

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



Déclaration de Maladie

N° M21- 0057234

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 9141 Société : RAM
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : LAM OTHMAN
 Date de naissance : 13-8-1964
 Adresse : Rue Saintomen Residence dalya La n°10
 Boledere Casa
 Tél. : 0661927798 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 27/01/2024
 Nom et prénom du malade : BOU HAME MAMMA Age : 58 ans
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Allergie aux piqures
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Casa Le : 7 / 02 / 24

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

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

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

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

| Dates des Actes | Natures des Actes | Nombre et Coefficient | Montant détaillé des Honoraires | Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|--|
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |

EXECUTION DES ORDONNANCES

| Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur | Date | Montant de la Facture |
|--|----------|-----------------------|
| | 27/01/24 | 140,3 |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

| Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue | Date | Désignation des Coefficients | Montant des Honoraires |
|---|----------|------------------------------|------------------------|
| | 27/01/24 | Keb - Ablu | 400,00 |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |

AUXILIAIRES MEDICAUX

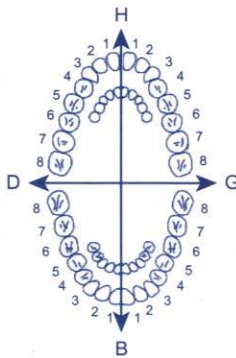
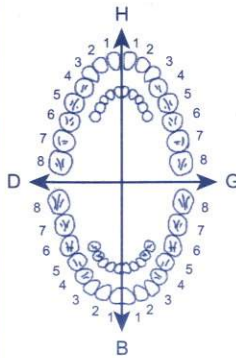
| Cachet et signature du Praticien | Date des Soins | Nombre | | | | Montant détaillé des Honoraires |
|----------------------------------|----------------|--------|----|----|----|---------------------------------|
| | | AM | PC | IM | IV | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | |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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

| SOINS DENTAIRES | Dents Traitées | Nature des Soins | Coefficient | |
|---|---|------------------|-------------|-------------------------|
|  | | | | Coefficient DES TRAVAUX |
| | | | | MONTANTS DES SOINS |
| | | | | DEBUT D'EXECUTION |
| | | | | FIN D'EXECUTION |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| O.D.F PROTHESES DENTAIRES | DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div> H 25533412 21433552 00000000 00000000 D 00000000 00000000 35533411 11433553 B </div> <div>G</div> </div> | | | |
|  | [Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession | | | Coefficient DES TRAVAUX |
| | | | | MONTANTS DES SOINS |
| | | | | DATE DU DEVIS |
| | | | | DATE DE L'EXECUTION |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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.

Dr. ELKHALFI Abdelbaki
Médecin Radiologue
RADIOLOGIE AL AMAL
Bd des Forces Armées Auxiliaires N° 330/332
Groupe 4 Route Hay Sadri Casablanca

**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 SANTÉ
DELEGATION PREFECTORALE
DES ARRONDISSEMENTS MOULAY RACHID
CENTRE HOSPITALIER PREFECTORAL
MOULAY RACHID



المملكة المغربية
وزارة الصحة العمومية
مندوبية عمالة مقاطعات مولاي رشيد
المركز الاستشفائي مولاي رشيد
الدااء البضاء

BON D'EXAMEN

NOM ET PRENOM : BAUHAZANE Mous SERVICE : Uf or 2 kary
N° D'ENTREE : Age 18 ans N° D'EXAMEN :

RENSEIGNEMENTS CLINIQUES :

Colege hep 24 ju

EXAMEN DEMANDE :

REPONSE DE LABORATOIRE

E. Aringie
24 ju

Médecin demandeur

Responsable de laboratoire

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 influencer 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 un 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 dragifiés.

Médicament : tenir hors de portée des enfants

LISTE I : A ne délivrer que sur ordonnance.

Librax®

LOT: 23210 PER: 10/2026
PPV: 21.00 DH

Pour le traitement des symptômes intestinaux et de la tension psychique.

