

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- ☐ 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



Déclaration de Maladie
N° P19-0036900

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 9602 Société : RAM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : MERMER LAHCEN
Date de naissance :
Adresse : ITISSALIM IM ESTOUVESTEN N°4
CD CASA
Tél. : 0644201111 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 06/02/2024
Nom et prénom du malade : MERMER LAHCEN - Age :
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : diabétique + prostate rhumatis
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 : Le :
Signature de l'adhérent(e) : ACCUEIL

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
-----------------	-------------------	-----------------------	---------------------------------	--

06/02/24	C1		15000	
----------	----	--	-------	--

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
--	------	-----------------------

	06/02/24	2710,60
--	----------	---------

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

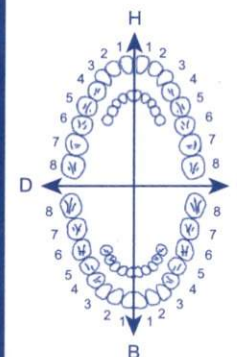
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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
----------------	------------------	-------------



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

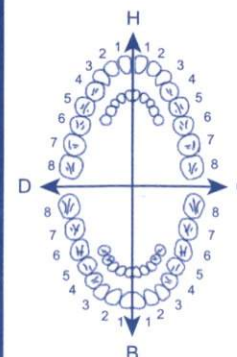
(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Najia ROCHD

**Médecin Expert Assermenté
Près des Tribunaux**

Médecine Générale
Echographie Générale
Diététique Médicale
Diabétologie



الدكتورة نجية رشاد

خبيرة محلفة لدى المحاكم
الطب العام
الفحص بالصدى
الحمية الطبية
داء السكري

Casablanca, le : 26.02.2024 : الدار البيضاء في

390,00x2 NERDER LAHCEN.

- GALVUS 500g - 1 cp/j x 3 Lns.

147,60x3

- Flotrac 100g - 1 cp/j x 3 Lns.

153,30x6

- Percutan 1600g - 1 gol x 2 j x 3 Lns.

139,00x3 - dona 1500g - 1 cp/j x 3 Lns.

75,50x2

- Bispirazide - 1 cp x 3 j x 10 j

T: 2710.60

PHARMACIE OCIAJIA S.A.R.L.
146-148 Avenue N°1 Bloc 26
CD Casablanca
ICE: 003105535000005
INPE: 002045947

Docteur Najia ROCHD
Médecine Générale
Bd. 10 Mars Bloc 12 N°21
Sidi Othmane Casablanca

Bd. 10 Mars, Bloc 12 N° 21, Sidi Othmane - Casablanca - Tél. 0522 29 19 37
شارع 10 مارس, بلوك 12, رقم 21, سيدي عثمان - الدار البيضاء, الهاتف: 0522 29 19 37

NOVARTIS

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

Galvus® 50 mg

Comprimé. Boîte de 60
Vildagliptine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que Galvus et dans quel cas est-il utilisé

Galvus est un médicament indiqué dans le traitement du diabète de type 2 (diabète sucré). Il est prescrit lorsque la maladie ne peut pas être traitée uniquement par un régime et de l'activité physique. Il contient le principe actif vildagliptine qui a pour propriété d'abaisser la glycémie (taux de sucre dans le sang).

Dans le diabète de type 2, votre corps ne produit pas assez d'insuline et/ou trop de glucagon. De plus, l'effet de l'insuline produite par votre organisme peut être altéré.



6118001031030

Galvus® 50 mg

Boîte de 60 comprimés.

PPV : 390 DH

EXP

LOT

MFD

06 2026
B9034P
07 23

NOTICÉ : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

Galvus® 50 mg

Comprimé. Boîte de 60

Vildagliptine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que Galvus et dans quel cas est-il utilisé ?
Galvus est un médicament indiqué dans le traitement du diabète de type 2 (diabète sucré). Il est prescrit lorsque la maladie ne peut pas être traitée de manière suffisamment efficace par un régime seul et de l'activité physique. Il contient le principe actif vildagliptine, qui a pour propriété d'abaisser la glycémie (taux de sucre dans le sang).

Dans le diabète de type 2, votre corps ne produit pas assez d'insuline et/ou trop de glucagon. De plus, l'effet de l'insuline produite est altéré.



6118001031030

Galvus® 50 mg

Boîte de 60 comprimés.

PPV : 390 / H

EXP
LOT
MFD

09 2025
B8752X
10 22

FLOTRAL® 10 mg

(Afluzosine), Comprimés à libération prolongée

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

- Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
3. COMMENT PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

FLOTRAL® contient de l'afluzosine qui appartient à la classe des alphabloquants. Ces médicaments agissent sur le système génito-urinaire et hormones sexuelles.

FLOTRAL® est indiqué dans le :

- Traitement des symptômes fonctionnels de l'hypertrophie bénigne de la prostate.
- Traitement adjuvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?

