

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

M23-0019631

189996

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1502

Société : RAM

Actif

Pensionné(e)

Autre : écolé

Nom & Prénom : HABIB EL FERMI

Date de naissance :

Adresse : lot 4 road II Crdi 70000

Tél. : 0661137251

Total des frais engagés : 454,10

Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. **EL NOUNA Houria**  
Médecine Générale - Echographie  
1<sup>er</sup> étage, 3<sup>me</sup> Rue 3, N° 266 - Sidi  
Ouled Haddou - CASA  
Tél. : 0522.32.13.29  
091173120

Date de consultation : 08/01/24

Nom et prénom du malade : NAKHLAOUI Rachida

Lien de parenté :  Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie : arthrose han

arthrose han

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 : 08/01/24

Le : 08/01/24

Signature de l'adhérent(e) : C. NAKHLAOUI

## Adresses Mails utiles

- Réclamation : [contact@mupras.com](mailto:contact@mupras.com)
- Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)
- Adhésion et changement de statut : [adhésion@mupras.com](mailto:adhésion@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.

### RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
08/01/24	C		10000	Dr. Al Adarissa N°49 Bd. Al Adarissa Sidi Maârouf Innale CASABLANCA Tél. 05 22 35 42 30

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie AADIL LOUAN Dr. en Pharmacie Bd. Al Adarissa N°49 Innale CASABLANCA Tél. 05 22 35 42 30	08/01/2024	354.10

### ANALYSES - RADIOPHGRAPHIES

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

### AUXILIAIRES MEDICAUX

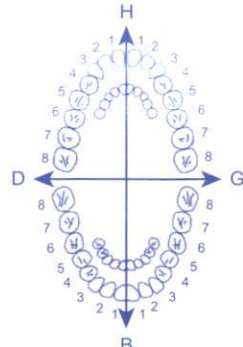
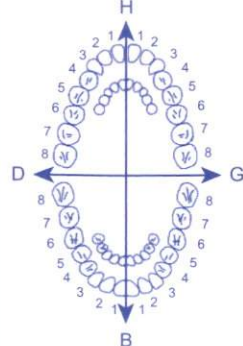
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

### RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

#### Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	CCEFFICIENT DES TRAVAUX
				
ODF PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H	25533412	21433552	MONTANTS DES SOINS
D	00000000	00000000		
	00000000	00000000		
	35533411	11433553		
B				
G				
[Création, remont, adjonction]	Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			
				DATE DU DEVIS
DATE DE L'EXECUTION				
				VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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 الحديدي، زنقة 3، رقم 266

سيدي معروف، 3 اولاد حدو - الدار البيضاء

الهاتف : 06 49 87 76 27

## ORDONNANCE

Casablanca, le :

08/01/24

الدار البيضاء، في

NAKHLAOUI RACHIDA

234,10

22,80

40,5

122,70

49,60

27,50 X 02

02 X 32,00

- Contacyl 5ml 150

Moogum 350

- Dafilon 0,05ml 500

20,75

D. Cure faite

1AB 120

- Sopris ferm 80 (N°2)

350,15

- Eucarbon

350,15

Dr. H. BENOUNA  
Médecine Générale, Echographie  
Lot. Ha. 3, Rue 3, N° 266 - Sidi  
Maarouf III, OULED Haddou - Casablanca  
Tél.: 06 49 87 76 27  
N°: 01774739

النشرة : معلومات خاصة بالمستخدم

## أوكاريون®

تسمية الدواء

### تأثير العلاج على القدرة على السياقة أو استعمال التأمين

بدون موضوع

### سواغات ذات تأثير معروف

يحتوي هذا الدواء على السكريوز، لا ينصح باستخدام هذا الدواء عند المرضى الذين

يعانون من عدم تحمل الفريكتوز. متلازمة سوء امتصاص الكليكوز والجلكتوز أو نقص في سوكريس/إيزومالز (الامراض الوراثية النادرة).

### 3. كيف يستعمل دواء أوكاريون®؟

#### تعليمات للاستخدام السليم

بدون موضوع

#### الجرعة، طريقة، تردد أخذ الدواء و مدة العلاج :

الجرعة

البالغون والاطفال ابتداء من 12 سنة:

من 1 إلى 2 أقراص، ثلث 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. لتنظيف مكثف و التخلص الكلي من غازات الجهاز الهضمي (قبل الاختبارات الإشعاعية

الآخر...)... إلى 8 أقراص في المساء قبل القيام بالاختبار.