Composition :

5 mg de chlórdiazépoxide : 7-chloro-2-méthyl-5H-benzodiazépine 1-oxide et 2,5 mg de bromure de clidinium : bromure de 1-méthyl 3-benzoyloxyquinuclidinium par dragée.

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

Propriétés :

Le chlórdiazépoxide 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 chlórdiazépoxide, 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 sécrétoire. 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 chlórdiazépoxide 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 chlórdiazépoxide 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 desméthylchlórdiazépoxide, 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 chlórdiazépoxide 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 chlórdiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlórdiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlórdiazépoxide, démoxépam, desméthylidiazépam. Le démoxépam et le desméthylidiazépam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlórdiazépoxide 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 spasmodique.

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.

يجوز استخدام هذا الدواء أثناء الحمل إلا عند الضرورة.
لا يوصى بإعطاء هذا الدواء للمرأة المرضعة.

بشكل عام، ينبغي دائما أثناء الحمل أو الإرضاع طلب رأي الطبيب أو الصيدلي قبل استخدام الدواء.
أسسوغه ذات تأثير معلوم:
أسبارتام، لاكتوز.

طريقة الإستعمال :

الجرعات :
لدى البالغ المدعات المعتادة في العادة في 11 تناول عند حدوث

لدى الأطفال: يذاب القرص في كأس من الماء.

طريقة ووسيلة التناول :

عن طريق الفم
لدى البالغ ينبغي إذابة الأقراص المعدة للتناول عن طريق الفم في كوب من الماء أو تركها تذوب تحت
اللسان للحصول على مفعول سريع.

لدى الطفل ينبغي إذابة القرص المعد للتناول عن طريق الفم في كوب من الماء.

الآثار الجانبية :

مثل كل مستحضر نشيط، قد يؤدي تناول هذا الدواء لدى بعض الأشخاص إلى حدوث ردات فعل
متفاوتة الإزعاج.

• ردات فعل جلدية خفيفة.

يجب أن تبلغ الطبيب أو الصيدلي في

في هذه النشرة.

• بسبب وجود اللاكتوز: يجب ألا يتناول هذا الدواء المرضى الذين يعانون من الأمراض من الأمراض
فقدان القدرة على تحمل اللاكتوز أو نقص اللاكتاز أو سوء امتصاص اللاكتوز أو الكاكتوز.

• تحتوي الأقراص على الأسبارتام الذي يستقلب إلى فينيل ألانين الذي يمكن أن يكون مضرًا للمرضى

الذين يعانون من بيلة الفينيل سينون.

الحفظ :

لا يجوز تخطي التاريخ الأقصى للإستعمال المذكور على التوضيب الخارجي.

إحتياطات حفظ خاصة :

يحفظ هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 30 م، بعيدا عن الرطوبة.

مختبرات ديفا للصيدلة
ج. واجدي صيدلي مسؤول

Deva
Pharmaceutique
10-16 شارع الحسن الثاني - بئر الجبل - الدار البيضاء

والرحم

LOT: M1147
PER: 09/2026
PPV: 33.00DH

80 حبة

Deva

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج إلى قراءتها في وقت لاحق
- إذا كان لديك استفسار آخر أو شك اطلب المزيد من المعلومات إلى طبيبك أو الصيدلي
- بوصف هذا الدواء لك شخصيا لا تعطه إلى أي شخص آخر حتى ولو كان لديه نفس الأعراض
- إذا أصبحت بعض الآثار الجانبية خطورة أو لاحظت آثار جانبية لم يتم ذكرها في هذه النشرة فاعل

التعريف بالدواء :

التسمية

ميسقون 80 ملغ قرص يتحلل عن طريق الفم

التركيب :

