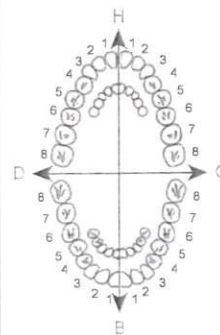


RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
3/12/23			CC	DR. A. HALFY
20/12/23			CC	DR. A. HALFY

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fourisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE JACOB EL MANSOUR	03/12/23	2314,55
PHARMACIE JACOB EL MANSOUR	20/12/23	159,50

RADIOGRAPHIES		
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
PHARMACIE JACOB EL MANSOUR		
PHARMACIE JACOB EL MANSOUR		

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 cancéreux, ainsi que le bilan de l'ODF.																										
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Montant des Honoraires	COEFFICIENT DES TRAVAUX																					
					<input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/> FIN D'EXECUTION <input type="text"/>																					
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE				COEFFICIENT DES TRAVAUX																					
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> <td>H</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		H	25533412	21433552		00000000	00000000		D		G	00000000	00000000		35533411	11433553		B				<input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> DATE DU DEVIS <input type="text"/> DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>
	H		H																							
	25533412	21433552																								
	00000000	00000000																								
	D		G																							
	00000000	00000000																								
	35533411	11433553																								
	B																									
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			Montant des Honoraires																						
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS				VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION																						





AKDITAL

Clinique Jerrada Oasis  
مصحة جرادة الوازيس

Casablanca, le 20/12/13

Hassan Nawano.

6270.

1 Nitrostat 500 mg p

$\frac{1}{2}$  p -  $\frac{1}{2}$  p -  $\frac{1}{2}$  p

1230

1/ Contalac 2 p/j

Mme. BENNIS Zineb  
PHARMACIE YACOB EL MANSOUR  
63 - 65 Bd. Yacoub El Mansour  
Tél.: 0522 25 52 04 - Casablanca

84.50

3/ Zetala 1 p/j

159.50

Dr. A. HACHEM  
Service d'Urologie  
07 84 196





AKDITAL

Clinique Jerrada Oasis

مصحة جادة الواسور

M. MANANE HASSAN

Né le : 15/05/1951



CJ023L01072737

Casablanca, le 03/11/13

M. MANANE HASSAN

Né le : 15/05/1951



CJ023L01072737

M. MANANE HASSAN



PHARMACEUTIQUE EL MANSOUR  
63 - 65 Bd. Yacoub El Mansour  
Tel.: 0522 25 52 04 - Casablanca

14,50  
1/ ANDOL 1, 4cp x 3/5  
47,80  
4/ DATE 2cp x 3, 5;  
144,50  
3/ RACIPR 20, 1cp/  
347,00 x 5  
4/ NOVEX 0,5 1cp x 3/30;  
170,00  
5/ CEFICO 200, 4cp x 4/8;  
123,25  
6/ REVITAL 2cp/1 - 1  
7/ CARBOXATE 1cp x 3/3;  
79,50  
2314,55

Dr. A. DALLA  
Service d'Urologie

R. DALLA



$$\begin{array}{r}
 2574.05 \\
 \hline
 159.50 \\
 2314.55
 \end{array}$$

30 قرص  
عن طريق الفم



# كاربيكسان<sup>®</sup>

فحم نباتي منشط - واکامي - مستخلص الراوند - زيوت أساسية للنعناع الفلفلي والبسباس

## الشكل و التقديم :

قرص، علبة تحتوي على 30 قرصا .

## المكونات (في كل قرص) :

فحم نباتي منشط 200 مغ، مسحوق الواکامي (طحالب بنية) 100 مغ، مستخلص الراوند 200 مغ، زيت أساسي للبسباس 24 مغ، زيت أساسي للنعناع الفلفلي 24 مغ، الياف غذائية 100 مغ.

## الخصائص :

كاربيكسان<sup>®</sup> يحتوي على عناصر طبيعية تساعد على التخلص من الإحساس بالانتفاخ، كاريكسان<sup>®</sup> يسهل عملية الهضم و ينظم المرور المعوي.

## دواعي الإستعمال :

ينصح بإستعمال كاريكسان<sup>®</sup> في حالة :

- الإنتفاخ.
- الإمساك و الخمول المعوي.
- الإضطرابات الوظيفية للجهاز الهضمي.
- عسر الهضم.
- المغص.

## نصائح الإستعمال :

يفضل تناول كاريكسان<sup>®</sup> بعد الوجبات :

- الإنتفاخ : قرص واحد مرتين إلى ثلاث مرات في اليوم.
- الإمساك : قرصين مرتين إلى ثلاث مرات في اليوم.

## الإحتياطات عند الإستعمال :

- يستعمل كمكمل لنظام غذائي متنوع.
- احترام الكمية المنصوح بها.
- يوضع بعيدا عن متناول الأطفال الصغار.
- يحفظ في مكان بارد وجاف.

مكمل غذائي ليس بدواء.

صنع من طرف فارمالايف - إيطاليا

إستورد إلى المغرب من طرف ميديرو فارما

رخصة وزارة الصحة رقم N°20221310269/MAv4/CA/DPS/DMP/18

30 Comprimés

Voie orale

**Carboxane®**



Comprimé - Rhubarbe - Menthe poivrée et Fenouil

**FORME ET PRESENTATION :**

Comprimé, boîte de 30.

**COMPOSITION (Par comprimé) :**

Charbon végétal, poudre de wakamé, huile essentielle de fenouil, huile essentielle de la menthe, extrait sec de rhubarbe, Fructo-Oligo saccharides.

**PROPRIETES :**

**Carboxane®** à base d'actifs naturels, apaise les sensations de ballonnement, flatulences et spasmes intestinaux, facilite la digestion et régule le transit intestinal.

**UTILISATION :**

**Carboxane®** est recommandé en cas de :

- Ballonnement et Flatulences.
- Constipation, paresse intestinale.
- Colopathie fonctionnelle.
- Digestion difficile.
- Spasmes, Coliques.

**CONSEILS D'UTILISATION :**

A prendre de préférence après les repas :

- Ballonnement : 1 comprimé 2 à 3 fois par jour.
- Constipation : 2 comprimés 2 à 3 fois par jour.

**PRECAUTIONS D'UTILISATION :**

- A utiliser en complément d'une alimentation variée.
- Respecter la dose journalière recommandée.
- Tenir hors de la portée des jeunes enfants.
- Conserver dans un endroit frais et sec.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Fabriqué par Pharmalife Research s.r.l. - Italie

Importé au Maroc par MEDIPRO Pharma

Autorisation du Ministère de la santé N°20221310269/MAv4/CA/DPS/DMP/18

Le Ginseng dans la formule contribue à améliorer la performance physique et mentale et la vitalité des systèmes du corps.

Le Ginseng contribue également à améliorer l'endurance, la tolérance et la compatibilité lors des états de stress.

Ce produit aide à reconstituer les éléments nutritifs essentiels et prévenir l'apparition de carences.

Ce produit est un **complément alimentaire, ce n'est pas un médicament**. Les compléments alimentaires ne peuvent être utilisés comme substituts d'un régime alimentaire varié.

Posologie et mode d'emploi :

Adultes: Une capsule à prendre une fois par jour avec le petit déjeuner ou comme recommandé par le professionnel de la santé.

Revital Ginseng Plus est conseillé chez les personnes diabétiques (il ne comporte pas de sucre).

Contre-indications et précautions :

Revital Ginseng Plus est contre-indiqué chez les sujets présentant une hypersensibilité connue à l'un des composants de cette préparation.

Il n'est pas recommandé de prendre Revital Ginseng Plus pendant la grossesse et l'allaitement.

Effets indésirables :

Des effets indésirables rares tels que l'indigestion, les brûlures d'estomac ou des nausées peuvent être observés occasionnellement.

Conservation :

Conserver à une température inférieure à 25 ° C.

Protéger de la lumière et de l'humidité.

Tenir hors de portée des enfants.

