

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.



Déclaration de Maladie

M23-0019631

189996

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

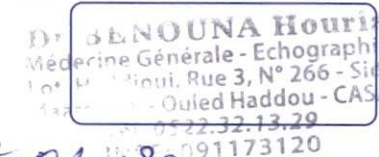
☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1502 Société : RAM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : démissionnaire
 Nom & Prénom : HADID El Ferhi
 Date de naissance :
 Adresse : Lot 4 Road II Cadi 70000
 Tél. : 0661137251 Total des frais engagés : 454,10 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 08/01/24
 Nom et prénom du malade : NAKHLAoui Rachida
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : affections variées Colopathie
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Casablanca Le : 08/01/24

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 Médecin attestant le Paiement des Actes
08/01/24			1000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fourisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie AADIL LOUBNA Dr. en Pharmacie Bd. Al Adarissa N°49 Loisssem Innanale Sidi Maârouf Oujda Hac CASABLANCA Tél: 05 22 32 10 00	08/01/2024	3571,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

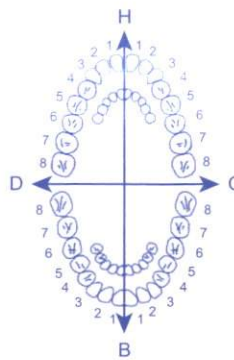
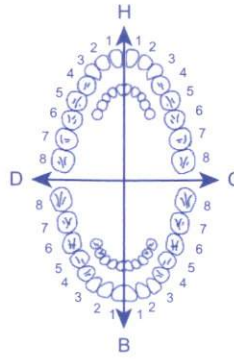
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>													
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>													
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>													
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>													
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Houria BENOUNA

Médecine Générale

Echographie

LOTISSEMENT HADDIQUI, Rue 3, N 266

Sidi Maarouf III, OULED Haddou- Casablanca

Tél.: 06 49 87 76 27

الدكتورة حورية بنونة

الطب العام

الفحص بالصدى

تجزئة الحديوي، زنقة 3، رقم 266

سيدي معروف 3، اولاد حدو - الدار البيضاء

الهاتف : 06 49 87 76 27

ORDONNANCE

Casablanca, le : 08/01/24 في الدار البيضاء

NAKITLA OUI RACHIDA

2354.10

2280 - Cortancyl 5mg
1 cpl

40.5 - Molgam
3 cpl

122.70 - Daflon 500
2 cpl

49.60 - D. Cure forte
1 AB / 20J

27.50 x 02 - Spisfen 20 (N2)
3 cpl

02 x 32.00 - Eucarbon
3 cpl

Pharmacie AL ADARISS
DR. en Pharmacie
Bd. Al Adarissa N°49 Lotissement
Unanale Sidi Maarouf Ouled Haddou
CASABLANCA
Tél: 05 22 33 70 00

Dr. Houria BENOUNA
Médecine Générale - Echographie
Lot. Haddou Ouled Haddou - Sidi
Maarouf III - 266 - 3
Tél: 06 49 87 76 27
N°PE: 06 27 73 120

النشرة : معلومات خاصة بالمستخدم

أوكاربون®

تسمية الدواء

علب من 30 و 100 قرصا
مسحوق فحم نباتي، خلاصة الرواند، أوراق السنّا، كبريت منقى

المرجو قراءة هذه النشرة بأكملها قراءة متأنية قبل أن تستعملوا هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات مهمة بالنسبة لكم.
يجب عليكم دائما أخذ هذا الدواء باتباع بدقة المعلومات المقدمة في هذه النشرة أو من عند طبيبك أو الصيدلي.
- احتفظوا بهذه النشرة، لأنكم قد تحتاجون إلى قراءتها من جديد.
- توجهوا لطبيبكم أو الصيدلي من أجل أي نصيحة أو معلومة أخرى.
- إذا شعرتُم بأحد الآثار الجانبية أبلغوا طبيبك أو الصيدلي بها أو لاحظتم بأحد آثار جانبية أخرى لم تذكر في هذه النشرة.
- يجب عليكم التوجه إلى طبيبك في حال لم تشعروا بأي تحسن أو إذا كنتم تشعرون بسوء من بعد الاستعمال

في هذه النشرة :

1. ما هو أوكاربون وما هي حالات استعماله ؟
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال أوكاربون ؟
3. كيف يستعمل هذا الدواء ؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟
5. كيف يتم حفظ دواء أوكاربون ؟
6. معلومات إضافية

1. ما هو أوكاربون وما هي حالات استعماله ؟

الصف الدوائي العلاجي:

ملين، السينوسويد، الرمز A06AB06 : ATC

دواعي الاستعمال :

أوكاربون يحتوي فقط على عناصر نباتية ومعدنية فعالة.
أوكاربون لديه تأثير مزدوج: منظم لوظيفة الأمعاء وملين خفيف.
الفحم النباتي يمتز سموم البكتيريا والسموم الناتجة عن عملية الإستقلاب. أوراق السنّا وجذور الرواند يقومان بالإجلاء السريع للسموم الملصقة بالفحم.
بالإضافة إلى ذلك أوكاربون لديه تأثير مطهر لطيف للأمعاء، مضاد للتشنج ومنعم.
يستعمل أوكاربون في الحالات التالية:

- سوء الهضم، عسر الهضم
- الانتفاخ، انتفاخ البطن بالغازات، سخام، خروج الغازات
- تعفن وتخمّر على مستوى الأمعاء
- التسمم الذاتي للأمعاء
- كسل الأمعاء
- جميع أنواع الإمساك
- الإمساك الناتج عن البواسير أو الشقوق الشرجية.

تأثير العلاج على القدرة على السياقة أو استعمال الآلات

بدون موضوع

سواغات ذات تأثير معروف

يحتوي هذا الدواء على السكروز. لا ينصح باستخدام هذا الدواء عند المرضى الذين يعانون من عدم تحمل الفركتوز. متلازمة سوء امتصاص الكليكويز والجلكتوز أو نقص في سوكريس/ايزومالاز (الأمراض الوراثية النادرة).

3. كيف يستعمل دواء أوكاربون ؟

تعليمات للاستخدام السليم

بدون موضوع

الجرعة، طريقة، تردد أخذ الدواء ومدة العلاج :

البالغون والأطفال ابتداءً من 12 سنة:

من 1 إلى 2 أقراص، ثلاث مرات / اليوم أثناء أو بعد الوجبات للحصول على تأثير ملين خفيف وخفض الانتفاخ. لتأثير ملين أكثر قوة يمكن زيادة جرعة المساء إلى 3 أو 4 أقراص. للاختيار الإشعاعي:

لتنظيف مكثف و التخلص الكلي من غازات الجهاز الهضمي (قبل الاختبارات الإشعاعية إلخ...) 6 إلى 8 أقراص في المساء قبل القيام بالاختبار.

علاج داء القولون العصبي:

من 1 إلى 3 أقراص مرتين إلى 3 مرات في اليوم، ينبغي تخفيض الجرعة عند تحسن الأعراض من 1 إلى 2 أقراص، مرتين/اليوم.

الجرعة الضرورية لتأثير فعال يمكن أن تختلف من شخص لآخر.

طريقة أخذ الدواء

عن طريق الفم

تناول الأقراص مع كمية كبيرة من السوائل أثناء أو بعد وجبات الطعام.

الاستعمال عند الأطفال و المراهقين

بدون موضوع

الأعراض والاحتياطات التي يجب القيام بها في حال أخذ جرعة زائدة:

إذا أخذت جرعة زائدة من أوكاربون

المسهلات بشكل عام يمكن أن تكون سببا في عدم توازن مائي و إلكتروليتي و نقص في القدرة على تحمل مركبات الديجيتال.

حدوث الإسهال هو علامة على تجاوز الجرعة، والدواء يجب إما إيقافه أو النقص من الجرعة. يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي فوراً.

الاحتياطات اللازمة في حال نسيان جرعة أو أكثر

بدون موضوع

إرشادات عند الحاجة متعلقة بخطر الإدمان

بدون موضوع

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟

مثل أي دواء، يمكن لهذا الدواء أن يتسبب عند بعض المرضى في ظهور آثار جانبية غير مرغوب فيها.

ليس هناك أي أثر جانبي في حال احترام الجرعة. حتى في حالة العلاج الطويل المدى، ليس هناك أي تأثير على التوازن بين الفيتامينات، الماء والأملاح المعدنية.

ومع ذلك الجرعات العالية جدا يمكن أن تحدث خللا في التوازن اللاكتوليوتي.

5. كيف يحفظ أوكاربون ؟

لا يترك هذا الدواء في متناول ومراى الأطفال.

لا يستعمل هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية.

آخر اليوم من الشهر المحدد.

