

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



Déclaration de Maladie

N° W21-825942

1.94923

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 8372

Société : RAM

☒ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : ATBIB Fouzia

Date de naissance : 03/01/1965

Adresse : 7 Rue NASSIR ADDINE Res AL Joumaira

INA App 17 5 etage NAAKIR

Tél : 0668 466040

Total des frais engagés : 1208,80

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin

CNR EL IBRAHIMI Mohamed
5 bis, Rue Ibnou Babik
Quartier Racine Maarif - Casablanca
Tél: 05 22 94 92 45 - Fax: 05 22 94 91 23

Date de consultation : 05/02/2024

Nom et prénom du malade : ATBIB FOUZIA

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Mf 8 ateen

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous (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) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

VOILET ADHESION

Adresses Mails utiles

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

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

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
05/02/2024	Orthodontie	3	300	Dr. EL IBRAHIMI Mohamed 5 bis, Rue Ibnou Babik Quartier Racine Maârif - Casablanca Tél: 05 22 94 92 46 - Fax: 05 22 94 91 23

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Dentiste	Date	Montant de la Facture
Mme. BENNIS Zineb PHARMACIE YACOUB EL MANSOUR 63 - 65 Bd. Yacoub El Mansour Tel.: 05 22 25 52 04 - Casablanca	05/02/2024	580,87
Mme. BENNIS Zineb PHARMACIE YACOUB EL MANSOUR 63 - 65 Bd. Yacoub El Mansour Tel.: 05 22 25 52 04 - Casablanca	05/02/2024	8910
Mme. BENNIS Zineb PHARMACIE YACOUB EL MANSOUR 63 - 65 Bd. Yacoub El Mansour Tel.: 05 22 25 52 04 - Casablanca	10/01/2024	238,90

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

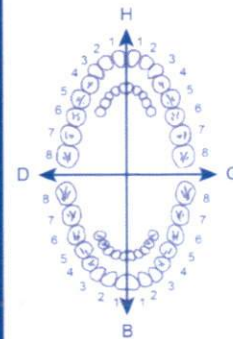
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

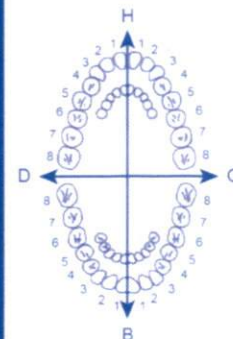
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.



O.D.F PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel. Thérapeutique. nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

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

Consultations :

Pneumophtisiologie
Allergologie - Asthme
Sommeil et ronflement
Sevrage tabagique
Réhabilitation respiratoire
Oncologie

Laboratoire de physiologie clinique

Pléthysmographie
Spiromtrie - Oscilling
Polysomnographie
Gaz du sang artériel
Epreuve d'effort cardio-respiratoire

**Endoscopie diagnostique
et interventionnelle**

Fibroscopie bronchique
Bronchoscopie rigide
Thoracoscopie

الڤكتور محمد البراهيمي

Dr. Mohammed EL IBRAHIMI
Pneumophtisiologue

الڤكتور ع. العربي

Dr. Arabi NACIRI
Professeur agrégé
Pneumophtisiologue

Casablanca le 10/02/2024

Madame ATBIB Fouzia



Mme. BENNIS Zineb
PHARMACIE YACOUB EL MANSOUR
63 - 65 Bd. Yacoub El Mansour
Tel. 0522 25 52 84 Casablanca

aclav 1 g: 1 sx2/j x 08j

febrex: 1 x3j

tossedyl 1 cas x2/j

Prendre rendez-vous sur : casasouffle@gmail.com

CMR EL IBRAHIMI Mohamed
5 bis, Rue Ibnou Babik
Quartier Racine Maarif - Casablanca
Tel.: 05 22 94 92 46 - Fax: 05 22 94 91 23

238,90

Consultations :

Pneumophtisiologie
Allergologie - Asthme
Sommeil et ronflement
Sevrage tabagique
Réhabilitation respiratoire
Oncologie

Laboratoire de physiologie clinique

Pléthysmographie
Spiromtrie - Oscilling
Polysomnographie
Gaz du sang artériel
Epreuve d'effort cardio-respiratoire

**Endoscopie diagnostique
et interventionnelle**

Fibroskopie bronchique
Bronchoscopie rigide
Thoracoscopie

الدكتور محمد البراهيمي

Dr. Mohammed EL IBRAHIMI
Pneumophtisiologue

الدكتور ع. العربي

Dr. Arabi NACIRI
Professeur agrégé
Pneumophtisiologue

Casablanca le 05/02/2024

Madame ATBIB Fouzia

69.50
Tossedyl : 1 cas x2/j

19.60
febrex: 1 sx3/j

Prendre rendez-vous sur : casasouffle@gmail.com

89.10
Mme. BENNIS Zineb
PHARMACIE YACOUB EL MANSOUR
63 - 65 Bd. Yacoub El Mansour
Tél. 0522 25 52 04 - Casablanca

CMR EL IBRAHIMI Mohamed
5/bis, Rue Ibnou Babik
Quartier Racine Maârif - Casablanca
Tél.: 05 22 94 92 46 - Fax: 05 22 94 91 23

Consultations :

Pneumophtisiologie
Allergologie - Asthme
Sommeil et ronflement
Sevrage tabagique
Réhabilitation respiratoire
Oncologie

Laboratoire de physiologie clinique

Pléthysmographie
Spiromtrie - Oscilling
Polysomnographie
Gaz du sang artériel
Epreuve d'effort cardio-respiratoire

**Endoscopie diagnostique
et interventionnelle**

Fibroskopie bronchique
Bronchoscopie rigide
Thoracoscope

الدكتور محمد البراهيمي

Dr. Mohammed EL IBRAHIMI
Pneumophtisiologue

الدكتور ع. الناصري

Dr. Arabi NACIRI
Professeur agrégé
Pneumophtisiologue

Casablanca le 05/02/2024

Madame ATBIB Fouzia

193.60+3
fosavance : 1/semaine x 03 mois

Prendre rendez-vous sur : casasouffle@gmail.com



580,80
Mme BENNIS Zineb
PHARMACIE YACCOUB EL MANSOUR
5 bis, rue Ibnou Babik - Casablanca
Tél.: 05 22 25 52 04

CMR EL IBRAHIMI Mohamed
5 bis, Rue Ibnou Babik
Quartier Racine Maârif - Casablanca
Tél.: 05 22 94 92 46 - Fax: 05 22 94 91 23

Enfant normorénal: la posologie usuelle est de 80 mg/kg/jour en trois prises, sans dépasser la posologie de 3g par jour.

Enfant insuffisant rénal (de plus de 30 mois) :

Aclav 100 mg/12.5 mg/ml enfant

Clairance de la créatinine	Schéma posologique
Supérieur à 30 ml / min	pas d'adaptation nécessaire
Entre 10 et 30 ml / min	15 mg/kg/prise au maximum 2 fois par jour
Inférieur à 10 ml / min	15 mg/kg/jour au maximum

Hémodialyse : 15 mg/kg/jour, et 15mg/kg supplémentaire pendant et après la dialyse

Nourrisson normorénal (moins de 30 mois) :

Aclav 100mg/12,5mg/ml nourrisson : 80 mg/kg/jour en 3 prises

MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale

Prendre le médicament de préférence au début des repas.

Pour les sachets : diluer le contenu du sachet dans un verre d'eau et agiter avant de boire.

Pour les suspensions reconstituées : l'administration se fait avec la seringue pour administration orale graduée en kg après agitation avant chaque utilisation.

MISES EN GARDE :

La survenue de toute manifestation allergique impose l'arrêt du traitement et la mise en place d'un traitement adapté

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Utiliser ce médicament avec précautions en cas d'insuffisance rénale ou d'atteinte hépatique.

Tenir compte de la teneur en potassium dans la ration journalière.

