

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
10/02/2022	Acte de Consultation	1	100	DR. S. O. M. Rachid Signature

EXÉCUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien de Du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	27/01/94	140,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et Signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
<i>PADOLIC SERIAL N° 3</i>	29/01/24	Keto-Abdu	400,00

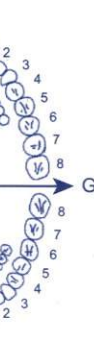
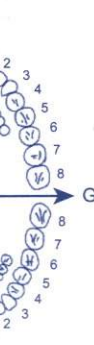
AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient des travaux
				Montants des soins
				Début d'exécution
				Fin d'exécution
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H 25533412 00000000	G 21433552 00000000		Coefficient des travaux
	D 00000000 35533411	B 11433553		Montants des soins
				Date du devis
				Date de l'exécution

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



IRM - SCANNER - RADIOLOGIE GENERALE
ECHOGRAPHIE - ECHO - DOPPLER COULEUR - MAMMOGRAPHIE
OSTEODENSITOMETRIE - PANORAMIQUE DENTAIRE

Casablanca le , 27/01/2024

PATIENT : BOUHZAM MINA

ECHOGRAPHIE ABDOMINALE

Résultats :

- Foie de taille normale, de contours réguliers et d'échostructure homogène.
- Tronc porte, veine cave inférieure et veines hépatiques de calibre normal, perméables.
- Vésicule biliaire à paroi fine, à contenu transonore.
- Voies biliaires intra et extra-hépatiques non dilatées.
- Pancréas et rate sont sans anomalie échographique.
- Reins de situation et de taille normales, de contours réguliers, présentant une bonne différenciation parenchymo-sinusale.
- Absence de dilatation des cavités excrétrices.
- Météorisme digestif diffus.
- Absence d'épanchement intra-péritonéal.
- Absence d'ADP intra-abdominale
- Vessie pleine, à contenu transonore, et à paroi fine.

Au total:

- Météorisme digestif diffus.
- Echographie abdominale normale par ailleurs.



CENTRE DE RADIOLOGIE AL AMAL



مركز
الأشعة الأمل

IRM - SCANNER - RADIOLOGIE GENERALE
ECHOGRAPHIE - ECHO - DOPPLER COULEUR - MAMMOGRAPHIE
OSTEODENSITOMETRIE - PANORAMIQUE DENTAIRE

Casablanca, le 27/01/2024

Facture N° 432/2024

Nom patient : BOUHZAM MINA

Examen(s) réalisé(s) : ECHOGRAPHIE ABDOMINALE

Montant : 400 DH

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :

QUATRE CENT





ROYAUME DU MAROC
MINISTÈRE DE LA SANTE
DELEGATION PREFECTORALE
DES ARRONDISSEMENTS MOULAY RACHID
CENTRE HOSPITALIER PREFCTORAL
MOULAY RACHID



المملكة المغربية

وزارة الصحة العمومية

مندوبيّة عمالة مقاطعات مولاي رشيد

المركز الاستشفائي مولاي رشيد

الدعا البيضاء

BON D'EXAMEN

NOM ET PRENOM : BOUJTAHME M. A. SERVICE : CHU
 N° D'ENTREE : Agly 56 au N° D'EXAMEN :

RENSEIGNEMENTS CLINIQUES

REONSE DE LABORATOIRE

Cathéctose hépatique

Edénocrite

EXAMEN DEMANDE :



Médecin demandeur

Responsable de laboratoire



Dr. NAAMI Fouzia
Médecin
Hôpital Sidi My Rachid

ORDONNANCE

Effet immédiat

M^{me}

BOUTZAMÉ ANNE

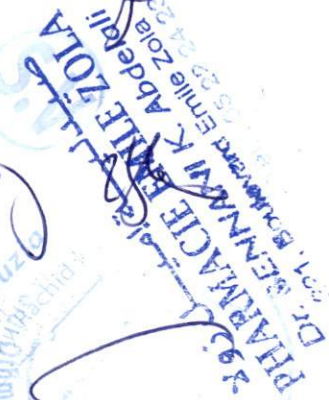
MS

titulaire de



17/11/2014 au

Meteo



(M)