فلوغوكستول ثنائي النيمب
كمية تعادل من فلوغوكستول عديم الماء 80.00 ملغ
يتم تناوله عن طريق الفم
أسوغة : لاكتوز، سيليلوز دقيق البلورات، كروسبوفيدون، بوفيدون ك 90، مغنيزيوم ستيرات، أسبارتام

الشكل الصيدلي :

قرص متحلل عن طريق الفم
علبة من 10 أو 20 أو 30 قرص متحلل

التصنيف الصيدلي - العلاجي :

(A) : الجهاز الهضمي والإستقلاب
(G) : الجهاز التناسلي - البولي

ماهي الحالات التي يستعمل فيها الدواء؟

تحذير :

موانع الإستعمال :

لا يجوز إستخدام هذا الدواء في حال وجود حساسية إجماع أحد مكوناته
في حال الشك، من الضروري أن تطلب رأي الطبيب أو الصيدلي
احتياطات الإستعمال :

في حال الشك، لا تزدادوا في طلب رأي الطبيب أو الصيدلي
التداخلات بين الأدوية والتداخلات الأخرى :

لتفادي التفاعلات المحتملة بين عدة أدوية، يجب تلقائيا إخبار الطبيب أو الصيدلي

علاج آخر.

الحمل والارضاء

تريبيتين[®] ترميوتين

المرجو قراءة كامل هذه النشرة الدوائية يتمعن قبل استخدام هذا الدواء.
المرجو الاحتفاظ بهذه النشرة الدوائية في حال دعت الحاجة إلى إعادة قراءتها.
إن كان لديك أي أسئلة أو انتابك أي شك، المرجو الاستشارة مع الطبيب أو الصيدلي قصد الحصول على المزيد من المعلومات.
تم وصف هذا الدواء لكم شخصيا، لذا يتوجب عدم منح هذا الدواء لأي شخص آخر حتى في حال تطابق الأعراض لأن من شأن ذلك إلحاق الضرر به.
في حال ازدياد تلك الآثار غير المستحبة أو برز أثر غير مستحب لم يتم الإشارة إليه بهذه النشرة الدوائية، المرجو إخبار الطبيب أو الصيدلي بذلك.

التقديم:
تريبيتين[®] 0,787 % حبيبات للمزيج المعلق للشراب. قارورة من فئة 250 ملل.
تريبيتين[®] 150 ملغ أكياس، عليه من فئة 20.
تريبيتين[®] 150 ملغ كبسولة، عليه من فئة 20.

التركيبية:

| اسم الدواء | المادة الحوية | السواغات |
|---|--|------------------------------------|
| تريبيتين [®] 0,787 % حبيبات للمزيج المعلق للشراب | ترميوتين قاعدة.....0,787غ | الكمية الكافية من أجل 100 غرام |
| تريبيتين [®] 150 ملغ أكياس | ترميوتين قاعدة.....150 ملغ لكل كيس | الكمية الكافية من أجل كيس واحد |
| تريبيتين [®] 150 ملغ كبسولة | ترميوتين مالتات.....150 ملغ لكل كبسولة | الكمية الكافية من أجل كبسولة واحدة |

تصنيف الدواء:

دواء مضاد للتشنج الوجه للعضلات.

دواعي الاستعمال:

ينصح باستعمال هذا الدواء في علاج أعراض الآلام، اضطرابات العبور المعوي وعدم الإرتياح المعوي المرتبطة بالاضطرابات الوظيفية المعوية.

موانع استعمال الدواء:

لا تتناول تريبيتين[®] أبدا في الحالات التالية:

- عند الأطفال الأقل من سنتين.
- في حالة الحساسية ضد ترميوتين أو أحد مكونات الدواء.
- في حالة الشك، يتعين طلب مشورة الطبيب أو الصيدلي.

