

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.

Biologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° P19-0030766

☐ Maladie

☐ Dentaire

N° D: 13649

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (é)

Matricule : N° 883

Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : Bel Guana Fatma

Date de naissance :

Adresse : Cité d'Iman Bloc 38 N° 5 Casa

Tél. : 06 44 42 23 00 Total des frais engagés : 911,20 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. AMOUZOUN MOSTAFA
Specialiste en Néphrologie
Maladies Renales - hémodialyse
Transplantation Renale - Dialyse peritoneale
Centre de Dialyse IDAK Ain Chock - Casablanca
Tél: 00212 5 22 15 15 - Fax: 00212 5 22 67 09 09

Date de consultation : 09 / 11 / 2019

Nom et prénom du malade : Bel GUANA Fatma Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Cardiopathie chronique, insuffisance rénale chronique, HTA, diabète

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

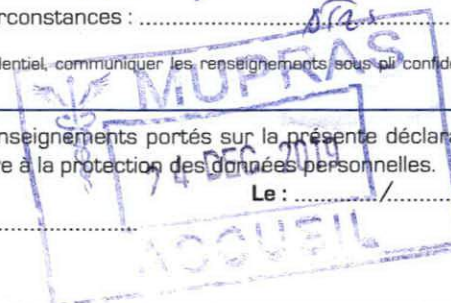
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à :

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :



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
04/09/14		6	6	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

PHARMACIE BEN EL KACH
Mendi BELAYACHI
 355, Av. Reda Guedira, Cité Diamant
 Casablanca - Tél: 0522 37 62 48

11/19

941,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

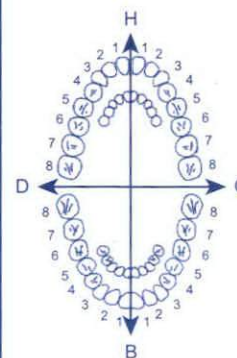
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES

Dents
Traitées

Nature des
Soins

Coefficient



Coefficient
DES TRAVAUX

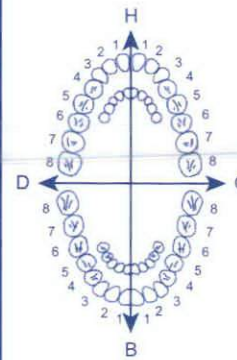
MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CCEFFICIENT
MASTICATOIRE



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

Coefficient
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Ordonnance

Casablanca, Le

02/07/19

M^{me} Belgama Fatma.

24800

1) Coressel 10mg

1/1

3460x4

2) Lenina 40

1/1 x 2/1

(04 hits)

5160x2

3) Tachifur 4 (1/1)

5780

4) LD Na 1/1

3130

(1) Mobic 200 (1/1)

9900

6) oeds 200 (1/1)

Refut 3/1

7) Clopne 100 1/1 x 3/1

(02 hits)

9/ Decembre 2024

9260 x 2



Dr. AMOUZOUN MOSTAFA

Spécialiste en Hépatologie
Maladies Rénales - Hémodialyse
Transplantation Rénale - Dialyse péritonéale
Centre de Dialyse IDAA, Ain Chock - Casablanca
Tél: 00212 5 22 87 09 15 15-Fax: 00212 5 22 87 09 09

94120

PHARMACIE IBN ROUCHD
Mehdi BELAYACHI
355, Av. Reda Guedira, Cite Djamilia
Casablanca - Tél: 0522 37 07 16

كوفرسيل® 10 ملغ

بيراندوبريل أرجنين ، حبات ملبسة

248,00

- الأدوية المستعملة في علاج هبوط الضغط الشرياني، أو في علاج الوهن، أو في علاج الربو (إيفيدرين أو نورادريبتالين أو أدريبتالين)،
- الأملاح الذهبية وخاصة الحقونة عبر الوريد (المستعملة في علاج أعراض التهاب المفاصل الروماتويدي).

كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة مع الطعام والشراب
يُستحسن أخذ كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة قبل وجبة الطعام.

الحمل والرضاعة
إذا كنت حاملاً أو مرضعاً، أو تعتقدين بأنك حامل أو تخططين للإنجاب، عليك باستشارة الطبيب أو الصيدلاني قبل تعاطي هذا الدواء.

الحمل
من المتوجب أن تعلمي طبيبك إن كنت تظنين بأنك حامل (أو إن كنت تتوقعين الحمل).
فقد يطلب منك طبيبك التوقف عن أخذ كوفرسيل 10 ملغ حبات ملبسة قبل وقوع الحمل أو بمجرد ظهوره. كما سيصف لك دواءً آخر بديلاً عن كوفرسيل 10 ملغ حبات ملبسة.
لا ينصح بأخذ كوفرسيل 10 ملغ حبات ملبسة في بداية الحمل، كما يحظر أخذه قطعياً بعد الشهر الثالث من الحمل، حيث أنه يشكل خطراً على الجنين.

الرضاعة
أعلمي طبيبك إن كنت ترضعين (أو على وشك الإرضاع).
لا يجوز استعمال كوفرسيل 10 ملغ حبات ملبسة لدى المرأة المرضع. فإن كنت مصرة على الإرضاع، فسوف يختار لك طبيبك علاجاً آخر، وخاصة إن كان طفلك حديث الولادة أو إن كانت ولادته مبكرة.