MUSFOR

leg. 100

libre

100
T4-8

18 - 1G /
ldz



Restrictions d'emploi :

Le " Librax " est contre-indiqué lors d'hypersensibilité connue au chlordiazépoxide ou au bromure de clidinium, de même que lors du glaucome. La prudence est de rigueur chez les patients présentant une hypertrophie de la prostate ou une myasthénie grave. Selon l'indication, la dose et la sensibilité individuelle, le " Librax " peut influer sur la capacité de réaction (aptitude à conduire un véhicule, comportement dans la circulation routière, etc.).

Lors de traitements de longue durée, il est recommandé de procéder à des contrôles de la formule sanguine ainsi que des fonctions hépatiques et rénales. Selon un principe médical fondamental, le " Librax " ne doit être administré pendant les premiers mois de la grossesse qu'en cas d'absolue nécessité.

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium passent dans le lait maternel.

Dépendance :

Une dépendance peut survenir en cours de traitement par les benzodiazépines. Le risque est plus grand pour les patients traités pendant une longue période, à forte posologie, plus particulièrement pour ceux présentant une prédisposition : antécédents d'alcoolisme, consommation de drogues, personnalité marquée de troubles psychiques sévères. Afin de réduire le plus possible le risque de dépendance, les benzodiazépines ne devraient être prescrites qu'après examen approfondi de l'indication et pour une période aussi brève que possible. La nécessité de poursuivre le traitement doit être étroitement contrôlée. Un traitement prolongé n'est indiqué que si le bénéfice attendu est justifié compte tenu des risques attendus.

Sevrage :

Les symptômes de sevrage apparaissent, selon les cas, quelques heures à une semaine, voire plus longtemps, après l'arrêt du traitement.

Dans les cas les moins sévères, la symptomatologie du sevrage se limite à des tremblements, de l'agitation motrice, des troubles du sommeil, de l'anxiété, des céphalées et des troubles de la concentration. Toutefois, d'autres symptômes tels que sudation, crampes musculaires et abdominales, altérations de la perception et dans de rares cas, délire et convulsions peuvent survenir.

En cas d'apparition de symptômes de sevrage, une surveillance médicale très étroite et la prise en charge du patient sont nécessaires. D'une manière générale, il convient d'éviter tout arrêt brutal du traitement et de réduire progressivement la posologie.

Tolérance :

Aux doses thérapeutiques, le " Librax " est bien toléré. Des effets secondaires peuvent parfois se produire, tels que sécheresse buccale, constipation et troubles de la miction. Chez les patients âgés, il arrive que survienne – surtout au début du traitement – une légère somnolence, qui régresse en général spontanément ou après réduction de la dose.

Interactions :

La prise simultanée de " Librax " et de substances ayant une composante anticholinergique, telles que l'amantadine, certains antihistaminiques, la butyrophenone, la phénothiazine et des antidépresseurs tricycliques renforce l'action anticholinergique du clidinium. Il convient de ne pas consommer d'alcool pendant le traitement par le Librax étant donné que les réactions individuelles sont imprévisibles.

Surdosage :

Lors de surdosage accidentel ou volontaire, il est recommandé de procéder à une vidange gastrique, de maintenir libres les voies respiratoires et de surveiller le patient. Si les symptômes imputables au chlordiazépoxide prédominent, il est indiqué d'administrer de l'-Anexate- (Trade Mark ; principe actif : flumazénil).

Conservation :

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Présentation :

Boîte de 30 comprimés dragéifiés.

Médicament : tenir hors de portée des enfants

LISTE I : A ne délivrer que sur ordonnance.