تحذيرات خاصة واحتياطات الاستعمال:

تريبيتين[®] 0,787 % حبيبات للمزيج المعلق للشراب وتريبيتين[®] 150 ملغ أكياس لا ينصح باستعمال هذا الدواء، نظرا لاحتوائه على السكروز وذلك في حالة عدم تحمل الفركتوز وفي حالة عدم امتصاص الكليوكوز والكلكتوز (مرض وراثي نادر).
يحتوي تريبيتين[®] 0,787 % حبيبات للمزيج المعلق للشراب قارورة من فئة 250 ملل، على براهيدروكسيزنات الميثيل ويمكن أن يؤدي ذلك إلى تفاعلات الحساسية (على الأرجح متأخرة).

احتياطات الاستعمال:

تريبيتين[®] 0,787 % حبيبات للمزيج المعلق للشراب وتريبيتين[®] 150 ملغ أكياس يحتوي كل كيس من تريبيتين[®] 150 ملغ أكياس على 2,7 غرام من السكروز. تحتوي كل 5 ملل من الشراب المعلق على 3 غرام من السكروز.
يجب اخذ بعين الاعتبار في الجرعة اليومية في حالة اتباع حمية خالية من السكر أو في حالة الإصابة بداء السكري.
هذا الدواء لا ينصح باستعماله من طرف المرضى الذين يعانون من عدم تحمل السكروز (مرض وراثي).
في حالة الشك، يتعين طلب مشورة الطبيب أو الصيدلي.

التفاعلات مع أدوية أخرى:
الرجاء إبلاغ الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أو تتناول مؤخرا أي أدوية 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:
لا يوجد أي موضوع

الحمل والإرضاع

الحمل
لا ينبغي تناول هذا الدواء في فترة الحمل إلا بناء على نصيحة طبيبك. وإذا اكتشفت بذلك حامل أثناء العلاج، فاستشيري طبيبك فهو الوحيد الذي يمكنه أن يقرر ضرورة مواصلة العلاج.

الإرضاع

لا يمكن الإرضاع أثناء العلاج بهذا الدواء
استشيري الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

الرياضيين:

لا يوجد أي موضوع

آثار الدواء على القدرة على سيطرة المركبات واستخدام الآلات:
لا يوجد أي موضوع

القائمة السواغات ذات الآثار الملحوظة:

يحتوي تريبيتين[®] 150 ملغ أكياس على السكروز.

يحتوي تريبيتين[®] 0,787 % حبيبات للمزيج المعلق للشراب على السكروز و صرايبيل الميثيل.

الجرعة، طريقة و/أو موضع تناول الدواء:

الجرعة:

في جميع الحالات، يتعين الالتزام بوصفة الطبيب.

تريبيتين[®] 150 ملغ، كبسولة وأكياس

عند البالغين الجرعة الاعتيادية هي كيس واحد أو كبسولة واحدة، 2 مرات في اليوم.

وعلى وجه الاستثناء، يمكن الزيادة في هذه الجرعة إلى 600 ملغ في اليوم.

يجب أن يكون العلاج قصير المدة.

تريبيتين[®] 0,787 % حبيبات للمزيج المعلق للشراب:

البالغين:

1 ملعقة كبيرة، 3 مرات في اليوم، أثناء الوجبات الرئيسية.

على وجه الاستثناء، يمكن الزيادة في هذه الجرعة تدريجيا إلى غاية 6 ملاعق كبيرة.

الأطفال:

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

أكثر من 5 سنوات: 2 ملاعق صغيرة 3 مرات في اليوم

طريقة تناول الدواء:

تريبيتين[®] 150 ملغ، كبسولة وأكياس

عن طريق الفم.

يتعين إذابة محتوى الأكياس في كوب من الماء.

تبلع الكبسولات مع كوب من الماء.

تريبيتين[®] 0,787 % حبيبات للمزيج المعلق للشراب:

عن طريق الفم.

طريقة تحضير المزيج المعلق للشراب.

إذخال الماء المعدني غير الغازي أو المخلى عبر مراحل إلى غاية عنق القارورة.