بالنسبة لقيادة السيارات والعمل على الآليات
إن كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة لا يؤثر على اليقظة، لكن قد يظهر إحساس بالدوار أو بالتعب لدى بعض المرضى نتيجة لهبوط الضغط الشرياني. لذا فقد تخف القدرة على قيادة السيارات أو العمل على الآلات.
يحوي كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة على سكر الحليب (لاكتوز)
في حالة إهمالك طبيبك بأن جسمك لا يتقبل بعض أنواع السكاكر، عليك بمراجعته قبل أخذ هذا الدواء.

اقرأ بدقه معلومات احتفظ بها إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني أو الممرض(ة).

لقد وُصف هذا الدواء لك شخصياً. فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر.
• إذا شعرتم بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني أو الممرض(ة). هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المدلى بها في هذه النشرة (انظر إلى مقطع 4 : «ماهي الآثار الجانبية المحتملة؟»)

في هذه النشرة:

1. ما هو كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة وفي أية حالة يُستعمل؟
2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أخذ كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة؟
3. كيف يؤخذ كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة؟
4. ما هي الآثار الجانبية التي قد تحصل؟
5. كيف يحفظ كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية.

1. ما هو كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة وفي أية حالة يُستعمل؟

Lasilix® 40 mg
Lasilix® 20 mg/2 ml



P. N. : 340H60

Lasilix 40mg
20 cp séc

LOT : 9MA0064

PER. : 04 2023

Furosémide

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

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

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réten-tion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

Lasilix® 40 mg
Lasilix® 20 mg/2 ml



P. N. : 340H60

Lasilix 40mg
20 cp séc

LOT : 9MA0064

PER. : 04 2023

Furosémide

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

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

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réten-tion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

Lasilix® 40 mg
Lasilix® 20 mg/2 ml



P. N. : 340H60

Lasilix 40mg
20 cp séc

LOT : 9MA0064

PER. : 04 2023

Furosémide

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

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

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

Lasilix® 40 mg
Lasilix® 20 mg/2 ml



P. N. : 340H60

Lasilix 40mg
20 cp séc

LOT : 9MA0064

PER. : 04 2023

Furosémide

SANOFI 

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

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

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réten-tion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :



TARDYFERON B9
30 comprimés pelliculés
Fer 50 mg / Acide folique 0,350 mg

Distribué par Cooper Pharma
 41, rue Mohamed Diouri - Casablanca
 Amina DAOUDI - Pharmacien Responsable
 PPV : 51.60 DH

yferon B9

comprimé pelliculé
Fer/ acide folique

Prenez cette notice avant d'utiliser ce médicament.
 Informations importantes pour votre traitement.
 Questions, si vous avez un doute, demandez plus
 médecin ou à votre pharmacien.
 vous pourriez avoir besoin de la relire.
 de plus d'informations et de conseils, adressez-
 s'en.

• Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
 • Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON B9, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé de colorations de la paroi de l'estomac et du tube digestif chez des patients recevant un traitement à base de fer. Cette coloration peut gêner une intervention chirurgicale au niveau gastro-intestinal.

La consommation importante de thé inhibe l'absorption du fer. Il est conseillé de ne pas prendre ce médicament en même temps que cette boisson.

En cas de doute ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Enfants

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

Autres médicaments et TARDYFERON B9, comprimé pelliculé

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

En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps que le traitement par Tardyferon B9, alors que d'autres nécessitent des changements spécifiques de dose ou de moment de prise par exemple.

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez un médicament pour traiter les calculs urinaires infectieux (l'acide acétaldéhyde).
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou le fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (le bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la pénicillamine).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde (la thyroxine).



TARDYFERON B9
30 comprimés pelliculés
Fer 50 mg / Acide folique 0,350 mg

Distribué par Cooper Pharma
 41, rue Mohamed Diouri - Casablanca
 Amina DAOUDI - Pharmacien Responsable
 PPV : 51.60 DH

yferon B9

comprimé pelliculé
Fer/ acide folique

Prenez cette notice avant d'utiliser ce médicament.
 Informations importantes pour votre traitement.
 Questions, si vous avez un doute, demandez plus
 médecin ou à votre pharmacien.
 vous pourriez avoir besoin de la relire.
 de plus d'informations et de conseils, adressez-
 s'en.

• Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
 • Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette
 notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme grave,
 veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON B9, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de
 déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé de
 colorations de la paroi de l'estomac et du tube digestif chez des patients
 recevant un traitement à base de fer. Cette coloration peut gêner une
 intervention chirurgicale au niveau gastro-intestinal.

La consommation importante de thé inhibe l'absorption du fer. Il est conseillé
 de ne pas prendre ce médicament en même temps que cette boisson.

En cas de doute ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou
 de votre pharmacien.

Enfants

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

Autres médicaments et TARDYFERON B9, comprimé pelliculé

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

En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même
 temps que le traitement par Tardyferon B9, alors que d'autres
 nécessitent des changements spécifiques de dose ou de moment d
 prise par exemple.

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez un médicament pour traiter les calculs urinaires
 infectieux (l'acide acétaldéhyde).
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou le
 fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (le
 bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie de
 articulations (la pénicillamine).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde
 (la thyroxine).