على داء الارقان العصبي:

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

الجرعة الفضورية 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 والمرأهقين

بدون موضوع

#### الاعراض والتحذيرات التي يجب القيام بها في حال أخذ جرعة زائدة:

إذا أخذت جرعة زائدة من أوكاريون®، المسهولات بشكل عام يمكن أن تكون سببا في عدم توازن مائي و الكترولاليتي 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 فورا.

#### التحذيرات المراتمة 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 آثار جانبية في حال احترام الجرعة. حتى في حالة العلاج الطويل المدى، ليس هناك أي تأثير على التوازن بين المنيامين، الماء والالمالون المعدنية.  
ومع ذلك الجرعات العالية جدا يمكن أن تحدث خلل في التوازن الالكترولاليتي.

### 5. كيف يحفظ أوكاريون®؟

لا يترك هذا الدواء في منتاول ومرأى الأطفال.

لا يستعمل هذا الدواء بعد تاریخ انتهاء المدة.

إن آخر اليوم من الشهر المده:

علب من 30 و 100 قرصا

مسحوق فحم نباتي، خلاصة الرواند، أوراق السنما، كبريت منقى

المرجو قراءة هذه النشرة بأكملها قبل أن تستعملوا هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات مهمة بالنسبة لكم.

يجب عليكم دائمًا أخذ هذا الدواء باتباع بقية المعلومات المقدمة في هذه النشرة أو من عند طبيكم أو الصيدلي.

- احتفظوا بهذه النشرة، لأنكم قد تحتاجون إلى قراءتها من جديد.  
توجهوا طبيكم أو الصيدلي من أجل أي نصيحة أو معلومة أخرى.

- إذا شعرتم بأذى آثار الجانبية ابلغوا طبيكم أو الصيدلي بها أو لاحظتم بأذى آثار جانبية أخرى لم تذكر في هذه النشرة.

- يجب عليكم التوجه إلى طبيكم في حال لم تشعروا بأي تحسن أو إذا كنتم تشعرون بسوء من بعد الاستعمال

في هذه النشرة :

1. ما هو أوكاريون وما هي حالات استعماله؟

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال أوكاريون؟  
3. كيف يستعمل هذا الدواء؟

4. ما هي آثار الجانبية المحتملة؟  
5. كيف يتم تحضير دواء أوكاريون؟  
6. معلومات إضافية

7. ما هو أوكاريون وما هي حالات استعماله؟

الصنف الدوائي العلاجي:

ملين، السينوسوبود، المرمز ATC : A06AB06

#### دوعي الاستعمال:

أوكاريون يحتوي فقط على عناصر نباتية ومعدنية فعالة.

الضم النباتي يمتص سموم البكتيريا والسموم الناتجة عن عملية الاستقلاب. أوراق السنما وجذور الرواند يقومان بالإجلاء السريع للسموم الملتصقة بالفحم.

بالإضافة إلى ذلك أوكاريون لديه تأثير مظهر طيفي لللأماع، مضاد للتشنج ومنعه.

يستعمل أوكاريون في الحالات التالية:

سوء الهضم، عسر الهضم

- الانتفاخ، انتفاخ البطن بالغازات، سخام، خروج الغازات

- تعفن وتخمر على مستوى اللأماع

- التسمم الدائني لللأماع

- كسل اللأماع

- جميع أنواع الإمساك

- الإمساك الناتج عن البواسير أو الشقوق الشرجية.

- آخر، الش

Lot:	4411A	UTILISATEUR
EXP:	07.2027	
	32.000 HS	
PPV:	32,00	rimés barbe, Feuilles de séné et

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

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

Laxatif de contact, sennosoides ; 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 précédent 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

Sur les médicaments





## **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), chorioretinopathies (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@sanoft.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'égoût 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 1).

### **Titulaire d'AMM au Maroc :**

sanofi-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 Ql-Sidi Bernoussi,  
Casablanca.



# Cortancyl® 5mg

Prednisone  
Comprimé

CORTANCYL 5MG  
CP SEC B30

P.P.V : 22DH80

6 118000 060345

Veuillez 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

GLUCOCORTICOÏDES - USAGE SYSTÉMIQUE.

(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 CONNAITRE 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 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 souffririez 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:

- Sclérodermie (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.