Lot: 1111A
EXP: 07.2027
32100
UTILISATEUR
primés
barbe, Feuilles de séné et

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à 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 utilisation.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que EUCARBON® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre EUCARBON® ?
3. Comment prendre EUCARBON® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver EUCARBON® ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE EUCARBON® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Laxatif de contact, sennosides ; code ATC : A06AB06

EUCARBON® contient exclusivement des agents actifs végétaux et minéraux. EUCARBON® a un double effet : régulateur de la fonction intestinale et légèrement laxatif. Le charbon végétal adsorbe les toxines bactériennes et celles du métabolisme, les feuilles de séné et les racines de rhubarbe évacuent rapidement les toxines adsorbées par le charbon. En outre, EUCARBON® a un effet légèrement désinfectant dans l'intestin, antispasmodique et adoucissant.

Indications thérapeutiques

EUCARBON® est indiqué dans les cas suivants :

- Dyspepsie, digestion pénible.
- Flatulence, ballonnement, météorisme, émission de gaz, fermentation et putréfaction intestinale.
- Auto-intoxication intestinale.
- Paresse intestinale.
- Toutes les formes de constipation.
- Constipation due aux hémorroïdes ou fissures anales.
- Traitement du syndrome du côlon irritable (ICS).
- Colopathie fonctionnelle.

Sportifs

Sans objet

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

Sans objet

Mentions relatives aux excipients à effet notoire

Ce médicament contient du saccharose. 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).

3. COMMENT PRENDRE EUCARBON® ?

Instructions pour un bon usage

Sans objet

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie et fréquence d'administration

Adultes et enfants à partir de 12 ans : 1 à 2 comprimés jusqu'à 3 fois / jour pendant ou après les repas pour obtenir un effet laxatif léger et réduire les ballonnements. Pour un effet laxatif plus fort, la dose du soir peut être augmentée jusqu'à 3 ou 4 comprimés.

Examen radiologique : pour un nettoyage intensif et une élimination totale des gaz des voies digestives (avant les examens radiologiques etc...) 6 à 8 comprimés le soir précédant l'examen.

Traitement du syndrome du côlon irritable (ICS) : 2 à 3 comprimés en 2 à 3 prises/jour, une réduction des symptômes nécessite une diminution de la dose en 1 à 2 comprimés, 2 fois/jour.

La dose nécessaire pour une action efficace peut être différente selon les cas individuels.

Mode et voie d'administration

Voie orale,

Prendre les comprimés avec une grande quantité de liquide pendant ou après les repas.

Durée du traitement

Sans objet

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de EUCARBON® que vous n'auriez dû :

D'une manière générale, un surdosage en laxatifs peut être à la base d'un déséquilibre hydrique et électrolytique et diminuer la tolérance des composés de digitale.

La survenue d'une diarrhée est un signe de surdosage et le médicament doit être soit arrêté, soit diminuer la dose administrée.

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.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation

plus d'informations à votre médecin ou à

4. QUELS SONT LES EFFETS

Lot: 1111A

EXP: 07.2027

PPV: 32100

UTILISATEUR

Primés

barbe, Feuilles de séné et

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à 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 utilisation.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que EUCARBON® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre EUCARBON® ?
3. Comment prendre EUCARBON® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver EUCARBON® ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE EUCARBON® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Laxatif de contact, sennosides ; code ATC : A06AB06

EUCARBON® contient exclusivement des agents actifs végétaux et minéraux. EUCARBON® a un double effet : régulateur de la fonction intestinale et légèrement laxatif. Le charbon végétal adsorbe les toxines bactériennes et celles du métabolisme, les feuilles de séné et les racines de rhubarbe évacuent rapidement les toxines adsorbées par le charbon. En outre, EUCARBON® a un effet légèrement désinfectant dans l'intestin, antispasmodique et adoucissant.

Indications thérapeutiques

EUCARBON® est indiqué dans les cas suivants :

- Dyspepsie, digestion pénible.
- Flatulence, ballonnement, météorisme, émission de gaz, fermentation et putréfaction intestinale.
- Auto-intoxication intestinale.
- Paresse intestinale.
- Toutes les formes de constipation.
- Constipation due aux hémorroïdes ou fissures anales.
- Traitement du syndrome du côlon irritable (ICS).
- Colopathie fonctionnelle.

Sportifs

Sans objet

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

Sans objet

Mentions relatives aux excipients à effet notoire

Ce médicament contient du saccharose. 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).

3. COMMENT PRENDRE EUCARBON® ?

Instructions pour un bon usage

Sans objet

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie et fréquence d'administration

Adultes et enfants à partir de 12 ans : 1 à 2 comprimés jusqu'à 3 fois / jour pendant ou après les repas pour obtenir un effet laxatif léger et réduire les ballonnements. Pour un effet laxatif plus fort, la dose du soir peut être augmentée jusqu'à 3 ou 4 comprimés.

Examen radiologique : pour un nettoyage intensif et une élimination totale des gaz des voies digestives (avant les examens radiologiques etc...) 6 à 8 comprimés le soir précédant l'examen.

Traitement du syndrome du côlon irritable (ICS) : 2 à 3 comprimés en 2 à 3 prises/jour, une réduction des symptômes nécessite une diminution de la dose en 1 à 2 comprimés, 2 fois/jour.

La dose nécessaire pour une action efficace peut être différente selon les cas individuels.

Mode et voie d'administration

Voie orale,

Prendre les comprimés avec une grande quantité de liquide pendant ou après les repas.

Durée du traitement

Sans objet

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de EUCARBON® que vous n'auriez dû :

D'une manière générale, un surdosage en laxatifs peut être à la base d'un déséquilibre hydrique et électrolytique et diminuer la tolérance des composés de digitale.

La survenue d'une diarrhée est un signe de surdosage et le médicament doit être soit arrêté, soit diminuer la dose administrée.

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.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation

plus d'informations à votre médecin ou à

4. QUELS SONT LES EFFETS



CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable contient du lactose
Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

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

3. COMMENT PRENDRE CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable ?

Posologie

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 6 ans et de plus de 20 kg. Chez les enfants de moins de 6 ans et de moins de 20 kg, il existe des formes plus adaptées.

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, en fonction de votre poids et de la maladie traitée. Elle est strictement individuelle.

Mode d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale.

Avalez les comprimés avec un peu d'eau, de préférence au cours du repas, en une prise le matin.

Les comprimés sont sécables, c'est-à-dire que vous pouvez les couper en 2.

Durée du traitement

Elle est déterminée par votre médecin.

Il est très important de suivre régulièrement le traitement et de ne pas le modifier, ni l'arrêter brutalement sans l'avis de votre médecin.

En cas de traitement prolongé, suivez les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

Si vous avez pris plus de CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû, des effets indésirables plus graves peuvent survenir, notamment en ce qui concerne le système endocrinien (système de production des hormones), le métabolisme et l'équilibre électrolytique.

Si vous oubliez de prendre CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable :

Pour être efficace, ce médicament doit être utilisé régulièrement. Cependant, si vous oubliez de prendre une dose, continuez le traitement normalement.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Ce médicament, indispensable à votre santé, est le plus souvent bien toléré lorsque l'on suit les recommandations et notamment le régime pauvre en sel, en sucre et riche en protéines (voir également le paragraphe « Avertissements et précautions »).

Il peut néanmoins entraîner, selon la dose et la durée du traitement, des effets plus ou moins gênants.