UT. AV.:
 COOPER PHARMA
 PPV: 57,80 DH
 UT AV : 05/2022
 LOT : 190824

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
 Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
 Si vous avez toute autre question, vous pouvez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
 De même, si vous êtes personnellement traité, 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 décrits ci-dessous ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

LD-NOR® 10, 20 et 40 mg : boîte de 10 et de 30 comprimés pelliculaires.

Principe actif	LD-NOR 10 mg	LD-NOR 20 mg	LD-NOR 40 mg
Alorvastatine calcium	10,54 mg	20,88 mg	41,36 mg
équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

Excipients : polymérosito regular, microcristaux 100 celluloses microcristallines, amidon préagglutiné, hypromellose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-L5-2890 (blanc II), dsp un comprimé pelliculaire.

CLASSE PHARMACOLOGIQUE :

LD-NOR est classé comme appartenant à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (grasses).

INDICATIONS : Les comprimés pelliculaires sont destinés pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en gras associé à des modifications du mode de vie ne suffit pas.

Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR, comprimé pelliculaire peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculaire :
 - si vous êtes hypersensible (allergique) à LD-NOR, comprimé pelliculaire ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
 - si vous avez eu une réaction allergique grave au passé ou si vous avez eu une réaction allergique au passé ou si vous avez eu une réaction allergique au passé.

Si vous avez eu une réaction allergique grave au passé ou si vous avez eu une réaction allergique au passé ou si vous avez eu une réaction allergique au passé.

Si vous avez eu une réaction allergique grave au passé ou si vous avez eu une réaction allergique au passé ou si vous avez eu une réaction allergique au passé.

Si vous avez eu une réaction allergique grave au passé ou si vous avez eu une réaction allergique au passé ou si vous avez eu une réaction allergique au passé.

Si vous avez eu une réaction allergique grave au passé ou si vous avez eu une réaction allergique au passé ou si vous avez eu une réaction allergique au passé.

Si vous avez eu une réaction allergique grave au passé ou si vous avez eu une réaction allergique au passé ou si vous avez eu une réaction allergique au passé.

Si vous avez eu une réaction allergique grave au passé ou si vous avez eu une réaction allergique au passé ou si vous avez eu une réaction allergique au passé.

Si vous avez eu une réaction allergique grave au passé ou si vous avez eu une réaction allergique au passé ou si vous avez eu une réaction allergique au passé.

Si vous avez eu une réaction allergique grave au passé ou si vous avez eu une réaction allergique au passé ou si vous avez eu une réaction allergique au passé.

Si vous avez eu une réaction allergique grave au passé ou si vous avez eu une réaction allergique au passé ou si vous avez eu une réaction allergique au passé.

و ۶ | مؤلفان | ۱ | کتابت | ۱ |

[illegible][illegible]

١٠
١١
١٢
١٣
١٤
١٥
١٦
١٧
١٨
١٩
٢٠

١٢٣٤٥٦٧٨٩١٠١١١٢١٣١٤١٥١٦١٧١٨١٩٢٠٢١٢٢٢٣٢٤٢٥٢٦٢٧٢٨٢٩٣٠٣١٣٢٣٣٣٤٣٥٣٦٣٧٣٨٣٩٤٠٤١٤٢٤٣٤٤٤٥٤٦٤٧٤٨٤٩٥٠٥١٥٢٥٣٥٤٥٥٥٦٥٧٥٨٥٩٦٠٦١٦٢٦٣٦٤٦٥٦٦٦٦٧٦٨٦٩٧٠٧١٧٢٧٣٧٤٧٥٧٦٧٧٧٧٨٧٩٨٠٨١٨٢٨٣٨٤٨٥٨٦٨٧٨٨٨٨٩٩٠٩١٩٢٩٣٩٤٩٥٩٦٩٧٩٨٩٩١٠١١١٢١٣١٤١٥١٦١٧١٨١٩٢٠٢١٢٢٢٣٢٤٢٥٢٦٢٧٢٨٢٩٣٠٣١٣٢٣٣٣٤٣٥٣٦٣٧٣٨٣٩٤٠٤١٤٢٤٣٤٤٤٥٤٦٤٧٤٨٤٩٥٠٥١٥٢٥٣٥٤٥٥٥٦٥٧٥٨٥٩٦٠٦١٦٢٦٣٦٤٦٥٦٦٦٦٧٦٨٦٩٧٠٧١٧٢٧٣٧٤٧٥٧٦٧٧٧٧٨٧٩٨٠٨١٨٢٨٣٨٤٨٥٨٦٨٧٨٨٨٨٩٩٠٩١٩٢٩٣٩٤٩٥٩٦٩٧٩٨٩٩

[illegible]