Fabriqué sous licence MEDA par
les Laboratoires STERIPHARMA
Z.I Lina, N°347 Sidi Maârouf Casablanca
Amine TAHIRI, Pharmacien Responsable

Librax®

LOT 23210 PER 10/2026
PPV : 21.00 DH

Pour le traitement des symptômes d'inténsion psychique.

Composition :

5 mg de chlordiazépoxide : 7-chloro-2-oxido et 2,5 mg de bromure de clidinium : bromure de 1-méthyl 3-benzyloxyquinuclidinium par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspondant à 406 K.J.

Propriétés :

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium se complètent dans leur action sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal et des voies génito-urinaires. Le chlordiazépoxide, benzodiazépine bien tolérée, exerce un effet anxiolytique, tensiolytique et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et la tension psychique influent de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.

Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétante. L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlordiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlordiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desméthylchlordiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlordiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chlordiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlordiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlordiazépoxide, démöxépam, desméthyldiazepam. Le démöxépam et le desméthyldiazepam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlordiazépoxide inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise sous forme inchangée à une circulation entéro-hépatique. L'élimination dans l'urine s'effectue en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spastique.

Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les repas avec du liquide.

Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

والرحم.

LOT: M1147
PER: 09/2026
PPU: 33,00DH

- احتفظ بهذه الشرة في مكان آمن منها من حيث
- إذا كان لديك اسفلات آخر أو شكل الماء من حبيبات
- وصف هذا الدواء للشخص الآخر أو الشخص الذي طلبك أو الصيدلي أو
- إذا أصبح بعض الآثار الجانبية خطيرة لا يحتمل الماء لم يتم ذكرها في هذه الشرة فـ

التعريف بالدواء :

التسمية
ميسفون 80 ملغ قرص يتحلل عن طريق الفم

التركيب :

فلوغوكلسنول تناوله المائي

كمية تعادل من فلوغوكلسنول عدم الماء

يتم تناوله عن طريق الفم

اسوفة: لاكتوز سبليتوز دقيق البولورات، كروسبوفيدون.

يوفيدون ك 90 مغنتريوم ستيرات، أسيباراتام

الشكل الصيدلي :

قرص محلل عن طريق الفم

علة من 10 أو 20 أو 30 قرص محلل

التصنيف الصيدلي - العلاجي :

(A) : المهاجر الهضمي والاستقلات.
(G) : المهاجر الناسلي - البولي.

ما هي الحالات التي يستعمل فيها الدواء؟

يوصف هذا الدواء لمعالجة الألام التشنجية في المعدة والمسالك الصفراوية والمثانة والرحم

خذير:

موانع الاستعمال :

لا يجوز استخدام هذا الدواء في حال وجود حساسية إيجاد أحد مكوناته.

في حال الشك من الضروري أن تطلب رأي الطبيب أو الصيدلي.

احتياطات الاستعمال :

في حال الشك لا تؤديوا في طلب رأي الطبيب أو الصيدلي.

التداخلات بين الأدوية والتداخلات الأخرى:

لتدايني الفعاليات المختلطة بين عدة أدوية يجب تلقائياً اشعار الطبيب أو الم

علاج آخر.

الحمل والرضاع.

تربية بين

ترميبوتين

آثار الدواء على القدرة على سيادة المركبات واستخدام الألات :

لا يوجد أي موضوع

قائمة السواغات ذات الآثار المحوظة :

الرجو الإحتفاظ بهذه النشرة الدوائية في حال دعت الحاجة إلى إعادة قرائتها.

يحتوي ترميبوتين® 150 ملخ أكياس على السكرور

يحتوي ترميبوتين® 0.787% حبيبات لمزيج الملح للشراب على السكرور و بيسابول

المثلث.

الجرعة طريقة / او موضع تناول الدواء :

الرجو الإحتفاظ بهذه النشرة الدوائية بتنعم قبل استخدام هذا الدواء.

الجرعة :

الرجو الإحتفاظ بهذه النشرة الدوائية في حال دعت الحاجة إلى إعادة قرائتها.