Présentation :

Revital Ginseng Plus est disponible en flacon de 30 capsules molles ou en blister de 10 capsules molles.

Importé et distribué par:

**SUN PHARMACEUTICALS MOROCCO LLC**

219, Bd Zerktouni, Angle Bd Roudani 5ème étage

CP 20330 El Maârif Casablanca

Fabriqué par:

**GELTEC PVT. LTD.**

Sr. No. 24, 26/3, 27/2

Yadavanahalli, Attibele

Bangalore - Hosur Road

Bangalore - 562 107, Inde.

09/2021-A

0229800





123DH25

Prix :

S.N. : 087751DPR

EXP. : SEP. 2025

Fab : OCT. 2022

Lot : RGM00322

GTIN : 18901296302726

FSCC000168AM23

FSCC000168AM23

Cnaq

s et minéraux

Vitamines	Pour 1 capsule	%DJR*
Vitamine B2		107.14 %
Vitamine D3	0.005 mg	100 %
Vitamine A	0.750 mg RE	93.75 %
Vitamine B1	1 mg	90.90 %
Vitamine B5	5 mg	83.33 %
Vitamine B9	0.15 mg	75 %
Vitamine B6	1 mg	71.43 %
Vitamine B3	10 mg	62.5 %
Vitamine C	50 mg	62.5 %
Vitamine E	5 mg	41.67 %
Minéraux	Pour 1 capsule	%DJR*
Fer	9.86 mg	140.86 %
Zinc	10 mg	66.67 %
Iode	0.1 mg	66.67 %
Manganèse	0.5 mg	25 %
Cuivre	0.5 mg	25 %
Calcium	75 mg	9.38 %
Phosphore	58 mg	8.29 %
Magnésium	3 mg	0.8 %
Potassium	2 mg	
Autres substances	Pour 1 capsule	
Extrait de ginseng	42.5 mg	
Gallate de propyl	0.05 mg	
Hydroxytoluène butylé	0.05 mg	
Lécithine de soja	20,0 mg	
Huile végétale hydrogénée	50.0 mg	
Cire d'abeille blanche	10.0 mg	
Huile de soja raffinée	385,672 mg	

Capsules molles en gélatine

**\*DJR: dose journalière recommandée**Propriétés nutritionnelles :

Ce produit est une combinaison équilibrée de ginseng, des multivitamines et de minéraux. Elle tonifie les fonctions métaboliques des cellules et procure ainsi un sentiment de bien-être, améliore la capacité du corps à combattre les infections et aide à réparer les tissus qui ont été endommagés par une blessure ou une maladie.

**CEFICO® 200 mg,**  
comprimé pelliculé - boîtes de 8 et de 16  
(Céfixime trihydraté)

**CEFICO® 100 mg/5 ml,**  
poudre pour suspension buvable en flacon avec  
une seringue mesure en poids de l'enfant  
Boîte d'un flacon de 30 ml et Boîte d'un flacon de 60 ml.

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 1. Composition du médicament

#### CEFICO 200 mg, comprimés pelliculés :

Céfixime (DCI) trihydraté, quantité correspondant à céfixime anhydre.....200,00 mg  
Excipients : Cellulose microcristalline, Amidon de maïs, Stéarate de magnésium, OPADRAY Y-1-7000 (Hydroxypropylméthylcellulose, dioxyde de titane et polyéthylène glycol 400).....q.s.p.1 comprimé pelliculé.

#### CEFICO 100 mg/5ml, poudre pour suspension buvable en flacon :

Céfixime (DCI) trihydraté, quantité correspondant à céfixime anhydre.....100,00 mg  
Excipients : Saccharose, Gomme arabique, Arôme strawberry, Benzoate de sodium.....q.s.p 5 ml de suspension reconstituée.  
Excipients à effet notoire : Saccharose

### 2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

— Ce médicament est un antibiotique de la famille des bêta-lactamines, du groupe des céphalosporines de 3ème génération, groupe proche de celui des pénicillines.

### 3. Indications thérapeutiques :

importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque des médicaments.

### 7. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre CEFICO.

- Si vous ou votre enfant avez déjà eu une allergie à cause d'un traitement antibiotique. Vous pourriez aussi être allergique à ce traitement.
  - Si vous ou votre enfant avez une maladie des reins. Votre médecin devra adapter la dose quotidienne du traitement.
  - Si vous ou votre enfant avez déjà eu une anémie hémolytique après la prise d'un antibiotique de la famille des céphalosporines y compris CEFICO (diminution des globules rouges, ce qui peut entraîner une pâleur, une faiblesse ou un essoufflement).
- Pendant ou après le traitement, vous devez prévenir immédiatement votre médecin :**

- Si vous ou votre enfant avez de la diarrhée. Ne prenez pas de traitement contre la diarrhée sans l'avis de votre médecin.
- Si vous ou votre enfant avez des boutons ou des démangeaisons.
- Si vous ou votre enfant avez une réaction cutanée sévère de type éruption de bulles avec décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre à tout le corps et vous mettre en danger (Syndrome de Lyell, syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (DRESS).
- Votre médecin pourra décider d'arrêter le traitement par ce médicament et/ou de prescrire un traitement adapté (voir rubrique 6).
- Comme pour l'ensemble des médicaments appartenant à cette classe d'antibiotiques (les bêta-lactamines), l'administration de ce médicament, peut entraîner un risque d'encéphalopathie pouvant se traduire par des convulsions, une confusion, des troubles de la conscience, ou encore des mouvements anormaux, particulièrement en cas de surdosage ou en cas d'altération du fonctionnement du rein. Si de tels troubles apparaissent, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien (voir rubriques 4 et 6).

### En cas d'examen de laboratoires :

CEFICO peut fausser :

- La recherche de cétones dans les urines,
  - La recherche de glucose dans les urines,
  - Les tests de diagnostic de certaines maladies du sang.
- Mention relative aux excipients à effet notoire :

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

### 8. Interactions :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous ou votre enfant prenez avec

• **CEFICO 200 mg, comprimés pelliculés :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement de :

- Certaines infections urogénitales,
- Otites et sinusites aiguës,
- Infections bronchiques et pulmonaires.

• **CEFICO 100 mg/5ml, poudre pour suspension buvable en flacon :**

Chez l'enfant de plus de 6 mois dans le traitement des :

Voie orale.

**Comprimés pelliculés :**

Le comprimé à 200 mg est préconisée chez l'enfant de plus de

La dose usuelle est de deux comprimés de 200 mg par jour.

Le médicament doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites, sans interruption. Si l'enfant ne prend pas le médicament pendant 3 jours ou de tout autre symptôme, ne signifie pas que vous êtes guéri. Une éventuelle impression de fatigue, n'est pas due au traitement mais à la maladie elle-même. Le fait de réduire ou de suspendre votre traitement sans avis médical sur cette impression et retarderait votre guérison.

**Poudre pour suspension buvable en flacon :**  
La dose de CEFICO chez l'enfant de plus de 6 mois est de 8 mg/kg par prise, à 12 heures d'intervalle.

Le flacon de CEFICO 100 mg/5 ml, est préconisée chez l'enfant de 6 mois à 12 ans. Pour la suspension buvable en flacon, il faut ajouter de l'eau jusqu'au trait de jauge (30 ml ou 60 ml) et à agiter avant emploi.

La dose est déterminée, en fonction du poids de l'enfant, sur le piston de la pipette. Le médicament se lit donc directement sur les graduations de la pipette. Répond à la dose pour une prise.

Les doses nécessaires, pour un enfant de moins de 10 kg correspondent à la dose à administrer par prise pour un enfant de moins de 10 kg.

La pipette contenue dans cette boîte pour administrer la dose

conversion

**Durée de traitement**

Pour être efficace, cet antibiotique doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites, et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé.

récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

**9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :**

**Grossesse :**

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

**Allaitement :**

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

L'allaitement est possible en cas de traitement par ce médicament.