- Réactions allergiques graves pouvant inclure des troubles du rythme cardiaque, des difficultés à respirer, hypotension ou hypertension, chute brutale et rapide de la tension artérielle, arrêt cardiaque, éruptions cutanées, diminution de la capacité de l'organisme à se défendre contre les infections (pouvant entraîner la réapparition d'une infection existante ou augmenter le risque de survenue de complications graves après une vaccination).
 - Augmentation du nombre de globules blancs dans le sang.
 - Perte de l'autorégulation du système de production des hormones par le cerveau.
 - Une modification de certains résultats de vos analyses (sel, sucre, potassium) pouvant nécessiter un régime ou un traitement complémentaire.
 - Trouble de l'équilibre acido-basique du sang.
 - Une apparition de bleus ou de petites taches rouges sur la peau.
 - Une élévation de la tension artérielle, rétention d'eau et de sel pouvant entraîner une insuffisance cardiaque.
 - Incapacité du cœur à pomper le sang du reste du corps (insuffisance cardiaque congestive).
 - Des troubles de l'humeur (excitation, euphorie), troubles du sommeil (fréquent).
 - Trouble grave de l'état mental pouvant se manifester par une perte de contact avec la réalité, une désorganisation de la pensée, des discours et idées délirantes (psychose).
 - Un ensemble de troubles appelé syndrome de Cushing reconnaissable par une prise de poids, un gonflement et une rougeur du visage, un développement excessif des poils.
 - Diminution de la tolérance au glucose, diabète.
 - Une fragilité osseuse (ostéoporose, fractures).
 - Des atteintes douloureuses des os au niveau de l'articulation de la hanche (ostéonécrose).
 - Une production insuffisante des hormones par la glande située au-dessus des reins (glande surrénale).
 - Un retard de croissance chez l'enfant.
 - Des troubles des règles.
 - Impossibilité d'avoir ou de maintenir une érection (impuissance) et baisse de la libido chez l'homme.
 - Une faiblesse musculaire, une rupture des tendons surtout si CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable est associé à certains antibiotiques (les fluoroquinolones).
 - Des troubles digestifs : ulcère digestif, des saignements et des perforations digestives, une inflammation du pancréas surtout chez l'enfant.
 - Une fragilisation de la peau, un retard de cicatrisation, de l'acné.
 - Une désorientation dans le temps et l'espace (confusion), convulsion, état dépressif à l'arrêt du traitement.
 - Des troubles de la vue pouvant entraîner une perte de la vue : une vision floue, certaines formes de glaucome (augmentation de la pression du liquide de l'œil) et de cataracte (opacification du cristallin), choriorétinopathies (maladie de la rétine), complications chez les patients ayant une infection de la cornée par le virus de l'herpès simplex.
 - Des troubles endocriniens (troubles hormonaux) : survenue de crises liées à la présence de phéochromocytome (tumeur des glandes surrénales) et pouvant mettre votre vie en danger.
 - Crise rénale sclérodermique chez des patients souffrant déjà de sclérodermie (un trouble auto-immun). Les signes d'une crise rénale sclérodermique sont, entre autres, une augmentation de la pression sanguine et une diminution de la production d'urine.
 - Troubles cardiaques : augmentation du volume du muscle cardiaque chez les nourrissons prématurés.
 - Augmentation de la pression dans le cerveau.
 - Augmentation du risque d'accumulation de graisse dans les vaisseaux sanguins, pouvant former des caillots de sang et boucher les vaisseaux sanguins.
- Fréquence indéterminée (la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles) :
- Des cas de syndrome de lyse tumorale ont été rapportés chez des patients souffrant d'une tumeur maligne hématologique. Le syndrome de lyse tumorale peut être révélé par votre médecin sur la base de changements dans les tests sanguins tels qu'une augmentation des taux d'acide urique, de potassium ou de phosphore et une diminution du taux de calcium, et peut entraîner des symptômes tels que crampes musculaires, faiblesse musculaire, confusion, perte de vision ou troubles visuels, essoufflement, convulsions, rythme cardiaque irrégulier ou insuffisance rénale (diminution de la quantité

d'urine ou assombrissement de l'urine). Si vous présentez de tels symptômes, vous devez en informer immédiatement votre médecin (Voir rubrique 2 « Avertissements et précautions »).

- Rythme cardiaque lent.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via l'adresse email: pharmacovigilance.maroc@sanoofi.com.

Tel standard : +212 (0)5 22 66 90 00.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants. N'utilisez pas CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS Ce que contient CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable

• La substance active est : Prednisone 5 mg
Pour un comprimé sécable

• Les autres composants sont : amidon de maïs, lactose, talc, stéarate de magnésium.

Qu'est-ce que CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous la forme de comprimés sécables.

Chaque boîte contient 30 comprimés sécables.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE : Mai 2021.

Conditions de prescription et de délivrance :
Tableau A (Liste I).

Titulaire d'AMM au Maroc :

sanoofi-aventis Maroc. Route de Rabat R.P.1,
Ain Sebaâ, Casablanca.

Lahcen BOUCHAOUIR, Pharmacien Responsable.

Nom et adresse du fabricant :

Maphar. Boulevard ALKIMIA N°6 QI-Sidi Bernoussi,
Casablanca.

Cortancyl® 5mg

Prednisone
Comprimé

CORTANCYL 5MG
CP SEC 830

P.P.V. : 22DH80

LOT : 22E002
PER : 01/2025
118000 060345

Veillez lire
prendre ce n
informations

- Gardez cette
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB07
GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE
(H. Hormones systémiques non sexuelles).

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).
Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 6 ans et de plus de 20 kg.
Ce médicament est utilisé dans de nombreuses maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire. Son action est utile dans le traitement de nombreuses affections inflammatoires ou allergiques.

À fortes doses, ce médicament diminue les réactions immunitaires et est donc également utilisé pour prévenir ou traiter le rejet de greffes d'organes.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable ?

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

Ne prenez jamais CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable :

- Si vous êtes allergique à la prednisone ou à l'un des autres composants contenus dans CORTANCYL 5 mg, comprimé

sécable, mentionnés à la rubrique 6.

- Si vous avez une infection;
- Si vous souffrez actuellement d'une maladie virale (hépatite virale, varicelle) ou qui peut réapparaître (herpès, zona).
- Si vous avez des problèmes mentaux et que vous n'êtes pas traité pour ceux-ci.
- Si vous devez être vacciné par un vaccin vivant (par exemple contre la rougeole, la varicelle, la fièvre jaune...).
- Chez l'enfant de moins de 6 ans car il peut avaler de travers le comprimé et s'étouffer.

Avertissements et précautions

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

Avant le traitement, prévenez votre médecin :

- Si vous avez été vacciné récemment;
- Si vous avez un ulcère digestif, une maladie du gros intestin, ou si vous avez été opéré récemment pour un problème d'intestin;
- Si vous avez du diabète (taux de sucre trop élevé dans le sang), ou une tension artérielle élevée;
- Si vous avez une infection (notamment si vous avez eu la tuberculose);
- Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement;
- Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os avec une fragilité des os) et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire);
- Si vous avez séjourné dans les régions tropicale, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire;
- Si vous avez une maladie des glandes surrénales appelée Syndrome de Cushing;
- Si vous avez des problèmes rénaux ou un taux élevé d'acide urique dans votre sang avant de commencer le traitement par CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable. Vous devez informer votre médecin si vous présentez des symptômes du syndrome de lyse tumorale tels que crampes musculaires, faiblesse musculaire, confusion, perte de vision ou troubles visuels, essoufflement, convulsions, rythme cardiaque irrégulier ou insuffisance rénale (diminution de la quantité d'urine ou assombrissement de l'urine) au cas où vous souffriez d'une tumeur maligne hématologique (voir rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable si vous souffrez de:

- Sclérodémie (également connue sous le nom de sclérose systémique, un trouble auto-immun), car des doses journalières de 15 mg ou plus peuvent augmenter le risque

de développer une complication grave appelée crise rénale sclérodermique. Les signes d'une crise rénale sclérodermique sont, entre autres, une augmentation de la pression sanguine et une diminution de la production d'urine. Votre médecin peut vous conseiller de faire contrôler régulièrement votre pression sanguine et votre urine.

Pendant et après le traitement :

- Prévenez immédiatement votre médecin si vous ressentez des douleurs au niveau des tendons (reconnaissable par des douleurs lors de mouvements). En effet, ce médicament peut favoriser l'apparition d'une atteinte des tendons voire de manière exceptionnelle d'une rupture des tendons.
- Ce médicament peut également entraîner la survenue de crises liées à la présence de phéochromocytome (tumeur des glandes surrénales) et pouvant mettre votre vie en danger.
- Évitez le contact avec les personnes atteintes de la varicelle ou de la rougeole, ces maladies peuvent être particulièrement graves chez les patients traités par CORTANCYL.
- Prévenez le médecin que vous prenez ou que vous avez pris ce médicament (pendant une année après l'arrêt du traitement) si vous devez vous faire opérer ou si vous êtes dans une situation de stress (fièvre, maladie).
- Votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel, en sucre et riche en protéines.
- Si le traitement est prolongé, votre médecin vous prescrira également un apport en calcium et vitamine D.
- En cas de traitement prolongé, l'arrêt de CORTANCYL doit se faire de manière progressive afin d'éviter certains effets indésirables.
- Contactez votre médecin en cas de vision floue ou d'autres troubles visuels.

Autres médicaments et CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable

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

Vous ne devez jamais prendre CORTANCYL si vous devez vous faire vacciner par un vaccin vivant atténué.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre CORTANCYL en même temps que des médicaments contenant de l'aspirine (acide acétylsalicylique) à des doses supérieures ou égales à 1 gramme par prise et/ou 3 grammes par jour, des inhibiteurs puissants du CYP3A, de la mifamurtide.

Prévenez votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Médicaments hypokaliémiants (médicaments utilisés pour

abaisser le taux de potassium dans le sang) ;

- Anticoagulants oraux (médicaments utilisés pour fluidifier le sang et prévenir la formation de caillots de sang dans le système circulatoire) ;
- Anticonvulsivants inducteurs enzymatiques (médicaments pouvant stimuler l'activité des enzymes du foie qui interviennent dans le métabolisme, c'est-à-dire la dégradation d'autres substances médicamenteuses) ;
- Cobimétinib
- Digoxine (médicaments utilisés pour augmenter la force de la contraction du muscle cardiaque ou pour régulariser le rythme cardiaque) ;
- Isoniazide (médicaments antituberculeux) ;
- Fluoroquinolones (médicaments utilisés pour traiter des infections bactériennes) ;
- Aspirine (acide acétylsalicylique) à des doses supérieures ou égales à 500 milligrammes par prise et/ou inférieures à 3 grammes par jour ;
- Anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicaments utilisés pour traiter la douleur ou la fièvre) ;
- Héparines
- Topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants

Certains médicaments peuvent augmenter les effets de CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable et il est possible que votre médecin souhaite vous surveiller attentivement si vous prenez ces médicaments (y compris certains médicaments pour traiter l'infection à VIH : ritonavir, cobicistat).
La forme pharmaceutique de ce médicament n'est pas adaptée aux enfants de moins de 6 ans. Cependant chez les nourrissons prématurés traités par d'autres médicaments de la même classe, une échographie cardiaque doit être effectuée pour surveiller la structure et la fonction du muscle cardiaque.