١٠٠
 ١٠١
 ١٠٢
 ١٠٣
 ١٠٤
 ١٠٥
 ١٠٦
 ١٠٧
 ١٠٨
 ١٠٩
 ١١٠
 ١١١
 ١١٢
 ١١٣
 ١١٤
 ١١٥
 ١١٦
 ١١٧
 ١١٨
 ١١٩
 ١٢٠
 ١٢١
 ١٢٢
 ١٢٣
 ١٢٤
 ١٢٥
 ١٢٦
 ١٢٧
 ١٢٨
 ١٢٩
 ١٣٠
 ١٣١
 ١٣٢
 ١٣٣
 ١٣٤
 ١٣٥
 ١٣٦
 ١٣٧
 ١٣٨
 ١٣٩
 ١٤٠
 ١٤١
 ١٤٢
 ١٤٣
 ١٤٤
 ١٤٥
 ١٤٦
 ١٤٧
 ١٤٨
 ١٤٩
 ١٥٠
 ١٥١
 ١٥٢
 ١٥٣
 ١٥٤
 ١٥٥
 ١٥٦
 ١٥٧
 ١٥٨
 ١٥٩
 ١٦٠
 ١٦١
 ١٦٢
 ١٦٣
 ١٦٤
 ١٦٥
 ١٦٦
 ١٦٧
 ١٦٨
 ١٦٩
 ١٧٠
 ١٧١
 ١٧٢
 ١٧٣
 ١٧٤
 ١٧٥
 ١٧٦
 ١٧٧
 ١٧٨
 ١٧٩
 ١٨٠
 ١٨١
 ١٨٢
 ١٨٣
 ١٨٤
 ١٨٥
 ١٨٦
 ١٨٧
 ١٨٨
 ١٨٩
 ١٩٠
 ١٩١
 ١٩٢
 ١٩٣
 ١٩٤
 ١٩٥
 ١٩٦
 ١٩٧
 ١٩٨
 ١٩٩
 ٢٠٠
 ٢٠١
 ٢٠٢
 ٢٠٣
 ٢٠٤
 ٢٠٥
 ٢٠٦
 ٢٠٧
 ٢٠٨
 ٢٠٩
 ٢١٠
 ٢١١
 ٢١٢
 ٢١٣
 ٢١٤
 ٢١٥
 ٢١٦
 ٢١٧
 ٢١٨
 ٢١٩
 ٢٢٠
 ٢٢١
 ٢٢٢
 ٢٢٣
 ٢٢٤
 ٢٢٥
 ٢٢٦
 ٢٢٧
 ٢٢٨
 ٢٢٩
 ٢٣٠
 ٢٣١
 ٢٣٢
 ٢٣٣
 ٢٣٤
 ٢٣٥
 ٢٣٦
 ٢٣٧
 ٢٣٨
 ٢٣٩
 ٢٤٠
 ٢٤١
 ٢٤٢
 ٢٤٣
 ٢٤٤
 ٢٤٥
 ٢٤٦
 ٢٤٧
 ٢٤٨
 ٢٤٩
 ٢٥٠
 ٢٥١
 ٢٥٢
 ٢٥٣
 ٢٥٤
 ٢٥٥
 ٢٥٦
 ٢٥٧
 ٢٥٨
 ٢٥٩
 ٢٦٠
 ٢٦١
 ٢٦٢
 ٢٦٣
 ٢٦٤
 ٢٦٥
 ٢٦٦
 ٢٦٧
 ٢٦٨
 ٢٦٩
 ٢٧٠
 ٢٧١
 ٢٧٢
 ٢٧٣
 ٢٧٤
 ٢٧٥
 ٢٧٦
 ٢٧٧
 ٢٧٨
 ٢٧٩
 ٢٨٠
 ٢٨١
 ٢٨٢
 ٢٨٣
 ٢٨٤
 ٢٨٥
 ٢٨٦
 ٢٨٧
 ٢٨٨
 ٢٨٩
 ٢٩٠
 ٢٩١
 ٢٩٢
 ٢٩٣
 ٢٩٤
 ٢٩٥
 ٢٩٦
 ٢٩٧
 ٢٩٨
 ٢٩٩
 ٣٠٠
 ٣٠١
 ٣٠٢
 ٣٠٣
 ٣٠٤
 ٣٠٥
 ٣٠٦
 ٣٠٧
 ٣٠٨
 ٣٠٩
 ٣١٠
 ٣١١
 ٣١٢
 ٣١٣
 ٣١٤
 ٣١٥
 ٣١٦
 ٣١٧
 ٣١٨
 ٣١٩
 ٣٢٠
 ٣٢١
 ٣٢٢
 ٣٢٣
 ٣٢٤
 ٣٢٥
 ٣٢٦
 ٣٢٧
 ٣٢٨
 ٣٢٩
 ٣٣٠
 ٣٣١
 ٣٣٢
 ٣٣٣
 ٣٣٤
 ٣٣٥
 ٣٣٦
 ٣٣٧
 ٣٣٨
 ٣٣٩
 ٣٤٠
 ٣٤١
 ٣٤٢
 ٣٤٣
 ٣٤٤
 ٣٤٥
 ٣٤٦
 ٣٤٧
 ٣٤٨
 ٣٤٩
 ٣٥٠
 ٣٥١
 ٣٥٢
 ٣٥٣
 ٣٥٤
 ٣٥٥
 ٣٥٦
 ٣٥٧
 ٣٥٨
 ٣٥٩
 ٣٦٠
 ٣٦١
 ٣٦٢
 ٣٦٣
 ٣٦٤
 ٣٦٥
 ٣٦٦
 ٣٦٧
 ٣٦٨
 ٣٦٩
 ٣٧٠
 ٣٧١
 ٣٧٢
 ٣٧٣
 ٣٧٤
 ٣٧٥
 ٣٧٦
 ٣٧٧
 ٣٧٨
 ٣٧٩
 ٣٨٠
 ٣٨١
 ٣٨٢
 ٣٨٣
 ٣٨٤
 ٣٨٥
 ٣٨٦
 ٣٨٧
 ٣٨٨
 ٣٨٩
 ٣٩٠
 ٣٩١
 ٣٩٢
 ٣٩٣
 ٣٩٤
 ٣٩٥
 ٣٩٦
 ٣٩٧
 ٣٩٨
 ٣٩٩
 ٤٠٠
 ٤٠١
 ٤٠٢
 ٤٠٣
 ٤٠٤
 ٤٠٥
 ٤٠٦
 ٤٠٧
 ٤٠٨
 ٤٠٩
 ٤١٠
 ٤١١
 ٤١٢
 ٤١٣
 ٤١٤
 ٤١٥
 ٤١٦
 ٤١٧
 ٤١٨
 ٤١٩
 ٤٢٠
 ٤٢١
 ٤٢٢
 ٤٢٣
 ٤٢٤
 ٤٢٥
 ٤٢٦
 ٤٢٧
 ٤٢٨
 ٤٢٩
 ٤٣٠
 ٤٣١
 ٤٣٢
 ٤٣٣
 ٤٣٤
 ٤٣٥
 ٤٣٦
 ٤٣٧
 ٤٣٨
 ٤٣٩
 ٤٤٠
 ٤٤١
 ٤٤٢
 ٤٤٣
 ٤٤٤
 ٤٤٥
 ٤٤٦
 ٤٤٧
 ٤٤٨
 ٤٤٩
 ٤٥٠
 ٤٥١
 ٤٥٢
 ٤٥٣
 ٤٥٤
 ٤٥٥
 ٤٥٦
 ٤٥٧
 ٤٥٨
 ٤٥٩
 ٤٦٠
 ٤٦١
 ٤٦٢
 ٤٦٣
 ٤٦٤
 ٤٦٥
 ٤٦٦
 ٤٦٧
 ٤٦٨
 ٤٦٩
 ٤٧٠
 ٤٧١