Toutefois, si des troubles digestifs (diarrhée, infection par un champignon) ou des boutons apparaissent chez votre enfant, stoppez l'allaitement maternel ou la prise de médicament et consultez rapidement votre médecin.

**10. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines :**

Ce médicament peut avoir une influence importante sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines notamment du fait de la survenue possible de vertiges ou d'une encéphalopathie (pouvant se traduire par des convulsions, une confusion, des troubles de conscience, ou des mouvements anormaux) (voir rubriques 4 et 6).

**11. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :**

Comme pour l'ensemble des médicaments appartenant à cette classe d'antibiotiques (les bêta-lactamines), l'administration de ce médicament, en particulier en cas de surdosage, peut entraîner un risque d'encéphalopathie pouvant se traduire par des convulsions, une confusion, des troubles de la conscience, ou encore des mouvements anormaux. Si de tels troubles apparaissent, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien (voir rubrique 5 et 6).

**12. Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :** Sans objet.

**13. Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :** Sans objet.

**- Conditions de prescription et de délivrance :**

Liste I (Tableau A).

**- Précaution particulière de conservation :**

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

Après reconstitution, la suspension doit être conservée à une température ne dépassant pas 25°C, 10 jours maximum.



# ANDOL® 1000 mg

Tube de 6 Comprimés effervescents Paracétamol

9 Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 1- COMPOSITION DU MÉDICAMENT

**Principe actif :** Paracétamol ..... 1000 mg  
**Excipients :** Acide citrique anhydre, Bicarbonate de sodium, Sorbitol, Carbonate de sodium anhydre, Povidone K29-30, Macrogol 6000, Arôme orange 74016-71, Arôme abricot 75731-31, Saccharine sodium, Aspartame, Beta-carotène 1%, Stéarate de magnésium ..... q.s.p un comprimé effervescent.

**Excipients à effet notoire :** Sodium, Sorbitol, Aspartame.

## 2- CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Classe pharmacothérapeutique : AUTRES ANALGESIQUES ET ANTI-PYRETIQUES-ANILIDES - CODE ATC : N02B01

## 3- INDICATIONS THERAPEUTIQUES

ANDOL est un antalgique (calme la douleur) et un antipyrétique (fait baisser la fièvre).

La substance active de ce médicament est le paracétamol. Il est utilisé pour traiter la douleur et/ou la fièvre, par exemple en cas de maux de tête, d'état grippal, de douleurs dentaires, de courbatures, de règles douloureuses.

Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte et à l'enfant à partir de 50 kg (soit à partir d'environ 15 ans). Lire attentivement la rubrique Posologie.

Pour les enfants pesant moins de 50 kg, il existe d'autres présentations d'ANDOL dont le dosage est plus adapté. N'hésitez pas à demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 4- POSOLOGIE

Attention ! Cette présentation contient 1000 mg de paracétamol par unité : ne pas prendre 2 comprimés à la fois.

Respectez toujours la dose prescrite par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Cette présentation est réservée à l'adulte et à l'enfant pesant plus de 50 kg (soit à partir d'environ 15 ans).

Pour les enfants ayant un poids inférieur à 50 kg, il existe d'autres présentations d'ANDOL dont le dosage est plus adapté. N'hésitez pas à demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

**Posologie chez l'adulte et l'enfant à partir de 50 kg (soit à partir d'environ 15 ans)**

La posologie usuelle est de 1 comprimé à 1000 mg par prise, à renouveler au bout de 6 à 8 heures. En cas de besoin, la prise peut être répétée au bout de 4 heures minimum.

**Dose de paracétamol à ne jamais dépasser**

- Chez un adulte ou un enfant pesant plus de 50 kg :

Il n'est généralement pas nécessaire de dépasser 3 grammes de paracétamol par jour (soit 3 comprimés effervescents par jour). Cependant, si vous avez des douleurs plus intenses, et uniquement sur les conseils de votre médecin, la dose totale peut être augmentée jusqu'à 4 grammes de paracétamol par jour (soit 4 comprimés effervescents par jour).

**NE JAMAIS PRENDRE PLUS DE 4 GRAMMES DE PARACETAMOL PAR JOUR** (en tenant compte de tous les médicaments contenant du paracétamol dans leur formule).

**Situations particulières :**

La dose maximale journalière ne doit pas dépasser 60 mg/kg/jour (soit dépasser 3 g/jour) dans les situations suivantes :

• si vous pesez moins de 50 kg,

• si vous avez une maladie du foie ou une maladie grave des

• si vous êtes souffrant par exemple de malnutrition chronique, si vous êtes en période de jeûne, si vous avez perdu beaucoup de poids récemment, si vous avez plus de 75 ans ou si vous avez plus de 65 ans et que vous avez des maladies de longue durée, si vous êtes atteint du virus du SIDA ou d'une hépatite virale chronique, si vous souffrez de mucoviscidose (maladie génétique et héréditaire caractérisée notamment par des infections respiratoires graves), ou encore si vous êtes atteint de la maladie de Gilbert (maladie héréditaire associée à une augmentation du taux de bilirubine dans le sang).

**EN CAS DE DOUTE, DEMANDEZ CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN**

## Mode et voie d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale.

Vous devez dissoudre le comprimé dans un verre d'eau. Attendez la dissolution complète avant de boire immédiatement après le contenu du verre.

## Fréquence d'administration

Des prises régulières permettent d'éviter que la douleur ou la fièvre ne revienne : voir rubrique « Posologie ».

Chez l'enfant, les prises doivent être régulièrement espacées, y compris la nuit, de préférence de 6 heures, et d'au moins 4 heures.

Chez l'adulte, les prises doivent être espacées de 4 heures minimum.

En cas de maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère), vous devez attendre au moins 8 heures entre chaque prise.

Si vous avez l'impression que l'effet d'ANDOL est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

## Durée du traitement

Sauf avis médical, la durée du traitement est limitée :

- à 5 jours en cas de douleurs,

- à 5 jours en cas de fièvre

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, si elles s'aggravent, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

## 5- CONTRE-INDICATIONS

**Ne prenez jamais ANDOL 1000 mg, comprimé effervescent :**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au paracétamol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique composition.

- Si vous avez une maladie grave du foie.

- En cas de phénylketonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartame.

- Pour traiter un enfant de moins de 6 ans car il peut avaler de travers et s'étouffer. Utilisez une autre forme.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent.

Vérifiez que vous ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol, y compris si ce sont des médicaments obtenus sans prescription.

**Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.**

**(voir « Posologie » et « Symptômes et instructions en cas de surdosage »)**

## 6- EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

- Rarement, une réaction allergique peut survenir :

• boutons et/ou des rougeurs sur la peau,

• urticaire,

• difficulté gonflement du visage et du cou pouvant entraîner une dyspnée à respirer (œdème de Quincke),

• malaise brutal avec baisse importante de la pression artérielle (choc anaphylactique).

Si une allergie survient, vous devez immédiatement arrêter de prendre ce médicament et consulter rapidement votre médecin.

A l'avenir, vous ne devez plus jamais prendre de médicaments contenant du paracétamol.

- De très rares cas d'effets indésirables cutanés graves ont été rapportés.

Exceptionnellement, ce médicament peut diminuer le nombre de certaines cellules du sang : globules blancs (leucopénie, neutropénie), plaquettes (thrombopénie) pouvant se manifester par des saignements du nez ou des gencives. Dans ce cas, consultez un médecin.

- Autres effets indésirables possibles (dont la fréquence ne peut être estimée sur la base de données disponibles) : troubles du

fonctionnement du foie, diminution importante de certains globules blancs pouvant provoquer des infections graves (agranulocytose), destruction des globules rouges dans le sang (anémie hémolytique chez les patients présentant un déficit en glucose 6 phosphate déshydrogénase), éruption cutanée en plaques rouges ardoisées avec démangeaisons et sensation de brûlure, laissant des taches colorées et pouvant apparaître aux plaques endrites en cas de reprise du médicament (érythème pigmenté), douleur localisée dans la poitrine qui peut irradier vers l'épaule gauche et la mâchoire d'origine allergique (angioedème de Quincke), difficulté à respirer (bronchospasme). Dans ce cas, consultez un médecin.

## Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

## 7- MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ANDOL 1000 mg, comprimé effervescent.

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

### Faites attention avec ANDOL

• Si la douleur persiste plus de 5 jours, ou la fièvre plus de 3 jours, ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne continuez pas le traitement sans l'avis de votre médecin.

• La prise de paracétamol peut entraîner des troubles du fonctionnement du foie.

• Vous devez demander l'avis de votre médecin avant de prendre ce médicament :

- Si vous pesez moins de 50 kg,

- Si vous avez une maladie du foie ou une maladie grave des reins,

- Si vous buvez fréquemment de l'alcool ou que vous avez arrêté de boire de l'alcool récemment,

- Si vous souffrez de déshydratation,

- Si vous souffrez par exemple de malnutrition chronique, si vous êtes en période de jeûne, si vous avez perdu beaucoup de poids récemment, si vous avez plus de 75 ans ou si vous avez plus de 65 ans et que vous présentez des maladies de longue durée, si vous êtes atteint du virus du SIDA ou d'une hépatite virale chronique, si vous souffrez de mucoviscidose (maladie génétique et héréditaire caractérisée notamment par des infections respiratoires graves), ou encore si vous êtes atteint de la maladie de Gilbert (maladie héréditaire associée à une augmentation du taux de bilirubine dans le sang).

- Si vous êtes allergique à l'aspirine et/ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens

• **La consommation de boissons alcoolisées pendant le traitement est déconseillée.**

En cas de sevrage récent d'un alcoolisme chronique, le risque d'atteinte hépatique est majoré.

En cas d'administration chez un enfant, la dose dépend de son poids (voir rubrique « Posologie »).

En cas d'hépatite virale aiguë, arrêtez votre traitement et consultez votre médecin.

Ce médicament contient du sorbitol. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose (maladie héréditaire rare).

Ce médicament contient du sodium. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

## Analyses de sang

Prévenez votre médecin si vous prenez ANDOL et que vous devez faire un test sanguin car ce médicament peut fausser les résultats de votre taux d'acide urique et de sucre (glycémie) dans le sang.

Ce médicament contient du sodium. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

## Enfants

Sans objet.

## 8- INTERACTIONS

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

**Ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol. Vous risquez un surdosage.**

Si vous suivez un traitement anticoagulant par voie orale (par la warfarine ou un AVK), la prise d'ANDOL 1000 mg, comprimé

avez fréquemment de l'alcool ou que vous avez arrêté de boire de l'alcool récemment, saisissez l'occasion de vous hydrater, alcool de réhydratation,





EXP :  
LOT N° :

effe  
tout  
biok  
votr  
L'eff  
sime  
choi  
heut  
Si v  
trait  
pres  
d'un  
La to  
- des  
des  
toxiq  
épier  
phenobarbital, phénytoïne, carbamazépine, ti  
topiramate),  
- de la rifampine (un antibiotique),  
- en même temps de l'alcool.

### ANDOL 1000 mg, comprimé effervescent avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation de boissons alcoolisées pendant le traitement est déconseillée.

### 9- UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

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

#### Grossesse et allaitement

Ce médicament peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement. Utilisez la dose minimale permettant de réduire votre douleur et/ou votre fièvre, pendant une durée aussi courte que possible et le moins fréquemment possible. Contactez votre médecin ou votre sage-femme si la douleur et/ou la fièvre ne diminue pas ou si vous avez besoin de prendre ce médicament plus fréquemment au cours de votre grossesse.

#### Fertilité

Il est possible que le paracétamol puisse altérer la fertilité des femmes, de façon réversible à l'arrêt du traitement.

#### Sports

Sans objet.

### 10- LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITÉ À CONDUIRE UN VÉHICULE OU À UTILISER CERTAINES MACHINES

Sans objet.

### 11- SYMPTÔMES ET CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien ou les urgences médicales.

Le surdosage peut être à l'origine d'une maladie du foie (insuffisance hépatique), d'un saignement gastro-intestinal, d'une maladie du cerveau (encéphalopathie), d'un coma, voire d'un décès, et notamment chez les populations plus à risque telles que les jeunes enfants, les personnes âgées et dans certaines situations (maladie du foie, alcoolisme, malnutrition chronique). Dans les 24 premières heures, les principaux symptômes d'intoxication sont : nausées, vomissements, perte d'appétit, douleurs abdominales, pâleur.

Le surdosage peut également entraîner : une atteinte du pancréas (pancréatite), une hyperamylasémie (augmentation du taux d'amylase dans le sang), une maladie des reins (insuffisance rénale aiguë), et un problème de sang dans lequel les globules rouges, les globules blancs et les plaquettes sont tous réduits en nombre ce qui entraîne :

- une fatigue, un souffle court et une pâleur ;
- des infections fréquentes accompagnées de fièvre et de frissons importants, des maux de gorge ou des ulcères de la bouche ;
- une tendance à saigner ou à présenter des ecchymoses spontanées, des saignements de nez.

### 12- CONDUITE À TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

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

### 13- MENTION, SI NÉCESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

- Conditions de prescription et de délivrance : Médicament non soumis à prescription médicale.
- Précaution particulière de conservation : A conserver

à l'abri de l'humidité et de la chaleur.

- Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte

- La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée : Octobre 2018

Nom et Adresse de l'EPI Titulaire de l'AMM au Maroc



41, Rue Mohamed DJOURI, 20 110 Casablanca

Nom et Adresse du fabricant :

MC Pharma, Z.I Ouled Salah - Nouaceur

## ANDOL® 1000 mg

Tube de 8 Effervescent tablets Paracetamol

Read this entire leaflet carefully before you start taking this medicine.

Keep this leaflet. You may need to read it again.

If you have any further questions, if you have a doubt, ask your doctor or pharmacist.

This medicine has been prescribed for you only. Do not pass it on to others, it may harm them, even if their signs of illness are the same as yours.

If any of the side effects get serious, or if you notice any side effects not listed in this leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

### 1. COMPOSITION OF MEDICINE

Active ingredient:

Paracetamol..... 1000 mg  
Excipients: Anhydrous citric acid, Sodium Bicarbonate, Sorbitol, Anhydrous sodium carbonate, Povidone K29-32, Macrogol 6000, Orange flavour 74016-71, Aromatic flavour 75731-31, Sodium saccharin, Aspartame, Beta-carotene 1%, Magnesium stearate, ...s.q.f.1 effervescent tablet.

List of excipients with known effect: Sodium, Sorbitol, Aspartam.

### 2. PHARMACO-THERAPEUTIC GROUP OR TYPE OF ACTIVITY

Pharmacotherapeutic group: OTHER ANTALGICS AND ANTIPTETIC ANILIDES - ATC code: N02BE01.

### 3. THERAPEUTIC INDICATIONS

ANDOL is an analgesic (calms the pain) and an antipyretic (lowers the fever).

The active substance of this medicine is paracetamol.

It is indicated in case of pain and / or fever such as headaches, flu, dental pain, body aches, and period pain.

It may also be prescribed by your doctor for osteoarthritis pain.

This presentation is reserved for adult and children from 50 kg (from about 15 years old): read carefully the section "Posology".

For children weighing less than 50kg, there are other presentations of ANDOL whose dosage is more suitable: Ask your doctor or pharmacist for advice.

### 4. Posology

Attention! This presentation contains 1000 mg of paracetamol per unit: do not take 2 tablets at a time.

Always follow the dose prescribed by your doctor. If in doubt, consult your doctor or pharmacist.

This presentation is reserved for adults and children weighing from 50 kg (i.e. from about 15 years old).

For children weighing less than 50 kg, there are other ANDOL presentations that are more suitable for dosing. Do not hesitate to ask your doctor or pharmacist for advice.