Grossesse et 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

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu'en cas de stricte nécessité évaluée par votre médecin.

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

Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel. Par conséquent, l'allaitement est déconseillé durant le traitement.

Effets indésirables :

Ce médicament peut entraîner chez certaines personnes des effets plus ou moins gênants :

- Effets gastro-intestinaux : Troubles gastro-intestinaux à type de nausées, diarrhées, vomissements, douleurs épigastriques, ulcères, perforations, colite hémorragique.
- Réactions d'hypersensibilité :
 - dermatologiques : Rash ; urticaire, prurit ;
 - respiratoires : La survenue de crise d'asthme peut être liée chez certains sujets à une allergie à l'aspirine ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien ;
 - générales : Malaise général avec hypotension, oedème de Quincke, choc anaphylactique, aggravation d'urticaire chronique.
- Effets sur le système nerveux central : Sensations vertigineuses rares, dans ce cas il faut avertir votre médecin.
- Autres :
 - Rénaux : Insuffisance rénale réversible.
 - Urinaires : Des troubles urinaires : (cystalgie, dysurie et pollakiurie), une hématurie ou une cystite peuvent survenir.

Ces troubles sont réversibles à l'arrêt du traitement.

Posologie et mode d'administration :

Posologie :

Comprimés :

Adulte :

Traitement d'attaque : 2 comprimés à 100 mg ou 1 comprimé à 200 mg 3 fois par jour soit 600 mg maximum par jour (de préférence au cours des repas).

Traitement d'entretien : à partir du 4^{ème} jour, il est possible de réduire la posologie à 3 ou 4 comprimés à 100 mg ou 1 comprimé et demi ou 2 comprimés de 200 mg par jour soit 300 ou 400 mg par jour.

Enfant à partir de 15 kg :

La posologie est de 10 mg/kg/j.

Durée du traitement : Habituellement de 3 à 5 jours.

Présentations :

- **Molgam® 100 mg** : - Boîte de 10 comprimés
- Boîte de 20 comprimés
- Boîte de 30 comprimés
- **Molgam® 200 mg** : - Boîte de 10 comprimés
- Boîte de 20 comprimés
- Ne pas laisser à la portée des enfants.
- Liste II



Laboratoires PHARMA 5
21, Rue des Asphodèles - Casablanca

MOLGAM®

Acide tiaprofénique

LOT : 4455
PER : 05 - 26
P.P.V : 40 DH 00

Composition :

Molgam® 100 mg	
Acide tiaprofénique	100 mg
Excipients q.s.p.	1 comprimé
Molgam® 200 mg	
Acide tiaprofénique	200 mg
Excipients q.s.p.	1 comprimé

Propriétés :

Anti-inflammatoire non stéroïdien, appartenant au groupe des propioniques, dérivé de l'acide aryl-carboxylique.

Indications :

Elles sont limitées chez l'adulte et l'enfant à partir de 15 kg soit environ 4 ans au :

- Traitement symptomatique au long cours :
 - des rhumatismes inflammatoires chroniques ; notamment polyarthrite rhumatoïde,
 - de certaines arthroses douloureuses et invalidantes.
- Traitement symptomatique de courte durée :
 - des poussées aiguës d'arthrose, de lombalgies,
 - des affections aiguës post-traumatiques bénignes de l'appareil locomoteur,
 - dysménorrhées après recherche étiologique,
 - traitement des douleurs inflammatoires dans les domaines ORL (bouche, gorge, nez, oreille) et stomatologique.

Contre indications :

Absolues :

Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise d'acide tiaprofénique ou de substances d'activité proche telles que autres AINS, aspirine.
Ulcère gastroduodénal en évolution.
Insuffisance hépatocellulaire sévère.
Insuffisance rénale sévère.
Enfant de moins de 15 kg.
Femme enceinte (4 derniers mois).

Relatives :

Autres AINS y compris les salicylés à fortes doses,
anticoagulants oraux, héparine par voie parentérale,
lithium, méthotrexate utilisé à des doses > 15 mg/semaine,
ticlopidine, femme enceinte (5 premiers mois) ou qui allaite.

Mises en garde et précautions d'emploi :

Interrompre le traitement en cas d'hémorragie gastro-intestinale

Prévenir le médecin en cas de :

Antécédents digestifs, insuffisance rénale chronique, insuffisance hépatique, insuffisance cardiaque.
Insuffisance respiratoire, Asthme...

نخلون® 500 ملغ

أقراص مليسة
جزيئات الفلافونويد الدقيقة المتقاة

اقرأ هذه النشرة بعناية قبل البدء بتناول هذا الدواء فهي تحتوي على معلومات هامة من أجلك.
يجب أن تتناول هذا الدواء ملتزمًا دومًا بالتعليمات الواردة في هذه النشرة أو حسب تعليمات طبيبك أو الصيدلاني.
• تجنب تناول الشربة. فقد تحتاج لقراءتها ثانية.
• تحدث إلى الصيدلاني إذا كنت بحاجة لمعلومات أو نصيحة.
• إذا ظهرت أي تأثيرات غير مرغوب فيها، تحدث إلى طبيبك أو الصيدلاني. هذا ينطبق أيضًا على جميع التأثيرات الجانبية حتى وإن لم يرد ذكرها في هذه النشرة.
• يجب أن تتحدث مع طبيبك إذا لم تتحسن أعراض مرضك أو إذا تراجعت حالتك الصحية.

في هذه النشرة:

1. ما هو دافلون 500 ملغ، أقراص مليسة ولماذا يستعمل ؟
 2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل أن تتناول دافلون 500 ملغ، أقراص مليسة ؟
 3. كيف تتناول دافلون 500 ملغ، أقراص مليسة ؟
 4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟
 5. كيف يحفظ دافلون 500 ملغ، أقراص مليسة ؟
 6. محتويات العبوة ومعلومات أخرى.
- 1. ما هو دافلون 500 ملغ، أقراص مليسة ولماذا يستعمل ؟**
المجموعة الصيدلانية العلاجية: وافي للأوعية الدموية / دواء يعمل على الأوعية الدموية الشريانية / فلافونويد حشري
رمز التصنيف الصيدلاني العلاجي: C05CA53 (ATC)، الجهاز القلبي الوعائي.
إن هذا الدواء ملو ورويدي (يزيد توتر الأوردة) كما أنه وافي للأوعية الدموية (أي أنه يزيد مقاومة الأوعية الدموية الشريانية الدقيقة).
يستعمل في علاج اضطرابات الدوران الوريدي (ثقل الساقين، الألم، وعدم القدرة على تثبيت الساقين)، وفي علاج الأعراض الوظيفية المتعلقة بنوبات الواسير.
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل أن تتناول دافلون 500 ملغ، أقراص مليسة ؟

لا تتناول دافلون 500 ملغ، أقراص مليسة:

إذا كان لديك حساسية معروفة تجاه جزيئات الفلافونويد الدقيقة المتقاة، أو تجاه أي من المكونات الأخرى لهذا الدواء.

تجذبات واحتياطات

نوبات الواسير

إذا كنت تتناول هذا الدواء لعلاج نوبة الواسير، ولم تهدأ هذه النوبة خلال 15 يومًا، وجب عليك استشارة الطبيب.

اضطرابات الدوران الوريدي
يقوم هذا العلاج بكل فعالية عندما يتوافق مع أسلوب حياة جيد وصحي،
• تجنب التعرض لأشعة الشمس، للحرق، الوقوف لفترات طويلة، زيادة الوزن.
• المشي وعند الضرورة ارتداء الجوارب المناسبة في تحسين الدورة الدموية.
استشر طبيبك أو الصيدلاني قبل تناول دافلون 500 ملغ، أقراص مليسة.

الأطفال

لا ينطبق

الأدوية الأخرى ودافلون 500 ملغ، أقراص مليسة

أخبر طبيبك أو الصيدلاني إذا كنت تتناول حاليًا أو تناولت مؤخرًا أو قد تتناول أي دواء آخر.

تناول دافلون 500 ملغ، أقراص مليسة مع الطعام والشرب

لا ينطبق.

الحمل والإرضاع

إذا كنت حاملاً أو مرضعاً، أو كنت تعتقدين أنك حامل أو تخططين للحمل، فاستشري طبيبك أو الصيدلاني قبل أخذ هذا الدواء.

الحمل:

كإجراء احتياطي، ويفضل تجنب استعمال دافلون 500 ملغ أثناء الحمل.

الإرضاع:

نظراً لعدم توفر بيانات كافية حول مرور الدواء في حليب الأم، يوصى بعدم إرضاع الطفل أثناء تناول هذا الدواء.