CLOPRAME

(Métoclopramide)

PPV 17DH30

EXP 03/2022

LOT 91013 4

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- CLOPRAME®, comprimés sécables, boîte de 40
- CLOPRAME®, solution buvable, flacon de 130 ml avec seringue doseuse

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

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

Que contient cette notice

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

1- QU'EST-CE QUE CLOPRAME® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

1-1 Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

CLOPRAME® est un antémétique. Il contient un médicament appelé "métoclopramide". Il agit sur une partie du cerveau pour prévenir les nausées ou les vomissements.

- Indications thérapeutiques

1-1 Population adulte :

Cloprame® comprimé sécable et Cloprame® solution buvable sont utilisés chez les adultes dans :

- la prévention des nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie.
- la prévention des nausées et vomissements induits par la radiothérapie.
- le traitement des nausées et vomissements incluant les nausées et vomissements pouvant survenir en cas de migraine.

En cas de migraine, le métoclopramide peut être pris avec des médicaments agissant sur la douleur administrés par voie orale pour augmenter l'efficacité de ces médicaments.

1-2 Population pédiatrique :

Cloprame® comprimé sécable et Cloprame® solution buvable sont indiqués chez les enfants (âgés de 1 à 18 ans) si un autre traitement est inefficace ou ne peut être utilisé pour prévenir les nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie.

Les comprimés de Cloprame® 10 mg ne conviennent pas aux enfants pesant moins de 30 kg. D'autres formes pharmaceutiques (par exemple la solution buvable) doivent être utilisées.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CLOPRAME® ?

- Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Sans objet

- Ne prenez jamais CLOPRAME® (Contre-indications)

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si :

- vous êtes allergique au métoclopramide ou à l'un des composants de ce médicament.
- vous avez une hémorragie, une obstruction ou une perforation dans l'estomac ou de l'intestin.
- vous avez ou pouvez avoir une tumeur rare de la glande surrénale, située près du rein (phéochromocytome).
- vous avez déjà eu des mouvements musculaires anormaux (dyskinésie tardive), à l'occasion d'un traitement médicamenteux.
- vous êtes épileptique.
- vous avez la maladie de Parkinson.
- vous prenez de la lévodopa (médicament pour la maladie de Parkinson) ou des agonistes dopaminergiques.
- vous avez déjà eu dans le sang des quantités anormales d'un pigment sanguin (méthémoglobinémie) ou un déficit en NADH cytochrome-b5.

Ne donnez pas de métoclopramide à un enfant âgé de moins de 1 an.

Cloprame® comprimé sécable n'est pas adapté aux enfants pesant moins de 30 kg, d'autres formes pharmaceutiques (par exemple la solution buvable) doivent être utilisées.

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable dans les cas mentionnés ci-dessus. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

- Faites attention avec CLOPRAME® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

Demandez l'avis de votre médecin ou pharmacien avant de prendre Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si :

- vous avez des antécédents de battements du cœur anormaux (allongement de l'intervalle QT) ou tout autre problème cardiaque,
- vous avez des anomalies dans votre sang du taux de sels minéraux, tels que le potassium, le sodium et le magnésium,
- vous prenez d'autres médicaments connus pour agir sur votre rythme cardiaque,
- vous avez un problème neurologique (cerveau),
- vous avez des problèmes au niveau du foie ou des reins. La dose peut être diminuée dans ces cas.

Votre médecin pourra vous prescrire des examens sanguins pour contrôler vos taux de pigment sanguin. En cas de quantités anormales (méthémoglobinémie), le traitement sera arrêté immédiatement et définitivement.

Vous devez attendre au moins 6 heures entre chaque prise, même en cas de vomissement ou de rejet de la dose, afin d'éviter un surdosage.