Dosage in adult and child from 50 kg (i.e. from about 15 years)

The usual dosage is 1 tablet at 1000 mg per dose, to be renewed after 6 to 8 hours. If necessary, the intake can be repeated after 4 hours minimum.

Paracetamol dose never to exceed

• In an adult or child weighing more than 50 kg:

It is generally not necessary to exceed 3 grams of paracetamol per day (3 effervescent tablets per day).

However, in case of more intense pain, and under instruction of your doctor or pharmacist, the total dose can be increased up to 4 g per day (i.e. 4 effervescent tablets per day).

NEVER TAKE MORE THAN 4 GRAMS OF PARACETAMOL PER

DAY :

PHARMUSTRIES LIMITED  
Sae  
Poonia Sahib,  
The Punjab Pradesh, India  
(with)

- if MOROCCO LLC
- if 770, Casablanca
- if
- For
- fasting
- years

CODE No.: HP/DIGS/MNB/95/2

duration, if you have the AIDS virus or chronic viral hepatitis you have cystic fibrosis (genetic and hereditary disease) characterized by serious respiratory infections, or if you have Gilbert's disease (disease hereditary associated with an increase in the level of bilirubin in the blood).

IF IN DOUBT, ASK YOUR DOCTOR OR PHARMACIST.

### Method and route of administration

This medicine is used orally.

You must dissolve the tablet in a glass of water. Wait for complete dissolution before drinking immediately after the contents of the glass.

### Frequency of administration

Systematic intakes make it possible to avoid the oscillations of pain or fever: see section "Posology".

In children, they should be regularly spaced, including at night, preferably 6 hours and at least 4 hours.

In adults, they should be spaced by at least 4 hours. In case of serious kidney disease (severe kidney failure), you must wait at least 8 hours between each intake.

If you feel that the effect of ANDOL is too strong or too weak, talk to your doctor or pharmacist.

### Duration of treatment

Unless medical advice, the duration of treatment is limited to:

- 3 days in case of pain,
  - 5 days in case of fever.
- If the pain persists more than 5 days or fever more than 3 days, if they become worse, do not continue the treatment without consulting your doctor.

### 5. CONTRAINDICATIONS

Never take ANDOL 1000 mg effervescent tablet:

- If you are allergic (hypersensitive) to paracetamol or any of the other ingredients of this medicine, listed in section "Composition".

- If you have severe liver disease
- In case of phenylketonuria (hereditary disease detected at birth), due to the presence of aspartame.
- To treat a child under 6 years old, because he can swallow and choke. Use another form.

This medicine contains paracetamol. Other medicines contain it.

Check that you are not taking other medicines containing paracetamol, including if they are medicines without a prescription.

Do not combine them, so as not to exceed the recommended daily dose.

(See "Posology" and "Symptoms and Instructions for Overdose").

### 6. POSSIBLE SIDE EFFECTS

Like all medicines, this medicine can cause side effects, although not everybody gets them.

- Rarely, an allergic reaction can occur:
  - ripples and / or redness on the skin,
  - hives,
  - sudden swelling of the face and neck that may cause difficulty breathing (Quincke's edema),
  - sudden malaise with significant drop in blood pressure (anaphylactic shock).

If an allergy occurs, you should immediately stop taking this medicine and consult your doctor promptly. In the future, you will never have to take any medication containing paracetamol.

- Very rare cases of serious cutaneous adverse reactions have been reported.

- Exceptionally, this medicine may reduce the number of certain blood cells: white blood cells (leukopenia, neutropenia), platelets (thrombocytopenia) may be manifested by bleeding from the nose or gums. In this case, consult a doctor.

- Other possible undesirable effects whose frequency cannot

# دازين 10000 و.ع

## أقراص مليسة

### مقاومة لحموضة المعدة

علبة من 40 قرصا

#### سرايبتاز

**التأثيرات على القدرة على قيادة السيارات أو استخدام**  
لا ينطبق  
**السيارات ذات التأثير المعروف**  
اللاكوتز مونوهدرات، الأصفر البرتقالي S.

**3. ما هي طريقة استعمال دازين 10000 وحدة أقراص مليسة ؟**  
إرشادات الاستخدام السليم:  
**الجرعة:**  
1 قرص 3 مرات في اليوم.  
**طريقة الاستعمال:**  
بؤخذ عن طريق الفم.  
يبلغ دون مضغ مع كوب من الماء.

**هذه العلاج:**  
لا تتجاوز بضعة أيام من العلاج. إذا استمرت الأعراض، استشر طبيبكم.  
**ما يجب القيام به في حالة الجرعة المخطئة**  
إذا كنت في شك، اتصل بالطبيب أو أقرب مركز لمكافحة السموم على الفور.  
**الإجراءات المتخذة في حالة نسيان تناول جرعة واحدة أو أكثر**  
لا ينطبق  
**هذه عند الضرورة، خطر التوقف عن استخدام هذا الدواء**  
لا ينطبق

**4. ماهي الآثار الجانبية المحتملة لهذا الدواء؟**  
- مظاهر الحساسية، بما في ذلك الحساسية والطفح الجلدي.  
- المظاهر الجلدية مثل الانفجارات الحامضية. سواء كانت ذات منشأ حساسي أم لا.

**5. كيفية تخزين دازين 10000 وحدة أقراص مليسة ؟**  
**شروط التخزين:**  
• يحفظ بعيدا عن مرأى و متناول الأطفال.  
• لا تستخدم هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية على العبوة. (يشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم من الشهر المذكور).  
• لا ينبغي التخلص من الأدوية عن طريق رميها في مياه الصرف الصحي أو النفايات المنزلية. اسأل الصيدلي عن كيفية التخلص من الأدوية التي لم تعد مطلوبة. هذه التدابير سوف تساعد في حماية البيئة.  
• يحفظ هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية.

**6. معلومات إضافية**  
**ما هي محتويات دازين 10000 وحدة أقراص مليسة ؟**  
**التركيب النوعية والكمية من المادة الفعالة لكل قرص :**  
سرايبتاز،  
ستبارات المغنيسيوم، نشا الذرة، اللاكتوز مونوهدرات، أستوفاتلات السليلولون الأصفر البرتقالي S، أكسيد التيتانيوم (E171)، كحول إيزوبروبيليك، أستات الإيثيل، المياه النقية.

للحصول على قرص مليس مقاوم حموضة المعدة.  
\* وحدة يتوافق مع عدد ميكروغرام التوروزين الجبر لكل 1 مل من الركيزة (الكازين) في 1 دقيقة من 1 ملغ من سرايبتاز.

**اسم وعنوان الشركة الحائزة على رخصة التسويق في المغرب**  
مختبرات سنتمديك  
22-20 رفقة الزبير بن العوام  
الصفور السوداء - 20300 الدار البيضاء  
المغرب

**اسم وعنوان الشركة المصنعة غير الحائزة على رخصة التسويق في المغرب**  
لا ينطبق

**آخر تاريخ تمت فيه مراجعة هذه النشرة هو:** شتنبر 2019

**شروط وصف وتسيير هذا الدواء**  
دواء لا يخضع للوصفة الطبية.

**بالنسبة للأدوية غير الخاصة بالوصفة الطبية:**  
اقرأ كل هذه النشرة بعناية قبل البدء في تناول هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات مهمة بالنسبة لك.  
- يجب عليك دائما تناول هذا الدواء دائما كما هو موضح في هذه النشرة أو من الصيدلي.  
- احتفظ بهذه النشرة، فخذنا إلى فراغها مرة أخرى.  
- خذنا إلى الصيدلي للحصول على المشورة أو للمعلومات.  
- إذا كانت في من الآثار الجانبية خطيرة أخبر طبيبك أو الصيدلي وإذا لاحظت أي آثار جانبية غير مدرجة في هذه النشرة.  
- يجب أن نتحدث مع طبيبك إذا لم تشعر بتحسن أو شعرت بسوء بعد (بضعة أيام).