Tenir compte de la teneur en sodium chez les personnes suivant un régime hyposodé strict.

L'administration de fortes doses de bêta-lactamines chez l'insuffisant rénal ou chez les patients ayant eu par exemple des convulsions antérieurement, une épilepsie traitée ou des atteintes méningées, peut exceptionnellement entraîner des convulsions.

GROSSESSE / ALLAITEMENT :

Grossesse : l'utilisation de l'association amoxicilline-acide clavulanique ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

Allaitement : l'allaitement est possible en cas de prise de cet antibiotique. Toutefois, interrompre l'allaitement (ou le médicament) en cas de survenue de diarrhée, de candidose, ou d'éruption cutanée chez le nourrisson.

D'une façon générale il convient au cours de la grossesse ou de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.

EFFETS INDESIRABLES :

- Manifestations digestives : nausées, vomissements, possibilité de surinfections digestives à candida, diarrhée, selles molles, dyspepsie (digestion difficile), douleurs abdominales. Quelques cas de colite pseudomembraneuse ont été rapportés.
- Eruptions cutanées et maculopapuleuses d'origine allergique.
- Manifestations allergiques : urticaire, éosinophilie, oedème de Quincke, gêne respiratoire, exceptionnellement choc anaphylactique.
- D'autres manifestations ont été rapportées plus rarement :
 - des cas d'hépatite avec le plus souvent une jaunisse qui peut survenir pendant ou après l'arrêt du traitement
 - augmentations modérées et asymptomatiques des ASAT, ALAT ou phosphatases alcalines
 - néphrite interstitielle aiguë
 - leucopénies, thrombopénies et anémies réversibles

Signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout effet non souhaité et gênant qui ne serait pas mentionné dans cette notice

CONSERVATION :

- Sachets : à conserver à l'abri de l'humidité et à une température ne dépassant pas 25°C.

- Poudre pour suspension :

- Avant ouverture : le flacon est à conserver à une température inférieure à 25°C et à l'abri de l'humidité
- Après reconstitution et après chaque utilisation, conserver au réfrigérateur (entre +2°C et +8°C)
- Ne pas conserver la suspension reconstituée plus de 7 jours

Respecter les consignes de conservation.

Liste I

Ceci est un médicament

Ne pas laisser à la portée des enfants.

PHARMA 5
Laboratoires Pharma 5

21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc
Site de fabrication: Zone Industrielle Ouled Saleh - Bouskoura - Maroc
Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

LOT : 6536
PER : 08-25
P.P.V: 132DH00

ACLAV®

Amoxicilline + Acide clavulanique

COMPOSITION ET PRESENTATIONS :

COMPOSITION :	PRODUIT :	Aclav 1g/125mg -Boîte de 12 sachets -Boîte de 14 sachets -Boîte de 16 sachets -Boîte de 24 sachets	Aclav 500mg/62,5mg -Boîte de 12 sachets -Boîte de 16 sachets -Boîte de 24 sachets	Aclav Enfant 100mg/12,5mg/1ml Flacon de 60 ml	Aclav Nourrisson 100mg/12,5mg/1ml Flacon de 30 ml
Amoxicilline trihydratée : quantité correspondant à l'amoxicilline anhydre		1g	500 mg	6 g	3 g
Clavulanate de potassium : quantité correspondant à l'acide clavulanique		125 mg	62,5 mg	750 mg	375 mg
Excipients		q.s.p 1 sachet	q.s.p 1 sachet	q.s.p 10,30 g de poudre	q.s.p 5,15 g de poudre

PROPRIETES :

Antibiotiques antibactériens de la famille des bêta-lactamines, du groupe des aminopénicillines.

Aclav est une formulation associant l'amoxicilline et l'acide clavulanique puissant inhibiteur de bêta-lactamases.

INDICATIONS :

Elles sont limitées aux infections dues aux germes reconnus sensibles, notamment dans :

- Les otites moyennes aiguës, otites récidivantes.
- Les sinusites maxillaires aiguës et autres formes de sinusites.
- Les angines récidivantes, amygdalites chroniques.
- Les surinfections de bronchites aiguës du patient à risque.
- Les exacerbations de bronchopneumopathies chroniques.
- Les pneumopathies aiguës du patient à risque.
- Les cystites aiguës récidivantes, cystites non compliquées de la femme et pyélonéphrites aiguës non compliquées dues à des germes sensibles.
- Les infections gynécologiques hautes, en association à un autre antibiotique actif sur les chlamydiae.
- Les parodontites.
- Les infections stomatologiques sévères : abcès, phlegmons, cellulites.
- Traitement de relais de la voie injectable.
- Infections respiratoires basses chez le nourrisson et l'enfant de moins de 5 ans.
- Infections urinaires chez le nourrisson.

CONTRE INDICATIONS :

-Absolues :

- Allergie aux antibiotiques du groupe des bêta-lactamines (pénicillines, céphalosporines)
- Mononucléose infectieuse.
- Antécédent d'atteinte hépatique liée à l'association amoxicilline -acide clavulanique.
- Phénylcétonurie (en raison de la présence de l'aspartame)

-Relatives :

Le méthotrexate

POSOLOGIE :

Les Posologies sont exprimées en Amoxicilline

Adulte normorénal (poids ≥ 40 kg)

2 à 3g/jour en 2 à 3 prises selon la prescription médicale et l'infection concernée.

Adulte insuffisant rénal (poids ≥ 40 kg)

Clairance de la créatinine	Schéma posologique
Supérieur à 30 ml / min	pas d'adaptation nécessaire
Entre 10 et 30 ml / min	1 g /125 mg toute les 12 à 24h
Inférieur à 10 ml / min	Pour les patients traités ou non par hémodialyse les conditions d'utilisation n'ont pas été établies.

Chez les patients âgées : pas d'adaptation posologique sauf si la clairance de la créatinine est ≤ 30 ml / min (même posologie chez l'insuffisant rénal)

الشكل و التقديم :

قارورة من فئة 125 مل و 200 مل.

الخصائص :

- يحتوي **توسديل®** محلول للشرب على مكونات طبيعية مثل راتنج الصنوبر، الختمية، الزعتر و الإكيناسيا ، بالإضافة إلى مستخلصات نباتية أخرى.
- تعمل هاته المكونات بشكل منسجم لتوفير راحة تنفسية حيث تعمل على :
- تهدئة وحماية المجاري التنفسية.
 - إخراج المخاط والإفرازات المتراكمة في الشعب الهوائية.
 - القضاء على التهاب الحلق والبلع.

نصائح الإستعمال :

للکبار: ملعقة واحدة (15 مل) مرتين (2) في اليوم.
مصحوب بكوب قياس .

احتياطات الاستعمال :

- إحترام الجرعة المنصوح بها.
- يوضع بعيدا عن متناول الأطفال الصغار.
- بعد الفتح يحفظ بعيدا عن الرطوبة و الحرارة.

مكمل غذائي ليس بدواء

صنع من طرف مختبر بلاميكا - برشلونا - إسبانيا
مستورد في المغرب من طرف أليونس فارما - الدار البيضاء

رخصة وزارة الصحة والحماية الإجتماعية رقم :

N° 20232103216MAV2/CA/DPS/DMP/18

Lot: 231402
A consommer
de préférence avant le: 11/2026
PPC: 69,50 DH



Solution buvable

TOSSEDYL®

Adultes

FORME ET PRÉSENTATIONS :

Flacon de 125 ml et de 200 ml.

COMPOSITION :

Eau, Fructose, Extraits fluides de : Sève de Pin (*Pinus sylvestris*), Racine d'Althéa (*Althaea officinalis*), Feuilles de Thym (*Thymus vulgaris*), Racine d'Echinacée (*Echinacea purpurea*), Sisymbre (*Sisymbrium officinale*), Acide L-ascorbique, Extraits fluides de : Plantain (*Plantago lanceolata*), Fleurs de Sureau (*Sambucus nigra*), Menthol, Eucalyptol, Carvone, Gluconate de cuivre, Gluconate de manganèse, Colorant Caramel, Gomme xanthane, Conservateurs (Sorbate de potassium, Benzoate de sodium), Acidifiant (acide citrique).