Ne prenez jamais FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'afluzosine et/ou à l'un des autres composants.
- Hypotension orthostatique.
- Insuffisance hépatique.
- Insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 30 ml/min).
- Si vous prenez certains médicaments utilisés dans le traitement du VIH (par exemple : inhibiteur de protéases associé au ritonavir ou au cobicistat), ou utilisés dans le traitement de l'hépatite C (par exemple le télaprévir ou le bocéprévir), ou utilisés dans le traitement de certaines infections fongiques (par exemple kétoconazole, itraconazole, posaconazole), ou utilisés dans certaines infections bactériennes (par exemple : clarithromycine, érythromycine, tétracycline) voir rubrique « Prise ou utilisation d'autres médicaments ».

Faites attention avec FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée :

Mises en garde et précautions d'emploi

Avant de commencer le traitement : prévenez votre médecin si vous avez une maladie du cœur (en particulier si vous souffrez d'angine de poitrine, d'insuffisance cardiaque aigüe, de troubles du rythme cardiaque) ou si vous avez déjà eu une baisse importante de la pression artérielle avec un autre médicament de la même famille que FLOTRAL® (alphabloquants).

Pendant le traitement

Une hypotension orthostatique peut apparaître dans les heures qui suivent la prise du médicament, éventuellement accompagnée de symptômes (sensations vertigineuses, fatigue, sueurs).

Dans ce cas, le patient devra être maintenu en position allongée jusqu'à ce que les symptômes aient complètement disparu.

Ces phénomènes sont habituellement transitoires, et disparaissent rapidement et sans conséquence.

Traitement adjuvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate :

Le traitement est administré pendant 3 à 4 jours dont 2 à 3 jours lors de la mise sous cathéter et 1 jour après le retrait de celui-ci.

Mode d'administration

Voie orale.

Le comprimé doit être avalé entier avec un verre d'eau et pris immédiatement après le repas du soir.

Les comprimés ne doivent pas être croqués, mâchés, écrasés ou broyés en poudre. Ces actions peuvent conduire à une libération et à une absorption inappropriée du médicament et, en conséquence, à des effets indésirables pouvant être précoces.

Durée de traitement

SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DU MEDECIN.

Si vous avez pris plus de FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

En cas de surdosage, le malade sera hospitalisé et maintenu en position allongée. Un traitement classique de l'hypotension sera institué.

Du fait de sa fixation protéique élevée, l'afluzosine est difficilement dialysable.

Si vous oubliez de prendre FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée :

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Fréquentement :

- Etourdissements, sensations vertigineuses, malaise, maux de tête;
- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhée;
- Sensation de chaleur;
- Vertiges, somnolence;
- Chute de la pression artérielle à la position couchée à la position debout;
- Accélération du rythme cardiaque;
- Diarrhée;
- Bouche sèche;
- Nez bouché ou saignement;
- Eruptions de boutons;
- Œdèmes, douleurs;
- Rougeurs du visage.

Très rarement :

- Angine de poitrine chez les patients atteints de troubles coronariens (voir rubrique « Mises en garde et précautions d'emploi »);
- Urticaire, prurit;
- Douleur du cou, douleur en danger.

Fréquence

- Maladies de la prostate : obstruction de l'urètre, hématurie, infection urinaire, impuissance, érection douloureuse et prolongée;
- Puncture fœtale lors d'une ponction de la prostate (voir rubrique « Contre-indications »).

GTIN: 16118001300157

Lot No: PTD2863B

EXP.: 05/2024

S.N.: E9SB4KW8WHY



PPV:147 DH 60



FLOTRAL® 10 mg

(Afluzosine), Comprimés à libération prolongée

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

- Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
 - Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
3. COMMENT PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

FLOTRAL® contient de l'afluzosine qui appartient à la classe des alphabloquants. Ces médicaments agissent sur le système génito-urinaire et hormones sexuelles.

FLOTRAL® est indiqué dans le :

- Traitement des symptômes fonctionnels de l'hypertrophie bénigne de la prostate.
- Traitement adjuvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?

Ne prenez jamais FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'afluzosine et/ou à l'un des autres composants.
- Hypotension orthostatique.
- Insuffisance hépatique.
- Insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 30 ml/min).
- Si vous prenez certains médicaments utilisés dans le traitement du VIH (par exemple : inhibiteur de protéases associé au ritonavir ou au cobicistat), ou utilisés dans le traitement de l'hépatite C (par exemple le télaprévir ou le bocéprévir), ou utilisés dans le traitement de certaines infections fongiques (par exemple kétoconazole, itraconazole, posaconazole), ou utilisés dans certaines infections bactériennes (par exemple : clarithromycine, érythromycine, télicyclomycine) voir rubrique « Prise ou utilisation d'autres médicaments ».

Faites attention avec FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée :

Mises en garde et précautions d'emploi

Avant de commencer le traitement : prévenez votre médecin si vous avez une maladie du cœur (en particulier si vous souffrez d'angine de poitrine, d'insuffisance cardiaque aigüe, de troubles du rythme cardiaque) ou si vous avez déjà eu une baisse importante de la pression artérielle avec un autre médicament de la même famille que FLOTRAL® (alphabloquants).

Pendant le traitement

Une hypotension orthostatique peut apparaître dans les heures qui suivent la prise du médicament, éventuellement accompagnée de symptômes (sensations vertigineuses, fatigue, sueurs).

Dans ce cas, le patient devra être maintenu en position allongée jusqu'à ce que les symptômes aient complètement disparu.

Ces phénomènes sont habituellement transitoires, et disparaissent rapidement et sans conséquence.