**محتويات هذه النشرة:**  
1. ما هو دازين 10000 وحدة أقراص مليسة وما هي دواعي استعماله ؟  
2. ما الذي يجب أن نعرفه قبل استعمال دازين 10000 وحدة أقراص مليسة ؟  
3. ما هي طريقة استعمال دازين 10000 وحدة أقراص مليسة ؟  
4. ماهي الآثار الجانبية المحتملة لهذا الدواء ؟  
5. كيفية تخزين دازين 10000 وحدة أقراص مليسة ؟  
6. معلومات إضافية

**1. ما هو دازين 10000 وحدة أقراص مليسة وما هي دواعي استعماله ؟**  
**الصنف الصيدلي العلاجي أو نوع النشاط:**  
أنثر، يهدف إلى مكافحة الالتهابات والسيولة.  
(M: النظام الحركي، R: الجهاز التنفسي)، (رمز: M09AB ATC).

**دواعي الاستعمال العلاجي**  
يوصف هذا الدواء كعلاج مساعد ل:  
- الالتهاب التالية للصدمة وما بعد الجراحة.  
- اضطرابات في إفراز الشعب الهوائية.

**2. ما الذي يجب أن نعرفه قبل استعمال دازين 10000 وحدة أقراص مليسة ؟**  
فائقة المعلومات اللازمة قبل تناول هذا الدواء:  
**موانع الاستعمال**  
فرط الحساسية لواحد من المكونات (ما فيها سرايبتاز).  
**تحذيرات خاصة واحتياطات استعمال هذا الدواء**  
هذا الدواء مخصص للبالغين.

- في حالة الحساسية، يجب إيقاف العلاج فوراً أو بشكل دائم.  
- في حالة الخسامة الدهنية والفحيجية، في حالة الحصى أو في حالة مرض الشعب الهوائية وأمراض الرئة، يجب إعادة تقييم العلاج.  
- يجب احترام السعال المنتج، الذي يمثل عنصراً أساسياً للدفاع القصبي البروني.  
- إن الجمع بين معدلات إفرازات الشعب الهوائية ومضادات السعال و / أو مواد خفيف الإفرازات (الألبرين) غير عقلاني.  
الحمل : لم يتم الإبلاغ حتى الآن عن أي تشوه خاص بالجنين عند النساء الحوامل.  
ومع ذلك، في غياب البيانات السريرية ذات الصلة، من الأفضل عدم أخذ هذا الدواء، طالبة مدة الحمل.  
الرضاعة الطبيعية: كإجراء احترازي، يسبب نقص البيانات، تجنب أخذ هذا الدواء أثناء الرضاعة الطبيعية.  
التفاعلات مع أدوية أخرى

لا ينطبق.  
**التفاعلات مع المواد الغذائية والمشروبات**  
لا ينطبق

**التفاعلات مع المنتجات العشبية أو العلاجات البديلة**  
لا ينطبق

**الاستعمال خلال فترة الحمل والرضاعة**  
**الحمل:**  
لم يتم الإبلاغ حتى الآن عن أي تشوه خاص بالجنين عند النساء الحوامل.  
ومع ذلك، في غياب البيانات السريرية ذات الصلة، من الأفضل عدم أخذ هذا الدواء، طالبة مدة الحمل.  
**الرضاعة الطبيعية:**  
كإجراء احترازي، يسبب نقص البيانات، تجنب أخذ هذا الدواء أثناء الرضاعة الطبيعية.  
**بالنسبة لمرضى**  
لا ينطبق



PPV :  
EXP :  
Lot N° :

stant

47,80

prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous ».

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

- Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après (quelques jours).

#### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DASEN® 10000UI Comprimé Enrobé G.R. et dans quel cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DASEN® 10000UI Comprimé Enrobé G.R. ?

3. Comment prendre DASEN® 10000UI Comprimé Enrobé G.R. ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver DASEN® 10000UI Comprimé Enrobé G.R. ?

6. Informations supplémentaires.

#### 1. QU'EST-CE QUE DASEN® 10000UI COMPRIMÉ ENROBÉ G.R. ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

##### Classe pharmaco-thérapeutique

Enzymothérapie à visée Anti-œdémateuse et Fluidifiante.  
(M : système locomoteur ; R : système respiratoire), (Code ATC : M09AB).

##### Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué en cas de :

- Traitement d'appoint des œdèmes post-traumatiques et post-opératoires.
- Traitement d'appoint des troubles de la sécrétion bronchique.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DASEN® 10000UI COMPRIMÉ ENROBÉ G.R. ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

##### Contre-indications

Hypersensibilité à l'un des constituants (notamment la Serrapeptase).

##### Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

- Réservé à l'adulte.
- En cas de réaction allergique, le traitement doit être arrêté immédiatement ou définitivement.
- En cas d'expectoration grasse et purulente, en cas de fièvre ou en cas de maladie chronique des bronches et des poumons, il conviendra de réévaluer la conduite thérapeutique.
- Les toux productives, qui représentent un élément fondamental de la défense bronchopulmonaire, sont à respecter
- L'association de mucomodificateurs bronchiques avec des antitussifs et/ou des substances asséchant les sécrétions (atropiniques) est irrationnelle.
- Grossesse : en l'absence de données cliniques pertinentes, il est préférable de ne pas administrer ce médicament pendant toute la durée de la grossesse. Cependant, à ce jour, aucun effet malformatif particulier n'a été rapporté chez la femme enceinte.
- Allaitement : par prudence, en raison du manque de données, éviter l'administration pendant l'allaitement.

##### Interactions avec d'autres médicaments

Sans objet

##### Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet

##### Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet

##### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

##### Grossesse :

En l'absence de données cliniques pertinentes, il est préférable de ne pas administrer ce médicament pendant toute la durée de la grossesse. Cependant, à ce jour, aucun effet malformatif particulier n'a été rapporté chez la femme enceinte.

##### Allaitement :

Par prudence, en raison du manque de données, éviter l'administration pendant l'allaitement.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou machines

Sans objet

##### Excipients à effets notoire

Lactose monohydraté, Jaune orange S.

##### 3. COMMENT PRENDRE DASEN® 10000UI COMPRIMÉ ENROBÉ

Instruction pour un bon usage :

##### Posologie, mode et voie d'administration, fréquence d'administration et Durée de traitement

##### Posologie :

1 comprimé 3 fois par jour.

##### Mode et voie d'administration :

Voie orale.

Avaler sans croquer avec un verre d'eau.

##### Durée de traitement :

Ne pas dépasser quelques jours de traitement. Si les troubles persistent, consulter votre médecin.

##### Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

En cas de doute, contactez immédiatement votre médecin traitant ou le centre antipoison le plus proche.

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

Sans objet.

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

Sans objet.

#### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?

- Manifestations allergiques, notamment urticaire et œdème de Quincke.

- Manifestations cutanées à type d'éruptions érythémateuses, érythématopultacées d'origine allergique ou non.

#### 5. COMMENT CONSERVER DASEN® 10000UI COMPRIMÉ ENROBÉ G.R. ?

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

- Manifestations après la date de péremption figurant sur la boîte de DASEN® 10000UI Comprimé. (La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).

Les médicaments ne doivent pas être éliminés dans les eaux usées ou les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien comment vous débarrasser des médicaments qui ne sont plus nécessaires. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

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

#### 6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES :

##### QUE CONTIENT DASEN® 10000UI COMPRIMÉ ENROBÉ G.R. ?

Composition qualitative et quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise :

Serrapeptase.

..... 10000 unités\*

##### Composition qualitative en excipients :

Stéarate de magnésium, Amidon de maïs, Lactose monohydraté, Acétophtalate de cellulose, Jaune orange S, Oxyde de titane (E171), Alcool isopropylique, Ethyle acétate, Eau purifiée.

Pour un comprimé enrobé gastro-résistant.

\*1 Unité correspond au nombre de µg de tyrosine libérée par ml de substrat (caséine) en 1 minute à partir de 1mg de Serrapeptase.

##### Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc

Laboratoires SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubair bnou Al Aouam

Roche noires

20300 Casablanca, Maroc.

##### Nom et adresse du fabricant quant celui-ci n'est pas le titulaire de l'AMM au Maroc

Sans objet.

##### La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :

09/2019.

##### Conditions de prescription et de délivrance

Médicament non soumis à prescription médicale.

# إيروسطا

أكسيبتينين

تقديم

أقرص قابلة للكسر (بيضاء)، علبة من 60 - لائحة II

تركيب

للقرص	
5 ملغ	أكسيبتينين كلوريدات



إشارات

هو مضاد للتشنج و محارب ضد التشنج العادي للمثانة.  
فهو يستعمل في علاج الرغبات الملحة للتبول الناتجة عن عدم توازن المثانة و المتسببة في تسرب البول.

تحذير

إن هذا الدواء لا يمكن استعماله في الحالات التالية :

- زرق (العين) ذي الزاوية المغلقة.
- خطر توقف البول (ورم غدي للمثانة)
- عضال خطير
- التهاب القصبات المزمن
- انحطاط قوي المرئ
- الطفل الذي يقل سنه عن 5 سنوات.

تحذير

إن ظهور ألم شديد في العين المصحوب باحمرار و خاصة بنقصان في درجة الإبصار يجب استشارة طبيب العيون فوراً : بإمكانه أن يكون زرق العين الحاد.

الحمل و الرضاع :

إن مفعول هذا الدواء خلال فترة الحمل أو الرضاع ليس معروف : فطبيبكم هو الوحيد الذي بإمكانه أن يقدر الخطر المحتمل عند استعماله في حالتكم.

طريقة الإستعمال و المقادير

هذا الدواء يشرب مع كأس من الماء.

المقادير الاعتيادية

- الكبار : قرص واحد 3 مرات في اليوم
- الطفل الذي يتجاوز سنه 5 سنوات : قرص واحد 2 مرتين في اليوم.

مفعولات ممكنة غير مرغوب فيها :

إن هذا الدواء يمكن أن يكون سببا في تفاعلات مادة سامة تستعمل في طب العيون لعلاج التشنجات : جفاف الغم - اضطرابات البصر، القبط.

بوتي ش.م.

82، محم الكازياريناس - عين السبع - الدار البيضاء

س. البشوشي - صيدلي مسؤول

b

idemco  
101079  
06-11



PPV: 62DH70  
PER: 07/26  
LOT: M2578

®

10 - Liste II

## COMPOSITION

	p cp
Oxybutynine chlorhydrate	5 mg

## INDICATIONS

C'est un antispasmodique qui lutte contre la contraction anormale de la vessie. Il est utilisé dans le traitement des envies impérieuses d'uriner dues à une instabilité de la vessie, et entraînant des fuites d'urine.

## CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- glaucome à angle fermé,
- risque de blocage des urines (adénome de prostate...),
- myasthénie grave,
- bronchite chronique,
- atonie intestinale,
- enfant de moins de 5 ans.

## ATTENTION

L'apparition d'une douleur violente de l'œil, accompagnée d'une rougeur et surtout d'une baisse de l'acuité visuelle, doit conduire à consulter d'urgence un ophtalmologiste : il peut s'agir d'un glaucome aigu.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

L'effet de ce médicament pendant la grossesse ou l'allaitement est mal connu : seul votre médecin peut évaluer le risque éventuel de son utilisation dans votre cas.

## MODE D'EMPLOI ET POSOLOGIE

Ce médicament doit être avalé avec un verre d'eau.

### Posologie usuelle :

- Adulte : 1 comprimé, 3 fois par jour.
- Enfant de plus de 5 ans : 1 comprimé, 2 fois par jour.

## EFFETS INDESIRABLES POSSIBLES

Ce médicament peut être responsable d'effets atropiniques : sécheresse de la bouche, troubles de la vision, constipation.



bottu s.a.

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

### COMMENT UTILISER CE PRODUIT :

- Ouvrir l'emballage.
- Enlever le bouchon du microlavement et lubrifier la canule avec une goutte du produit.
- Introduire délicatement la canule dans le rectum, sans presser le tube.
- Appuyer à fond sur le microlavement.
- Extraire la canule sans relâcher la pression sur le tube, pour ne pas aspirer à nouveau le liquide.

Il est conseillé d'appliquer un ou deux microlavements par jour.

### PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Ne pas utiliser chez les enfants de moins de 12 ans.

Suivre attentivement le mode d'emploi.

Conserver hors de portée des enfants.

### INGÉDIENTS :

Glycérol, amidon, camomille extrait fluide, mauve extrait fluide, eau.

### DATE D'ÉMISSION :

08/05/2011

Dispositif médical classe 1.

Autorisation ministère de la santé n° : 860/16116/2016/ DMP/20/DM



#### Fabricant

Zeta farmaceutici S.p.A.

Via Galvani, 10

Sandrigio (VI)

ITALY

#### Importé au Maroc par :

Laboratoires IRCOS

N°109 Q.I sidi ghanem

40000 MARRAKECH

#### Distribué au Maroc par :

MEDIPRO PHARMA

Borj El yacout, Bd Rahal El Meskini.

20120. Casablanca.



# Zetala

## microlavement

### QUAND UTILISER ZETALAX<sup>DM</sup> MICROLAVEMENT :

Zetalax<sup>DM</sup> Microlavement s'utilise en cas de constipation.  
La constipation consiste en l'altération du rythme normal d'évacuation; elle peut être liée à des facteurs comme un changement du style de vie, des habitudes alimentaires, etc.  
En cas de constipation chronique, il est conseillé de consulter un médecin.

### COMMENT FONCTIONNE ZETALAX<sup>DM</sup> MICROLAVEMENT :

Zetalax<sup>DM</sup> Microlavement agit mécaniquement au niveau du rectum et stimule le processus d'expulsion des matières fécales. L'action locale garantit la sécurité du produit, qui n'a pas d'interaction avec les processus physiologiques du tube digestif et n'a donc aucun effet collatéral sur le système.

Les ingrédients contenus dans le microlavement garantissent le ramollissement et la lubrification de la masse fécale, ce qui permet ensuite une expulsion rapide et aisée des matières fécales.

Zetalax<sup>DM</sup> Microlavement ne contient pas de substances actives au niveau pharmacologique et son action est exclusivement mécanique.  
La présence d'extraits végétaux à action émolliente atténue l'effet irritant de la glycérine au niveau du rectum, ce qui rend son introduction plus aisée.

### CAS DANS LESQUELS IL NE FAUT PAS UTILISER LE PRODUIT :

Zetalax<sup>DM</sup> Microlavement ne doit pas être utilisé en cas de douleur abdominale aiguë, nausée, vomissement, obstruction intestinale, saignement rectal d'origine inconnue, grave état de déshydratation, rectocolite hémorragique et inflammation hémorroïdale.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux ingrédients contenus dans le produit.

decin ou au pharmacien.

Lot : 038  
À utiliser de  
préférence avant le : 04/2027  
PPC : 84,50 DH

MEDI  
PH

notamment utilisation de la bonne quantité d'eau avec les poudres de lait infantiles, alimentation riche en produits d'origine végétale; adjonction de jus de fruits.

### **Précautions d'emploi**

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### **Prise ou utilisation d'autres médicaments**

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, en particulier des médicaments donnant certains troubles cardiaques (torsade de pointe) IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

### **Grossesse et allaitement**

L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse et l'allaitement. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

### **3. COMMENT PRENDRE CONTALAX, comprimé gastro-résistant ?**

#### **Posologie**

Adultes: 1 à 2 comprimés par jour.

Enfants de plus de 6 ans: 1 comprimé par jour.

Si une diarrhée se manifeste, diminuer la posologie.

#### **Mode d'administration**

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau, sans les croquer.

#### **Fréquence d'administration**

Ce médicament doit être administré de préférence le soir au coucher.

#### **Durée du traitement**

La durée du traitement est limitée à 8-10 jours.