تقلق القارورة وتحرك تدريجيا إلى غاية الحصول على خليط متجانس.

يصبح المحلول جاهزا للاستعمال.

من المناسب تحريك القارورة جيدا قبل الاستعمال.

جرعة زائدة:

إذا تناولت كمية من تريبيتين[®] أكثر مما ينبغي، استشر طبيبك.

تعليمات في حال نسيان تناول جرعة واحدة أو عدة جرعات:

لا يوجد أي موضوع.

خطر الإصابة بمتلازمة الانسحاب:

لا يوجد أي موضوع.

آثار غير مستحبة:

كبابي الأنوية، يمكن لتريبيتين[®] التسبب في ظهور أعراض غير مستحبة لا يعاني منها كل المرضى الذين يتناولون هذا الدواء.

تفاعلات جلدية نادرة.

إن شعرت بأي أثر غير مستحب المرجو إخبار الطبيب أو الصيدلي.

أثر غير مستحب لم يرد ذكره بهذه النشرة.

الإبلاغ عن الآثار غير مستحبة

إن شعرت بأي أثر غير مستحب، المرجو إخبار الطبيب أو الصيدلي.

ينطبق ذلك كذلك على أثر غير مستحب لم يرد ذكره بهذه النشرة. يمكنك الإبلاغ عن الآثار غير مستحبة مباشرة أو من خلال المركز المغربي لليقظة الدوائية بالمغرب.

من خلال الإبلاغ عن الآثار غير المستحبة، فانت تساعد على توفير مزيد من المعلومات حول سلامة الدواء.

التخزين:

تريبيتين[®] 150 ملغ كبسولة

ليست هناك احتياطات خاصة للتخزين.

تريبيتين[®] 150 ملغ أكياس

يحتفظ بهذا الدواء بعيدا عن الحرارة.

تريبيتين[®] 0,787 % حبيبات للمزيج المعلق للشراب. قارورة من فئة 250 ملل

قبل التحضير، ليست هناك احتياطات خاصة للتخزين.

بعد التحضير، لا يجب الاحتفاظ بالمحلول أكثر من أربعة أسابيع في درجة حرارة الغرفة.

يرجى إبعاد الدواء عن متناول الأطفال.

شروط التسليم:

القائمة رقم 2

انتهاء الصلاحيات:

يرجى عدم استعمال تريبيتين[®] بعد تاريخ انتهاء الصلاحيات المرحى على ظهر العبوة.

تاريخ مراجعة النشرة:

غشت 2017

اسم وعنوان الجهة المصرح لها بتسويق الدواء

مختبرات الصيدلة فارماد

21، رفعة البرجي الدار البيضاء للغرب

موقع التصنيع، المنطقة الصناعية اولاد صالح - بوسكورة - المغرب

TRIBUTINE[®]

Trimébutine

Veillez 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% granulé 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% granulé 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% granulé 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% granulé 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% granulé 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 il 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 FETTER NOTOIRE

TRIBUTINE[®] 150 mg sachets contient du saccharose et du parahydroxybenzoate de méthyle.

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 600 mg par jour.

Le traitement doit être de courte durée.

TRIBUTINE[®] 0,787% granulé 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% granulé pour suspension buvable

Voie orale.

PREPARATION DE LA SUSPENSION BUVALE INSTANTANEE

- 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.

EFFETS 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 EFFETS 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% granulé 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 évocateurs d'un 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'alvéine..... 60,00 mg
Siméticone 300,00 mg
Pour une capsule molle.

• Les excipients :

Gélatine, glycérol, dioxyde de titane.

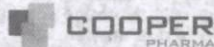
Forme pharmaceutique et contenu

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 - Boîte de 20
Citrate d'alvélerine et Siméticone

METEOSPASMYL B 20 caps molles
Alvélerine 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 / ANTIPLATULENT - 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 CONNAÎTRE 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 dû :

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).