#### Prendre 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 acétýlsalicylique) 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);

• Cobimétilinib

• 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 acétýlsalicylique) 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 stéroïden ;
    - 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<sup>ème</sup> 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

**Composition :**  
Molgam® 100 mg  
Acide tiaprofénique  
Excipients q.s.p.....  
Molgam® 200 mg  
Acide tiaprofénique  
Excipients q.s.p.....

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

100 mg  
1 comprimé  
200 mg  
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, méthotréxate utilisé à des doses > 15 mg/semaine, ticlopidine, femme enceinte (5 premiers mois) ou qui allaita.

## 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...

# نلون® 500 ملء

اقراض ملمسة  
جزيئات الفلاغونويد الدقيقة المتناقضة

اقراض ملمسة

اقرأ هذه النشرة بعناية قبل البدء بتناول هذا الدواء فهي  
تحتوي على معلومات هامة من أجلك.  
 يجب أن تتناول هذا الدواء متزدراً دوماً بالتعليمات الواردة في هذه  
النشرة أو حسب تعليمات طبيبك أو الصيدلاني.  
 • إحفظ بهذه النشرة. فقد تحتاج لقراءتها ثانية.  
 • تحدث إلى الصيدلاني إذا كنت بحاجة لمعلومات أو نصيحة.  
 • إذا ظهرت أي تأثيرات غير مترقب فيها، تحدث إلى طبيبك أو  
الصيدلاني. هذا يساعدنا على جمع تأثيرات الجانية حتى وإن  
لم يرد ذكرها في هذه النشرة.  
 • يجب أن تتحدث مع طبيبك إذا لم تتحسن أعراض مرضك أو إذا  
ترágue حالتك الصحية.

في هذه النشرة:

1. ما هو دافلون 500 ملء، أقراض ملمسة وماذا يستعمل؟
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل أن تتناول دافلون 500 ملء، أقراض ملمسة؟
3. كيف تتناول دافلون 500 ملء، أقراض ملمسة؟
4. ما هي الآثار الجانبية المختلطة؟
5. كيف ينفع دافلون 500 ملء، أقراض ملمسة؟
6. معلومات المغرة ومعلومات أخرى.

1. ما هو دافلون 500 ملء، أقراض ملمسة وماذا يستعمل؟  
المجموعة الصيدلانية الملاعبة: وهي للأوعية الدموية / دواء يعمل على الأوعية الدموية  
الشموعة / فلاغونويد حروي  
لقد تضليل التأثيرات الجانية  
الشائعة: إسهال، عسر الهضم، غثيان، تقيؤ.  
• الغير شائعة: تهابات القولون.

• التأدرة: شعور بالدوار، صداع، توغل، طفح، حكة، شرى.  
• تردد معرفه: الماء، بطاطي، ماء ممزوجة في الوجه، في المخون، في الشفتين. ويشكل  
استثنائياً، وفاة وعاتنة (كوليك).

الإبلاغ عن الآثار الجانبية  
إذا أتيت بأثار جانبية، تحدث إلى طبيبك أو الصيدلاني. هذا يشمل أي آثار جانبية  
مكثنة حتى وإن لم يرد ذكرها في هذه النشرة. يمكنك أيضاً الإبلاغ عن التأثيرات الجانية  
مباشرة عن طريق نظام الإبلاغ الوطني. عند إبلاغك عن الآثار الجانبية فاتت تساعد  
بقدامكزيد من المعلومات عن سلامة هذا الدواء.

5. كيف ينفع دافلون 500 ملء، أقراض ملمسة؟  
يتحقق ذلك عن طريق الإفراط وتناول أيدهم.

لا تستعمل دافلون 500 ملء، أقراض ملمسة بعد انتهاء تاريخ الصلاحية المبين على  
العلبة. يساعد تاريف انتهاء الصلاحية على إخراج من الشهير المذكور.  
ليست هناك اختيارات خاصة خطف هذه الدواء.

لا ترمي الدواء في المجاري أو مع النفايات المنزلية أسلال الصيدلاني عن كيفية التخلص من  
الأدوية الغير مستعملة. فإن هذه الاختيارات تساهم في حماية البيئة.

6. معلومات المغرة ومعلومات أخرى  
ما هي مكونات دافلون 500 ملء، أقراض ملمسة؟

• المواد الفعالة هي:  
جرعات الفلاغونويد الدقيقة المتناقضة.