PROPRIÉTÉS :

Tossedyl® solution buvable Adultes est à base d'actifs naturels tels que la Sève de Pin, l'Althéa, le Thym, l'Echinacée, le Plantain, ainsi que d'autres extraits de plantes qui agissent en synergie pour procurer un confort respiratoire.

Tossedyl® Apaise et protège les voies respiratoires, dégage les sécrétions accumulées et apaise la gorge irritée et l'enrouement.

CONSEILS D'UTILISATION :

Adultes : 1 cuillère à soupe (15 ml) 2 fois par jour.
Le flacon est muni d'un gobelet doseur.

PRÉCAUTIONS D'UTILISATION :

- Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.
- Tenir hors de la portée des jeunes enfants.
- Après ouverture, conserver dans un endroit frais et sec.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Fabriqué par PLAMECA - Barcelona - Spain
Importé au Maroc par ALLIANCE PHARMA - Casablanca.

N° d'enregistrement au Ministère de la Santé et de la protection sociale :
N° 20232103216MAV2/CA/DPS/DMP/18



الشكل و التقديم :

قارورة من فئة 125 مل و 200 مل.

الخصائص :

- يحتوي **توسديل®** محلول للشرب على مكونات طبيعية مثل راتنج الصنوبر، الختمية، الزعتر و الإكيناسيا ، بالإضافة إلى مستخلصات نباتية أخرى.
- تعمل هاته المكونات بشكل منسجم لتوفير راحة تنفسية حيث تعمل على :
- تهدئة وحماية المجاري التنفسية.
 - إخراج المخاط والإفرازات المتراكمة في الشعب الهوائية.
 - القضاء على التهاب الحلق والبة.

نصائح الإستعمال :

للبار: ملعقة واحدة (15 مل) مرتين (2) في اليوم.
مصحوب بكوب قياس .

احتياطات الاستعمال :

- إحترام الجرعة المنصوح بها.
- يوضع بعيدا عن متناول الأطفال الصغار.
- بعد الفتح يحفظ بعيدا عن الرطوبة و الحرارة.

مكمل غذائي ليس بدواء

صنع من طرف مختبر بلاميكا - برشلونا - إسبانيا
مستورد في المغرب من طرف أليونس فارما - الدار البيضاء
رخصة وزارة الصحة والحماية الإجتماعية رقم :

N° 20232103216MAV2/CA/DPS/DMP/18

Lot: 231103
A consommer
de préférence avant le: 11/2026
PPC: 69,50 DH



OSSEDYL®

Adultes

FORME ET PRÉSENTATIONS :

Flacon de 125 ml et de 200 ml.

COMPOSITION :

Eau, Fructose, Extraits fluides de : Sève de Pin (*Pinus sylvestris*), Racine d'Althéa (*Althaea officinalis*), Feuilles de Thym (*Thymus vulgaris*), Racine d'Echinacée (*Echinacea purpurea*), Sisymbre (*Sisymbrium officinale*), Acide L-ascorbique, Extraits fluides de : Plantain (*Plantago lanceolata*), Fleurs de Sureau (*Sambucus nigra*), Menthol, Eucalyptol, Carvone, Gluconate de cuivre, Gluconate de manganèse, Colorant Caramel, Gomme xanthane, Conservateurs (Sorbate de potassium, Benzoate de sodium), Acidifiant (acide citrique).

PROPRIÉTÉS :

Tossedyl® solution buvable Adultes est à base d'actifs naturels tels que la Sève de Pin, l'Althéa, le Thym, l'Echinacée, le Plantain, ainsi que d'autres extraits de plantes qui agissent en synergie pour procurer un confort respiratoire.

Tossedyl® Apaise et protège les voies respiratoires, dégage les sécrétions accumulées et apaise la gorge irritée et l'enrouement.

CONSEILS D'UTILISATION :

Adultes : 1 cuillère à soupe (15 ml) 2 fois par jour.
Le flacon est muni d'un gobelet doseur.

PRÉCAUTIONS D'UTILISATION :

- Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.
- Tenir hors de la portée des jeunes enfants.
- Après ouverture, conserver dans un endroit frais et sec.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Fabriqué par PLAMECA - Barcelona - Spain
Importé au Maroc par ALLIANCE PHARMA - Casablanca.

N° d'enregistrement au Ministère de la Santé et de la protection sociale :
N° 20232103216MAV2/CA/DPS/DMP/18

فيبركس للكبار

التراكيب:

فيبرامين ماليت.....	25 ملغ
براستيمول.....	500 ملغ
حامض اسكوربيك.....	200 ملغ
سواغ كمية كافية لـ.....	كيس واحد

لائحة سواغ ذات تأثير معلوم:

فيبريكس بدون سكر: اسبرتام
فيبريكس مع السكر: السكروز 7.9 غرام.

الخصائص:

فيبريكس للبالغين له فعالية ثلاثية:

- فعالية مضادة للهيستامين تقلل من سيلان الأنف وإدرار الدموع.
- فعالية مضادة للحُمى وللآلام.
- يخذي الجسم بحامض الاسكوربيك.

دواعي الاستعمال:

- لعلاج أعراض أمراض الأنف والحنجرة: الزكام، حساسية الأنف، التهاب الأنف والبلعوم.
- أعراض الأنفلونزا.
- في حالة التعفن يجب أخذ الدوية مضادة للبكتيريا.

موانع الاستعمال:

لا يستعمل هذا الدواء في الحالات التالية:

- حساسية لأحد مكونات هذا الدواء.

- قصور في خلايا الكبد.

- زرق العين مع تضاد الرؤية.

- تضخم البروستات.

- الأطفال أقل من 15 سنة.

- حبيبات بدون سكر: فيليبستينيري نظرا لوجود الأسبرتام.

- حبيبات تحتوي على السكر: نظرا لاحتواء هذا الدواء على السكروز، لا يستعمل عند المرضى الذين لا يحملون الفركتوز، عند ظهور أعراض سوء امتصاص الغلكتوز والفالكتوز أو نقص في السكرز أو إيزومالتز.
- في حالة الشك يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني.

احتياطات الاستعمال:

- في حالة الحمى أو استمرار الحمى مع ظهور علامات التعفن واستمرار هذه الأعراض أكثر من 4 أيام، ينبغي إعادة تقييم العلاج.
- يمكن ظهور الاعتماد الكلي على هذا الدواء في حالة أخذ جرعات زائدة وحينما تطول مدة العلاج.

- لتجنب الجرعة الزائدة، يجب التأكد من عدم وجود الباراستيمول في تركيب الأدوية الأخرى. بالنسبة للبالغين أكثر من 50 كلف: الجرعة الإجمالية للباراستيمول يجب ألا تتجاوز 4 غرام في اليوم.
- يجب تجنب المشروبات الكحولية والمهدئات خلال فترة العلاج.
- حبيبات مع السكر: يأخذ بين الاعتبار كمية السكروز في الحصة اليومية.

التفاعلات الدوائية:

- لا ينصح بشرب المشروبات الكحولية والمهدئات خلال فترة العلاج.
- لتفادي التفاعلات المحتملة بين عدة أدوية يجب إشعار الطبيب أو الصيدلي في حال تلقي علاج آخر.

الحمل والرضاعة:

- لا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الحمل والرضاعة.
- كقاعدة عامة طيلة فترة الحمل والرضاعة يجب دائما استشارة طبيب أو الصيدلي قبل استعمال الدواء.