Le traitement ne doit pas durer plus de 3 mois en raison du risque de mouvements musculaires involontaires.

Cloprame® solution buvable :

La solution buvable contient (0,336 mg/ml) moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par dose, c.à.d. qu'elle est essentiellement "sans sodium".

La solution buvable contient du parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle et peut provoquer des réactions allergiques avec urticaire et gêne respiratoire.

- Enfants et adolescents

Des mouvements anormaux (troubles extrapyramidaux) peuvent survenir chez les enfants et les jeunes adultes. Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 1 an en raison du risque augmenté de mouvements anormaux.

Les comprimés de Cloprame® 10 mg ne conviennent pas aux enfants pesant moins de 30 kg.

musculaire),

- fluoxétine et paroxétine (médicaments utilisés

- Aliments et boissons (interactions avec les

Aliments et boissons

Ne pas prendre d'alcool pendant le traitement car le comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable

- Interactions avec les produits de phytothérapie
Sans objet.

- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement
Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte, pensez être enceinte ou par votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Cloprame® solution buvable peut être pris pendant la grossesse.

Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable ne doit pas être pris pendant l'allaitement car le métoclopramide passe dans le lait.

- Sports

Sans objet.

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Si vous êtes enceinte, pensez être enceinte ou par votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable ne doit pas être pris pendant l'allaitement car le métoclopramide passe dans le lait.

- Excipients à effet notoire

Solution buvable : - parahydroxybenzoates de méthyle

sodium (0,336 mg/ml)

3- COMMENT PRENDRE CLOPRAME® ?

- Instruction pour un bon usage

Sans objet

- Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration

traitement

3-1 Posologie des comprimés sécables et de la solution buvable

Toute indication (patients Adultes) :

La dose recommandée est de 10 mg par prise, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose journalière maximale recommandée est de 30 mg.

La durée de traitement maximale recommandée est de 3 mois.

Prévention des nausées et vomissements retardés

chimiothérapie (enfants âgés de 1 à 18 ans)

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, à 3 fois par jour.

La dose quotidienne maximale est de 0,5 mg/kg.

Vous ne devez pas prendre ce médicament plus de 3 mois.

Vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie

3-2 Mode d'administration

- Comprimé sécable :

Cloprame® ne convient pas pour les enfants pesant moins de 30 kg.

D'autres formes pharmaceutiques (par exemple la solution buvable) doivent être utilisées.

- Solution buvable :

Utiliser la seringue pour administration orale contrôlée de solution.

La seringue pour administration orale est graduée en millilitres (ml).

La dose à administrer est obtenue en tirant le piston de la seringue pour administration orale jusqu'à la graduation correspondante.

Utilisez la seringue pour administration orale doit être rincée avec de l'eau.

Il ne faut pas la laisser tremper dans le flacon.

3-3 Fréquence d'administration :

Vous devez attendre au moins 6 heures entre chaque prise, même en cas de vomissement ou de rejet de la dose, afin d'éviter un surdosage.

Personnes âgées

Une diminution de la dose peut être nécessaire en fonction de l'état général.

Adultes ayant des problèmes rénaux

Consultez votre médecin si vous avez des problèmes rénaux.

Adultes ayant des problèmes hépatiques

Consultez votre médecin si vous avez des problèmes hépatiques.

Utilisations chez les enfants et les adolescents

Le métoclopramide ne doit pas être utilisé chez l'enfant.

Le comprimé peut être divisé en deux moitiés.

- Si vous avez pris plus de CLOPRAME® que vous ne devriez (surdosage)

Si vous avez pris plus de Cloprame® comprimés que vous ne devriez (surdosage)

Consultez votre médecin ou votre pharmacien immédiatement.

Des mouvements anormaux (troubles extrapyramidaux) peuvent survenir chez les enfants et les jeunes adultes. Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 1 an en raison du risque augmenté de mouvements anormaux.

Les comprimés de Cloprame® 10 mg ne conviennent pas aux enfants pesant moins de 30 kg.

Si vous oubliez de prendre CLOPRAME® (Corrections)

Si vous oubliez de prendre CLOPRAME® (Corrections)

Si vous oubliez de prendre CLOPRAME® (Corrections)

Si vous oubliez de prendre CLOPRAME® (Corrections)

Si vous oubliez de prendre CLOPRAME® (Corrections)

Si vous oubliez de prendre CLOPRAME® (Corrections)

Si vous oubliez de prendre CLOPRAME® (Corrections)

Si vous oubliez de prendre CLOPRAME® (Corrections)

Si vous oubliez de prendre CLOPRAME® (Corrections)

Si vous oubliez de prendre CLOPRAME® (Corrections)

Si vous oubliez de prendre CLOPRAME® (Corrections)

Si vous oubliez de prendre CLOPRAME® (Corrections)

Si vous oubliez de prendre CLOPRAME® (Corrections)

Si vous oubliez de prendre CLOPRAME® (Corrections)

LOT: 9AM056
PER: 04/2024

IMODIUM 2MG GÉLULE

20 Gél

P.P.V : 30DH50



6 1180001010845

في حالة وجود الدم في البراز و/أو حمى مرتفعة.
في حالة مرض مزمن في المعى أو القولون، وبخاصة خلال الأزمات الحادة
لالتهاب الشفوي والقران المزمن.
لدى الأطفال الذين سن 8.
في حالة الشك، عليك استشارة الطبيب أو الصيدلي.