Traitement adjuvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate :

Le traitement est administré pendant 3 à 4 jours dont 2 à 3 jours lors de la mise sous cathéter et 1 jour après le retrait de celui-ci.

Mode d'administration

Voie orale.

Le comprimé doit être avalé entier avec un verre d'eau et pris immédiatement après le repas du soir.

Les comprimés ne doivent pas être croqués, mâchés, écrasés ou broyés en poudre. Ces actions peuvent conduire à une libération et à une absorption inappropriée du médicament et, en conséquence, à des effets indésirables pouvant être précoces.

Durée de traitement

SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DU MEDECIN.

Si vous avez pris plus de FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

En cas de surdosage, le malade sera hospitalisé et maintenu en position allongée. Un traitement classique de l'hypotension sera institué.

Du fait de sa fixation protéique élevée, l'afluzosine est difficilement dialysable.

Si vous oubliez de prendre FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée :

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Fréquentement :

- Etourdissements, sensations vertigineuses, malaise, maux de tête;
- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhée;
- Sensation de chaleur;
- Vertiges, somnolence;
- Chute de la pression artérielle à la position couchée à la position debout;
- Accélération du rythme cardiaque;
- Diarrhée;
- Bouche sèche;
- Nez bouché ou saignement;
- Eruptions de boutons;
- Œdèmes, douleurs;
- Rougeurs du visage.

Très rarement :

- Angine de poitrine chez les patients atteints de maladies coronariennes (voir rubrique « Précautions d'emploi »);
- Urticaire, éruption cutanée;
- Douleur du cou, douleur en danger.

Fréquence

- Maladies cardiovasculaires : l'obstruction à l'artère.
- Erection douloureuse et prolongée;
- Puncture flegmeuse lors d'une opération de la prostate (voir rubrique « Précautions d'emploi »).

GTIN: 16118001300157

Lot No: PTD2863B

EXP.: 05/2024

S.N.: E9SB4KW8WHY



PPV:147 DH 60



FLOTRAL® 10 mg

(Afluzosine), Comprimés à libération prolongée

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

- Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
 - Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
3. COMMENT PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

FLOTRAL® contient de l'afluzosine qui appartient à la classe des alphabloquants. Ces médicaments agissent sur le système génito-urinaire et hormones sexuelles.

FLOTRAL® est indiqué dans le :

- Traitement des symptômes fonctionnels de l'hypertrophie bénigne de la prostate.
- Traitement adjuvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?

Ne prenez jamais FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'afluzosine et/ou à l'un des autres composants.
- Hypotension orthostatique.
- Insuffisance hépatique.
- Insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 30 ml/min).
- Si vous prenez certains médicaments utilisés dans le traitement du VIH (par exemple : inhibiteur de protéases associé au ritonavir ou au cobicistat), ou utilisés dans le traitement de l'hépatite C (par exemple le télaprévir ou le bocéprévir), ou utilisés dans le traitement de certaines infections fongiques (par exemple kétoconazole, itraconazole, posaconazole), ou utilisés dans certaines infections bactériennes (par exemple : clarithromycine, érythromycine, télicyclomycine) voir rubrique « Prise ou utilisation d'autres médicaments ».

Faites attention avec FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée :

Mises en garde et précautions d'emploi

Avant de commencer le traitement : prévenez votre médecin si vous avez une maladie du cœur (en particulier si vous souffrez d'angine de poitrine, d'insuffisance cardiaque aigüe, de troubles du rythme cardiaque) ou si vous avez déjà eu une baisse importante de la pression artérielle avec un autre médicament de la même famille que FLOTRAL® (alphabloquants).

Pendant le traitement

Une hypotension orthostatique peut apparaître dans les heures qui suivent la prise du médicament, éventuellement accompagnée de symptômes (sensations vertigineuses, fatigue, sueurs).

Dans ce cas, le patient devra être maintenu en position allongée jusqu'à ce que les symptômes aient complètement disparu.

Ces phénomènes sont habituellement transitoires, et disparaissent rapidement et sans conséquence.

Traitement adjuvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate :

Le traitement est administré pendant 3 à 4 jours dont 2 à 3 jours lors de la mise sous cathéter et 1 jour après le retrait de celui-ci.

Mode d'administration

Voie orale.

Le comprimé doit être avalé entier avec un verre d'eau et pris immédiatement après le repas du soir.

Les comprimés ne doivent pas être croqués, mâchés, écrasés ou broyés en poudre. Ces actions peuvent conduire à une libération et à une absorption inappropriée du médicament et, en conséquence, à des effets indésirables pouvant être précoces.

Durée de traitement

SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DU MEDECIN.

Si vous avez pris plus de FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

En cas de surdosage, le malade sera hospitalisé et maintenu en position allongée. Un traitement classique de l'hypotension sera institué.

Du fait de sa fixation protéique élevée, l'afluzosine est difficilement dialysable.

Si vous oubliez de prendre FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée :

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Fréquentement :

- Etourdissements, sensations vertigineuses, malaise, maux de tête;
- Troubles digestifs; ventre;
- Sensation de Peu fréquemment :
- Vertiges, sensations brutales;
- Chute de la pression artérielle à la position couchée à la position debout;
- Accélération du rythme cardiaque;
- Diarrhée;
- Bouche sèche;
- Nez bouché ou saignement;
- Eruptions de boutons;
- Œdèmes, douleurs;
- Rougeurs du visage.