المساقون ومستعملو الآلات:

يجب الإبتعاد عند المساقين ومستعملي الآلات نظرا للنعاس الذي يمكن أن يصيبهم خاصة في بداية العلاج.
قد يتضاعف تأثير هذا الدواء مع أخذ المشروبات الكحولية، أو أدوية تحتوي على الكحول أو أدوية مهدئة.

التأثيرات الغير مرغوب فيها:

- قد يؤدي استعمال هذا الدواء لدى بعض الأشخاص إلى ردود أفعال مزعجة بعض الشيء:
- نعاس خاصة في بداية العلاج.
- احتقان الأغشية المخاطية، إمساك، اضطراب الرؤية، توسع حدقة العين، حصر البول.
- انخفاض ضغط الدم عند الوقوف.
- اضطراب في التوازن، دوخة، ضعف الذاكرة و التركيز غالبا عند المسنين.
- اضطراب في حركات العضل.
- خلع حلوسة.
- ونادرا: هيجان، عصبية، أرق.
- أعراض تهوية: نقص الكريات البيضاء، نقص في الصفائح الدموية وفقر الدم الانحلالي.
- احتمال ظهور حساسية من نوع صدمة تأقية، أو دمية كوينك، احمرار الجلد، الشرى، طفح جلدي. عند ظهور هذه الأعراض يجب التوقف عن العلاج.
- أخبروا طبيبكم أو الصيدلي بأي تأثيرات غير مرغوب فيها أو مزعجة لم تذكر في هذه النشرة.

المساقون:

البالغون والأطفال (أكثر من 15 سنة): كيس مرتان إلى 3 مرات في اليوم.

كيفية الاستعمال:

- الفرق بين كل جرعة 4 ساعات.
- يجب أخذ الأكيس في كمية كافية من الماء البارد أو الدافئ.
- في حالة القيء الكلي (تسقية الكرياتين أقل من 10 ملل/الدقيقة) يجب أن يكون الفرق بين جرعتين 8 ساعات على الأقل.

مدة العلاج:

لا يستعمل هذا الدواء لفترة طويلة ودون استشارة الطبيب و خصوصا عند استمرار الأعراض أكثر من 5 أيام.

الشكل والتقديم:

- حبيبات (مع السكر) لأجل محلول للشرب: علبة من 8 أكيس.
- حبيبات (بدون سكر) لأجل محلول للشرب: علبة من 8 أكيس.

لا يترك هذا الدواء في متناول الأطفال

لا يستعمل هذا الدواء بعد انتهاء مدة الصلاحية الموجودة على العبوة
يحفظ بهذا الدواء بعيدا عن الرطوبة و في درجة حرارة أقل من 25 درجة مئوية

فارميد

مستحضرات الصيدلة

21 حي بورجني - الدار البيضاء - المغرب

EBREX[®] Adulte

COMPOSITION :

Phénylamine maléate	25 mg
Paracétamol	500 mg
Acide ascorbique (Vit C)	200 mg
Excipients q.s.p	1 sachet

Excipients à effet notoire :

Granulés sans sucre : Aspartam.

Granulés avec sucre : Saccharose 7.9g.

PROPRIÉTÉS :

EBREX[®] Adulte agit en exerçant 3 actions pharmacologiques :

- Une action antihistaminique qui permet de réduire les rhinorrhées et les larmoiements souvent associés, et qui s'oppose aux phénomènes spasmodiques tels que les éternuements en salve.
- Une action antalgique antipyrétique permettant une sédation de la fièvre et de la douleur (céphalées, myalgies).
- Une compensation en acide ascorbique de l'organisme.

INDICATIONS :

- Traitement symptomatique des affections ORL aiguës : rhumes, rhinites allergiques, rhinopharyngites.

- Traitement symptomatique des états grippaux.

En cas d'affection bactérienne, une antibiothérapie peut être nécessaire.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament **NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ** dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constituants.
- Insuffisance hépatocellulaire.
- Risque de glaucome par fermeture de l'angle.
- Adénome prostatique.
- Enfant de moins de 15 ans.
- Phénylcétonurie pour **EBREX[®]** sans sucre (présence d'aspartam).
- Granulés avec sucre : En raison de la présence du saccharose, ce médicament est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en sucrase isomaltase.

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

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

En cas de fièvre élevée ou persistante, de survenue de signes de surinfection ou de persistance des symptômes au-delà de 5 jours, une réévaluation du traitement doit être faite.

Mises en garde :

- Le risque de dépendance essentiellement psychique n'apparaît que pour des posologies supérieures à celles recommandées et pour des traitements au long cours.
- Pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments. Chez l'adulte de plus de 50 kg : la dose totale de paracétamol ne doit pas excéder 4 g par jour.

Précautions d'emploi :

- L'absorption de boissons alcoolisées ou de sédatifs (barbituriques en particulier) qui potentialisent l'effet sédatif des antihistaminiques est à éviter pendant le traitement.
- Granulés avec sucre : tenir compte, dans la ration journalière, de la teneur en saccharose.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

L'absorption de boissons alcoolisées ou de sédatifs est déconseillée pendant le traitement.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

En l'absence de données, par mesure de prudence, l'utilisation de ce médicament est à éviter en cas de grossesse ou d'allaitement.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :

L'attention est appelée, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de somnolence attribués à l'emploi de ce médicament, surtout en début de traitement. Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées, de médicaments contenant de l'alcool ou de médicaments sédatifs.

EFFETS INDÉSIRABLES :

CE MÉDICAMENT PEUT ENTRAÎNER CHEZ CERTAINES PERSONNES DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNÉRAUX :

- Sédation ou somnolence, plus marquée en début de traitement.
 - Sécheresse des muqueuses, constipation, troubles de l'accommodation, mydriase, palpitations, risque de rétention urinaire.
 - Hypotension orthostatique.
 - Troubles de l'équilibre, vertiges, baisse de la mémoire ou de la concentration, plus fréquents chez le sujet âgé.
 - Incoordination motrice, tremblements.
 - Confusion mentale, hallucinations.
 - Plus rarement, des effets sont de type d'excitation : agitation, nervosité, insomnie.
 - Effets hématologiques : leucopénie, neutropénie, thrombocytopénie et anémie hémolytique.
 - Quelques rares cas de réactions d'hypersensibilité à type de choc anaphylactique, œdème de Quincke, érythème, urticaire, rash cutané ont été rapportés. Leur survenue impose l'arrêt définitif de ce médicament et des médicaments apparentés.
- SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÉNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.**

POSOLOGIE :

Adulte et enfant (à partir de 15 ans) : 1 sachet 2 ou 3 fois par jour.

MODE D'ADMINISTRATION : Voie orale

Les prises doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Les sachets doivent être pris dans une quantité suffisante d'eau froide ou tiède.

Lors d'affections grippales, il est préférable de prendre ce médicament dans de l'eau tiède le soir, à l'apparition des premiers symptômes. En effet, la boisson tiède ainsi constituée favorise la diurèse et la transpiration propices à une élimination plus rapide des toxines.

En cas d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min) : l'intervalle entre 2 prises sera au minimum de 8 heures.

DUREE DE TRAITEMENT :

Ne pas utiliser de façon prolongée sans l'avis du médecin et en particulier si les troubles persistent au-delà de 5 jours.

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Granulés (avec sucre) pour solution buvable : Boîte de 8 sachets.

Granulés (sans sucre) pour solution buvable : Boîte de 8 sachets.

A CONSERVER À UNE TEMPÉRATURE NE DÉPASSANT PAS 25°C ET À L'ABRI DE L'HUMIDITÉ. NE PAS DÉPASSER LA DATE DE PÉREMPTION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

NE PAS LAISSER À LA PORTEE DES ENFANTS.

فيبركس للكبار

التركيب:

فينبرامين مالتات 25 ملغ
براسيتامول 500 ملغ
حامض أسكوربيك 200 ملغ
سواغ كمية كافية لـ كيس واحد

لاحتة سواغ ذات تأثير معلوم:

فيبريكس بدون سكر: اسبرتام
فيبريكس مع السكر: السكروز 7.9 غرام.