قيادة السيارات واستعمال الآلات

لا ينطبق.

دافلون 500 ملغ، أقراص مليسة تحتوي على

لا ينطبق.

3. كيف تتناول دافلون 500 ملغ، أقراص مليسة ؟

امضض دوماً على تناول هذا الدواء مع الالتزام التام بالجرعة التي أشار بها طبيبك أو الصيدلاني. في حال الشك، استشر طبيبك أو الصيدلاني.
اضطرابات الدوران الوريدي: الجرعة الاعتيادية هي قرصان يومياً، قرص عند الظهيرة وقرص في المساء خلال وجبات الطعام.

نوبات الواسير: الجرعة الاعتيادية هي 6 أقراص يومياً في الأيام الأربعة الأولى، ثم 4 أقراص يومياً في الأيام الثلاثة التالية خلال وجبات الطعام.

في حال أخذت دافلون 500 ملغ، أقراص مليسة أكثر من اللازم

استشر فوراً طبيبك أو الصيدلاني.

البيانات المتوفرة عن قرص جرعة دافلون 500 ملغ محدودة، ولكن الأعراض قد تشمل الإسهال، الغثاء، ألم البطن، الحكة والطفح.

إذا نسيت أن تتناول دافلون 500 ملغ، أقراص مليسة

لا ينطبق.

إذا توقفت عن تناول دافلون 500 ملغ، أقراص مليسة

لا ينطبق.

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟

كما هي الحال مع بقية الأدوية، فمن الممكن أن يسبب هذا الدواء آثاراً جانبية، رغم أنها لا تحدث عند كافة الأفراد.

يصنف معدل تواتر التأثيرات الجانبية الممكنة والمذكورة أدناه استناداً إلى النظام التالي:

- الشائعة جداً (تصيب أكثر من 1 من أصل 10 مستعملين)
- الشائعة (تصيب إلى 10 من أصل 100 مستعمل)
- الغير شائعة (تصيب 1 إلى 10 من أصل 1000 مستعمل)
- النادرة (تصيب 1 إلى 10 من أصل 10000 مستعمل)
- النادرة جداً (تصيب أقل من 1 من أصل 10000 مستعمل)

تردد معروف (عدم توفر أية معطيات تشير إلى نسبة تلك الاحتمالات)

قد تشمل التأثيرات الجانبية:

- الشائعة (إسهال، عسر الهضم، غثاء، تقيؤ.
- الغير شائعة: التهاب القولون.
- النادرة: شعور بالدوخة، صداع، تورخ، طفح، حكة، شرى.

تردد معروف (ألم بطني، ودمة معزولة في الوجه، في الجفون، في الشفتين. وبشكل استثنائي، ودمة وعائية (كوبك).

الإبلاغ عن الآثار الجانبية

إذا أصبت بأي آثار جانبية، تحدث إلى طبيبك أو الصيدلاني. هذا يشمل أي آثار جانبية محتملة حتى وإن لم يرد ذكرها في هذه النشرة. يمكنك أيضاً الإبلاغ عن التأثيرات الجانبية مباشرة عن طريق نظام الإبلاغ الوطني. عند الإبلاغ عن الآثار الجانبية فانت تساعد

بمزيد من المعلومات عن سلامة هذا الدواء.

5. كيف يحفظ دافلون 500 ملغ، أقراص مليسة ؟

احفظ به بعيداً عن مرمى الأطفال ومتناول أيديهم.
لا تستعمل دافلون 500 ملغ، أقراص مليسة بعد انتهاء تاريخ الصلاحية المبين على العلبة. يستند تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم من الشهر المذكور.

ليست هناك احتياطات خاصة لحفظ هذا الدواء.

لا ترمِ الدواء في المجاري أو مع النفايات المنزلية إساءة الصيدلاني عن كيفية التخلص من الأدوية الغير مستعملة. فإن هذه الاحتياطات تساهم في حماية البيئة.

6. محتويات العبوة ومعلومات أخرى

ما هي مكونات دافلون 500 ملغ، أقراص مليسة ؟

المواد الفعالة هي:

جزيئات الفلافونويد الدقيقة المتقاة 500 ملغ
بحكمة تعادل:

الديوسمين 90 مللثة 450 ملغ
فلافونويد على شكل هسبيردين: 10 مللثة 50 ملغ

متوسط الرطوبة 20 ملغ
لكل قرص مليس

المكونات الأخرى هي:

كاربوكسيد ميثيل النشاء الصودي، سللوز دقيق البلور، جيلاتين، ستيرات المغنيزيوم، تلك.

غلاف القرص: ثاني أكسيد التيتاني (E171)، غليسيرول، لوري سولفات الصوديوم، ماكروغول 6000، هيرمبول، أكسيد الحديد الأصفر (E172)، أو أكسيد الحديد الأحمر (E172).

ستيرات المغنيزيوم.

كيف يبدو دافلون 500 ملغ، أقراص مليسة وما هي محتويات العبوة الخارجية ؟

يتوفر هذا الدواء على شكل أقراص مليسة. علب تحتوي على 30 قرصاً مستطلاً.

آخر تاريخ تمت فيه المصادقة على هذه النشرة الداخلية هو: يناير 2019

سرفقيه - المغرب

SERVIER MAROC

Imm. ZEVAO, Lot FATH 4

Bd Abdelhadi BOUTALEB

20180 Casablanca

السلوك الصحي:

اضطرابات الدوران الوريدي
تجنب الجلس أو الوقوف طويلاً، ارتفع ديمك قليلاً من على سريرك.

تجنب التعرض لأشعة الشمس والحرق.
تاكد من اتباع نظام غذائي صحي ومتوازن وممارسة النشاط البدني بانتظام (المشي وركوب الدراجات ...).

وتجنب زيادة الوزن
تجنب للملح الصلبة: ارتداء الجوارب أو جوارب الضغط وغسل ساقيك بالماء الدافئ لأن هذا يعزز الدورة الدموية.

الواسير:

المرتب 1.5 إلى 2 لتر من الماء يومياً، واستهلك الأطعمة الغنية بالألياف لتجنب الإمساك (الفاكهة والخضروات والفواكه والخضروات)، وتجنب الدغون والقهوة والكحول والأطعمة الغنية بالبروتين.

مارس الرياضة بانتظام لتعزيز تدفق الدم، وتجنب ارتداء الأشياء الثقيلة.

daflon[®] 500mg

comprimé pelliculé
Fraction flavonoïque purifiée micronisée

Veillez lire attentivement ce
ment car elle contient des in-
vous devez toujours prendre ces
informations fournies dans cette
clien.

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Adressez-vous à votre pharmacien.
- 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

221 22V

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé ?

3. Comment prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : VASCULOPROTECTEURS/MÉDICAMENTS AGISSANT SUR LES CAPILLAIRES/BIOFLAVONOÏDES-code ATC : C05CA53 : système cardiovasculaire

Ce médicament est un veinotonique (il augmente le tonus des veines) et un vasculoprotecteur (il augmente la résistance des petits vaisseaux sanguins).

Il est préconisé dans le traitement des troubles de la circulation veineuse (jambes lourdes, douleurs, impuétudes du primo-début) et dans le traitement des signes fonctionnels liés à la crise hémorroïdaire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Ne prenez jamais DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé :

Si vous êtes allergique à la fraction flavonoïque purifiée micronisée ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Précautions et mises en garde

Crise hémorroïdaire

Si les troubles hémorroïdaires ne cèdent pas en 15 jours, il est indispensable de consulter votre médecin.

Troubles de la circulation veineuse

Ce traitement a toute son efficacité lorsqu'il est associé à une bonne hygiène de vie.

• Éviter l'exposition au soleil, la chaleur, la station debout prolongée, l'excès de poids.

• La marche à pied et éventuellement le port de bas adaptés favorisent la circulation sanguine.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Daflon 500 mg, comprimé pelliculé.

Enfants

Sans objet

AUTRES MÉDICAMENTS ET DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ

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

DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ AVEC DES ALIMENTS ET BOISSONS

Sans objet

GROSSESSE ET 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

Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de DAFLON pendant la grossesse.

Allaitement

En l'absence de données sur le passage du médicament dans le lait maternel, l'allaitement est déconseillé pendant la durée de traitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé contient

Sans objet

3. COMMENT PRENDRE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

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

Insuffisance veineuse : La dose recommandée est de 2 comprimés par jour : soit 1 comprimé à midi et 1 comprimé le soir, au moment des repas.

Crise hémorroïdaire : la dose recommandée est de 6 comprimés par jour pendant 4 jours, puis 4 comprimés par jour pendant les 3 jours suivants au moment des repas.

Si vous avez pris plus de DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Les données concernant le surdosage avec Daflon sont limitées mais les symptômes rapportés incluent diarrhée, nausée, douleur abdominale, prurit et rash.