Tres rarement :

- Angine de poitrine chez les patients atteints de troubles coronariens (voir rubrique « Mises en garde et précautions d'emploi »);
- Urticaire, éruption cutanée, du cou, du visage, en danger.

Fréquence :

- Maladies urologiques : l'obstruction à l'intérieur.
- Erection douloureuse et prolongée;
- Puncture flegmeuse lors d'une opération de la prostate (voir rubrique « Mises en garde et précautions d'emploi »).

GTIN: 16118001300157

Lot No: PTD2863B

EXP.: 05/2024

S.N.: E9SB4KW8WHY



PPV:147 DH 60



BISPIRAZOLE

Spiramycine 1,5 MUI - Métronidazole 250 mg

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

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

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

COMPOSITION :

Spiramycine.....	1,5 MUI
Métronidazole	250 mg
Excipients Q.S.P.	1 comprimé pelliculé

FORME PHARMACEUTIQUE :

Comprimé pelliculé, boîte de 15.

Liste I (tableau A).

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient deux antibiotiques : la spiramycine de la famille des macrolides, et le métronidazole de la famille des imidazolés.

- Il est utilisé dans le traitement curatif et préventif des infections de la bouche et des dents notamment, abcès dentaires, phlegmons, gingivites, stomatites, infections des glandes salivaires, complications infectieuses locales pouvant survenir après une chirurgie odontostomatologique.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'allergie aux imidazolés et/ou aux macrolides
- de traitement par le disulfirame
- d'intolérance au gluten
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS

- Mises en garde

- Interrompre le traitement en cas d'at
- Tenir compte du risque d'aggravation atteints d'affections neurologiques cent évolutives.
- Eviter les boissons alcoolisées pendant le
- Possibilité de réactions allergiques.
- Ne pas associer au disulfirame et à certain

75,50

PRV 75DH50
PER 04/25
L01 M1183



BISPIRAZOLE

Spiramycine 1,5 MUI - Métronidazole 250 mg

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

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

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

COMPOSITION :

Spiramycine.....	1,5 MUI
Métronidazole	250 mg
Excipients Q.S.P.	1 comprimé pelliculé

FORME PHARMACEUTIQUE :

Comprimé pelliculé, boîte de 15.

Liste I (tableau A).

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient deux antibiotiques : la spiramycine de la famille des macrolides, et le métronidazole de la famille des imidazolés.

- Il est utilisé dans le traitement curatif et préventif des infections de la bouche et des dents notamment, abcès dentaires, phlegmons, gingivites, stomatites, infections des glandes salivaires, complications infectieuses locales pouvant survenir après une chirurgie odontostomatologique.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'allergie aux imidazolés et/ou aux macrolides
- de traitement par le disulfirame
- d'intolérance au gluten
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS

- Mises en garde

- Interrompre le traitement en cas d'at
- Tenir compte du risque d'aggravation atteints d'affections neurologiques cent évolutives.
- Eviter les boissons alcoolisées pendant le
- Possibilité de réactions allergiques.
- Ne pas associer au disulfirame et à certain

75,50

PRV 75DH50
PER 04/25
L01 M11B3



Permixon 160 mg

GÉLULE

Extrait lipido-stérolique de Serenoa repens

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

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

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?
3. COMMENT PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER PERMIXON 160 mg, gélule ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AUTRES MEDICAMENTS UTILISÉS DANS L'HYPERTROPHIE BENIGNE DE LA PROSTATE.
Ce médicament est préconisé dans le traitement de certains troubles de la miction (émission d'urine) liés à l'hypertrophie (augmentation de volume) de la prostate.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?

Ne prenez jamais PERMIXON 160 mg, gélule dans le cas suivant :

- Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

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

Faites attention avec PERMIXON 160 mg, gélule : Mises en garde

La prise de ce médicament à jeun peut être la cause de nausées.

L'utilisation de ce médicament ne doit pas dispenser d'une surveillance régulière de la prostate chez votre médecin. PERMIXON 160 mg, gélule ne peut se substituer à l'acte chirurgical lorsque celui-ci est indispensable.
NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

Précautions d'emploi

La prise de ce médicament à jeun peut parfois être la cause de nausées.
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

153130

PP 155-1100

25112 07/25



بيرميكسون 160 ملغ

كبسولة

مستخلص شحم ستيروليك سيرينوا ريبينس

يرجى الاطلاع بحرص على كامل هذه النشرة قبل تناول هذا الدواء إنها تضم معلومات هامة من أجل علاجك. إذا كانت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

- احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى إعادة قراءتها من جديد.
- إذا احتجت إلى المزيد من المعلومات والنصائح، اقصد الصيدلي.
- إذا تفاقم الأعراض أو استمرت، استشر الطبيب.
- إذا لاحظت تأثيرات غير مرغوب فيها لم تذكر في هذه النشرة، أو إذا شعرت إحدى التأثيرات المذكورة تشكل خطراً، أخبر الطبيب أو الصيدلي عن ذلك.