### **4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments, CONTALAX, comprimé gastro-résistant est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet:

- Risque de diarrhée et de douleurs abdominales, en particulier chez des sujets souffrant de côlon irritable,
- Hypokaliémie (diminution du taux de potassium dans le sang),
- Coloration anormale des urines.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés

dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### **5. COMMENT CONSERVER CONTALAX, comprimé gastro-résistant ?**

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

#### **Date de péremption**

Ne pas utiliser CONTALAX, comprimé gastro-résistant après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

#### **Conditions de conservation**

A conserver à une température inférieure à 25°C.

#### **Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration**

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

### **6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES**

#### **Que contient CONTALAX, comprimé gastro-résistant ?**

##### **La substance active est:**

Bisacodyl ..... 5 mg

Pour un comprimé gastro-résistant.

##### **Les autres composants sont:**

Lactose, amidon modifié (Starx 1500), silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, acétophthalate de cellulose, phtalate d'éthyle.

#### **Qu'est-ce que CONTALAX, comprimé gastro-résistant et contenu de l'emballage extérieur ?**

Ce médicament se présente sous forme de comprimé gastro-résistant. Boîte de 30.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 15/12/2014.

### **LABORATOIRES OMEGA PHARMA SA**

Fabriquée sous licence par:

**maphar**

Km 10, route côtière 111

Quartier industriel

Zenata-Ain Sebâa

MAROC



12130

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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 après 10 jours, 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.

1. QU'EST-CE QUE CONTALAX, comprimé gastro-résistant ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CONTALAX, comprimé gastro-résistant ?
3. COMMENT PRENDRE CONTALAX, comprimé gastro-résistant ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CONTALAX, comprimé gastro-résistant ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

**1. QU'EST-CE QUE CONTALAX, comprimé gastro-résistant ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

LAXATIF STIMULANT

(A: appareil digestif et métabolisme)

Ce médicament est indiqué dans le traitement de courte durée de la constipation occasionnelle.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CONTALAX, comprimé gastro-résistant ?**

**Ne prenez jamais CONTALAX, comprimé gastro-résistant dans les cas suivants:**

- hypersensibilité à l'un des composants,
- certaines maladies de l'intestin et du côlon, telles que rectocolite, maladie de Crohn, occlusion intestinale, • en cas de douleurs abdominales (douleurs du ventre), • déshydratation sévère.

Ce médicament NE DOIT

GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse ni en association avec des médicaments donnant certains troubles cardiaques (torsade de pointe).

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

**Faites attention avec CONTALAX, comprimé gastro-résistant:**

**Mises en garde spéciales**

DANS LE CADRE DE LA CONSTIPATION PAS D'UTILISATION PROLONGEE (SUPERIEURE A 8-10 JOURS) SANS AVIS MEDICAL.

Constipation occasionnelle

Elle peut être liée à une modification récente du mode de vie (voyage par exemple). Le médicament peut être une aide en traitement court. Toute constipation récente inexpliquée par le changement du mode de vie, toute constipation accompagnée de douleurs, de fièvre, de gonflement du ventre doit faire demander l'avis du médecin.

Constipation chronique (constipation de longue durée)

Elle peut être liée à deux causes:

- soit une maladie de l'intestin qui nécessite une prise en charge par le médecin; • soit à un déséquilibre de la fonction intestinale dû aux habitudes alimentaires et au mode de vie.

Le traitement comporte entre autre: • une augmentation des apports alimentaires en produits d'origine végétale (légumes verts, crudités, pain complet, fruits...);

- une augmentation de la consommation d'eau et de jus de fruits; • une augmentation des activités physiques (sport, marche...); • une rééducation du réflexe de défécation; • parfois, l'adjonction de son à l'alimentation.

Cas particuliers de l'enfant

Chez l'enfant le traitement de la constipation est basé sur des mesures d'hygiène de vie et de diététique:



# Novex®

2000 UI anti-Xa/0,2 ml  
4000 UI anti-Xa/0,4 ml  
6000 UI anti-Xa/0,6 ml  
8000 UI anti-Xa/0,8 ml  
10000 UI anti-Xa/1 ml

*Enoxaparine sodique*  
Solution injectable en seringue préremplie

***Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.***

*Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.*

*Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.*

*Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.*

*Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.*

## **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie **ET DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISES ?**
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?
3. COMMENT UTILISER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

**1. QU'EST-CE QUE NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ET DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISES ?**

Classe pharmacothérapeutique

ANTI-THROMBOTIQUES

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un anticoagulant de la famille des héparines.  
 Une héparine de bas poids moléculaire peut être prescrite :  
 - en traitement préventif, pour éviter une thrombose,  
 - en traitement curatif, dans le cas d'une thrombose déjà existante.  
**NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml et 4000 UI anti-Xa/0,4 ml**  
 Ce médicament est utilisé dans certains cas en chirurgie, s'il  
 Il est également utilisé pour la prévention de la coagulation.  
**NOVEX® 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml**  
 Ce médicament est utilisé :  
 - en cas de phlébite (caillot dans une veine) accompagnée  
 - dans certaines formes de maladie coronarienne,  
 - dans l'infarctus du myocarde traité par thrombolytique (médicament qui dissout les caillots).

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE ?

### 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?

N'utilisez jamais NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml et 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, solutions injectables en seringue préremplie.

#### L'UTILISATION de ce médicament est CONTRE-INDIQUEE

- En cas d'allergie connue à ce médicament, à l'héparine ou à ses dérivés incluant les autres héparines de bas poids moléculaires ;
- Si vous avez déjà eu dans le passé un épisode grave de baisse des plaquettes due à l'héparine (les plaquettes sont des éléments du sang importants pour la coagulation) ;
- Si vous avez une maladie connue de la coagulation ;
- En cas de lésion (interne ou externe) risquant de saigner ;
- En cas de saignement excessif.

#### L'UTILISATION de ce médicament est DECONSEILLÉE

- En cas d'insuffisance rénale sévère ;
- Dans les 24 premières heures après une hémorragie cérébrale ;
- Chez le sujet âgé (de plus de 65 ans), en cas de traitement concomitant par l'aspirine (aux doses utilisées pour la douleur et la fièvre), par les anti-inflammatoires (médicaments utilisés en réanimation).

N'utilisez jamais NOVEX 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie dans les cas suivants.

#### L'UTILISATION de ce médicament est CONTRE-INDIQUEE

- En cas d'allergie connue à ce médicament, à l'héparine ou à ses dérivés incluant les autres héparines de bas poids moléculaires ;
- Si vous avez déjà eu dans le passé un épisode grave de baisse des plaquettes due à l'héparine (les plaquettes sont des éléments du sang importants pour la coagulation) ;
- Si vous avez une maladie connue de la coagulation ;
- En cas de lésion (interne ou externe) risquant de saigner ;
- En cas de saignement excessif ;
- En cas d'hémorragie cérébrale ;
- Si vous avez une insuffisance rénale sévère (sauf en cas de dialyse) ;
- Une anesthésie péridurale ou une rachianesthésie est contre-indiquée lors d'un traitement curatif.

#### L'UTILISATION de ce médicament est DECONSEILLÉE

LOT  
EXP  
PPV  
34700  
2 3 1 5 5 5  
0 4 2 0 2 5  
3 4 7, 0 0 0 D H

LOT  
EXP  
PPV  
34700  
2 3 1 5 5 5  
0 4 2 0 2 5  
3 4 7, 0 0 0 D H

LOT  
EXP  
PPV  
34700  
2 3 1 5 5 5  
0 4 2 0 2 5  
3 4 7, 0 0 0 D H

LOT  
EXP  
PPV  
34700  
2 3 1 5 5 5  
0 4 2 0 2 5  
3 4 7, 0 0 0 D H

LOT  
EXP  
PPV  
34700  
2 3 1 5 5 5  
0 4 2 0 2 5  
3 4 7, 0 0 0 D H

LOT  
EXP  
PPV  
34700  
2 3 1 5 5 5  
0 4 2 0 2 5  
3 4 7, 0 0 0 D H