في جميع الحالات، يتعين الالتزام بوصية الطبيب.

الرجو الإحتفاظ بهذه النشرة الدوائية في حال دعت الحاجة إلى إعادة قرائتها.

ترميبوتين® 150 ملخ، كبسولة و أكياس

عند الديكما، الجرعة المحددة هي كبس واحد أو كبسولة واحدة، 2 مرات اليوم.

وعلى وجه الاستثناء يمكن زيادته في هذه الجرعة إلى 600 ملخ اليوم.

يجب أن يكون الملاجق قصير المدة.

ترميبوتين® 0.787% حبيبات لمزيج الملح للشراب

الرجو الإحتفاظ بهذه النشرة الدوائية في حال دعت الحاجة إلى إعادة قرائتها.

الأطفال :

الرجو الإحتفاظ بهذه النشرة الدوائية في حال دعت الحاجة إلى إعادة قرائتها.

من 2 سنين إلى 5 سنوات : 1 ملعقة صغيرة 3 مرات اليوم

من 5 سنوات إلى 6 سنوات : 1 ملعقة صغيرة 3 مرات اليوم

طريقة تناول الدواء :

الرجو الإحتفاظ بهذه النشرة الدوائية في حال دعت الحاجة إلى إعادة قرائتها.

ترميبوتين® 150 ملخ، كبسولة و أكياس

عن طريق الفم.

يتعين إذابة محتوى الأكياس في كوب من الماء.

تلع الكبسولات مع كوب من الماء.

ترميبوتين® 0.787% حبيبات لمزيج الملح للشراب

عن طريق الفم.

طريقة تحضير الملاجق للشراب.

يدخل الماء العدنى غير الماء أو الماء غير مدخل إلى غرفة عن القارورة.

تلع القارورة و تحرك تدريجيا إلى غاية الحصول على خليط متوجان.

يصبح الملاجق جاهز للإستعمال.

من المناسب تحريك القارورة جيدا قبل الاستعمال.

جرعة زائدة :

يتصح باستخدام هذا الدواء في علاج أعراض الالام، اضطرابات العمور الموي

إذا تناولت كمية من ترميبوتين® أكثر مما ينبغي، استشر طبيبك.

و عدم الاتيان بالآلام المحيطة بالاضطرابات الوظيفية المعاوية.

تعليمات في حال نسيان تناول جرعة واحدة أو عدة جرعات :

موانع استعمال الدواء :

لا يوجد أي موضوع.

لا تتناول ترميبوتين® أبدا في الحالات التالية :

أثار غير مستحبجة :

- عند الأطفال من سنتين.

كافي الأدوية، يمكن ترميبوتين® التسبب في ظهور اعراض غير مستحبجة لا يعاني منها كل المرضى

في حالة الشلل، يتعين طلب منه زجاجة الطبيب أو الصيدلي.

الذئاب التي تتناول هذا الدواء.

تحذيرات خاصة وأحتياطات الاستعمال :

خطير الإصابة بمتلازمة الانسحاب :

ترميبوتين® 0.787% حبيبات لمزيج الملح للشراب و ترميبوتين® 150 ملخ أكياس

لا يتصح باستخدام هذا الدواء.

نظرا لاحتوائه على السكرور وزنك في حالة عدم تحمل

الفركتوز في ظاهرة عدم امتصاص الكليكيوز والكلكتوز (مرض رواشي نادر).

يمكن ترميبوتين® 0.787% حبيبات لمزيج الملح للشراب، قارورة من فئة 250 مل.

براهيم وكسيزوات الشلل و يمكن أن يؤدي ذلك إلى تفاعلات حساسية على الأرجح

متاخرة.

احتياطات الاستعمال :

ترميبوتين® 0.787% حبيبات لمزيج الملح للشراب و ترميبوتين® 150 ملخ أكياس

يحتوي كل كبس من ترميبوتين® 150 ملخ أكياس على 7 غرام من السكرور.