في هذه النشرة:

1. ما هو بيرميكسون 160 ملغ، كبسولة وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول بيرميكسون 160 ملغ، كبسولة؟
3. كيف يجب تناول بيرميكسون 160 ملغ، كبسولة؟
4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟
5. كيف يجب حفظ بيرميكسون 160 ملغ، كبسولة؟
6. معلومات إضافية

1. ما هو بيرميكسون 160 ملغ، كبسولة وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟

أدوية أخرى تستعمل في التضخم الحמיד للبروستات يوصى هذا الدواء في علاج بعض اضطرابات التبول (خروج البول) المرتبطة بتضخم (زيادة حجم) البروستات.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول بيرميكسون 160 ملغ، كبسولة؟

لا تتناول أبداً بيرميكسون 160 ملغ، كبسولة، في الحالة التالية:

• سوابق الحساسية لأحد مكونات هذه الكبسولة.

في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي.

يجب الإنتباه أثناء تناول بيرميكسون 160 ملغ، كبسولة:

تحذيرات خاصة:

قد يتسبب تناول هذا الدواء على الريق في الغثيان استعمال هذا الدواء لا يغطي عن المراقبة المنتظمة للبروستات لدى الطبيب. بيرميكسون 160 ملغ، كبسولة ليس بديلاً عن الجراحة عندما تصبح ضرورية.

لا يترك الدواء في متناول الأطفال.

احتياطات الاستعمال

قد يتسبب تناول هذا الدواء على الريق في الغثيان. في حالة الشك، فمن ضروري طلب استشارة الطبيب أو الصيدلي.

تناول أو استعمال أدوية أخرى

إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخراً دواء آخر، بما في ذلك دواء محصل عليه دون وصفة طبية، أخبر الطبيب أو الصيدلي.

الحمل والرضاعة

استشيري من الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

3. كيف يجب تناول بيرميكسون 160 ملغ، كبسولة؟

الجرعات

كبسولتان في اليوم.

تقيد بالوصفة الطبية.

كيفية الاستعمال

عبر الفم.

ينصح بتناول الكبسولات بكأس من الماء خلال الوجبات.

برميكسون 160 ملغ

كبسولة

مستخلص شحم ستيروليك سيرينوا ريبينس

يرجى الاطلاع بحرص على كامل هذه النشرة قبل تناول هذا الدواء. إنها تضم معلومات هامة من أجل علاجك. إذا كانت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

- احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى إعادة قراءتها من جديد.
- إذا احتجت إلى المزيد من المعلومات والنصائح، اقصد الصيدلي.
- إذا تفاقم الأعراض أو استمرت، استشر الطبيب.
- إذا لاحظت تأثيرات غير مرغوب فيها لم تذكر في هذه النشرة، أو إذا شعرت إحدى التأثيرات المذكورة تشكل خطراً، أخبر الطبيب أو الصيدلي عن ذلك.

في هذه النشرة:

تحذيرات خاصة:

قد يتسبب تناول هذا الدواء على الريق في الغثيان
إستعمال هذا الدواء لا يُغني عن المراقبة المنتظمة للبروستات
لدى الطبيب. برميكسون 160 ملغ، كبسولة ليس بديلاً عن
الجراحة عندما تصبح ضرورية.
لا يترك الدواء في متناول الأطفال.

احتياطات الاستعمال

قد يتسبب تناول هذا الدواء على الريق في الغثيان.
في حالة الشك، فمن ضروري طلب استشارة الطبيب أو
الصيدلي.

تناول أو إستعمال أدوية أخرى

إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخراً دواء آخر، بما في ذلك دواء
محصل عليه دون وصفة طبية، أخبر الطبيب أو الصيدلي.

الحمل والرضاعة

استشيري من الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

3. كيف يجب تناول برميكسون 160 ملغ، كبسولة؟

الجرعات

كبسولتان في اليوم.

تقيد بالوصفة الطبية.

كيفية الاستعمال

عبر الفم.

ينصح بتناول الكبسولات بكأس من الماء خلال الوجبات.

1. ما هو برميكسون 160 ملغ، كبسولة وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول برميكسون 160 ملغ، كبسولة؟

3. كيف يجب تناول برميكسون 160 ملغ، كبسولة؟

4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟

5. كيف يجب حفظ برميكسون 160 ملغ، كبسولة؟

6. معلومات إضافية

1. ما هو برميكسون 160 ملغ، كبسولة وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟

أدوية أخرى تستعمل في التضخم الحميد للبروستات

يوصى هذا الدواء في علاج بعض اضطرابات التبول (خروج البول)

المرتبطة بتضخم (زيادة حجم) البروستات.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول برميكسون 160 ملغ، كبسولة؟

لا تتناول أبداً برميكسون 160 ملغ، كبسولة، في الحالة التالية:

• سوابق الحساسية لأحد مكونات هذه الكبسولة.

في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي.

يجب الإنتباه أثناء تناول برميكسون 160 ملغ، كبسولة.

كبسولة.

Permixon 160 mg

GÉLULE

Extrait lipido-stérolique de *Serenoa repens*

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

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

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?
3. COMMENT PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER PERMIXON 160 mg, gélule ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AUTRES MEDICAMENTS UTILISÉS DANS L'HYPERTROPHIE BENIGNE DE LA PROSTATE.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de certains troubles de la miction (émission d'urine) liés à l'hypertrophie (augmentation de volume) de la prostate.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?