احتياطات الاستعمال: تحذيرات خاصة

يجب الالتزام عند استعمال إيموديوم 2 ملغ، كبسولات:

تحذيرات خاصة

يجب استشارة الطبيب بسرعة في الحالات التالية:

في غياب أي تحسن بعد يومين من العلاج.

في حالة ظهور الحمى، القيء.

في حالة وجود الدم أو النخاعة في البراز.

في حالة عيش شديد، شعور بجفاف اللسان، وتدل هذه العلامات بالفعل على بداية فقدان مأم الماء في الجسم نتيجة للإسهال. ويتحدد الطبيب ضرورة وصف إعادة الماء إلى الجسم عن الفم أو عبر الوريد.

احتياطات الاستعمال

لا يجب استعمال هذا الدواء لما يكون ضروريًا غذائيًا لتطبيب الحركة المعوية.

لا يجب استعمال هذا الدواء في حالة إسهال يحدث خلال علاج بالأمبيسيك (خطر التآكل القولون شبه غشائي).

يجب التوقف عن تناول هذا الدواء في حالة الإسهال أو تعدد البول.

في حالة قصور كبد، يجب إخبار الطبيب؛ قد تتطلب مراقبة طبية في حالة العلاج بهذا الدواء.

يأتي هذا العلاج كتمكيلة لبعض القواعد الغذائية:

إعادة الماء في الجسم بواسطة مشروبات غزيرة، مالحه أو حلوة، لتعويض ما فقد من الماء الناتج عن الإسهال (معدل الكمية اليومية من الماء بالنسبة للبالغين من لترين).

التغذية خلال مدة الإسهال:

مع استبعاد تخض الأعذية، وبخاصة النخلة منها والقواكه والخضار البشرياء والأشبايق المبللة، وكذا الأعذية والمشروبات الباردة.

مع تقبيل اللحوم المقوية والألبان.

لا ينصح باستعمال هذا الدواء لدى المرضى الذين لا يتحملون غالاكتوز. قصور في لاكتاز لآب أو متلازمة سوء امتصاص غلاكوز غالاكتوز (أمراض وراثية نادرة).

التفاعلات مع أدوية أخرى:

تناول أو استعمال أدوية أخرى

إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخرا دواء آخر، بما في ذلك الأدوية دون وصفة طبية، أخبر الطبيب أو الصيدلي.

استعمال الدواء خلال الحمل والرضاعة

الحمل والرضاعة

يرجى الاطلاع على هذه النشرة قبل تناول هذا الدواء.
احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قراءتها من جديد.
إذا كانت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.
لا تقم بإعطائه لشخص آخر.
أخفى في حال وجود أعراض مشابهة، لأنك قد تسبب الضرر.
إذا أصبح أحد الأعراض غير المرغوب فيها خطراً أو إذا لاحظت وجود مآرض غير مرغوب فيه غير مذكور في هذه النشرة، تحدث عن ذلك مع الطبيب أو مع الصيدلي.

في هذه النشرة:

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

1. ما هو إيموديوم 2 ملغ، كبسولات وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟

الصيدلي الصيدلي العلاجي

مضاد الإسهال

الإرشادات العلاجية

يوصف هذا الدواء في علاج أعراض الإسهال الحاد والمزمن لدى البالغين والأطفال ما فوق 8 سنوات.
لا يفي العلاج عن اتخاذ تدابير غذائية وإعادة الماء المفقود في الجسم عند الضرورة.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال إيموديوم 2 ملغ، كبسولات؟

لأنه المعلومات اللازمة قبل تناول الدواء

إذا أخبرك الطبيب بعدم تحمل بعض السكريات، اتصل به قبل تناول هذا الدواء.

موانع الاستعمال

لا تستعمل أبدا إيموديوم 2 ملغ، كبسولات:

إذا كانت لديك حساسية (حساسية مقربة) لمادة لوبيبراميد أو لأحد مكونات إيموديوم 2 ملغ، كبسولات الأخرى.

MODIUM 2MG GELULE
20 GEL

LOT 9MA068
PER: 04/2024

P.P.V.: 30DH60

6 118800 010845

إيمو

لوبيراميد

كبسولات

• في حالة وجود الدم في البراز أو راجعي مؤتمعة.
• في حالة مرض مزمن في المعنى أو القولون وبخاصة خلال الأزمات الحادة
• لانهبات الشفيم والقران الزفني
• لدى الأطفال دون سن 8
• في حالة اللهك عليك استشارة الطبيب أو الصيدلي

احتياطات الاستعمال: تحذيرات خاصة

يجب الانقياض عند استعمال إيموديوم 2 ملغ كبسولات:

تحذيرات خاصة
يجب استشارة الطبيب بسرعة في الحالات التالية:
• في غياب أي تحسن بعد يومين من العلاج.
• في حالة ظهور الجمي الغليظ.
• في حالة وجود الدم أو الانقماض في البراز.

• في حالة قشط شديدة تشعر بجفاف اللسان. وتدل هذه العلامات بالفعل على بداية فقدان هام للماء في الجسم نتيجة للإسهال. وسهجد الطبيب ضرورية وصف إعادة الماء إلى الجسم عبر الفم أو عبر الوريد.

احتياطات الاستعمال

• لا يجب استعمال هذا الدواء لما يكون ضروريا تقادي تثبيط الحركة المعوية.