Si vous oubliez de prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

Sans objet

Si vous arrêtez de prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

Sans objet

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

La fréquence de effets indésirables possibles listés ci-dessous est définie en utilisant le système suivant :

- très fréquent (affecte plus de 1 utilisateur sur 10)
- fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 100)
- peu fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 1 000)
- rare (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 10 000)
- très rare (affecte moins de 1 utilisateur sur 10 000)
- fréquence inconnue (les données disponibles ne permettent pas d'estimer la fréquence)

Ils peuvent inclure :

- Fréquent : diarrhée, dyspepsie, nausée, vomissement.
- Peu fréquent : colite.
- Rare : sensations vertigineuses, céphalées, malaise, rash, prurit, urticaire.
- Fréquence inconnue : douleur abdominale, œdème isolé du visage, des paupières, des lèvres. Exceptionnellement, œdème de Quincke.

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de conditions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez.

Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

CE QUE CONTIENT DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

• Les substances actives sont :
Fraction flavonoïque purifiée micronisée 500,000 mg

Correspondant à :

Diosmine 90 pour cent 450,000 mg

Flavonoïdes exprimés en hespéridine 10 pour cent 50,000 mg

Humidité moyenne 20,000 mg

Pour un comprimé pelliculé

• Les autres composants sont :

Carboxyméthylamidon sodique, cellulose microcristalline, gélatine, stéarate de magnésium, talc.

Pelliculage : dioxyde de titane (E171), glycérol, laurylsulfate de sodium, macrogol 6000, hypromellose, oxyde de fer jaune (E172), oxyde de fer rouge (E172), stéarate de magnésium.

QU'EST-CE QUE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET CONTENU DE L'EMBALLAGE EXTERIEUR ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. Boîte de 30 comprimés pelliculés.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : janvier 2019



SERVIER MAROC
Imm. ZEVACO, Bd FATH 4
Bd Abdelhadi BOUTALEB
20180 Casablanca

Conseil d'éducation sanitaire :

Troubles de la circulation

Évitez de rester assis ou debout trop longtemps, surélevez légèrement les pieds de votre lit.

Évitez l'exposition au soleil et à la chaleur.

Veillez à avoir une alimentation saine et équilibrée et à pratiquer une activité physique régulière (marche à pied, vélo ...). Évitez l'excès de poids.

Évitez les vêtements trop serrés, le port de chaussettes ou de bas de contention ainsi que de doucher ses jambes avec de l'eau favorisant la circulation sanguine.

Hémorroïdes

Buvez 1,5 à 2 L d'eau par jour, consommez des aliments à forte teneur en fibres afin d'éviter la constipation (fruits, légumes verts, céréales complètes).

Évitez les graisses, le café, l'alcool et les aliments épicés.

Faites de l'exercice régulièrement pour stimuler le flux sanguin, évitez de porter des objets trop lourds.

23640000-06

نشرة المعلومات

د-كير قوي 100 000 و حدة دولية،

محلول للشرب، علبه من 3 أمبولات.

کوالیکالسیفیرول (فیتامین D3).

يرجى قراءة هذه النشرة بالكامل قبل تناول هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات مهمة.

يجب عليكم دائماً تناول هذا الدواء باتباع المعلومات الواردة في هذه النشرة أو حسب إرشادات الطبيب أو الصيدلي.

• احتفظوا بهذه النشرة قد تحتاجون لقراءتها مرة أخرى.

• اتصلوا بالصيادلة للحصول على المزيد من النصائح و المعلومات.

• إذا أحسستم بأي آثار جانبية أو إذا لاحظتم آثاراً أخرى غير مدرجة في هذه النشرة، فتحدثوا إلى الطبيب أو الصيدلي.

• يجب الاتصال بالطبيب إذا لم تشعرُوا بأي تحسن يذكر.

محتويات النشرة :

1. ماهو دكبر قوي ومتى يتم استعماله ؟

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال دسكير قوي؟

3. كيفية استعمال دسكو

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟

5. كيفية حفظ دسكير قوي

6. معلومات إضافية

1. ماهو د-كبر قوي ومتى يتم استعماله ؟

الصفء الدوائى العلاءى:

القياسيات

دواعي الاستعمال :

يستعمل دسكير قوي 100 000 وحدة دولية للعلاج الأولي لنقص الفيتامين (د)

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال دسكير قوي ؟

لا تستخدموا هذا الدواء:

• إذا كنتم تعانيون من الحساسية للكوليكايسيفيرول أو لأي سواغ آخر من سواغات الدواء (انظر الفقرة 6)

• إذا كنتم تحت سن 18 سنة من العمر.

• إذا كان لديكم فرط كالسيوم الدم (زيادة)

• إذا كان لديكم فرط كالسيوم البول (زيادة الكالسيوم في البول).

• إذا كنتم تعانون من شبه قصور الغدة الجنب درقية (اضطراب في

الطبيعية للفيتامين (د).

في هذه الحالة، هناك خطر ظهور أعراض الجرعة الزائدة المزمن، مشتقات الفيتامين (د) تكون موجودة في هذه الحالات.

• إذا كان لديكم استعداد لتكون حصوات الكلى التي تحتوي على الكالسيوم.

• إذا كان لديكم فرط الفيتامين (د).

تحذيرات خاصة واحتياطات الاستعمال :

• إذا كانت لديكم اضطرابات في إفراز الكالسيوم والفوسفات في البول،

• إذا كنتم تتعالجون بمشتقات البنزوديازيبين (التي تستخدم لتحفيز إفراز البول)،

- عند المرضى المقعدين لأنهم قد يتعرضون لخطر زيادة الكالسيوم في الدم وزيادة الكالسيوم في البول.

• إذا كنتم تعانيون من مرض الساركويد بالنظر إلى مخاطر تحول فيتامين (د) إلى مستقلبه النشط. في هذا

البول

من الضروري مراقبة تأثير الدواء على عملية استقلاب الكالسيوم والفوسفات عند المرضى الذين يعانون من الفشل الكلوي.

يجب أن تؤخذ بعين الاعتبار نسبة الفيثامين (د) عند استعمال الادوية التي تحتوي على هذا الفيثامين.

إن الإستعمال الإضافي للفيتامين (د) أو الكالسيوم يجب أن يتم تحت إشراف طبي. في هذه الحالة، يجد

في حالة العلاج لفترات طويلة، و من أجل التحكم في مستويات الكالسيوم في الدم والبول ووظيفة الكلى

هناك مراقبة ذات أهمية خاصة عند كبار السن الذين يتلقون العلاج بواسطة الكليكوسيدات القلبية (التي

إفراز البول).

في حالة ظهور زيادة لكاليوم الدم أو علامات الفشل الكلوي، ينبغي تخفيض الجرعة أو وقفها.

الكالسيوم في البول 7.5 ملمول/24 ساعة (300 مغ/24 ساعة).

تفاعلات الدواء:

التفاعل مع الأدوية الأخرى :

PPV: 49,60 DH
LOT: 23G11
EXP: 07/2026

MCC220MA118PE-02
09.01.2020
120x420-120x37:40gr-CS

Notice :
Information de l'utilisateur
D-CURE FORTE 100.000 U.I.,
solution buvable en ampoule, boîtes de 3.
Cholécalfcérol (Vitamine D 3).

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à 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 .

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que D-Cure forte et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure forte?
3. Comment prendre D-Cure forte?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure forte?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE D-CURE FORTE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaceutique : Vitamines.
- Indications thérapeutiques : D-CURE FORTE 100.000 UI est utilisé en tant que traitement d'attaque pour la carence en vitamine D.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER D-CURE FORTE?

N'utilisez pas D-CURE FORTE :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au cholécalfcérol ou à tout autre excipient de D-CURE FORTE (cf. rubrique 6).
- si vous avez moins de 18 ans.
- si vous souffrez d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) et/ou
- si vous souffrez d'hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines).
- si vous souffrez de pseudo-hypoparathyroïdisme (perturbation du métabolisme de l'hormone parathyroïdienne), puisque le besoin en vitamine D peut être réduit lors de phases de sensibilité normale à la vitamine D. Dans ce cas, il y a un risque de surdosage prolongé. Des dérivés de la vitamine D qui se régulent mieux sont disponibles dans ces cas.
- si vous avez une prédisposition à la formation de calculs rénaux contenant du calcium.
- si vous avez une hypervitaminose D.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Utilisez D-CURE FORTE avec précaution :

- si vous présentez des troubles de l'excrétion urinaire de calcium et de phosphate ,
- si vous êtes actuellement traité par des dérivés de benzothiadiazine (utilisés pour stimuler l'excrétion urinaire).
- chez les patients immobilisés puisqu'ils risquent de développer une hypercalcémie, (augmentation du taux de calcium dans le sang) et une hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines)
- si vous souffrez de sarcoidose compte tenu du risque accru de conversion de la vitamine D en son métabolite actif. Dans ce cas, il y a un risque de surdosage prolongé. Des dérivés de la vitamine D qui se régulent mieux sont disponibles dans ces cas.

Il y a lieu de surveiller l'effet sur le métabolisme calcique et phosphorique chez les patients souffrant d'insuffisance rénale chronique.