Ne prenez jamais PERMIXON 160 mg, gélule dans le cas suivant :

- Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

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

Faites attention avec PERMIXON 160 mg, gélule :

Mises en garde

La prise de ce médicament à jeun peut être la cause de nausées.

L'utilisation de ce médicament ne doit pas dispenser d'une surveillance régulière de la prostate chez votre médecin. PERMIXON 160 mg, gélule ne peut se substituer à l'acte chirurgical lorsque celui-ci est indispensable.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

Précautions d'emploi

La prise de ce médicament à jeun peut parfois être la cause de nausées.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

153,30

Permixon 160 mg

GÉLULE

Extrait lipido-stérolique de *Serenoa repens*

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

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

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?
3. COMMENT PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER PERMIXON 160 mg, gélule ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AUTRES MEDICAMENTS UTILISES DANS L'HYPERTROPHIE BENIGNE DE LA PROSTATE.
Ce médicament est préconisé dans le traitement de certains troubles de la miction (émission d'urine) liés à l'hypertrophie (augmentation de volume) de la prostate.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?

Ne prenez jamais PERMIXON 160 mg, gélule dans le cas suivant :

- Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

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

Faites attention avec PERMIXON 160 mg, gélule :

Mises en garde

La prise de ce médicament à jeun peut être la cause de nausées.

L'utilisation de ce médicament ne doit pas dispenser d'une surveillance régulière de la prostate chez votre médecin. PERMIXON 160 mg, gélule ne peut se substituer à l'acte chirurgical lorsque celui-ci est indispensable.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

Précautions d'emploi

La prise de ce médicament à jeun peut parfois être la cause de nausées.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

153,30

Permixon 160 mg

GÉLULE

Extrait lipido-stérolique de *Serenoa repens*

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

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

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?
3. COMMENT PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER PERMIXON 160 mg, gélule ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AUTRES MEDICAMENTS UTILISÉS DANS L'HYPERTROPHIE BENIGNE DE LA PROSTATE.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de certains troubles de la miction (émission d'urine) liés à l'hypertrophie (augmentation de volume) de la prostate.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?

Ne prenez jamais PERMIXON 160 mg, gélule dans le cas suivant :

- Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

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

Faites attention avec PERMIXON 160 mg, gélule :

Mises en garde

La prise de ce médicament à jeun peut être la cause de nausées.

L'utilisation de ce médicament ne doit pas dispenser d'une surveillance régulière de la prostate chez votre médecin. PERMIXON 160 mg, gélule ne peut se substituer à l'acte chirurgical lorsque celui-ci est indispensable.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

Précautions d'emploi

La prise de ce médicament à jeun peut parfois être la cause de nausées.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

153,30

Permixon 160 mg

GÉLULE

Extrait lipido-stérolique de *Serenoa repens*

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

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

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?
3. COMMENT PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER PERMIXON 160 mg, gélule ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AUTRES MEDICAMENTS UTILISÉS DANS L'HYPERTROPHIE BENIGNE DE LA PROSTATE.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de certains troubles de la miction (émission d'urine) liés à l'hypertrophie (augmentation de volume) de la prostate.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?

Ne prenez jamais PERMIXON 160 mg, gélule dans le cas suivant :

- Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

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

Faites attention avec PERMIXON 160 mg, gélule :

Mises en garde

La prise de ce médicament à jeun peut être la cause de nausées.

L'utilisation de ce médicament ne doit pas dispenser d'une surveillance régulière de la prostate chez votre médecin. PERMIXON 160 mg, gélule ne peut se substituer à l'acte chirurgical lorsque celui-ci est indispensable.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

Précautions d'emploi

La prise de ce médicament à jeun peut parfois être la cause de nausées.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

153,30

dona[®]

1500 mg

Sulfate de glucosamine

Poudre pour solution orale, boîte de 30 sachets

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 3- Comment prendre DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 6- Informations supplémentaires.

QU'EST-CE QUE DONA[®] 1500 mg, POUDRE POUR SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique :

DONA[®] 1500 mg contient de la glucosamine qui appartient au groupe de médicaments appelé autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux non stéroïdiens (Code ATC : M01AX05).

Indications thérapeutiques :

DONA[®] 1500 mg est utilisé pour le soulagement des symptômes de l'arthrose légère à modérée du genou, selon le diagnostic du médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DONA[®] 1500 mg, POUDRE POUR SOLUTION ORALE ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :
Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre - indications :

Ne prenez jamais DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale :

- Si vous êtes allergique à la glucosamine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux crustacés, car la substance active, la glucosamine, est extraite de ceux-ci.
- En cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire décelée à la naissance), en raison de la présence d'aspartame.