تحمّن كل 150 ملخ من الشراب الملح على 3 غرام من السكرور.

يجب أخذك بعين الاعتبارية الجرعة اليومية في حالة اتباع حمية خالية من السكر أو في حالة

الإصابة بداء السكري.

ترميبوتين® 150 ملخ أكياس

هذا الدواء لا يتصح باستخدامه من طرف المرضى الذين يعانون من عدم تحمل السكرور (مرض

وراثي).

في حالة الشلل، يتعين طلب مشورة الطبيب أو الصيدلي.

التفاعلات مع أدوية أخرى :

الرجاء إبلاغ الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أو تتناول مؤخرا أي دويبة أخرى من أي نوع.

بما في ذلك الأدوية التي تم الحصول عليها دون وصفة طبية.

التفاعلات مع الأطعمة والأشربة :

لا يوجد أي موضوع

التفاعلات مع منتجات الأعشاب أو الطب البديل :

الرجاء إبلاغ الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أو تتناول أي موضع

الحمل والإرضاع :

لا يوجد أي موضوع

الحمل :

لا ينصح تناول هذا الدواء في فترة الحمل إلا بناء على تصريح طبيبك.

و إذا اكتشفت بذلك

حمل أثناء العلاج، فاستشير طبيبك فهو الوحيد الذي يمكنه أن يقرر ضرورة مواصلة

العلاج.

الإرضاع :

لا يمكن إرضاع أثناء العلاج بهذا الدواء.

استشير طبيبك أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

الرياضيين :

لا يوجد أي موضوع

الرياضيين :

اسم وعنوان الجهة المصرح لها بتسويق الدواء

لا يوجد أي موضوع

مخبرات الصيدلية فارميد

لا يوجد أي موضوع

21، زقة البرجي الدارالبيضاء الغرب

لا يوجد أي موضوع

موقع التصنيع، المنطقة الصناعية أولاد صالح - بوسكرورة - المغرب

TRIBUTINE®

Trimébutine

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable, non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.

PRESENTATION

TRIBUTINE® 0,787% granulés pour suspension buvable, flacon de 250 ml.

TRIBUTINE® 150 mg sachets, boîte de 20.

TRIBUTINE® 150 mg gélule, boîte de 20.

COMPOSITION

Nom du médicament	Substance active	Excipients
TRIBUTINE® 0,787% granulés pour suspension buvable	Trimébutine base.....0,787g	q.s.p. 100 g
TRIBUTINE® 150 mg sachets	Trimébutine base.....150 mg par sachet	q.s.p. 1 sachet
TRIBUTINE® 150 mg gélule	Trimébutine maléate.....150 mg par gélule	q.s.p. 1 gélule

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique des douleurs, des troubles du transit et de l'inconfort intestinal liés aux troubles fonctionnels intestinaux.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais TRIBUTINE® :

- Chez l'enfant de moins de 2 ans.
- En cas d'hypersensibilité à la trimébutine ou à l'un des autres composants.

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

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde spéciales

TRIBUTINE® 0,787% granulés pour suspension buvable et TRIBUTINE® 150 mg sachets

En raison de la présence du saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies métaboliques rares).

TRIBUTINE® 0,787% granulés pour suspension buvable, flacon de 250 ml contient du parahydroxybenzoate de méthyle et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

Précautions d'emploi

TRIBUTINE® 0,787% granulés pour suspension buvable et TRIBUTINE® 150 mg sachets

Chaque sachet de TRIBUTINE 150 mg, contient 2,7 g de saccharose.

5 ml de suspension contient 3 g de saccharose.

Il faut en tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète. Il est déconseillé chez les patients présentant une intolérance au saccharose (maladie héréditaire).

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

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Sans objet.

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Allaitement

Il est préférable de ne pas prendre ce médicament si vous allaitez. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

SPORTIFS

Sans objet.

EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

TRIBUTINE® 150 mg sachets contient du saccharose

TRIBUTINE® 0,787% granulés pour suspensi-

saccharose et du parahydroxybenzoate de me-

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Posologie

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

TRIBUTINE® 150 mg gélule et sachets :

Chez l'adulte, la posologie usuelle est de 1 sachet ou une gélule, 2 fois par jour. Exceptionnellement, cette posologie peut être augmentée jusqu'à 6 cuillères à soupe par jour. Le traitement doit être de courte durée.

TRIBUTINE® 0,787% granulés pour suspension buvable

Adultes :

1 cuillère à soupe, 3 fois par jour, au cours des principaux repas.

Exceptionnellement, cette posologie peut être augmentée jusqu'à 6 cuillères à soupe par jour.

Enfants :

- De 2 ans à 5 ans : 1 cuillère à café trois fois par jour

- Au-dessus de 5 ans : 2 cuillères à café trois fois par jour.

Modes et voies d'administration

TRIBUTINE® 150 mg, gélule et sachets :

Voie orale.

Le contenu des sachets doit être dissous dans un verre d'eau. Les gélules doivent être avalées avec un verre d'eau.

TRIBUTINE® 0,787% granulés pour suspension buvable

Voie orale.

PRÉPARATION DE LA SUSPENSION BUVALE INSTANTANÉE

- Introduire de l'eau minérale non gazeuse ou bouillie refroidie par étapes jusqu'au col du flacon.

- Fermer et agiter le flacon au fur et à mesure jusqu'à obtention d'un mélange homogène.

- La suspension est prête à l'emploi

- Il convient d'agiter le flacon avant chaque utilisation.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de TRIBUTINE® que vous n'auriez dû, consultez votre médecin.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Sans objet.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

EFFECTS INDESIRABLES

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

- Rares réactions cutanées.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

DECLARATION DES EFFECTS INDESIRABLES

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement ou via le centre national de pharmacovigilance.

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

CONSERVATION

TRIBUTINE® 150 mg gélule :

Pas de précautions particulières de conservation

TRIBUTINE® 150 mg sachets :

A conserver à l'abri de la chaleur

TRIBUTINE® 0,787% granulés pour suspension buvable :

Avant ouverture : Pas de précautions particulières de conservation.

Après reconstitution : La suspension buvable ne doit pas être conservée plus de 4 semaines à température ambiante.

CONDITIONS DE DELIVRANCE

Liste II

PEREMPTION

Ne pas utiliser TRIBUTINE® après la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Août 2017

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES PHARMED

21, quartier Burger - Casablanca - Maroc

Site de fabrication : Zone industrielle Ouled Saleh- Bouskoura- Maroc

LOT : 2497
PER : 02 - 28
P.P.V : 45 DH 90

- Signes événementiels de dysfonctionnement du foie. Les symptômes peuvent inclure un jaunissement de la peau ou du blanc des yeux, une coloration foncée des urines, une perte d'appétit, des nausées ou des vomissements (atteinte du foie considérée comme très rare c'est-à-dire pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000).

Les autres effets indésirables suivants ont été rapportés avec une fréquence indéterminée (les informations disponibles ne permettent pas d'évaluer la fréquence) :

- Eruption cutanée ;
- Urticaire ;
- Démangeaisons ;
- Vertige ;
- Maux de tête ;
- Nausée ;
- Augmentation des taux sanguins d'enzymes du foie (transaminases, phosphatases alcalines) et de la bilirubine (voir rubrique 2).

Déclaration des effets secondaires

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

5. COMMENT CONSERVER

METEOSPASMYL, capsule molle ?

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

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

A conserver à une température ne dépassant pas 30 °C.

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

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Ce que contient METEOSPASMYL, capsule molle

• Les substances actives :

Citrate d'alvérine..... 60,00 mg
Siméticone 300,00 mg
Pour une capsule molle.