• يكمية تاعد:  
الدابوسين 90 ملليلتر.  
فلاغونويد على شكل هسيبريدين: 10 بـمـلـلـاـت..... 450 ملـلـعـ.

متوسط الرطوبة  
لكل قرض ملمسة

• المكونات الأخرى هي:  
كاربوكسيده ميثيل الشاء الصودي، سلولور دقبن التببور، جيلاتين، سيارات المغزير، يوم،  
ذلك.

غافر الفرس: أكسيد الستيان (E171)، غليسيرول، لوري متولفات الصوديوم،  
مايكروغول، 6000، هيلويولون، أكسيد الحديد الأصفر (E172)، أو أكسيد الحديد الأحمر (E172).

كيف يبدو دافلون 500 ملء، أقراض ملمسة وهو محتويات المغرة الخارجية؟  
يتوفر هذا الدواء على شكل قرض ملمسة. على عرضي على 30 فرق ملمسة.

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

500 ملء

450 ملء

50 ملء

20 ملء

500 ملء

450 ملء

50 ملء

20 ملء</

# daflon® 500 mg

comprimé pelliculé

Fraction flavonoïque purifiée micronisée

Veuillez lire attentivement ce  
ment car elle contient des in-  
Vous devez toujours prendre ce  
informations fournies dans cette  
clien.

- Gardez cette notice, vous pour-  
• Adressez-vous à votre pharmacien.
- Si vous ressentez un quelconque  
effet indésirable, parlez-en à votre méde-  
cin 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.

28122V

## 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 AGIS-  
SANT SUR LES CAPILLAIRES/BIOFLAVONOÏDES-code ATC : C05CA53 : système  
cardiovasculaire

Ce médicament est un vasoconstricteur (il augmente le tonus des veines) et un vascu-  
loprotecteur (il augmente la résistance des petits vaisseaux sanguins).

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

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DAFLON 500 MG, COMPRIME 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.

### Avertissements et précautions

#### 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.  
• Evitez 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 cir-  
culation 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  
pourrez 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.

#### Allaitemt

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 sont pas systématiquement chez tout le monde.

La fréquence des 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'égoût 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, hydromellose, oxyde de fer jaune (E172), oxyde de fer rouge (E172), stéarate de  
magnésium.

### QUEST-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 com-  
primés pelliculés.

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



SERVIER MAROC

Imm. ZEVAZO, Lot FATH 4

Bd Abdelhadi BOUTALEB

20180 Casablanca

### Conseil d'éducation sanitaire :

Troubles de la circulation

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

Evitez 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.

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

Hémorroïdes

Boivez 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

**د-كير قوي 100 000 وحدة دولية،**

محلول للشرب، علىة من 3 أمولات.

كوليستيفرول (إيتامين D3).

يرجى قراءة هذه النشرة بالكامل قبل تناول هذا الدواء لأنها تحتوى على معلومات مهمة.  
 يجب عليكم دائمًا تناول هذا الدواء باتباع المعلومات الواردة في هذه النشرة أو حسب إرشادات الطبيب أو الصيدلي.

- احتفظوا بهذه النشرة قد تحتاجون لقراءتها مرة أخرى.
- اتصلوا بالصيدلي للحصول على المزيد من الصناديق والعلومات.
- إذا حسست بأثر جانبية أو إذا لاحظت أثراً آخرًا غير مدرجة في هذه النشرة، فتحدوه إلى الطبيب أو الصيدلي.
- يجب الاتصال بالطبيب إذا لم تشعروا بأي تحسن يذكر.

**معلومات النشرة :**

1. ما هو دكير قوي ومتى يتم استعماله ؟
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال دكير قوي ؟
3. كيفية استعمال دكير قوي ؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟
5. كيفية حفظ دكير قوي ؟
6. معلومات إضافية

**1. ما هو دكير قوي ومتى يتم استعماله ؟**  
**الصفات والتأثيرات الملاحم :**

الفيتامينات.

**دواعي الاستعمال :**

استعمال دكير قوي 100 000 وحدة دولية للعلاج الأولى لنقص الفيتامين (d).

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

**لا تستهلكوا هذا الدواء :**

- إذا كنت تناولون من الحساسية الكوليستيفرول أو لأي سوائل آخر من سوائلات الدواء (انظر الفقرة 6)

• إذا كنت تحت سن 18 سنة من العمر.