الخصائص:

فيبريكس للبالغين له فعالية ثلاثية :
- فعالية مضادة للهيستامين تقلل من سيلان الأنف وإدراج الدموع.
- فعالية مضادة للحمى وللآلام.
- يذوي الجسم بحامض الاسكوربيك.

دواعي الاستعمال:

- لعلاج أعراض أمراض الأنف والحنجرة: الزكام، حساسية الأنف، التهاب الأنف والبلعوم.
- أعراض الأنفلونزا.
- في حالة التعفن يجب أخذ أدوية مضادة للبكتيريا.

موانع الاستعمال:

لا يستعمل هذا الدواء في الحالات التالية :

- حساسية لأحد مكونات هذا الدواء.
- قصور في خلايا الكبد.
- زرق العين مع استناد الزاوية.
- تضخم البروستات.
- الأطفال أقل من 15 سنة.

- حبيبات بدون سكر : فينيسيتونيري نظرا لوجود الأسبرتام.
- حبيبات تحتوي على السكر : نظرا لاحتواء هذا الدواء على السكروز، لا يستعمل عند المرضى الذين لا يحتملون الفريكتوز، عند ظهور أعراض سوء امتصاص الغالاكتوز والغالكتوز أو نقص في السكر أو إيزومالتاز.
في حالة الشك يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني.

احتياطات الاستعمال:

- في حالة الحمى أو استمرار الحمى مع ظهور علامات التعفن واستمرار هذه الأعراض أكثر من 5 أيام، ينبغي إعادة تقييم العلاج
- يمكن ظهور الاعتماد الكلي على هذا الدواء في حالة أخذ جرعات زائدة وحينما تطول مدة العلاج.

- لتجنب الجرعة الزائدة، يجب التأكد من عدم وجود الباريتامول في تركيب الأدوية الأخرى. بالنسبة للبالغين أكثر من 50 كلغ : الجرعة الإجمالية للباريتامول يجب ألا تتجاوز 4 غرام في اليوم.
- يجب تجنب المشروبات الكحولية والمهدئات خلال فترة العلاج.
- حبيبات مع السكر : باخذ بعين الاعتبار كمية السكروز في الحصة اليومية.

التفاعلات الدوائية:

لا ينصح بشرب المشروبات الكحولية والمهدئات خلال فترة العلاج .
تتفايدي التفاعلات المحتملة بين عدة أدوية يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي في حال تلقي علاج آخر

الحمل والرضاعة:

لا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الحمل والرضاعة.
كقاعدة عامة طويلة فترة الحمل والرضاعة يجب دائما استشارة طبيبك أو الصيدلي قبل استعمال الدواء

المساقون ومستعملو الآلات:

يجب الانتباه عند المساقين ومستعملي الآلات نظرا للنعاس الذي يمكن أن يصيبهم خاصة في بداية العلاج.
قد يتضاعف تأثير هذا الدواء مع أخذ المشروبات الكحولية، أو أدوية تحتوي على الكحول أو أدوية مهدئة.

التأثيرات الغير مرغوب فيها:

قد يؤدي استعمال هذا الدواء لدى بعض الأشخاص إلى ردود أفعال مزعجة بعض الشيء :
- نعاس خاصة في بداية العلاج.
- احتقان الأغشية المخاطية، إمساك، اضطراب الرؤية، توسع حشفة العين، حصر البول.
- انخفاض ضغط الدم عند الوقوف.
- اضطراب في التوازن، دوخة، ضعف الذاكرة و التركيز غالبا عند المسنين.
- اضطراب في حركات العضل.
- خفقان، هلوسة.
- ونادرا : هيجان، عصبية، أرق.
- أعراض مدوية، نقص التكريرات البيضاء، نقص في الصفائح الدموية ونقص الدم الانحلاحي.
- احتمال ظهور حساسية من نوع حسمة تأقية، أوديمة كويك، احمرار الجلد، الشرى، طفح جلدي. عند ظهور هذه الأعراض يجب التوقف عن العلاج.
أخبروا طبيبك أو الصيدلي بأي تأثيرات غير مرغوب فيها أو مزعجة لم تذكر في هذه النشرة.

المقايير:

البالغون والأطفال (أكثر من 15 سنة): كيس مرتان إلى 3 مرات في اليوم.

كيفية الاستعمال :

الفرق بين كل جرعة 4 ساعات.
يجب أخذ الأكياس في كمية كافية من الماء البارد أو الدافئ.
في حالة القيء أو القيء الكلي (تصفية الكرياتين أقل من 10 ملل/الدقيقة) يجب أن يكون الفرق بين جرعتين 8 ساعات على الأقل.

مدة العلاج:

لا يستعمل هذا الدواء لفترة طويلة و دون استشارة الطبيب و خصوصا عند استمرار الأعراض أكثر من 5 أيام.

الشكل والتقديم:

حبيبات (مع السكر) لأجل محلول للشرب : عبوة من 8 أكياس.
حبيبات (بدون سكر) لأجل محلول للشرب : عبوة من 8 أكياس.

لا يترك هذا الدواء في متناول الأطفال

لا يستعمل هذا الدواء بعد انتهاء مدة الصلاحية الموجودة على العبوة
يحفظ بهذا الدواء بعيدا عن الرطوبة و في درجة حرارة أقل من 25 درجة مئوية

فارميد
مستحضرات الصيدلة

FEBREX Adulte

COMPOSITION :

Phéniramine maléate	25 mg
Paracétamol	500 mg
Acide ascorbique (Vit C)	200 mg
Excipients q.s.p	1 sachet

Excipients à effet notoire :

Granulés sans sucre : Aspartame.
Granulés avec sucre : Saccharose 7.9g.

PROPRIÉTÉS :

FEBREX® Adulte agit en exerçant 3 actions pharmacologiques :

- Une action antihistaminique qui permet de réduire les rhinorrhées et les larmoiements souvent associés, et qui s'oppose aux phénomènes spasmodiques tels que les éternuements en salve.
- Une action antalgique antipyrétique permettant une sédation de la fièvre et de la douleur (céphalées, myalgies).
- Une compensation en acide ascorbique de l'organisme.

INDICATIONS :

- Traitement symptomatique des affections ORL aiguës : rhumes, rhinites allergiques, rhinopharyngites.

- Traitement symptomatique des états grippaux.

En cas d'affection bactérienne, une antibiothérapie peut être nécessaire.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament **NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ** dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constituants.
- Insuffisance hépatocellulaire.
- Risque de glaucome par fermeture de l'angle.
- Adénome prostatique.
- Enfant de moins de 15 ans.
- Phénylcétonurie pour **FEBREX®** sans sucre (présence d'aspartame).
- Granulés avec sucre : En raison de la présence du saccharose, ce médicament est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en sucrase isomaltase.

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

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Cas de fièvre élevée ou persistante, de survenue de signes de surinfection ou de persistance des symptômes au-delà de 5 jours, une réévaluation du traitement doit être faite.

Mises en garde :

- Le risque de dépendance essentiellement psychique n'apparaît que pour des posologies supérieures à celles recommandées et pour des traitements au long cours.
- Pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments. Chez l'adulte de plus de 50 kg : la dose totale de paracétamol ne doit pas excéder 4 g par jour.

Précautions d'emploi :

- L'absorption de boissons alcoolisées ou de sédatifs (barbituriques en particulier) qui potentialisent l'effet sédatif des antihistaminiques est à éviter pendant le traitement.
- Granulés avec sucre : tenir compte, dans la ration journalière, de la teneur en saccharose.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

L'absorption de boissons alcoolisées ou de sédatifs est déconseillée pendant le traitement.
AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

En l'absence de données, par mesure de prudence, l'utilisation de ce médicament est à éviter en cas de grossesse ou d'allaitement.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :

L'attention est appelée, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de somnolence attachés à l'emploi de ce médicament, surtout en début de traitement. Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées, de médicaments contenant de l'alcool ou de médicaments sédatifs.