• Les excipients :

Gélatine, glycérol, dioxyde de titane.

Forme pharmaceutique et contenu

Ce médicament se présente sous forme de capsule molle, oblongue, de couleur blanc opaque brillant, renfermant une suspension blanchâtre épaisse.

Boîte de 20 capsules.

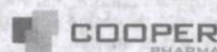
- Conditions de prescription et de délivrance

Médicament non soumis à prescription médicale.

- Tenir hors de la portée des enfants

- La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le : Mars 2017.

Distribué par :



41, Rue Mohamed DIOURI, 20 110 Casablanca

Sous Licence

LABORATOIRES MAYOLY SPINDLER

6, AVENUE DE L'EUROPE
BP 51 - 78401 CHATOU - CEDEX France

Autres

Conseils d'éducation sanitaire :

Ce médicament est destiné à traiter les symptômes des douleurs digestives avec ballonnements, ces troubles peuvent être dues à des modifications de l'alimentation ou à la prise de certains médicaments. N'hésitez pas à en parler à votre médecin ou à votre pharmacien.

Afin de limiter l'apparition des symptômes, respectez les règles d'hygiène alimentaire suivantes :

- évitez les repas abondants et riches en graisses,
- évitez la consommation de certains aliments favorisant l'apparition de ballonnements : aliments riches en hydrates de carbone non absorbables (légumes secs, choux, crudités, oignons...) et les boissons gazeuses,
- mangez lentement,
- limitez la consommation d'alcool.

MeteoSpasm

Capsule molle - Boite de 20 Citrate d'alvérine et Siméticone

METEOSPASMYL® B 20 caps molles
Alvérine citrate 60 mg / Siméticone 300 mg
P.P.V. : 40,40 DH
Distribué par COOPER PHARMA
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca
6 118001 100293

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

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE METEOSPASMYL, capsule molle ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE /ANTIFLATULENT - code ATC (A : appareil digestif et métabolisme).

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique des douleurs digestives avec ballonnements.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE METEOSPASMYL, capsule molle ?

Ne prenez jamais METEOSPASMYL, capsule molle :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez déjà eu un effet indésirable après la prise de ce médicament.

Avertissement et précautions :

- Si les symptômes persistent ou s'aggravent ou en cas de constipation prolongée, veuillez consulter votre médecin.
- METEOSPASMYL peut augmenter les taux sanguins d'enzymes du foie (voir rubrique 4). Votre médecin pourra être amené à vous prescrire des prises de sang pendant le traitement pour vérifier l'état de votre foie. Une élévation de ces enzymes peut conduire votre médecin à interrompre le traitement.

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

Autres médicaments et METEOSPASMYL, capsule molle

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

METEOSPASMYL, capsule molle avec des aliments, boissons et de l'alcool
Sans objet.

Grossesse et allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Allaitement

Vous devez éviter de prendre ce médicament si vous allaitez.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Il est peu probable que METEOSPASMYL ait un effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Toutefois, METEOSPASMYL peut provoquer des vertiges et cela peut avoir un effet sur votre aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE METEOSPASMYL, capsule molle ?

Posologie

RESERVE A L'ADULTE

1 capsule 2 à 3 fois par jour.

Mode d'administration

Voie orale.

Fréquence d'administration

A prendre au début des repas ou au moment des douleurs.

Si vous avez pris plus de METEOSPASMYL, capsule molle que vous n'auriez du :

Des cas de vertiges ont été rapportés lors de prises à une posologie supérieure à celle recommandée. Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre METEOSPASMYL, capsule molle :

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

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.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, veuillez contacter un médecin immédiatement :

- Signes d'une réaction allergique sévère notamment gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue et/ou de la gorge, pouvant provoquer des difficultés à respirer ou à déglutir, éruptions cutanées, démangeaisons, vertiges sévères avec accélération des battements du cœur et une transpiration abondante (réaction allergique sévère considérée comme très rare c'est-à-dire pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000).