• لا يجب استعمال هذا الدواء في حالة إسهال يحدث خلال علاج بالمضاد الحيوي (خطر التهاب القولون شبه غشائي).

• يجب التوقف عن تناول هذا الدواء في حالة الإسهال أو تعدد البطن. في حالة قصور كبدي، يجب إخبار الطبيب؛ قد تتطلب مراقبة طبية في حالة العلاج بهذا الدواء.

• يأتي قعد العلاج كتكملة لبعض الفوائد الغذائية:

- إعادة الماء في الجسم بواسطة مطروحات غزيرة، بالماء أو حلوة، لتعويض ما فقد من الماء الناتج عن الإسهال (معدل الكمية اليومية من الماء بالنسبة للبالغين هو لترين).

- التغذية خلال مدة الإسهال:

• مع استعمال بعض الأغذية، وخاصة النخبة منها والفواكه والمشر والخضراوات والأطبان البقلة، وكذا الأغذية والمشروبات الباردة. لا مع تفصيل اللحوم المشوية والأرز.

لا ينصح باستعمال هذا الدواء لدى المرضي الذين لا يتحملون غالاكتور، قصور في الكلى أو أي مشكلة سوء امتصاص غلوكون أو غالاكتور (أمراض وراثية نادرة).

التفاعلات مع أدوية أخرى:

تناول أو استعمال أدوية أخرى
إذا كنت تتناول أو تناول مؤخرا دواء آخر، بما في ذلك الأدوية دون وصفة طبية، أخبر الطبيب أو الصيدلي.

استعمال الدواء خلال الحمل والرضاعة

الحمل والرضاعة

يرجى الإطلاع على هذه النشرة قبل تناول هذا الدواء.
• احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قراءتها من جديد.
• إذا كانت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.
• لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي. لا تقم بإعطائه لشخص آخر، حتى في حال وجود أعراض مشابهة، لأنك قد تسبب الضرر له.
• إذا أصبح أحد الأعراض غير المرغوب فيها خطرة أو إذا لاحظت وجود أعراض غير مرغوب فيه غير مذكور في هذه النشرة، تحدث عن ذلك مع الطبيب أو مع الصيدلي.

في هذه النشرة:

1. ما هو إيموديوم 2 ملغ، كبسولات وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل تناول إيموديوم 2 ملغ، كبسولات؟
3. كيف يجب استعمال إيموديوم 2 ملغ، كبسولات؟
4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟
5. كيف يجب حفظ إيموديوم 2 ملغ، كبسولات؟
6. معلومات إضافية:

1. ما هو إيموديوم 2 ملغ، كبسولات وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟

الصفحة الصيدلي العلاجي

مشابه الإسهال

الأرشادات العلاجية

يوصف هذا الدواء في علاج أعراض الإسهال الحاد والمزمن لدى البالغين والأطفال ما فوق 8 سنوات.

لا ينبغي العلاج عن اتخاذ تدابير غذائية وإعادة الماء المفقود في الجسم عند الضرورة.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال إيموديوم 2 ملغ، كبسولات؟

لا تلتزم المعلومات اللازمة قبل تناول الدواء

إذا أخبرك الطبيب بعدم تحمل بعض السكريات، اتصل به قبل تناول هذا الدواء.

موانع الاستعمال

لا تستعمل أبدا إيموديوم 2 ملغ، كبسولات

• إذا كانت لديك حساسية (حساسية مفرطة) لمادة لوبيراميد أو لأحد مكونات إيموديوم 2 ملغ، كبسولات الأخرى.

OEDES®

Microgranules gastro-résistants

LOT 181033
EXP 02/2021
PPV 99.00DH

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez besoin de plus d'informations, demandez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres, même en cas de symptômes identiques.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

DENOMINATION DU MEDICAMENT :

OEDES® 20 mg

COMPOSITION :

Chaque gélule contient 20mg de substance active : oméprazole.

Excipients : qsp 1 gélule.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

Microgranules gastro-résistants en gélules. Disponibles en boîtes de 7, 14, 28 et 56 gélules.

CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THERAPEUTIQUE :

Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule contient une substance appelée oméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?**Indications :**Adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien associé ou non à une œsophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour.
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par *Helicobacter pylori* ou chez qui l'éradication n'a pas été possible.
- Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-œsophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.
- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.
- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risque (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.

Enfant à partir de 1 an :

- Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT**Contre-indications :**

Ne prenez jamais Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule :

- En cas d'allergie connue à l'un des composants de ce médicament.
- En association avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux).

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

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubair bneou al aouam roches
noires casablanca

INEXIUM

20 mg

Boîte 14

Cpr GR

64015DMP/21NRQ

P.P.V: 92,60 DH

6

118001

020591

INEXIUM® 20 mg,
comprimé gastro-résistant
ésoméprazole

إينكسيوم[®] 20 ملغ ،
قرص صا مد لحموضة
المعدة
ازومبرازول

AstraZeneca

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubair bneou al aouam roches
noires casablanca

INEXIUM

20 mg

Boîte 14

Cpr GR

64015DMP/21NRQ

P.P.V: 92,60 DH

6

118001

020591

INEXIUM® 20 mg,
comprimé gastro-résistant
ésoméprazole

إينكسيوم[®] 20 ملغ ،
قرص صا مد لحموضة
المعدة
ازومبرازول

AstraZeneca