EFFETS INDÉSIRABLES :

CE MÉDICAMENT PEUT ENTRAÎNER CHEZ CERTAINES PERSONNES DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNÉRANTS :

- Sédation ou somnolence, plus marquée en début de traitement.
- Sécheresse des muqueuses, constipation, troubles de l'accommodation, mydriase, palpitations, risque de rétention urinaire.
- Hypotension orthostatique.
- Troubles de l'équilibre, vertiges, baisse de la mémoire ou de la concentration, plus fréquents chez le sujet âgé.
- Incoordination motrice, tremblements.
- Confusion mentale, hallucinations.
- Plus rarement, des effets sont à type d'excitation : agitation, nervosité, insomnie.
- Effets hématologiques : leucopénie, neutropénie, thrombocytopénie et anémie hémolytique.
- Quelques rares cas de réactions d'hypersensibilité à type de choc anaphylactique, oedème de Quincke, érythème, urticaire, rash cutané ont été rapportés. Leur survenue impose l'arrêt définitif de ce médicament et des médicaments apparentés.

SIGNALÉZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

POSOLOGIE :

Adulte et enfant (à partir de 15 ans) : 1 sachet 2 ou 3 fois par jour.

MODE D'ADMINISTRATION : Voie orale

Les prises doivent être espacées d'au moins 4 heures.
Les sachets doivent être pris dans une quantité suffisante d'eau froide ou tiède.
Lors d'affections grippales, il est préférable de prendre ce médicament dans de l'eau tiède le soir, à l'apparition des premiers symptômes. En effet, la boisson tiède ainsi constituée favorise la diurèse et la transpiration propices à une élimination plus rapide des toxines.
En cas d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min) : l'intervalle entre 2 prises sera au minimum de 8 heures.

DURÉE DE TRAITEMENT :

Ne pas utiliser de façon prolongée sans l'avis du médecin et en particulier si les troubles persistent au-delà de 5 jours.

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Granulés (avec sucre) pour solution buvable : Boîte de 8 sachets.
Granulés (sans sucre) pour solution buvable : Boîte de 8 sachets.

A CONSERVER À UNE TEMPÉRATURE NE DÉPASSANT PAS 25°C ET À L'ABRI DE L'HUMIDITÉ. NE PAS DÉPASSER LA DATE DE PÉREMPTION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTÉRIEUR.

NE PAS LAISSER À LA PORTEE DES ENFANTS.

فيبركس للكبار

المتفوقون ومستعملو الآلات:

يجب الإتيان عند السائقين و مستعملي الآلات نظرا للنعاس الذي يمكن أن يصيبهم خاصة في بداية العلاج.
قد يتضاعف تأثير هذا الدواء مع أخذ المشروبات الكحولية، أو أدوية تحتوي على الكحول أو أدوية مهدئة.

التأثيرات الغير مرغوب فيها:

قد يؤدي استعمال هذا الدواء لدى بعض الأشخاص إلى ردود أفعال مزعجة بعض الشيء :
- نعاس خاصة في بداية العلاج.
- احتجاب الأغشية المخاطية، إمساك، اضطراب الرؤية، توسع حقة العين، حصر البول.
- انخفاض ضغط الدم عند الوقوف.
- اضطراب في التوازن، دوخة، ضعف الذاكرة و التركيز غالبا عند المسنين.
- اضطراب في حركات العمل.
- خمل، هلوسة.
- ونادرا: هيجان، عصبية، أرق.
- أعراض نموذجية: نقص الكريات البيضاء، نقص في الصفائح الدموية وفقر الدم الانحلالي.
- احتمال ظهور حساسية من نوع صدمة تآقية، أو ديمية كوينك، احمرار الجلد، الشرى، طفح جلدي. عند ظهور هذه الأعراض يجب التوقف عن العلاج.
أخيرا و طبيبك أو الصيدلي بأي تأثيرات غير مرغوب فيها أو مزعجة لم تذكر في هذه النشرة.

المقادير:

البالغون والأطفال (أكثر من 15 سنة): كيس مرتان إلى 3 مرات في اليوم.

كيفية الاستعمال :

الفرق بين كل جرعة 4 ساعات.
يجب أخذ الكيس في كمية كافية من الماء البارد أو الدافئ.
في حالة القيء الكلي (تصفية الكرياتينين أقل من 10 ملل/الدقيقة) يجب أن يكون الفرق بين جرعتين 8 ساعات على الأقل.

مدة العلاج:

لا يستعمل هذا الدواء لفترة طويلة و دون استشارة الطبيب و خصوصا عند استمرار الأعراض أكثر من 5 أيام.

الشكل والتقديم:

حبيبات (مع السكر) لأجل محلول للشرب : عبوة من 8 أكياس.
حبيبات (بدون سكر) لأجل محلول للشرب : عبوة من 8 أكياس.

لا تترك هذا الدواء في متناول الأطفال

لا يستعمل هذا الدواء بعد انتهاء مدة الصلاحية الموجودة على العبوة
يحفظ بهذا الدواء بعيدا عن الرطوبة و في درجة حرارة أقل من 25 درجة مئوية

التراكيب:

فيبرامين ماليات..... 25 ملغ
براسيتامول..... 500 ملغ
حامض اسكوربيك..... 200 ملغ
سواغ كمية كافية ل..... كيس واحد

لاحتواء سواغ ذات تأثير معلوم:

فيبريكس بدون سكر: اسبريتام
فيبريكس مع السكر: السكروز 7.9 غرام.

الخصائص:

فيبريكس للبالغين له فعالية ثلاثية :
- فعالية مضادة للهيستامين تقلل من سيلان الأنف وإدرار الدموع.
- فعالية مضادة للحساسية وللآلام.
- يغذي الجسم بحامض الاسكوربيك.

نواحي الاستعمال:

- لعلاج أعراض أمراض الأنف والحجرة: الزكام، حساسية الأنف، التهاب الأنف والبلعوم.
- أعراض الأنفلونزا.
- في حالة التعفن يجب أخذ أدوية مضادة للبكتيريا.

موانع الاستعمال:

لا يستعمل هذا الدواء في الحالات التالية :

- حساسية لأحد مكونات هذا الدواء.

- قصور في خلايا الكبد.

- زرق العين مع انسداد الزاوية.

- تضخم البروستات.

- الأطفال أقل من 15 سنة.

- حببيات بدون سكر : فيليبستونيري نظرا لوجود الأسبريتام.

- حببيات تحتوي على السكر : نظرا لاحتواء هذا الدواء على السكروز، لا يستعمل عند المرضى الذين لا يحتملون الفركتوز، عند ظهور أعراض سوء امتصاص الكليكوز و الغلوكوز أو نقص في السكر (إيزومالتاز).
في حالة الشك يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني.

احتياطات الاستعمال:

- في حالة الحمى أو استمرار الحمى مع ظهور علامات التعفن واستمرار هذه الأعراض أكثر من 5 أيام، ينبغي إعادة تقييم العلاج.
- يمكن ظهور الاعتماد الكلي على هذا الدواء في حالة أخذ جرعات زائدة وحينما تطول مدة العلاج.
- لتجنب الجرعة الزائدة، يجب التأكد من عدم وجود الباراسيتامول في تركيب الأدوية الأخرى. بالنسبة للبالغين أكثر من 50 كلغ : الجرعة الإجمالية للباراسيتامول يجب ألا تتجاوز 4 غرام في اليوم.
- يجب تجنب المشروبات الكحولية والمهدئات خلال فترة العلاج.
- حببيات مع السكر : يأخذ بعين الاعتبار كمية السكروز في الحصة اليومية.