Si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus, ne prenez pas DONA[®] 1500 mg et parlez-en à votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale et si une des situations suivantes se présente :

- Un médecin doit être consulté pour écarter la présence d'une lésion articulaire pour laquelle il convient d'envisager un autre traitement.
- Si vous souffrez de diabète ou d'intolérance au glucose. Des contrôles plus fréquents de la glycémie peuvent être nécessaires lorsque vous commencez un traitement avec DONA[®] 1500 mg.
- Si vous souffrez d'un asthme. Lorsque vous commencez un traitement avec DONA[®], il est important de savoir que les symptômes peuvent s'aggraver.
- Si vous souffrez d'insuffisance rénale grave ou hépatique l'administration doit se faire sous surveillance médicale.
- Les patients présentant un taux de cholestérol sanguin élevé doivent consulter leur médecin ou leur pharmacien avant de prendre ce médicament.
- Si vous avez un facteur connu de risque de maladie cardiovasculaire (ex. hypertension, diabète, hypercholestérolémie ou consommation tabagique), une hypercholestérolémie anormale a été observée chez certains patients traités avec de la glucosamine.
- La prudence est conseillée dans le traitement des patients présentant une intolérance au glucose. Une surveillance plus étroite des taux de sucre dans le sang et, le cas échéant, des besoins en insuline peut être nécessaire chez les diabétiques au début du traitement et

Les patients doivent consulter un médecin si leurs symptômes se détériorent après le début du traitement à la glucosamine.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

DONA[®] 1500 mg ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans.

Mode d'administration

Voie orale.

Dissoudre le contenu dans un sachet par jour, dans un verre d'eau, de préférence au moment des repas.

Symptôme et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris de grandes quantités DONA[®] 1500 mg, vous devez consulter votre médecin ou un hôpital. Les signes et symptômes d'un surdosage par la glucosamine peuvent se traduire par un mal de tête, des vertiges, une confusion, des douleurs articulaires, des nausées, des vomissements, une diarrhée ou une constipation. Arrêtez la prise de glucosamine dès l'apparition de tels signes. Le traitement doit être symptomatique tel que le rétablissement de l'équilibre hydro-électrolytique.

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

Si vous oubliez de prendre DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre. S'il est presque l'heure de votre prise suivante, ne tenez pas compte de la dose oubliée et poursuivez le traitement par DONA[®] 1500 mg comme prévu.

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

Si vous arrêtez de prendre DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale :
Parlez-en à votre médecin si un changement dans votre traitement pourrait être envisagé.

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. Arrêtez ce médicament et contactez immédiatement votre médecin si vous ressentez les

les douleurs abdominales
la diarrhée.

Les effets indésirables
Fréquent (≥ 1/100 à

- Céphalée
- Somnolence
- Diarrhée
- Constipation
- Nausée/Maux de
- Flatulence
- Douleur abdominale
- Dyspnée

Lot N° : 2200768

EXP. 01-2025

PPV : 139,00 DH

dona[®]

1500 mg

Sulfate de glucosamine

Poudre pour solution orale, boîte de 30 sachets

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 3- Comment prendre DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 6- Informations supplémentaires.

QU'EST-CE QUE DONA[®] 1500 mg, POUDRE POUR SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique :

DONA[®] 1500 mg contient de la glucosamine qui appartient au groupe de médicaments appelé autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux non stéroïdiens (Code ATC : M01AX05).

Indications thérapeutiques :

DONA[®] 1500 mg est utilisé pour le soulagement des symptômes de l'arthrose légère à modérée du genou, selon le diagnostic du médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DONA[®] 1500 mg, POUDRE POUR SOLUTION ORALE ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :
Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre - indications :

Ne prenez jamais DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale :

- Si vous êtes allergique à la glucosamine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux crustacés, car la substance active, la glucosamine, est extraite de ceux-ci.
- En cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire décelée à la naissance), en raison de la présence d'aspartame.

Si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus, ne prenez pas DONA[®] 1500 mg et parlez-en à votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale et si une des situations suivantes se présente :

- Un médecin doit être consulté pour écarter la présence d'une lésion articulaire pour laquelle il convient d'envisager un autre traitement.
- Si vous souffrez de diabète ou d'intolérance au glucose. Des contrôles plus fréquents de la glycémie peuvent être nécessaires lorsque vous commencez un traitement avec DONA[®] 1500 mg.
- Si vous souffrez d'un asthme. Lorsque vous commencez un traitement avec DONA[®], il est important de savoir que les symptômes peuvent s'aggraver.
- Si vous souffrez d'insuffisance rénale grave ou hépatique l'administration doit se faire sous surveillance médicale.
- Les patients présentant un taux de cholestérol sanguin élevé doivent consulter leur médecin ou leur pharmacien avant de prendre ce médicament.
- Si vous avez un facteur connu de risque de maladie cardiovasculaire (ex. hypertension, diabète, hypercholestérolémie ou consommation tabagique), une hypercholestérolémie anormale a été observée chez certains patients traités avec de la glucosamine.
- La prudence est conseillée dans le traitement des patients présentant une intolérance au glucose. Une surveillance plus étroite des taux de sucre dans le sang et, le cas échéant, des besoins en insuline peut être nécessaire chez les diabétiques au début du traitement et

Les patients doivent consulter un médecin si leurs symptômes se détériorent après le début du traitement à la glucosamine.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

DONA[®] 1500 mg ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans.

Mode d'administration

Voie orale.

Dissoudre le contenu dans un sachet par jour, dans un verre d'eau, de préférence au moment des repas.