• إذا كان لديك فرط كالسيوم الدم (زيادة الكالسيوم في الدم) و / أو

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

• إذا كنت تناولين من بهم قصور الغدة الدرقية، لأن الحاجة للفيتامين (d) قد تختلف خالل فترات الحساسية الطبيعية للفيتامين (d).

في هذه الحالة، يظهر أعراض الجرعة الزائدة المزمن، مشتقات الفيتامين (d) تكون موجودة في هذه الحالات.

• إذا كان لديك استعداد لتكون حساسات الكلى التي تحتوي على الكالسيوم.

• إذا كان لديك فرط للفيتامين (d).

**تحذيرات خاصة واحتياطات الاستعمال :**

• إذا كنت لديك اضطرابات في إفراز الكالسيوم والفوسيات في البول.

• إذا كنت تتعالمو بمشتقات البيزوديزاين (التي تستخدم لتحفيز إفراز البول).

• عند المرتضى المعدن لهم قد يتضررون لخطر زيادة الكالسيوم في الدم وزيادة الكالسيوم في البول.

• إذا كنت تناولين من مرض الساركوبد بالنظر إلى مخاطر تحول فيتامين (d) إلى مستقبلاته النشطة في هذه الحالة، فإنه من الضروري منع الكالسيوم في الدم و في

البول.

من الضروري مراعاة تأثير الدواء على عملية استقلاب الكالسيوم والفوسيات عند المرضى الذين يعانون من الفشل الكلوي.

يجب أن تؤخذ بعض الأعيار نسبة الفيتامين (d) عند استعمال الأدوية التي تحتوي على هذا الفيتامين.

إن الاستعمال الأضافي للفيتامين (d) أو الكالسيوم يجب أن يتم تحت إشراف طبي. في هذه الحالة، يجب فحص مستوى الكالسيوم في الدم والدماء

في حالة لغرنات طولية، و من أجل التحكم في مستويات الكالسيوم في الدم والبول ووظيفة الكلى، من المستحسن قيام الأ

هناك مرافق ذات أهمية خاصة عند دكير السن الذين يتلقون العلاج بواسطة الكليوكريوبسيدات الكلية (التي تستخدم لتحفيز وإفراز البول).

في حالة ظهور زيادة الكالسيوم الدم أو علامات الفشل الكلوي، ينبغي تحفيض الجرعة أو وقفها.

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

**مفاعلات الدواء :**

التفاعل مع الأدوية الأخرى :

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

MCC220MA118PE-02  
09.01.2020  
120x420-120x37:40gr-C5

### Notice :

#### Information de l'utilisateur

#### D-CURE FORTE 100.000 U.I.

solution buvable en ampoule, boîtes de 3.

Cholécalciférol (Vitamine D 3).

Veuillez 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. Information 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 cholécalciférol 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 la 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 sarcopathie compte tenu du risque accru de conversion de la vitamine D en son métabolite actif. Dans ce cas, il y a à surveiller la calcémie et la calciurie.

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

Si d'autres médicaments contenant de la vitamine D sont prescrits, la dose de vitamine D contenant de la vitamine D doit être prise en considération. L'administration supplémentaire de vitamine D ou de calcium ne peut se faire sans surveillance. Le 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 au moins une fois par mois.

Le traitement concomitant par glycosides cardiaques (utilisés pour traiter l'insuffisance cardiaque) peut entraîner une augmentation de la calcémie.

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

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

انتظر ب 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 أيضًا على أي أعراض جانبية غير مذكورة في هذه النشرة. انتظر القسم 4.

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

1- ما هو سيفاسفون<sup>(٢)</sup> أقراص ملمسية، وما هي دواعي الاستعمال؟

2- ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استخدام سيفاسفون<sup>(٢)</sup> أقراص ملمسية؟

3- كيف يستعمل سيفاسفون<sup>(٢)</sup> أقراص ملمسية؟

4- ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

5- كيف يحفظ سيفاسفون<sup>(٢)</sup> أقراص ملمسية؟

6- معلومات إضافية

7- ملخص المحتوى

8- ملخص المحتوى

9- ملخص المحتوى

10- ملخص المحتوى

11- ملخص المحتوى

12- ملخص المحتوى

13- ملخص المحتوى

14- ملخص المحتوى

15- ملخص المحتوى

16- ملخص المحتوى

17- ملخص المحتوى

#### 4- ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

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

في بعض الحالات يمكن أن تحدث الحساسية، سوف تعرف على علامات الحساسية:

عن طريق البثور / أو أحمر الجلد ، الحكة ، بسبب انتفاخ مفاجئ في الوجه والرقبة (وذمة

وعائية)،

والشعور بتعملك فجأة بسبب انخفاض ضغط الدم (عدمة عوارضة).