التفاعلات الدوائية:

لا ينصح بشرب المشروبات الكحولية والمهدئات خلال فترة العلاج .
لتفادي التفاعلات المحتملة بين عدة أدوية يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي في حال تلقي علاج آخر

الحمل والرضاعة:

لا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الحمل والرضاعة.
كفاءة عامة طويلة فترة الحمل والرضاعة يجب دائما استشارة طبيبك أو الصيدلي قبل استعمال الدواء

فارميد
مختبرات الصيدلة

FEBREX Adulte

P.P.V : 18DH70

Paracétamol	25 mg
Acide ascorbique (Vit C)	500 mg
Excipients q.s.p	200 mg
Excipients à effet notoire :	1 sachet
Granulés sans sucre : Aspartam.	
Granulés avec sucre : Saccharose 7 g/g.	

PROPRIÉTÉS :

FEBREX® Adulte agit en exerçant 3 actions pharmacologiques :

- Une action antihistaminique qui permet de réduire les rhinorrhées et les larmoiements souvent associés, et qui s'oppose aux phénomènes spasmodiques tels que les éternuements en salve.
- Une action antalgique antipyrétique permettant une sédation de la fièvre et de la douleur (céphalées, myalgies).
- Une compensation en acide ascorbique de l'organisme.

INDICATIONS :

- Traitement symptomatique des affections ORL aiguës : rhumes, rhinites allergiques, rhinopharyngites.
 - Traitement symptomatique des états grippaux.
- En cas d'affection bactérienne, une antibiothérapie peut être nécessaire.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament **NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ** dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constituants.
- Insuffisance hépatocellulaire.
- Risque de glaucome par fermeture de l'angle.
- Adénome prostatique.
- Enfant de moins de 15 ans.
- Phénylcétonurie pour **FEBREX®** sans sucre (présence d'aspartam).
- Granulés avec sucre : En raison de la présence du saccharose, ce médicament est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en sucrase isomaltase.

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

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

En cas de fièvre élevée ou persistante, de survenue de signes de surinfection ou de persistance des symptômes au-delà de 5 jours, une réévaluation du traitement doit être faite.

Mises en garde :

- Le risque de dépendance essentiellement psychique n'apparaît que pour des posologies supérieures à celles recommandées et pour des traitements au long cours.
- Pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments. Chez l'adulte de plus de 50 kg : la dose totale de paracétamol ne doit pas excéder 4 g par jour.

Précautions d'emploi :

- L'absorption de boissons alcoolisées ou de sédatifs (barbituriques en particulier) qui potentialisent l'effet sédatif des antihistaminiques est à éviter pendant le traitement.
- Granulés avec sucre : tenir compte, dans la ration journalière, de la teneur en saccharose.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

L'absorption de boissons alcoolisées ou de sédatifs est déconseillée pendant le traitement.
AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

En l'absence de données, par mesure de prudence, l'utilisation de ce médicament est à éviter en cas de grossesse ou d'allaitement.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :

L'attention est appelée, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de somnolence attachés à l'emploi de ce médicament, surtout en début de traitement. Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées, de médicaments contenant de l'alcool ou de médicaments sédatifs.

EFFETS INDÉSIRABLES :

CE MÉDICAMENT PEUT ENTRAÎNER CHEZ CERTAINES PERSONNES DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNÉRANTS :

- Sédation ou somnolence, plus marquée en début de traitement.
- Sécheresse des muqueuses, constipation, troubles de l'accommodation, mydriase, palpitations, risque de rétention urinaire.
- Hypotension orthostatique.
- Troubles de l'équilibre, vertiges, baisse de la mémoire ou de la concentration, plus fréquents chez le sujet âgé.
- Incoordination motrice, tremblements.
- Confusion mentale, hallucinations.
- Plus rarement, des effets sont de type d'excitation : agitation, nervosité, insomnie.
- Effets hématologiques : leucopénie, neutropénie, thrombocytopénie et anémie hémolytique.
- Quelques rares cas de réactions d'hypersensibilité à type de choc anaphylactique, oedème de quincke, érythème, urticaire, rash cutané ont été rapportés. Leur survenue impose l'arrêt définitif de ce médicament et des médicaments apparentés.

SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

POSOLOGIE :

Adulte et enfant (à partir de 15 ans) : 1 sachet 2 ou 3 fois par jour.

MODE D'ADMINISTRATION : Voie orale

Les prises doivent être espacées d'au moins 8 heures.
Les sachets doivent être pris dans une quantité suffisante d'eau froide ou tiède.
Lors d'affections grippales, il est préférable de prendre ce médicament dans de l'eau tiède le soir, à l'apparition des premiers symptômes. En effet, la boisson tiède ainsi constituée favorise la diurèse et la transpiration propices à une élimination plus rapide des toxines.
En cas d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min) : l'intervalle entre 2 prises sera au minimum de 8 heures.

DURÉE DE TRAITEMENT :

Ne pas utiliser de façon prolongée sans l'avis du médecin et en particulier si les troubles persistent au-delà de 5 jours.

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Granulés (avec sucre) pour solution buvable : Boîte de 8 sachets.
Granulés (sans sucre) pour solution buvable : Boîte de 8 sachets.

A CONSERVER À UNE TEMPÉRATURE NE DÉPASSANT PAS 25°C ET À L'ABRI DE L'HUMIDITÉ. NE PAS DÉPASSER LA DATE DE PÉREMPTION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTÉRIEUR.

NE PAS LAISSER À LA PORTEE DES ENFANTS.



Fosavance 5600 UI
4 comprimés
DISTRIBUE PAR MSD MAROC S.P. 136 - BOUSKOURA
P.P.V: 193,60 DH

Notice : information de l'utilisateur

CE® 70 mg/5 600 UI, comprimés

Acide alendronique/colécalciférol

Veillez lire attentivement 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, 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 à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Il est particulièrement important de comprendre les informations de la rubrique 3 avant de prendre ce médicament.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FOSAVANCE et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FOSAVANCE
3. Comment prendre FOSAVANCE
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver FOSAVANCE
6. Contenu de l'emballage et autres informations

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

Qu'est-ce que FOSAVANCE ?

FOSAVANCE est un comprimé contenant deux substances actives, l'acide alendronique (communément appelé alendronate) et le colécalciférol connu sous le nom de vitamine D3.

Qu'est-ce que l'alendronate ?

L'alendronate appartient à une classe de médicaments non hormonaux appelés bisphosphonates. L'alendronate prévient la perte osseuse qui survient chez les femmes ménopausées, et aide la reconstruction de l'os. Il réduit le risque de fractures vertébrales et de la hanche.

Qu'est-ce que la vitamine D ?

La vitamine D est un nutriment indispensable, nécessaire à l'absorption du calcium et au bon état des os. L'absorption du calcium provenant des aliments ne peut se faire correctement par l'organisme qu'en présence d'une quantité suffisante de vitamine D. Très peu d'aliments contiennent de la vitamine D. La source principale est l'exposition au soleil estival, permettant la production de vitamine D dans la peau. En vieillissant, la peau fabrique moins de vitamine D. Une quantité insuffisante de vitamine D peut entraîner une perte osseuse et une ostéoporose. Un déficit sévère en vitamine D peut provoquer une faiblesse musculaire qui peut entraîner des chutes et un plus grand risque de fractures.

Pourquoi FOSAVANCE est-il utilisé ?

Votre médecin vous a prescrit FOSAVANCE pour traiter votre ostéoporose et parce que vous présentez un risque d'insuffisance en vitamine D. Il réduit le risque de fractures de la colonne vertébrale et de la hanche chez la femme après la ménopause.

Qu'est-ce que l'ostéoporose ?