Si d'autres médicaments contenant de la vitamine D sont prescrits, la dose de vitamine D doit être prise en considération. L'administration supplémentaire de vitamine D ou de calcium ne peut se faire sans la surveillance du taux de calcium dans le sang et dans les urines doivent être contrôlés.

En cas de traitement prolongé avec D-CURE FORTE, il est recommandé de surveiller la fonction rénale par dosage de la créatinine sérique. La surveillance doit être effectuée en même temps que le traitement concomitant par glycosides cardiaques (utilisés pour traiter l'insuffisance cardiaque).

اقرأ هذه النشرة بالكامل بعناية قبل تناول هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات مهمة بالنسبة لك.

يجب عليك دائماً تناول هذا الدواء بعناية بتابع المعلومات الواردة في هذه النشرة أو من قبل طبيبك أو الصيدلي.

• احتفظ بهذه النشرة. قد تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى.

• اتصل بالصيدلي الخاص بك للحصول على أي نصيحة أو معلومات.

• إذا ظهرت لديك أي أعراض جانبية، تحدث مع طبيبك أو الصيدلي. هذا ينطبق أيضاً على أي آثار جانبية غير مذكورة في هذه النشرة. انظر القسم 4.

• يجب عليك الاتصال بطبيبك إذا لم تشعر بأي تحسن أو إذا كنت تشعر بصحة أقل.

سياسفون^(٢) أقراص ملبسة مع المواد الغذائية والمشروبات

بدون

الحمل والرضاعة

إذا كنت حاملاً أو ترضعين أو تخطين أنك حامل أو تخطين للحمل، استشري الطبيب أو الصيدلي.

• قبل تناول هذا الدواء.

• لا ينبغي استخدام هذا الدواء خلال فترة الحمل.

• لا ينبغي استخدام هذا الدواء خلال فترة الرضاعة.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الحمل.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الرضاعة.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الحمل.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الرضاعة.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الحمل.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الرضاعة.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الحمل.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الرضاعة.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الحمل.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الرضاعة.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الحمل.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الرضاعة.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الحمل.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الرضاعة.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الحمل.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الرضاعة.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الحمل.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الرضاعة.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الحمل.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الرضاعة.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الحمل.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الرضاعة.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الحمل.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الرضاعة.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الحمل.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الرضاعة.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الحمل.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الرضاعة.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الحمل.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الرضاعة.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الحمل.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الرضاعة.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الحمل.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الرضاعة.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الحمل.

• يجب ألا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الرضاعة.

4 - ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

مثل جميع الأدوية، يمكن أن يسبب هذا الدواء آثاراً جانبية، على الرغم من عدم حدوثها لدى الجميع.

في بعض الحالات يمكن أن تحدث الحساسية.

سوف تتعرف على علامات الحساسية:

• عن طريق البثور و/أو احمرار الجلد، الحكة،

• سبب انتفاخ مفاجئ في الوجه والرقبة (وذمة وعائية)،

• أو الشعور بتوسع فجأة بسبب انخفاض ضغط الدم (صدمة عوارية).

يمكن أن يحدث بثور غير معروف:

• طفح حاد أحمر منتشر كبير مع كثر تحت

الجلد وبثور مصحوبة بالحكة عند بدء العلاج

(بثور طفيلي حاد عام).

إذا ظهرت لديك هذه الأعراض، فتوقف عن

استخدام هذا الدواء واتصل بطبيبك على الفور.

التبليغ عن الآثار الجانبية

يجب أن تبلغ الطبيب أو الصيدلي في حال حدوث

أية ردّة فعل غير مرغوب فيها أو مزعجة من تذكر

في هذه النشرة.

هذا ينطبق أيضاً على أي آثار جانبية غير مذكورة

في هذه النشرة. الإبلاغ عن رد فعل سلبي أو لأي

سؤال يتعلق بسلامة الدواء، يرجى إرسال بريد

إلكتروني على العنوان التالي:

pv.pharmacovigilance@zenithpharma.ma

من خلال الإبلاغ عن الآثار الجانبية، يمكنك

المساعدة في توفير مزيد من المعلومات حول

سلامة هذا الدواء.

5 - كيف يحفظ سياسفون^(٢) أقراص ملبسة ؟

يجب الاحتفاظ على الدواء بعيداً عن متناول و

مراى الأطفال.

لا تستعمل الدواء بعد تاريخ انتهاء صلاحيته

المبين على العبوة.

بدون شروط خاصة للحفظ.

إذا لزم الأمر، كن حذراً من بعض علامات

واضحة للتدهور

لا تتخلص من الأدوية من خلال مياه « الصرف

الصحي » أو الغفايات المنزلية. اسأل الصيدلي

للتخلص من الأدوية التي لم تعد تستخدم. ومن

شأن هذه التدابير أن تساعد في حماية البيئة.

6 - معلومات إضافية

المواد الفعالة هي:

فلوروغلويسينول مبيد

كمية تعادل من فلوروغلويسينول عديم الماء 62.233 ملغ

ثلاثي مثيل فلوروغلويسينول 80.00 ملغ

لكل قرص ملبس

المكونات الأخرى هي: لكتوز أحادي التمي،

سكاروز، أسيتات بوليڤينيل، نشاء القمح، حامض

ستياريك، ستيرات المغنيزيوم.

التبليس

أسيتات بوليڤينيل، صمغ عربي، تالك، سكاروز،

جلايسين، ثنائي أوكسيد التيتاني (E171)، إريثروسين

(E127)، شمع كربون.

ما هو سياسفون^(٢) أقراص ملبسة و محتوى

العبوة الخارجية ؟

أقراص ملبسة، عبوة تحتوي على 30 قرصاً.

تاريخ النشرة: نوفمبر 2021

صنع و موزع من قبل زينيث فارما

96، المنطقة الصناعية تاسيل إنزكان أكادير

بترخيص من Acino France SAS

الدكتور م. البوحادي الصيدلي المسؤول

1 - ما هو سياسفون^(٢) أقراص ملبسة، و ما هي

دواعي الاستعمال؟

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل

استعمال سياسفون^(٢) أقراص ملبسة ؟

3 - كيف يستعمل سياسفون^(٢) أقراص ملبسة ؟

4 - ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

5 - كيف يحفظ سياسفون^(٢) أقراص ملبسة ؟

6 - معلومات إضافية

1 - ما هو سياسفون^(٢) أقراص ملبسة، و ما هي

دواعي الاستعمال؟

الصف الصيدلي العلاجي: مضاد للتشنج مخفف

للتوتر العضلي. A03AX12 : ATC code

(A) : الجهاز الهضمي و التحول الغذائي (G) :

الجهاز التناسلي - البولي).

ينتمي سياسفون^(٢) إلى فئة من الأدوية تسمى

مضادات التشنج. يعمل ضد التشنجات

(الانقباضات).

يوصف هذا الدواء لمعالجة الآلام التشنجية في

المعدي والمساك الصفراوية و المثانة و الرحم.

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل

استعمال سياسفون^(٢) أقراص ملبسة ؟

إذا أخيرك طبيبك بعدم تحمل بعض السكريات،

فاصل بطبيبك قبل تناول هذا الدواء.

لا تأخذ أبداً سياسفون^(٢) أقراص ملبسة:

- إذا كنت تعاني من حساسية تجاه

فلوروغلويسينول أو ثلاثي مثيل فلوروغلويسينول أو

أي من المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في

القسم 6.

- إذا كان لديك حساسية من الغلوتين بسبب

وجود نشاء القمح (الغلوتين).

تحذيرات واحتياطات الاستعمال:

توجه نحو الطبيب أو الصيدلي قبل تناول

سياسفون^(٢) أقراص ملبسة.

الأطفال والمراهقين

بدون

الأدوية الأخرى و سياسفون^(٢) أقراص ملبسة.

أخير الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أو

تناول مؤخرًا أو يمكنك أن تتناول أي دواء آخر.

Spasfon® 80 mg Comprimé enrobé

Phloroglucinol/Triméthylphloroglucinol



Ne devez pas être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Si vous prenez ce médicament, ne doit être enceinte pendant la grossesse que si nécessaire.

Allaitement

L'administration de ce médicament est déconseillée chez la femme qui allaite.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

SPASFON® n'a aucun effet ou qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

SPASFON®, comprimé enrobé contient du lactose, du saccharose et de l'amidon de blé :

Si vous êtes allergique à l'un de ces composants, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Ce médicament contient une très faible teneur en gluten (provenant de l'amidon de blé). Il est considéré comme « sans gluten » et est donc peu susceptible d'entraîner des problèmes en cas de maladie cœliaque. Un comprimé ne contient pas plus de 2,4 microgrammes de gluten. Si vous avez une allergie au blé (différente de la maladie cœliaque), vous ne devez pas prendre ce médicament.

3. Comment prendre SPASFON®, comprimé enrobé ?

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

SPASFON® est un traitement symptomatique. La durée du traitement est variable en fonction de l'indication. Si les symptômes persistent, consultez votre médecin.

Posologie

Cherchez l'aide :

Prendre 2 comprimés par prise, trois fois par jour, en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 6 comprimés par 24 heures.