Symptôme et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris de grandes quantités DONA[®] 1500 mg, vous devez consulter votre médecin ou un hôpital. Les signes et symptômes d'un surdosage par la glucosamine peuvent se traduire par un mal de tête, des vertiges, une confusion, des douleurs articulaires, des nausées, des vomissements, une diarrhée ou une constipation. Arrêtez la prise de glucosamine dès l'apparition de tels signes. Le traitement doit être symptomatique tel que le rétablissement de l'équilibre hydro-électrolytique.

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

Si vous oubliez de prendre DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre. S'il est presque l'heure de votre prise suivante, ne tenez pas compte de la dose oubliée et poursuivez le traitement par DONA[®] 1500 mg comme prévu.

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

Si vous arrêtez de prendre DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale :
Parlez-en à votre médecin si un changement dans votre traitement pourrait être envisagé.

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. Arrêtez ce médicament et contactez immédiatement votre médecin si vous ressentez les

les douleurs abdominales
la diarrhée.

Les effets indésirables
Fréquent (≥ 1/100 à

- Céphalée
- Somnolence
- Diarrhée
- Constipation
- Nausée/Maux de
- Flatulence
- Douleur abdominale
- Dyspnée

Lot N° : 2200768

EXP. 01-2025

PPV : 139,00 DH

dona[®]

1500 mg

Sulfate de glucosamine

Poudre pour solution orale, boîte de 30 sachets

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 3- Comment prendre DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 6- Informations supplémentaires.

QU'EST-CE QUE DONA[®] 1500 mg, POUDRE POUR SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique :

DONA[®] 1500 mg contient de la glucosamine qui appartient au groupe de médicaments appelé autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux non stéroïdiens (Code ATC : M01AX05).

Indications thérapeutiques :

DONA[®] 1500 mg est utilisé pour le soulagement des symptômes de l'arthrose légère à modérée du genou, selon le diagnostic du médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DONA[®] 1500 mg, POUDRE POUR SOLUTION ORALE ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

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

Contre - indications :

Ne prenez jamais DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale :

- Si vous êtes allergique à la glucosamine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux crustacés, car la substance active, la glucosamine, est extraite de ceux-ci.
- En cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire décelée à la naissance), en raison de la présence d'aspartame.

Si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus, ne prenez pas DONA[®] 1500 mg et parlez-en à votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale et si une des situations suivantes se présente :

- Un médecin doit être consulté pour écarter la présence d'une lésion articulaire pour laquelle il convient d'envisager un autre traitement.
- Si vous souffrez de diabète ou d'intolérance au glucose. Des contrôles plus fréquents de la glycémie peuvent être nécessaires lorsque vous commencez un traitement avec DONA[®] 1500 mg.
- Si vous souffrez d'un asthme. Lorsque vous commencez un traitement avec DONA[®], il est important de savoir que les symptômes peuvent s'aggraver.
- Si vous souffrez d'insuffisance rénale grave ou hépatique l'administration doit se faire sous surveillance médicale.
- Les patients présentant un taux de cholestérol sanguin élevé doivent consulter leur médecin ou leur pharmacien avant de prendre ce médicament.
- Si vous avez un facteur connu de risque de maladie cardiovasculaire (ex. hypertension, diabète, hypercholestérolémie ou consommation tabagique), une hypercholestérolémie anormale a été observée chez certains patients traités avec de la glucosamine.
- La prudence est conseillée dans le traitement des patients présentant une intolérance au glucose. Une surveillance plus étroite des taux de sucre dans le sang et, le cas échéant, des besoins en insuline peut être nécessaire chez les diabétiques au début du traitement et

Les patients doivent consulter un médecin si leurs symptômes se détériorent après le début du traitement à la glucosamine.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

DONA[®] 1500 mg ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans.

Mode d'administration

Voie orale.

Dissoudre le contenu dans un sachet par jour, dans un verre d'eau, de préférence au moment des repas.

Symptôme et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris de grandes quantités DONA[®] 1500 mg, vous devez consulter votre médecin ou un hôpital. Les signes et symptômes d'un surdosage par la glucosamine peuvent se traduire par un mal de tête, des vertiges, une confusion, des douleurs articulaires, des nausées, des vomissements, une diarrhée ou une constipation. Arrêtez la prise de glucosamine dès l'apparition de tels signes. Le traitement doit être symptomatique tel que le rétablissement de l'équilibre hydro-électrolytique.

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

Si vous oubliez de prendre DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre. S'il est presque l'heure de votre prise suivante, ne tenez pas compte de la dose oubliée et poursuivez le traitement par DONA[®] 1500 mg comme prévu.

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

Si vous arrêtez de prendre DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale : Parlez-en à votre médecin si un changement dans votre traitement pourrait être envisagé.

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. Arrêtez ce médicament et contactez immédiatement votre médecin si vous ressentez les

les douleurs abdominales
la diarrhée.

Les effets indésirables
Fréquent (≥ 1/100 à

- Céphalée
- Somnolence
- Diarrhée
- Constipation
- Nausée/Maux de
- Flatulence
- Douleur abdominale
- Dyspnée

Lot N° : 2200768

EXP. : 01-2025

PPV : 139,00 DH