يمكن أن يحدث بتواء غير معروف.

طفح جلدي أحمر منتشر كبير مع كتل تحت الجلد وتشوه مخصوصي بالجسم عند بدء العلاج (بشرى طفيلي حاد عام).

إذا ظهرت لديك هذه الأعراض ، توقف عن استخدام هذا الدواء واتصل بطبيبك على الفور.

التبليغ عن الآثار الجانبية

يجب أن تبلغ الطبيب أو الصيدلي في حال حدوث أية تغير غير مفروغ فيها أو مزعجة لم تذكر في هذه النشرة.

هذا ينطبق أيضًا على أي آثار جانبية غير مذكورة في هذه النشرة، للبالغين من رسملة عن رد فعل سليمي أو لأي سؤال يتعذر على سراسل الدواء، يرجى إرسال بريد

الإلكتروني 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 سيفاسفون<sup>(٢)</sup> أقراص ملمسية؟

يجب المحافظة على الدواء بعيدًا عنتناوله ورمي الأطفال.

لا تستعمل الدواء بعد تاریخ انتهاء صلاحيته المبين على العلبة.

بدون شروط خاصة للحفظ.

إذا لزم الأمر، كن حذراً من بعض علامات واضحة التدهور

لا تخلص من الأدوية من خلال مياه «الصرف الصحي» أو القابضات المترابطة، أسلال الصيدلي

للتخلص من الأدوية التي لم تused تستخدم. ومن شأن هذه التدابير أن تساعد في حماية البيئة.

6- معلومات إضافية

لمواد الفعالة هي:

فلوروغليسينول ممهي 80.00 ملخ

كمية تعادل من فلوروغليسينول عديم الماء 62.233 ملخ

ثلاثي مثيل فلوروغليسينول 80.00 ملخ

كمية تعادل من فلور غليسين

اللوكوتات الأخرى هي: لاكتوز أحادي التمبه، سكاروز، أسيتات بوليبيتيلين، نشاء القمح، حامض ستياريك، ستيرات المغفريزوم.

التبليغ

أسيتات بوليبيتيلين، صمغ عربى، تالك، سكاروز، جيلاتين، ثانى أوكسيد النيتان (E171)، إريثروسين (E127)، شمع الفراولة.

ما هو سيفاسفون<sup>(٢)</sup> أقراص ملمسية و محتوى الخليبة الخارجية؟

أقراص ملمسية، علبة تحتوي على 30 قرصا.

تاريخ النشرة: يونيو 2021

مصنوع و موزع من قبل زينيث فارما

6. المنظمة الصناعية تأسيساً لإنزاك أكدادير

Acino France SAS

بفرنك من الصيدلي المنسّق

الدكتور M. البومهادي الصيدلي المنسّق

#### سياسفون<sup>(٢)</sup> أقراص ملمسية مع المواد الغذائية والمشروبات

بدون الجل والرطوبة

إذا كنت حاصلًا أو ترمي أو تؤدي أثلك حامل أو تقطن لحمل استثنائي طيب أو الصيدلي قبل تناول هذا الدواء.

العمل

لأنه ينعي استخدام هذا الدواء خلال فترة الحمل الإلvature المرضية.

الرطوبة

يجب لا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الرطوبة.

سيادة العبريات واستعمال الآلات

سياسفون<sup>(٢)</sup> ليس له تأثير أو ثانية ضئيل على القدرة على القيادة واستخدام الآلات.

يحتوي سيفاسفون<sup>(٢)</sup> على الالاكتوز والسكروز وتشا

القصم

إذا أخرب طبيبك أن لديك عدم تحمل لسكرات

عنيفة، فاضل طبيبك قبل تناول هذا الدواء.

يحتوي سيفاسفون<sup>(٢)</sup> على نسبة منخفضة جداً

من الغلوتين (من نشا القمح)، يعتبر «خالي من

مشاكل مع مرض الاضطرابات الهضمية (مرض

سيلايك)، لا يحتوى الفرسن الواحد على أكثر من

2.4 ملغم غرام من الغلوتين. إذا كنت تعاني من

الحساسية (مرض سيلياك) فلا يجب تناول هذا

الدواء.

3- كيف يستعمل سيفاسفون<sup>(٢)</sup> أقراص ملمسية؟

احرص دائمًا على تناول هذا الدواء تمامًا كما هو

موصوف في هذه النشرة أو كما أخرب طبيبك أو

الصيدلي، استشر طبيبك أو الصيدلي إذا كان لديك

شك.

سياسفون<sup>(٢)</sup> هو علاج عرضي، مدة العلاج تتفتقر

ببعض دواعي العلاج، إذا استمرت الأعراض،

استشر طبيبك.

الجرعة

لدى البالغين: تناول قرصين في كل جرعة، ثلاثة مرات في اليوم.

مع فارق ساعتين بين الجرعات، لا تتجاوز 24 ساعة.

يمكن للأقراص أن تحمل العلاج عن طريق

المفتون، بجرعة قصوى تبلغ 6 أقراص لكل

ساعة.

الاستعمال لدى الأطفال

الأقراص غير مناسبة للأطفال دون سن 6 سنوات.

لدى الأطفال فوق 6 سنوات: قرص واحد في كل

الأذن ساعتين بين كل جرعة، لا تتجاوز قرصين

خلال 24 ساعة.

كيفية الاستعمال:

عن طريق الفم.

يجب ابتلاع الأقراص مع كوب من الماء.

إذا كانت لديك أستلة حول اسماك المكونات المذكورة في هذه الدواء،

تحمّل يسان ذلك إلى الطبيب أو الصيدلي.

إذا تناولت سيفاسفون<sup>(٢)</sup> أقراص ملمسية أكثر من

اللازم: استشر على الفور الطبيب أو الصيدلي.

إذا لم يستطع تناول سيفاسفون<sup>(٢)</sup> أقراص ملمسية

لا تتناول جرعة مضاعفة من أجل تجنب تعيق

الجرعة التي نسبت تناولها.

إذا توقفت عن تناول سيفاسفون<sup>(٢)</sup> أقراص ملمسية

بدون

الدواء الأخرى و سيفاسفون<sup>(٢)</sup> أقراص ملمسية.

أخير الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أي دواء آخر.

تناولت مؤخرًا و/أو يمكنك أن تتناول أي دواء آخر.

# Spasfon® 80 mg Comprimé enrobé

Phloroglucinol/Triméthylphloroglucinol



Veuillez  
avant  
car  
impo  
Vous  
médi

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.

27.50

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 sucre, 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'entrainer 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

#### Chez l'adulte :

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 oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre SPASFON®, comprimé enrobé Sans objet.

## 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 spastiques 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 sucre, 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

Adresssez-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, avec 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,

peut-être être enceinte ou planifiez le, demandez conseil à votre pharmacien avant de prendre ce t.

ce médicament, ne doit être cours de la grossesse que si

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

Une fréquence indéterminée peut survenir :

• une éruption étendue squameuse rouge avec des masses sous la peau et des cloques accompagnée de fièvre à l'instarisation du traitement (pustulose exanthématische 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'égoût » 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 dihydrate 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 contiennent l'emballage extérieur ?

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

Date de la notice : Novembre 2021

Fabriqué et distribué par ZENITHPHARMA 96, Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir Maroc

Sous licence Acino France SAS

Dr M.E.L BOUHMADI

Pharmacien Responsable

# Spasfon® 80 mg Comprimé enrobé

Phloroglucinol/Triméthylphloroglucinol



Veuillez  
avant  
car  
impo  
Vous  
médi

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.

27.50

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 sucre, 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'entrainer 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

#### Chez l'adulte :

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 oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre SPASFON®, comprimé enrobé Sans objet.

## 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 spastiques 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 sucre, 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

Adresssez-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, avec 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,

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

Une fréquence indéterminée peut survenir :

- une éruption étendue squameuse rouge avec des masses sous la peau et des cloques accompagnée de fièvre à l'instarisation du traitement (pustulose exanthématische 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'égoût » 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 dihydrate 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 contiennent l'emballage extérieur ?

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

Date de la notice : Novembre 2021

Fabriqué et distribué par ZENITHPHARMA 96, Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir Maroc

Sous licence Acino France SAS

Dr M.E.L BOUHMADI

Pharmacien Responsable