L'ostéoporose est caractérisée par une diminution de la densité et une fragilisation des os. Elle se produit fréquemment chez les femmes après la ménopause. À la ménopause, les ovaires arrêtent leur production d'hormones féminines, les œstrogènes, qui aident les femmes à conserver leur squelette sain. Il en résulte une perte osseuse et les os deviennent fragiles. Plus une femme est ménopausée tôt, plus le risque d'ostéoporose est grand.

Au début, l'ostéoporose n'entraîne généralement aucun symptôme. Cependant, si l'ostéoporose n'est pas traitée, des fractures peuvent survenir. Bien que celles-ci fassent mal la plupart du temps, les fractures osseuses vertébrales peuvent passer inaperçues jusqu'à ce qu'elles entraînent une diminution de la taille. Les fractures peuvent survenir lors des activités normales, telles que porter quelque chose, ou à la suite d'un traumatisme léger qui normalement ne provoqueraient pas de fractures. Les fractures surviennent généralement au niveau de la hanche, des vertèbres ou du poignet, et peuvent non seulement provoquer des douleurs mais peuvent aussi entraîner des problèmes considérables tels qu'une posture bloquée (« la douairière »), et une perte de mobilité.



6 11800 1160471

Fosavance 5600 UI

4 comprimés

DISTRIBUE PAR MSD MAROC S.P. 136 - BOUSKOURA

P.P.V: 193,60 DH

Notice : information de l'utilisateur

CE® 70 mg/5 600 UI, comprimés

Acide alendronique/colécalciférol

Veillez lire attentivement 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, 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 à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Il est particulièrement important de comprendre les informations de la rubrique 3 avant de prendre ce médicament.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FOSAVANCE et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FOSAVANCE
3. Comment prendre FOSAVANCE
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver FOSAVANCE
6. Contenu de l'emballage et autres informations

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

Qu'est-ce que FOSAVANCE ?

FOSAVANCE est un comprimé contenant deux substances actives, l'acide alendronique (communément appelé alendronate) et le colécalciférol connu sous le nom de vitamine D3.

Qu'est-ce que l'alendronate ?

L'alendronate appartient à une classe de médicaments non hormonaux appelés bisphosphonates. L'alendronate prévient la perte osseuse qui survient chez les femmes ménopausées, et aide la reconstruction de l'os. Il réduit le risque de fractures vertébrales et de la hanche.

Qu'est-ce que la vitamine D ?

La vitamine D est un nutriment indispensable, nécessaire à l'absorption du calcium et au bon état des os. L'absorption du calcium provenant des aliments ne peut se faire correctement par l'organisme qu'en présence d'une quantité suffisante de vitamine D. Très peu d'aliments contiennent de la vitamine D. La source principale est l'exposition au soleil estival, permettant la production de vitamine D dans la peau. En vieillissant, la peau fabrique moins de vitamine D. Une quantité insuffisante de vitamine D peut entraîner une perte osseuse et une ostéoporose. Un déficit sévère en vitamine D peut provoquer une faiblesse musculaire qui peut entraîner des chutes et un plus grand risque de fractures.

Pourquoi FOSAVANCE est-il utilisé ?

Votre médecin vous a prescrit FOSAVANCE pour traiter votre ostéoporose et parce que vous présentez un risque d'insuffisance en vitamine D. Il réduit le risque de fractures de la colonne vertébrale et de la hanche chez la femme après la ménopause.

Qu'est-ce que l'ostéoporose ?

L'ostéoporose est caractérisée par une diminution de la densité et une fragilisation des os. Elle se produit fréquemment chez les femmes après la ménopause. À la ménopause, les ovaires arrêtent leur production d'hormones féminines, les œstrogènes, qui aident les femmes à conserver leur squelette sain. Il en résulte une perte osseuse et les os deviennent fragiles. Plus une femme est ménopausée tôt, plus le risque d'ostéoporose est grand.

Au début, l'ostéoporose n'entraîne généralement aucun symptôme. Cependant, si l'ostéoporose n'est pas traitée, des fractures peuvent survenir. Bien que celles-ci fassent mal la plupart du temps, les fractures osseuses vertébrales peuvent passer inaperçues jusqu'à ce qu'elles entraînent une diminution de la taille. Les fractures peuvent survenir lors des activités normales, telles que porter quelque chose, ou à la suite d'un traumatisme léger qui normalement ne provoqueraient pas de fractures. Les fractures surviennent généralement au niveau de la hanche, des vertèbres ou du poignet, et peuvent non seulement provoquer des douleurs mais peuvent aussi entraîner des problèmes considérables tels qu'une posture bloquée (« la douairière »), et une perte de mobilité.



6 11800 1160471

Fosavance 5600 UI

4 comprimés

DISTRIBUE PAR MSD MAROC S.P. 136 - BOUSKOURA

P.P.V: 193,60 DH

Notice : information de l'utilisateur

CE® 70 mg/5 600 UI, comprimés

Acide alendronique/colécalciférol

Veillez lire attentivement 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, 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 à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Il est particulièrement important de comprendre les informations de la rubrique 3 avant de prendre ce médicament.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FOSAVANCE et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FOSAVANCE
3. Comment prendre FOSAVANCE
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver FOSAVANCE
6. Contenu de l'emballage et autres informations

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

Qu'est-ce que FOSAVANCE ?

FOSAVANCE est un comprimé contenant deux substances actives, l'acide alendronique (communément appelé alendronate) et le colécalciférol connu sous le nom de vitamine D3.

Qu'est-ce que l'alendronate ?

L'alendronate appartient à une classe de médicaments non hormonaux appelés bisphosphonates. L'alendronate prévient la perte osseuse qui survient chez les femmes ménopausées, et aide la reconstruction de l'os. Il réduit le risque de fractures vertébrales et de la hanche.

Qu'est-ce que la vitamine D ?

La vitamine D est un nutriment indispensable, nécessaire à l'absorption du calcium et au bon état des os. L'absorption du calcium provenant des aliments ne peut se faire correctement par l'organisme qu'en présence d'une quantité suffisante de vitamine D. Très peu d'aliments contiennent de la vitamine D. La source principale est l'exposition au soleil estival, permettant la production de vitamine D dans la peau. En vieillissant, la peau fabrique moins de vitamine D. Une quantité insuffisante de vitamine D peut entraîner une perte osseuse et une ostéoporose. Un déficit sévère en vitamine D peut provoquer une faiblesse musculaire qui peut entraîner des chutes et un plus grand risque de fractures.

Pourquoi FOSAVANCE est-il utilisé ?

Votre médecin vous a prescrit FOSAVANCE pour traiter votre ostéoporose et parce que vous présentez un risque d'insuffisance en vitamine D. Il réduit le risque de fractures de la colonne vertébrale et de la hanche chez la femme après la ménopause.

Qu'est-ce que l'ostéoporose ?

L'ostéoporose est caractérisée par une diminution de la densité et une fragilisation des os. Elle se produit fréquemment chez les femmes après la ménopause. À la ménopause, les ovaires arrêtent leur production d'hormones féminines, les œstrogènes, qui aident les femmes à conserver leur squelette sain. Il en résulte une perte osseuse et les os deviennent fragiles. Plus une femme est ménopausée tôt, plus le risque d'ostéoporose est grand.

Au début, l'ostéoporose n'entraîne généralement aucun symptôme. Cependant, si l'ostéoporose n'est pas traitée, des fractures peuvent survenir. Bien que celles-ci fassent mal la plupart du temps, les fractures osseuses vertébrales peuvent passer inaperçues jusqu'à ce qu'elles entraînent une diminution de la taille. Les fractures peuvent survenir lors des activités normales, telles que porter quelque chose, ou à la suite d'un traumatisme léger qui normalement ne provoqueraient pas de fractures. Les fractures surviennent généralement au niveau de la hanche, des vertèbres ou du poignet, et peuvent non seulement provoquer des douleurs mais peuvent aussi entraîner des problèmes considérables tels qu'une posture bloquée (« la douairière »), et une perte de mobilité.