Les comprimés pourront prendre le relais d'un traitement d'attaque sous forme injectable, à la posologie maximale de 6 comprimés par 24 heures.

Utilisation chez les enfants

Cette présentation n'est pas adaptée aux enfants de moins de 6 ans.

Chez l'enfant de plus de 6 ans : 1 comprimé par prise, deux fois par jour, en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 2 comprimés par 24 heures.

Chez l'enfant de plus de 6 ans, il conviendra de s'assurer que les comprimés peuvent être avalés sinon une autre forme sera préférée.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau.

Si vous avez pris plus de SPASFON®, comprimé enrobé que vous n'auriez dû. Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre SPASFON®, comprimé enrobé

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

Si vous arrêtez de prendre SPASFON®, comprimé enrobé

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Dans certains cas une allergie peut survenir.

Vous reconnaîtrez les signes d'une allergie :

- par des boutons et/ou des rougeurs sur la peau, démangeaisons,
- par un brusque gonflement du visage et du cou (œdème de Quincke),
- ou par un malaise brutal dû à une chute de la pression artérielle (choc anaphylactique).

A fréquence indéterminée peut survenir :

- une éruption étendue squameuse rouge avec des masses sous la peau et des cloques accompagnée de fièvre à l'instauration du traitement (pustulose exanthématique aiguë généralisée).

Si vous développez ces symptômes, arrêtez d'utiliser ce médicament et contactez immédiatement votre 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.

Aussi, pour signaler un effet indésirable ou pour toute question relative à la sécurité du médicament, veuillez envoyer un e-mail à l'adresse suivante :

pv.pharmacovigilance@zenithpharma.ma

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver SPASFON®, comprimé enrobé ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte.

Aucune condition particulière de conservation.

Ne jetez aucun médicament au « tout-à-l'égout » ou avec les ordures ménagères.

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient SPASFON®, comprimé enrobé

- Les substances actives sont :

Phloroglucinol dihydraté 80,000 mg

Quantité correspondant en phloroglucinol anhydre 62,233 mg

Triméthylphloroglucinol 80,000 mg

Pour un comprimé enrobé.

- Les autres composants sont :

Lactose monohydraté, saccharose, acétate de polyvinyle, amidon de blé, acide stéarique, stéarate de magnésium.

Enrobage : acétate de polyvinyle, talc, saccharose, gomme arabique, gélatine, dioxyde de titane (E171), érythrosine (E127), cire de carnauba.

Qu'est-ce que SPASFON®, comprimé enrobé et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé enrobé en boîte de 30.

Date de la notice : Novembre 2021

Fabriquée et distribuée par ZENITHPHARMA

96, Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir Maroc

Sous licence Acino France SAS

Dr M.E.L BOUHMAÏ

Pharmacien Responsable

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne sentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

87150

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que SPASFON®, comprimé enrobé et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SPASFON®, comprimé enrobé ?

3. Comment prendre SPASFON®, comprimé enrobé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver SPASFON®, comprimé enrobé ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que SPASFON®, comprimé enrobé et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE - code ATC : A03AX12 (A : appareil digestif et métabolisme) (G : système génito-urinaire)

SPASFON® appartient à une classe de médicaments appelés antispasmodiques. Il agit contre les spasmes (contractions).

Ce médicament est indiqué dans le traitement des douleurs spasmodiques de l'intestin, des voies biliaires, de la vessie et de l'utérus.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SPASFON®, comprimé enrobé ?

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

Ne prenez jamais SPASFON®, comprimé enrobé :

- si vous êtes allergique au phloroglucinol, au triméthylphloroglucinol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

- si vous êtes allergique au blé, en raison de la présence d'amidon de blé.

3. Comment prendre SPASFON®, comprimé enrobé ?

Adresser-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser SPASFON®, comprimé enrobé.

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et SPASFON®, comprimé enrobé

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

SPASFON®, comprimé enrobé avec des aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez,

Spasfon® 80 mg Comprimé enrobé

Phloroglucinol/Triméthylphloroglucinol



Ne devez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Si vous prenez ce médicament, ne doit être enceinte ou ne doit pas l'être pendant la grossesse que si nécessaire.

Allaitement

L'administration de ce médicament est déconseillée chez la femme qui allaite.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

SPASFON® n'a aucun effet ou qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

SPASFON®, comprimé enrobé contient du lactose, du saccharose et de l'amidon de blé :

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

Ce médicament contient une très faible teneur en gluten (provenant de l'amidon de blé). Il est considéré comme « sans gluten » et est donc peu susceptible d'entraîner des problèmes en cas de maladie cœliaque. Un comprimé ne contient pas plus de 2,4 microgrammes de gluten. Si vous avez une allergie au blé (différente de la maladie cœliaque), vous ne devez pas prendre ce médicament.

3. Comment prendre SPASFON®, comprimé enrobé ?

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

SPASFON® est un traitement symptomatique. La durée du traitement est variable en fonction de l'indication. Si les symptômes persistent, consultez votre médecin.

Posologie

Cherchez l'aide :

Prendre 2 comprimés par prise, trois fois par jour, en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 6 comprimés par 24 heures.

Les comprimés pourront prendre le relais d'un traitement d'attaque sous forme injectable, à la posologie maximale de 6 comprimés par 24 heures.

Utilisation chez les enfants

Cette présentation n'est pas adaptée aux enfants de moins de 6 ans.

Chez l'enfant de plus de 6 ans : 1 comprimé par prise, deux fois par jour, en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 2 comprimés par 24 heures.

Chez l'enfant de plus de 6 ans, il conviendra de s'assurer que les comprimés peuvent être avalés sinon une autre forme sera préférée.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau.

Si vous avez pris plus de SPASFON®, comprimé enrobé que vous n'auriez dû. Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre SPASFON®, comprimé enrobé

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

Si vous arrêtez de prendre SPASFON®, comprimé enrobé

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions l'utilisation de ce médicament, demandez d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Dans certains cas une allergie peut survenir.

Vous reconnaîtrez les signes d'une allergie :

- par des boutons et/ou des rougeurs sur la peau, démangeaisons,
- par un brusque gonflement du visage et du cou (œdème de Quincke),
- ou par un malaise brutal dû à une chute de la pression artérielle (choc anaphylactique).

A fréquence indéterminée peut survenir :

- une éruption étendue squameuse rouge avec des masses sous la peau et des cloques accompagnée de fièvre à l'instauration du traitement (pustulose exanthématique aiguë généralisée).

Si vous développez ces symptômes, arrêtez d'utiliser ce médicament et contactez immédiatement votre 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.

Aussi, pour signaler un effet indésirable ou pour toute question relative à la sécurité du médicament, veuillez envoyer un e-mail à l'adresse suivante :

pv.pharmacovigilance@zenithpharma.ma

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver SPASFON®, comprimé enrobé ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte.

Aucune condition particulière de conservation.

Ne jetez aucun médicament au « tout-à-l'égout » ou avec les ordures ménagères.

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus.

Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient SPASFON®, comprimé enrobé

- Les substances actives sont :

Phloroglucinol dihydraté 80,000 mg

Quantité correspondant en phloroglucinol anhydre 62,233 mg

Triméthylphloroglucinol 80,000 mg

Pour un comprimé enrobé.

- Les autres composants sont :

Lactose monohydraté, saccharose, acétate de polyvinyle, amidon de blé, acide stéarique, stéarate de magnésium.

Enrobage : acétate de polyvinyle, talc, saccharose, gomme arabique, gélatine, dioxyde de titane (E171), érythrosine (E127), cire de carnauba.

Qu'est-ce que SPASFON®, comprimé enrobé et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé enrobé en boîte de 30.

Date de la notice : Novembre 2021

Fabriquée et distribuée par ZENITHPHARMA

96, Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir Maroc

Sous licence Acino France SAS

Dr M.E.L BOUHMAÏ

Pharmacien Responsable

Veillez
avant
car
impos
Vous
médic

les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

• Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

• Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

87150

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que SPASFON®, comprimé enrobé et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SPASFON®, comprimé enrobé ?

3. Comment prendre SPASFON®, comprimé enrobé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver SPASFON®, comprimé enrobé ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que SPASFON®, comprimé enrobé et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE - code

ATC : A03AX12 (A : appareil digestif et

métabolisme) (G : système génito-urinaire)

SPASFON® appartient à une classe de

médicaments appelés antispasmodiques. Il agit

contre les spasmes (contractions).

Ce médicament est indiqué dans le traitement des douleurs spasmodiques de l'intestin, des voies biliaires, de la vessie et de l'utérus.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SPASFON®, comprimé enrobé ?

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

Ne prenez jamais SPASFON®, comprimé enrobé :

- si vous êtes allergique au phloroglucinol, au triméthylphloroglucinol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

• si vous êtes allergique au blé, en raison de la présence d'amidon de blé.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser SPASFON®, comprimé enrobé.

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et SPASFON®, comprimé enrobé

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

SPASFON®, comprimé enrobé avec des aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez,