

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° W19-541821

ND: 36164

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1545 Société : ROYAL AIR MAROC
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : BENYASS ABDELHAFID
 Date de naissance : 08/03/54
 Adresse : LOT 125 TRANCHE D CITE NOUVELE
 SIDI OTHMANE CASABLANCA
 Tél. : 0662-18-9385 Total des frais engagés : 2950,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :
 Nom et prénom du malade : BENYASS.
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Arterio-pathie D.C. - DIABETE INSULINO DEPENDANT OPERE (PONTAGE) + + +
 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.

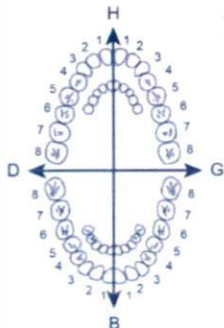
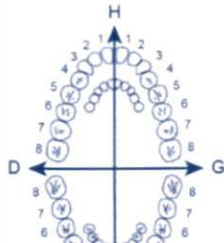
Fait à : CASABLANCA Le : 06 / JUL / 2020
 Signature de l'adhérent(e) :

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
				INP : 091041889

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	6/7/2020	2950,20

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

AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.																				
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>																
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/> FIN D'EXECUTION <input type="text"/>																
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> DATE DU DEVIS <input type="text"/>																
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> <th colspan="2">B</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>				H		B		25533412	21433552	00000000	00000000	00000000	00000000	00000000	00000000	35533411	11433553		
	H		B																	
	25533412	21433552	00000000		00000000															
	00000000	00000000	00000000		00000000															
35533411	11433553																			
(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																				



PRÉFECTURE MÉDICALE
HAY MOHAMMADI - AIN SEBAA

06 JUL 2020

Docteur

BENYASS. Abdel HASSID

1/ Code. free (6)

49,80 x 6 2/ Flagyl. 500 (6)
25 x 3



20,00 x 2 3/ Sulfam. : 1/2 g. (2)
25 x 3



22,20 x 4 4/ Clobolysone cr (4)
25 x 31



5/ LANTUS Soluble (1) 3042 rem

571,00 6/ Novo Rapid (A) 6042 rem



278,00 7/ Coplavix. 75 mg
25 x 31



52,80 x 2 8/ odes 200 (3)
99,00 25 x 31



192,00 x 7 9/ Dytacine 100 (12)
25 x 31



125,00 10/ CoA morel (2)
25 x 31



PHARMACIE LIAS
MADINA AL JADIDA
LAILOU Faten
Pharmacieur
Lot 378 Tr. de l'Unité Nationale - Casablanca

-- LAPROPHAN --
PPV : 571DH00

Ministère de la Santé
Dr. Said EL JADILI
MEDECIN CHEF C.S.P.
Casablanca
PRÉFECTURE MÉDICALE
des Arrondissements

LOT 191188
EXP 04/2022
PPV 52.80DH



alopécie (chute de cheveux),
lèvres, du
interstitielle
perturbation
Chez les enfants
observé chez
à long terme
croissance
SI VOUS R

visage, des
que, néphrite
sion trouble,
rique à celui
le données
erté et la

NOTICE, OU SI CERTAINS EFFETS INDESIRABLES NON MENTIONNES DANS CETTE
EN INFORMER VOTRE MEDICIN. S'ILS DEVIENNENT GRAVES, VEUILLEZ
PHARMACIEN.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT
CE MEDICAMENT VOUS
SITUATION PRECISE :

- IL NE PEUT ETRE ADAPTE
- NE PAS LE CONSEILLER

Dans tous les cas se conformer

Posologie

Respectez toujours la posologie
votre médecin ou votre pharmacien.

Chez l'adulte :

Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien : 1 à 2 gélules par jour.

Traitement d'entretien des œsophagites : 1 à 2 gélules par jour.

Traitement d'entretien des ulcères duodénaux : 1 à 2 gélules par jour.

Chez l'enfant de plus de 1 an et de poids ≥ 10 kg.

Œsophagite par reflux : la durée du traitement est de 4 à 8 semaines.

Traitement symptomatique des brûlures et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien : La durée du traitement est de 2 à 4 semaines. Si les symptômes ne sont pas contrôlés au bout de 2 à 4 semaines, le patient devra faire l'objet d'examen complémentaires.

Enfant ≥ 1 an (10 à 20 kg) : 1 gélule de 10 mg une fois par jour.

La posologie peut être augmentée à 20 mg une fois par jour si nécessaire.

Enfant ≥ 2 ans (> 20 kg) : 1 gélule de 20 mg une fois par jour.

La posologie peut être augmentée à 40 mg une fois par jour si nécessaire.

Chez l'enfant de plus de 4 ans

En association avec des antibiotiques dans le traitement de l'ulcère duodénal associé à une infection par *Helicobacter pylori*. La durée de traitement est le plus souvent de 7 jours (cette durée peut parfois être augmentée à 14 jours).

Le traitement devra être surveillé par un spécialiste.

Enfant de 15 à ≤ 30 kg : association avec deux antibiotiques : Oedes 20mg, amoxicilline 25 mg/kg de poids corporel et clarithromycine 7,5 mg/kg de poids corporel sont administrés simultanément deux fois par jour pendant 1 semaine.

Enfant de 30 à ≤ 40 kg : association avec deux antibiotiques : Oedes 20 mg, amoxicilline 750 mg et clarithromycine 7,5 mg/kg de poids corporel sont administrés simultanément deux fois par jour pendant 1 semaine.

Enfant > 40 kg : association avec deux antibiotiques : Oedes 20 mg, amoxicilline 1g et clarithromycine 500 mg sont administrés simultanément deux fois par jour pendant 1 semaine.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Chez les enfants de moins de 6 ans (en raison du risque de fausse route) et les enfants

DELIVRE DANS UNE

au médecin.

n. En cas de doute, consultez

alopécie (chute de cheveux), réactions allergiques telles que gonflement du visage, des lèvres, du larynx et/ou de la langue, fièvre, bronchospasme, choc anaphylactique, néphrite interstitielle (atteinte rénale), augmentation de la sueur, oedème périphérique, vision trouble

perturbation

Chez les er

observé che

à long term

croissance

SI VOUS R

NOTICE, C

EN INFOR

OEDES 20mg ○

14 gélules



611800

odium dans le sang.

risables a été généralement identique à celu

court et long terme. Il n'existe pas de données

ement par oméprazole sur la puberté et la

RABLES NON MENTIONNES DANS CETTE

RABLES DEVIENNENT GRAVES, VEUILLEZ

RE PHARMACIEN

COMMENT

CE MEDI

SITUATIO

- IL NE PE

- NE PAS LE

LOT 191188

EXP 04/2022

PPV 52.80DH

Posologie

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Chez l'adulte :

Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien : 1 à 2 gélules par jour.

Traitement d'entretien des œsophagites : 1 à 2 gélules par jour.

Traitement d'entretien des ulcères duodénaux : 1 à 2 gélules par jour.

Chez l'enfant de plus de 1 an et de poids ≥ 10 kg.

Œsophagite par reflux : la durée du traitement est de 4 à 8 semaines.

Traitement symptomatique des brûlures et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien : La durée du traitement est de 2 à 4 semaines. Si les symptômes ne sont pas contrôlés au bout de 2 à 4 semaines, le patient devra faire l'objet d'examen complémentaires.

Enfant ≥ 1 an (10 à 20 kg) : 1 gélule de 10 mg une fois par jour.

La posologie peut être augmentée à 20 mg une fois par jour si nécessaire.

Enfant ≥ 2 ans (> 20 kg) : 1 gélule de 20 mg une fois par jour.

La posologie peut être augmentée à 40 mg une fois par jour si nécessaire.

Chez l'enfant de plus de 4 ans

En association avec des antibiotiques dans le traitement de l'ulcère duodéal associé à une infection par *Helicobacter pylori*. La durée de traitement est le plus souvent de 7 jours (cette durée peut parfois être augmentée à 14 jours).

Le traitement devra être surveillé par un spécialiste.

Enfant de 15 à ≤ 30 kg : association avec deux antibiotiques : Oedes 20mg, amoxicilline 25 mg/kg de poids corporel et clarithromycine 7,5 mg/kg de poids corporel sont administrés simultanément deux fois par jour pendant 1 semaine.

Enfant de 30 à ≤ 40 kg : association avec deux antibiotiques : Oedes 20 mg, amoxicilline 750 mg et clarithromycine 7,5 mg/kg de poids corporel sont administrés simultanément deux fois par jour pendant 1 semaine.

Enfant > 40 kg : association avec deux antibiotiques : Oedes 20 mg, amoxicilline 1g et clarithromycine 500 mg sont administrés simultanément deux fois par jour pendant 1 semaine.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Chez les enfants de moins de 6 ans (en raison du risque de fausse route) et les enfant

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments suivants, veuillez lire attentivement le mode d'emploi du médicament :

- S
- M
- C
- à
- leur
- Si l'
- effet
- mède

Sintrom® 4 mg
Acénocoumarol 10 comprimés



Médicament autoadministré, à prendre à l'heure indiquée.

1. Que
2. Qu'e
3. Quel
4. Comm
5. Quels
6. Comm
7. Inform

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :** Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).
- **Indications thérapeutiques :** Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).
- Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- embolie (caillot dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques, et certaines infarctus du myocarde.

Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

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

- Contre-indications :**
- **Ne prenez jamais Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :**
 - Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament;
 - En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie);
 - En cas d'association avec les médicaments suivants :
 - l'aspirine à fortes doses;
 - le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,
 - les AINS pyrazoles : phénylbutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires.
 - En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin :

- En cas de risque connu de saignement.
- En cas d'insuffisance rénale sévère.
- En association avec :
 - l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale,
 - les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazolés),
 - le fluoruracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

Avant le traitement

Il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements,

prendre ce médicament.

Si vous ne pouvez pas prendre ce médicament, contactez votre médecin.

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin :

En cas de risque connu de saignement. En cas d'insuffisance rénale sévère. En association avec : l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale, les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazolés), le fluoruracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

Avant le traitement, il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements,

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin :

En cas de risque connu de saignement. En cas d'insuffisance rénale sévère. En association avec : l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale, les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazolés), le fluoruracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

Avant le traitement, il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements,

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin :

En cas de risque connu de saignement. En cas d'insuffisance rénale sévère. En association avec : l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale, les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazolés), le fluoruracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

Avant le traitement, il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements,

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin :

En cas de risque connu de saignement. En cas d'insuffisance rénale sévère. En association avec : l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale, les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazolés), le fluoruracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

Avant le traitement, il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements,

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin :

En cas de risque connu de saignement. En cas d'insuffisance rénale sévère. En association avec : l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale, les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazolés), le fluoruracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

Avant le traitement, il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements,

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin :

En cas de risque connu de saignement. En cas d'insuffisance rénale sévère. En association avec : l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale, les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazolés), le fluoruracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

PPV :
Exp :
N° Lot :

20.08



Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin :

En cas de risque connu de saignement. En cas d'insuffisance rénale sévère. En association avec : l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale, les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazolés), le fluoruracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

Avant le traitement, il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements,

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin :

En cas de risque connu de saignement. En cas d'insuffisance rénale sévère. En association avec : l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale, les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazolés), le fluoruracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

Avant le traitement, il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements,

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin :

En cas de risque connu de saignement. En cas d'insuffisance rénale sévère. En association avec : l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale, les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazolés), le fluoruracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

Avant le traitement, il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements,

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin :

En cas de risque connu de saignement. En cas d'insuffisance rénale sévère. En association avec : l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale, les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazolés), le fluoruracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

Avant le traitement, il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements,

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI 

Veillez lire attentivement ce médicament importantes po

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1
Ain sebaâ Casablanca
Coplayx

**avant de prendre
informations**

a relire.

decin ou votre

it. Ne le donnez
ocif, même si les
es.

able, parlez-en à
plique aussi à tout
né dans cette notice

• Gardez cette notice.
 • Si vous avez des questions, consultez votre pharmacien.
 • Ce médicament ne doit pas être utilisé sans avis et/ou signes de leur médecin.
 • Si vous ressentez un quelconque effet indésirable ou si vous avez eu une réaction allergique à l'un des composants, avertissez votre médecin ou votre pharmacien.
 • Ce médicament est strictement réservé à l'usage humain et ne doit pas être utilisé chez l'animal.
 • Ce médicament est strictement réservé à l'usage humain et ne doit pas être utilisé chez l'animal.
 • Ce médicament est strictement réservé à l'usage humain et ne doit pas être utilisé chez l'animal.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE COPLAVIX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérombose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athérothrombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlayix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX

Contre-indications :

Ne prenez jamais CoPlavix

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

polypes nasaux.

- si vous avez une malade saignement tel qu'un ulcère le cerveau.
- si vous souffrez d'une maladie
- si vous souffrez d'une maladie
- si vous êtes dans le 3ème

Précautions d'emploi : mis

Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessus vous concerne, vous devez en avvertir votre médecin.

- si vous avez un risque hé-
- une maladie qui peut
- un ulcère de l'estoma-
- des troubles de la
internes (saignement
articulation),
- une blessure grave ré-
- une intervention chir-
- une intervention chir-
7 jours à venir.
 - si vous avez eu un caillot
vasculaire cérébral ischém-
 - si vous présentez une ma-
 - si vous avez des antécédé-
y compris les allergies à t-
maladie.
 - si vous avez de la goutte.
 - si vous buvez de l'alcool,
ou de lésions gastro-intes-
 - si vous avez une maladie
déshydrogénase (ou déf-
développer une forme pa-
le sang en faible quantité
- Pendant la prise de CoPlavix
- Vous devez avertir votre m-
• si une intervention c-
dentaire).
 - si vous souffrez de
abdominales, ou si vo-
ou dans l'intestin (selle
 - Vous devez aussi avertir
présentez une maladie
thrombotique ou PTT) incl-
apparaître comme des pet-
ou non de fatigue extrême
la peau ou des yeux (jaun-
éventuels").
 - Si vous vous coupez ou si
peut demander plus de te-
d'action de votre médicam-
sanguins. Dans le cas de
exemple au cours du ras-
constater d'anormal. Cepe-
vous devez en avertir immé-
 - Votre médecin pourra vo-

220 H20
PER 36722
LOT - J789



Codoliprane

Paracétamol 400 mg
Phosphate de codeïne 20 mg
16 COMPRIMÉS SÉCABLES



6 118000 040217

mg
mg
mg

IDENTIFICATION
COMPOSITION

Paracétamol.
Phosphate de codeïne hémihydraté.
(Quantité correspondant à codeïne base)
Excipients : gélatine, acide stéarique, amidon de

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N.Système nerveux central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- allergie connue au paracétamol ou à la codeïne
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codeïne. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).



Codoliprane®

PAR

IDEN
COM

Parac
Phos
(Qua
Exci

باراميد
Codoliprane®

Paracétamol 400 mg

Phosphate de codeïne 20 mg

16 COMPRIMES SECABLES



6 118000 040217

PPV: 22DH20

PER: 01/22

LOT: J072

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N. Système nerveux central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- allergie connue au paracétamol ou à la codeïne,
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).



Codoliprane®

PAR

IDEN
COM
Parac
Phos
(Qua
Exci

باراميد
Codoliprane®

Paracétamol 400 mg

Phosphate de codeïne 20 mg

16 COMPRIMÉS SECABLES



6 118000 040217

PPV: 22DH20

PER: 01/22

LOT: J072

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N. Système nerveux central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- allergie connue au paracétamol ou à la codeïne,
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).



Codoliprane®

PAR

IDEN
COM
Parac
Phos
(Qua
Exci

باراميد
Codoliprane®

Paracétamol 400 mg
Phosphate de codeïne 20 mg

16 COMPRIMES SECABLES



6 118000 040217

PPV: 22DH20

PER: 01/22

LOT: J072

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N. Système nerveux central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- allergie connue au paracétamol ou à la codéine,
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).



Co-Amarel®

Glimépiride

125,00



Co-Amarel®
30 comprimés
pelliculés
2 mg/500 mg

500 mg



18000 061854

anofi aventis

utiliser ce

à votre pharmacien.

z à personne d'autre. Vous risqueriez de lui

vous.

Co-Amarel comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.

Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.

- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, crospovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

l'insuline),

- si vous souffrez d'acidocétose diabétique,
- si vous êtes hypersensible (allergique) au glimépiride ou au chlorhydrate de metformine, ou à l'un des autres composants de Co-Amarel, aux sulfamides et autres sulfonyles, aux biguanides,
- si vous êtes enceinte ou si vous allaitez votre enfant,
- si vous avez déjà souffert d'acidose lactique,
- si vous souffrez d'une maladie ou d'un dysfonctionnement des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :

Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

ت. وثيرة وأوقات استعمال الدواء :

1 إلى 3 مرات في اليوم، حسب الاستعمالات.

ث. مدة العلاج :

لكي يثبت هذا المضاد الحيوي فعاليته، يجب استعد
بالجرعات الموصوفة، وطالما ينصح به الطبيب.
لا يعني اختفاء الحمى أو أحد الأعراض أنك شفيت ت
المحتمل بالتعب غير ناجم عن العلاج. بالمضاد الح
التعفن بذاته. ولن يكون لخفض العلاج أو توقيفه أي
الشعور وسيؤخر شفاؤك.

حالات خاصة : تدوم مدة علاج داء الجيارديات (نمس -
طفيلي) 5 أيام: تدوم مدة علاج داء الأميبية (تعفن ناتج عن طفيلي)
وبعض الالتهابات المهبيلة (تعفن في المهبل) 7 أيام: وبالنسبة
للمشعرة (تعفن ناتج عن طفيلي) فالعلاج يتم في جرعة وحيدة.

ج. ما العمل في حالة جرعة مفروطة
في حالة القيء، صعوبة في تنسيق الحركات، الارتباك، استشر الطبيب.
قد يتعين عليه وصف علاج.

5. التأثيرات غير المرغوب فيها والمزعجة
كمثل كافة الأدوية، قد يؤدي هذا الدواء لدى بعض الأشخاص إلى
تأثيرات مزعجة شئنا ما.

• أعراض هضمية :
- غثيان، قيء، تشنجات في المعدة، إسهال؛
- التهاب اللسان مع شعور بجفاف الفم، التهاب الفم، مذاق معدني في
الفم، فقدان الشهية؛

- استئثانها، حالة التهاب البنكرياس الذي يزول بعد إيقاف العلاج
• أعراض جلدية ومخاطية :
- هبات حرارية مع احمرار الوجه، حكة، طفح على الجلد مصحوب
أحيانا بالحمى؛

- شرى (طفح جلدي يشبه لدغة نبتة القراص)، انتفاخ مفاجئ في
الوجه والعنق ذات أصل تحسسي (وذمة كوينك)، استئثانها صدمة ذات
أصل تحسسي.

• أعراض عصبية :
- آلام؛

• آلام الأطراف :
- سوء تنسيق الحركات الإرادية.

• آلام غير عادي للكريات البيضاء

البيان الكبد

FLAGYL 500 mg
CP PEL 820

P.P.V. : 49DH80



LOT : 19E014
PER : 11 2024

بيانات الحيوية ؟

البيانات لمكافحة التعفنات الناجمة عن
البكتيريا. لكنها غير معدة سيد التعفنات الناتجة عن الفيروسات.
لذلك قرر طبيبك أن يصف لكم هذا المضاد الحيوي لأنه يناسب تماما
حالتكم ومريضكم الحالي.

تتمكن البكتيريا من البقاء أو التكاثر رغم فعل هذا المضاد الحيوي.
وتسمى هذه الظاهرة بالمقاومة، التي تبطل مفعول بعض المضادات
الحيوية.

تزداد المقاومة بفعل الاستعمال المفرط أو غير الملائم للمضادات
الحيوية.
قد تشجعون ظهور البكتيريا المقاومة وبالتالي تأخير شفاؤكم أو حتى
إبطال مفعول هذا الدواء في حالة عدم احترام :

• الجرعة الواجب تناولها،
• أوقات الجرعة،
• مدة العلاج.

• وكنتيجة لذلك، من أجل الحفاظ على فعالية هذا الدواء :
1. لا تستعملوا مضادا حيويا إلا إذا وصفه لكم الطبيب،
2. احترموا وصفة الطبيب احتراماً تاماً،
3. لا تستعملوا المضاد الحيوي مجدداً دون وصفة طبية، حتى لو
اعتقدتم مكافحة مرض مماثل في الأعراض.

4. لا تعطوا هذا المضاد الحيوي إلى أي شخص آخر، قد لا يكون
مناسباً لمرضه.

5. عند الانتهاء من علاجكم، ارجعوا للصيدلي كافة العبء المفتوحة
من أجل التخلص منها على الوجه الصحيح والملائم.

PYOSTACINE® 500 mg

amycine

imf

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaa Casablanca
Pyostacine 500mg CP b 16
P.P.V : 192,00 DH

ez lire
de prei

dez cette

ous avez toute autre question, si vous avez un doute,
mandez plus d'informations à votre médecin ou à votre
armacien.

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

Un des effets indésirables devient grave ou si vous
marquez un effet indésirable non mentionné dans cette
notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

ette notice :

est-ce que PYOSTACINE 500 mg et dans quels cas est-il
nécessaire ?
Les informations à connaître avant de prendre
PYOSTACINE 500 mg

Comment prendre PYOSTACINE 500 mg
Quels sont les effets indésirables éventuels
Comment conserver PYOSTACINE 500 mg
Informations supplémentaires.

EST-CE QUE Pyostacine 500 mg ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

pharmacothérapeutique

Le médicament est un antibiotique de la famille des



ette notice

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec PYOSTACINE 500 mg :

Avant de prendre ce traitement, prévenez votre médecin si à l'occasion d'un traitement antibiotique antérieur, une réaction allergique est apparue : urticaire ou autres éruptions cutanées, démangeaisons, brusque gonflement du visage et du cou d'origine allergique (œdème de Quincke).

Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaisons...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à un médecin. Prévenez immédiatement votre médecin si survient une réaction allergique sévère et soudaine (réaction/choc anaphylactique, œdème de Quincke) et arrêtez de prendre ce médicament car votre vie pourrait être mise en danger.

La survenue, en début de traitement, d'une rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, et accompagnée de fièvre, doit faire suspecter une réaction grave appelée pustulose exanthématique aiguë généralisée (voir 4. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? ») ; prévenez votre médecin immédiatement car cela impose l'arrêt du traitement; cette réaction va contre-indiquer toute nouvelle administration de pristinaamycine.

Prévenez votre médecin si vous avez déjà pris un médicament à base de virginiamycine.

Ce médicament peut être administré en cas de maladie coeliaque. L'amidon de blé peut contenir du gluten, mais seulement à l'état de trace, et est donc considéré comme sans danger pour les sujets atteints de maladie coeliaque.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Ce médicament ne doit jamais être utilisé en association avec la colchicine (médicament utilisé pour le traitement de la goutte).

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.

Grossesse et allaitement

PYOSTACINE® 500 mg

amycine

imf

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaa Casablanca
Pyostacine 500mg CP b 16
P.P.V : 192,00 DH

ez lire
de prei

dez cette

ous avez toute autre question, si vous avez un doute,
mandez plus d'informations à votre médecin ou à votre
armacien.

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

Un des effets indésirables devient grave ou si vous
marquez un effet indésirable non mentionné dans cette
notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

ette notice :

est-ce que PYOSTACINE 500 mg et dans quels cas est-il
nécessaire ?
Les informations à connaître avant de prendre
PYOSTACINE 500 mg

Comment prendre PYOSTACINE 500 mg
Quels sont les effets indésirables éventuels
Comment conserver PYOSTACINE 500 mg
Informations supplémentaires.

EST-CE QUE Pyostacine 500 mg ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

pharmacothérapeutique

Le médicament est un antibiotique de la famille des



ette notice

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec PYOSTACINE 500 mg :

Avant de prendre ce traitement, prévenez votre médecin si à l'occasion d'un traitement antibiotique antérieur, une réaction allergique est apparue : urticaire ou autres éruptions cutanées, démangeaisons, brusque gonflement du visage et du cou d'origine allergique (œdème de Quincke).

Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaisons...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à un médecin. Prévenez immédiatement votre médecin si survient une réaction allergique sévère et soudaine (réaction/choc anaphylactique, œdème de Quincke) et arrêtez de prendre ce médicament car votre vie pourrait être mise en danger.

La survenue, en début de traitement, d'une rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, et accompagnée de fièvre, doit faire suspecter une réaction grave appelée pustulose exanthématique aiguë généralisée (voir 4. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? ») ; prévenez votre médecin immédiatement car cela impose l'arrêt du traitement; cette réaction va contre-indiquer toute nouvelle administration de pristinaamycine.

Prévenez votre médecin si vous avez déjà pris un médicament à base de virginiamycine.

Ce médicament peut être administré en cas de maladie coeliaque. L'amidon de blé peut contenir du gluten, mais seulement à l'état de trace, et est donc considéré comme sans danger pour les sujets atteints de maladie coeliaque.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Ce médicament ne doit jamais être utilisé en association avec la colchicine (médicament utilisé pour le traitement de la goutte).

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.

Grossesse et allaitement

PYOSTACINE® 500 mg

amycine

imf

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaa Casablanca
Pyostacine 500mg CP b 16
P.P.V : 192,00 DH

ez lire
de prei

dez cette

ous avez toute autre question, si vous avez un doute,
mandez plus d'informations à votre médecin ou à votre
armacien.

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

Un des effets indésirables devient grave ou si vous
marquez un effet indésirable non mentionné dans cette
notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

ette notice :

est-ce que PYOSTACINE 500 mg et dans quels cas est-il
nécessaire ?
Les informations à connaître avant de prendre
PYOSTACINE 500 mg

Comment prendre PYOSTACINE 500 mg
Quels sont les effets indésirables éventuels
Comment conserver PYOSTACINE 500 mg
Informations supplémentaires.

EST-CE QUE Pyostacine 500 mg ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

pharmacothérapeutique

Le médicament est un antibiotique de la famille des



ette notice

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec PYOSTACINE 500 mg :

Avant de prendre ce traitement, prévenez votre médecin si à l'occasion d'un traitement antibiotique antérieur, une réaction allergique est apparue : urticaire ou autres éruptions cutanées, démangeaisons, brusque gonflement du visage et du cou d'origine allergique (œdème de Quincke).

Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaisons...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à un médecin. Prévenez immédiatement votre médecin si survient une réaction allergique sévère et soudaine (réaction/choc anaphylactique, œdème de Quincke) et arrêtez de prendre ce médicament car votre vie pourrait être mise en danger.

La survenue, en début de traitement, d'une rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, et accompagnée de fièvre, doit faire suspecter une réaction grave appelée pustulose exanthématique aiguë généralisée (voir 4. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? ») ; prévenez votre médecin immédiatement car cela impose l'arrêt du traitement; cette réaction va contre-indiquer toute nouvelle administration de pristinaamycine.

Prévenez votre médecin si vous avez déjà pris un médicament à base de virginiamycine.

Ce médicament peut être administré en cas de maladie coeliaque. L'amidon de blé peut contenir du gluten, mais seulement à l'état de trace, et est donc considéré comme sans danger pour les sujets atteints de maladie coeliaque.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Ce médicament ne doit jamais être utilisé en association avec la colchicine (médicament utilisé pour le traitement de la goutte).

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.

Grossesse et allaitement

PYOSTACINE® 500 mg

amycine

imf

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaa Casablanca
Pyostacine 500mg CP b 16
P.P.V : 192,00 DH

ez lire
de prei

dez cette

ous avez toute autre question, si vous avez un doute,
mandez plus d'informations à votre médecin ou à votre
armacien.

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

Un des effets indésirables devient grave ou si vous
marquez un effet indésirable non mentionné dans cette
notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

ette notice :

est-ce que PYOSTACINE 500 mg et dans quels cas est-il
nécessaire ?
Les informations à connaître avant de prendre
PYOSTACINE 500 mg

Comment prendre PYOSTACINE 500 mg
Quels sont les effets indésirables éventuels
Comment conserver PYOSTACINE 500 mg
Informations supplémentaires.

EST-CE QUE Pyostacine 500 mg ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

pharmacothérapeutique

Le médicament est un antibiotique de la famille des



ette notice

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec PYOSTACINE 500 mg :

Avant de prendre ce traitement, prévenez votre médecin si à l'occasion d'un traitement antibiotique antérieur, une réaction allergique est apparue : urticaire ou autres éruptions cutanées, démangeaisons, brusque gonflement du visage et du cou d'origine allergique (œdème de Quincke).

Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaisons...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à un médecin. Prévenez immédiatement votre médecin si survient une réaction allergique sévère et soudaine (réaction/choc anaphylactique, œdème de Quincke) et arrêtez de prendre ce médicament car votre vie pourrait être mise en danger.

La survenue, en début de traitement, d'une rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, et accompagnée de fièvre, doit faire suspecter une réaction grave appelée pustulose exanthématique aiguë généralisée (voir 4. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? ») ; prévenez votre médecin immédiatement car cela impose l'arrêt du traitement; cette réaction va contre-indiquer toute nouvelle administration de pristinaamycine.

Prévenez votre médecin si vous avez déjà pris un médicament à base de virginiamycine.

Ce médicament peut être administré en cas de maladie coeliaque. L'amidon de blé peut contenir du gluten, mais seulement à l'état de trace, et est donc considéré comme sans danger pour les sujets atteints de maladie coeliaque.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Ce médicament ne doit jamais être utilisé en association avec la colchicine (médicament utilisé pour le traitement de la goutte).

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.

Grossesse et allaitement

PYOSTACINE® 500 mg

amycine

imf

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaa Casablanca
Pyostacine 500mg CP b 16
P.P.V : 192,00 DH

ez lire
de prei

dez cette

ous avez toute autre question, si vous avez un doute,
mandez plus d'informations à votre médecin ou à votre
armacien.

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

Un des effets indésirables devient grave ou si vous
marquez un effet indésirable non mentionné dans cette
notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

ette notice :

est-ce que PYOSTACINE 500 mg et dans quels cas est-il
nécessaire ?
Les informations à connaître avant de prendre
PYOSTACINE 500 mg

Comment prendre PYOSTACINE 500 mg
Quels sont les effets indésirables éventuels
Comment conserver PYOSTACINE 500 mg
Informations supplémentaires.

EST-CE QUE Pyostacine 500 mg ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

pharmacothérapeutique

Le médicament est un antibiotique de la famille des



ette notice

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec PYOSTACINE 500 mg :

Avant de prendre ce traitement, prévenez votre médecin si à l'occasion d'un traitement antibiotique antérieur, une réaction allergique est apparue : urticaire ou autres éruptions cutanées, démangeaisons, brusque gonflement du visage et du cou d'origine allergique (œdème de Quincke).

Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaisons...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à un médecin. Prévenez immédiatement votre médecin si survient une réaction allergique sévère et soudaine (réaction/choc anaphylactique, œdème de Quincke) et arrêtez de prendre ce médicament car votre vie pourrait être mise en danger.

La survenue, en début de traitement, d'une rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, et accompagnée de fièvre, doit faire suspecter une réaction grave appelée pustulose exanthématique aiguë généralisée (voir 4. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? ») ; prévenez votre médecin immédiatement car cela impose l'arrêt du traitement; cette réaction va contre-indiquer toute nouvelle administration de pristinaamycine.

Prévenez votre médecin si vous avez déjà pris un médicament à base de virginiamycine.

Ce médicament peut être administré en cas de maladie coeliaque. L'amidon de blé peut contenir du gluten, mais seulement à l'état de trace, et est donc considéré comme sans danger pour les sujets atteints de maladie coeliaque.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Ce médicament ne doit jamais être utilisé en association avec la colchicine (médicament utilisé pour le traitement de la goutte).

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.

Grossesse et allaitement

PYOSTACINE® 500 mg

amycine

imf

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaa Casablanca
Pyostacine 500mg CP b 16
P.P.V : 192,00 DH

ez lire
de prei

dez cette

ous avez toute autre question, si vous avez un doute,
mandez plus d'informations à votre médecin ou à votre
armacien.

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

Un des effets indésirables devient grave ou si vous
marquez un effet indésirable non mentionné dans cette
notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

ette notice :

est-ce que PYOSTACINE 500 mg et dans quels cas est-il
nécessaire ?
Les informations à connaître avant de prendre
PYOSTACINE 500 mg

Comment prendre PYOSTACINE 500 mg
Quels sont les effets indésirables éventuels
Comment conserver PYOSTACINE 500 mg
Informations supplémentaires.

EST-CE QUE Pyostacine 500 mg ET DANS QUELS CAS T-IL UTILISÉ

pharmacothérapeutique

Le médicament est un antibiotique de la famille des



ette notice

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec PYOSTACINE 500 mg :

Avant de prendre ce traitement, prévenez votre médecin si à l'occasion d'un traitement antibiotique antérieur, une réaction allergique est apparue : urticaire ou autres éruptions cutanées, démangeaisons, brusque gonflement du visage et du cou d'origine allergique (œdème de Quincke).

Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaisons...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à un médecin. Prévenez immédiatement votre médecin si survient une réaction allergique sévère et soudaine (réaction/choc anaphylactique, œdème de Quincke) et arrêtez de prendre ce médicament car votre vie pourrait être mise en danger.

La survenue, en début de traitement, d'une rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, et accompagnée de fièvre, doit faire suspecter une réaction grave appelée pustulose exanthématique aiguë généralisée (voir 4. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? ») ; prévenez votre médecin immédiatement car cela impose l'arrêt du traitement; cette réaction va contre-indiquer toute nouvelle administration de pristinaamycine.

Prévenez votre médecin si vous avez déjà pris un médicament à base de virginiamycine.

Ce médicament peut être administré en cas de maladie coeliaque. L'amidon de blé peut contenir du gluten, mais seulement à l'état de trace, et est donc considéré comme sans danger pour les sujets atteints de maladie coeliaque.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Ce médicament ne doit jamais être utilisé en association avec la colchicine (médicament utilisé pour le traitement de la goutte).

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.

Grossesse et allaitement

PYOSTACINE® 500 mg

amycine

imf

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaa Casablanca
Pyostacine 500mg CP b 16
P.P.V : 192,00 DH

ez lire
de prei

dez cette

ous avez toute autre question, si vous avez un doute,
mandez plus d'informations à votre médecin ou à votre
armacien.

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

Un des effets indésirables devient grave ou si vous
marquez un effet indésirable non mentionné dans cette
notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

ette notice :

est-ce que PYOSTACINE 500 mg et dans quels cas est-il
nécessaire ?
Les informations à connaître avant de prendre
PYOSTACINE 500 mg

Comment prendre PYOSTACINE 500 mg
Quels sont les effets indésirables éventuels
Comment conserver PYOSTACINE 500 mg
Informations supplémentaires.

EST-CE QUE Pyostacine 500 mg ET DANS QUELS CAS T-IL UTILISÉ

pharmacothérapeutique

Le médicament est un antibiotique de la famille des



ette notice

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec PYOSTACINE 500 mg :

Avant de prendre ce traitement, prévenez votre médecin si à l'occasion d'un traitement antibiotique antérieur, une réaction allergique est apparue : urticaire ou autres éruptions cutanées, démangeaisons, brusque gonflement du visage et du cou d'origine allergique (œdème de Quincke).

Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaisons...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à un médecin. Prévenez immédiatement votre médecin si survient une réaction allergique sévère et soudaine (réaction/choc anaphylactique, œdème de Quincke) et arrêtez de prendre ce médicament car votre vie pourrait être mise en danger.

La survenue, en début de traitement, d'une rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, et accompagnée de fièvre, doit faire suspecter une réaction grave appelée pustulose exanthématique aiguë généralisée (voir 4. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? ») ; prévenez votre médecin immédiatement car cela impose l'arrêt du traitement; cette réaction va contre-indiquer toute nouvelle administration de pristinaamycine.

Prévenez votre médecin si vous avez déjà pris un médicament à base de virginiamycine.

Ce médicament peut être administré en cas de maladie coeliaque. L'amidon de blé peut contenir du gluten, mais seulement à l'état de trace, et est donc considéré comme sans danger pour les sujets atteints de maladie coeliaque.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Ce médicament ne doit jamais être utilisé en association avec la colchicine (médicament utilisé pour le traitement de la goutte).

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.

Grossesse et allaitement

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :
Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez 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. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?
7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité : Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).
- Indications thérapeutiques : Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- phlébite (caillot dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques, certains infarctus du myocarde,

Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

- Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament : Avant de prendre votre médicament, vous devez déclarer à votre médecin une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications :

Ne prenez jamais Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensibilité) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;
- En cas d'association avec les médicaments suivants :
 - l'aspirine à fortes doses,
 - le miconazole, tous pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,
 - les AINS pyrazoles : phénylbutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires.

• En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas perdre de la notice inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utiliser le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin :

- En cas de risque connu de saignement.
- En cas d'insuffisance rénale sévère.
- En association avec :
 - l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale,
 - les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazoles)
- En association avec, et, par extrapolation, tegafur et capécitabine (médicaments anticancéreux).

Avant le traitement

sont pas inte
manière réguli
Durant le tra
excessive d'a
Sintrom sur vo
interaction av
Sans objet
Utilisation per
En général,
grossesse. Pre
En cas de be
anticoagulant pa
Si vous souhai
particulier, vot
particulier, vot
L'alaitement es
UNE FAÇON GENE
D'UTILISATION
MEDECIN OU DE VO
MEDICAMENT.

Sportifs :

Évitez les sports ou les comp

traumatismes

Effet sur l'aptitude à conduire

SINTROM n'a pas d'influence c

à utiliser des machines.

Gardez sur vous une carte ment

cas d'éventuelles blessures.

Excipients à effet notoire : Lac

Ce médicament contient du Lacti

patients présentant une intoléranc

Posologie, mode d'ou (voies) d'

héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Instruction pour un bon usage.

Suivez le mode d'administration

et durée du traitement :

Posologie

Respectez strictement la prescrip

Mises en garde spéciales ».

À titre indicatif :

La première dose est choisie par

Puis la dose est modifiée par vot

pour équilibrer votre traitemen

Les modifications de dose doi

Il est possible que vous ayez des

Mode d'administration

VOIE ORALE : avaler les comprimés avec un verre d'eau.

La fréquence d'administration

La prise régulière et sans oubli

l'efficacité du traitement. L'heure

Une prise par jour. Il est préfér

Si vous devez modifier la dose

Dans tous les cas, respectez l'

Durée du traitement

Suivre la prescription médicale.

Le comprimé peut être divisé en

Symptômes et conduite à tenir en

Si vous avez pris plus de SINTROM 4 mg, comprimé que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Un surdosage peut se manifester par :

• une hémorragie (un saignement (lire rubrique « Mises en garde spéciales ») ;

• un INR supérieur à 5, avec ou sans saignement associé.

Dans ces situations, prévenir rapidement un médecin, si possible celui qui vous suit.

Dans certains cas, il faudra simplement modifier la dose, dans d'autres cas un traitement devra être effectué en urgence.

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

Si vous oubliez de prendre SINTROM 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre deux fois la dose prévue dans la même journée.

À la prise médicamenteuse oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8 heures après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre

PPV :

Exp :

N° Lot :

Sintrom® 4 mg
Acénocoumarol 10 comprimés



Document autorisé N° : 512/17DMP/21NRO

Galaxie des Lapp

galactose (maladies

ment autorisé N° : 512/17DMP/21NRO

mg, comprimé ?

fréquence d'administration

et durée du traitement :

Posologie

Respectez strictement la prescrip

Mises en garde spéciales ».

À titre indicatif :

La première dose est choisie par

Puis la dose est modifiée par vot

pour équilibrer votre traitemen

Les modifications de dose doi

Il est possible que vous ayez des

Mode d'administration

VOIE ORALE : avaler les comprimés avec un verre d'eau.

La fréquence d'administration

La prise régulière et sans oubli

l'efficacité du traitement. L'heure

Une prise par jour. Il est préfér

Si vous devez modifier la dose

Dans tous les cas, respectez l'

Durée du traitement

Suivre la prescription médicale.

Le comprimé peut être divisé en

Symptômes et conduite à tenir en

Si vous avez pris plus de SINTROM 4 mg, comprimé que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Un surdosage peut se manifester par :

• une hémorragie (un saignement (lire rubrique « Mises en garde spéciales ») ;

• un INR supérieur à 5, avec ou sans saignement associé.

Dans ces situations, prévenir rapidement un médecin, si possible celui qui vous suit.

Dans certains cas, il faudra simplement modifier la dose, dans d'autres cas un traitement devra être effectué en urgence.

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

Si vous oubliez de prendre SINTROM 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre deux fois la dose prévue dans la même journée.

À la prise médicamenteuse oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8 heures après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre

LOT 190017
EXP 02/2022
PPV 99.00DH

OEDES 20mg
28 gélules



NOTICE, VOUS
EN INFORMER VOTRE

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

CE MEDICAMENT
SITUATION PRECISE

- IL NE PEUT ETRE A

- NE PAS LE CONSEIL

Dans tous les cas se

Posologie

Respectez toujours la
votre médecin ou vo

Chez l'adulte :

Traitement symptom

Traitement d'entre

Traitement d'entreti

Chez l'enfant de plus de

Œsophagite par reflux : la durée du traitement est de 4 à 8 semaines.

Traitement symptomatique des brûlures et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien : La durée du traitement est de 2 à 4 semaines. Si les symptômes ne sont pas contrôlés au bout de 2 à 4 semaines, le patient devra faire l'objet d'examens complémentaires.

Enfant \geq 1 an (10 à 20 kg) : 1 gélule de 10 mg une fois par jour.

La posologie peut être augmentée à 20 mg une fois par jour si nécessaire.

Enfant \geq 2 ans ($>$ 20 kg) : 1 gélule de 20 mg une fois par jour.

La posologie peut être augmentée à 40 mg une fois par jour si nécessaire.

Chez l'enfant de plus de 4 ans

En association avec des antibiotiques dans le traitement de l'ulcère duodénal associé à une infection par *Helicobacter pylori*. La durée de traitement est le plus souvent de 7 jours (cette durée peut parfois être augmentée à 14 jours).

Le traitement devra être surveillé par un spécialiste.

Enfant de 15 à \leq 30 kg : association avec deux antibiotiques: Oedes 20mg, amoxicilline 25 mg/kg de poids corporel et clarithromycine 7,5 mg/kg de poids corporel sont administrés simultanément deux fois par jour pendant 1 semaine.

Enfant de 30 à \leq 40 kg : association avec deux antibiotiques : Oedes 20 mg, amoxicilline 750 mg et clarithromycine 7,5 mg/kg de poids corporel sont administrés simultanément deux fois par jour pendant 1 semaine.

Enfant $>$ 40 kg : association avec deux antibiotiques: Oedes 20 mg, amoxicilline 1g et clarithromycine 500 mg sont administrés simultanément deux fois par jour pendant 1 semaine.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Chez les enfants de moins de 6 ans (en raison du risque de fausse route) et les enfants

ت. وثيرة وأوقات استعمال الدواء :

1 إلى 3 مرات في اليوم، حسب الاستعمالات.

ث مدة العلاج :

لكي يثبت هذا المضاد الحيوي فعاليته، يجب استع
بالجرعات الموصوفة، وطالما ينصح به الطبيب.

لا يعني اختفاء الحمى أو أحد الأعراض أنك شفيت ت
المحتمل بالتعب غير ناجم عن العلاج بالمضاد الد
التعفن بذاته. ولن يكون خفض العلاج أو توقيفه أي
الشعور وسيؤخر شفاك.

حالات خاصة : تدوم مدة علاج داء الجيارديات (بس -
طفيلي) 5 أيام: تدوم مدة علاج داء الأميبية (تعفن ناتج عن طفيلي)
وبعض التهابات المهبلية (تعفن في المهبل) 7 أيام: وبالنسبة
للمشعرة (تعفن ناتج عن طفيلي) فالعلاج يتم في جرعة وحيدة.

ج. ما العمل في حالة جرعة مفروطة
في حالة القيء، صعوبة في تنسيق الحركات، الارتباك، استشر الطبيب.
قد يتعين عليه وصف علاج.

5. التأثيرات غير المرغوب فيها والمزعجة
كمثل كافة الأدوية، قد يؤدي هذا الدواء لدى بعض الأشخاص إلى
تأثيرات مزعجة شينا ما.

• أعراض هضمية :
- غثيان، قيء، تشنجات في المعدة، إسهال؛
- التهاب اللسان مع شعور بجفاف الفم، التهاب الفم، مذاق معدني في
الفم، فقدان الشهية؛

- استئثانيًا، حالة التهاب البنكرياس الذي يزول بعد إيقاف العلاج.
• أعراض جلدية ومخاطية :
- هبات حرارية مع احمرار الوجه، حكة، طفح على الجلد مصحوب
أحيانًا بالحُمى؛

- شرى (طفح جلدي يشبه لدغة نبتة القراص)، انتفاخ مفاجئ في
الوجه والعنق ذات أصل تحسسي (وذمة كوينك)، استئثانيًا صدمة ذات
أصل تحسسي.

• أعراض عصبية :
- آلام الرأس؛

- إصابة أعصاب الأطراف؛
- اختلاجات، دوام، سوء تنسيق الحركات الإرادية.

• أعراض نفسية :
- ارتباك، هلوسة.
• اضطرابات دموية :

- حالات جد نادرة لنسب منخفضة بشكل غير عادي للكريات البيضاء
أو الصفائح في الدم.
• أعراض كبدية :

- حالات جد نادرة غير طبيعية وقابلة للانعكاس للبيان الكبدي
والتهاب الكبد الناتج عن انسداد المسالك الصفراوية.

• أعراض أخرى :
- تلون البول بالبنّي المحمر ناتج عن الدواء.

FLAGYL 500 mg
CP PEL B20

P.P.V : 49DH00



LOT : 19E014
PER: 11 2024

بيانات الحيوية ؟

مآليتها لمكافحة التعفنات الناجمة عن
البكتيريا. لكنها غير فعّالة ضد التعفنات الناتجة عن الفيروسات.
لذلك قرر طبيبك أن يصف لكم هذا المضاد الحيوي لأنه يناسب تمامًا
حالتكم ومرضكم الحالي.

تتمكن البكتيريا من البقاء أو التكاثر رغم قتل هذا المضاد الحيوي.
وتسمى هذه الظاهرة بالمقاومة، التي تبطل مفعول بعض المضادات
الحيوية.

تزداد المقاومة بفعل الاستعمال المفرط أو غير الملائم للمضادات
الحيوية.
قد تشجعون ظهور البكتيريا المقاومة وبالتالي تأخير شفاكم أو حتى
إبطال مفعول هذا الدواء في حالة عدم احترام :

• الجرعة الواجب تناولها،
• أوقات الجرعة،
• مدة العلاج.

وكننتيجة لذلك، من أجل الحفاظ على فعالية هذا الدواء :

1. لا تستعملوا مضادًا حيويًا إلا إذا وصفه لكم الطبيب،
2. احتراموا وصفة الطبيب احترامًا تامًا،
3. لا تستعملوا المضاد الحيوي مجددًا دون وصفة طبية، حتى لو
اعتقدتم مكافحة مرض مماثل في الأعراض.

4. لا تعطوا هذا المضاد الحيوي إلى أي شخص آخر، قد لا يكون
مناسبًا لمرضه.

5. عند الانتهاء من علاجكم، أرجعوا للصيدلي كافة ألعاب المفتوحة
من أجل التخلص منها على الوجه الصحيح والملائم.

أخير الطبيب أو الصيدلي عن أي تأثير غير مرغوب فيه ومزعج لم يذكر
في هذه النشرة.

تية المدون على العلبة الخارجية.

ت. وثيرة وأوقات استعمال الدواء :

1 إلى 3 مرات في اليوم، حسب الاستعمالات.

ث مدة العلاج :

لكي يثبت هذا المضاد الحيوي فعاليته، يجب استع
بالجرعات الموصوفة، وطالما ينصح به الطبيب.

لا يعني اختفاء الحمى أو أحد الأعراض أنك شفيت ت
المحتمل بالتعب غير ناجم عن العلاج بالمضاد الد
التعفن بذاته. ولن يكون لخفض العلاج أو توقيفه أي
الشعور وسيؤخر شفاك.

حالات خاصة : تدوم مدة علاج داء الجيارديات (بس -

طفيلي) 5 أيام: تدوم مدة علاج داء الأميبية (تعفن ناتج عن طفيلي)
وبعض الالتهايات المهبلية (تعفن في المهبل) 7 أيام: وبالنسبة
للمشعرة (تعفن ناتج عن طفيلي) فالعلاج يتم في جرعة وحيدة.

ج. ما العمل في حالة جرعة مفروطة

في حالة القيء، صعوبة في تنسيق الحركات، الارتباك، استشر الطبيب.

قد يتعين عليه وصف علاج.

5. التأثيرات غير المرغوب فيها والمزعجة

كمثل كافة الأدوية، قد يؤدي هذا الدواء لدى بعض الأشخاص إلى

تأثيرات مزعجة شينا ما.

• أعراض هضمية :

- غثيان، قيء، تشنجات في المعدة، إسهال؛

- التهاب اللسان مع شعور بجفاف الفم، التهاب الفم، مذاق معدني في

الفم، فقدان الشهية؛

- استئثانيان، حالة التهاب البنكرياس الذي يزول بعد إيقاف العلاج.

• أعراض جلدية ومخاطية :

- هبات حرارية مع احمرار الوجه، حكة، طفح على الجلد مصحوب

أحيانا بالحُمى؛

- شرى (طفح جلدي يشبه لدغة نبتة القراص)، انتفاخ مفاجئ في

الوجه والعنق ذات أصل تحسسي (وذمة كوينك)، استئثانيان صدمة ذات

أصل تحسسي.

• أعراض عصبية :

- آلام الرأس؛

- إصابة أعصاب الأطراف؛

- اختلاجات، دوام، سوء تنسيق الحركات الإرادية.

• أعراض نفسية :

- ارتباك، هلوسة.

• اضطرابات دموية :

- حالات جد نادرة لنسب منخفضة بشكل غير عادي للكريات البيضاء

أو الصفائح في الدم.

• أعراض كبدية :

- حالات جد نادرة غير طبيعية وقابلة للانعكاس للبيان الكبدي

والتهاب الكبد الناتج عن انسداد المسالك الصفراوية.

• أعراض أخرى :

- تلون البول بالبنّي المحمر ناتج عن الدواء.

FLAGYL 500 mg

CP PEL B20

P.P.V : 49DH00



6 118000 060062

LOT : 19E014
PER: 11 2024

تية المدون على العلبة الخارجية.

بيانات الحيوية ؟

مآليتها لمكافحة التعفنات الناجمة عن

البكتيريا. لكنها غير فعّلة ضد التعفنات الناتجة عن الفيروسات.

لذلك قرر طبيبك أن يصف لكم هذا المضاد الحيوي لأنه يناسب تماما

حالتكم ومرضكم الحالي.

تتمكن البكتيريا من البقاء أو التكاثر رغم قتل هذا المضاد الحيوي.

وتسمى هذه الظاهرة بالمقاومة، التي تبطل مفعول بعض المضادات

الحيوية.

تزداد المقاومة بفعل الاستعمال المفرط أو غير الملائم للمضادات

الحيوية.

قد تشجعون ظهور البكتيريا المقاومة وبالتالي تأخير شفاكم أو حتى

إبطال مفعول هذا الدواء في حالة عدم احترام :

• الجرعة الواجب تناولها،

• أوقات الجرعة،

• مدة العلاج.

وكننتيجة لذلك، من أجل الحفاظ على فعالية هذا الدواء :

1. لا تستعملوا مضادا حيويا إلا إذا وصفه لكم الطبيب،

2. احتراموا وصفة الطبيب احتراما تاما،

3. لا تستعملوا المضاد الحيوي مجددا دون وصفة طبية، حتى لو

اعتقدتم مكافحة مرض مماثل في الأعراض.

4. لا تعطوا هذا المضاد الحيوي إلى أي شخص آخر، قد لا يكون

مناسبا لمرضه.

5. عند الانتهاء من علاجكم، ارجعوا للصيدي كافة العبث المفتوحة

من أجل التخلص منها على الوجه الصحيح والملائم.

ت. وثيرة وأوقات استعمال الدواء :

1 إلى 3 مرات في اليوم، حسب الاستعمالات.

ث مدة العلاج :

لكي يثبت هذا المضاد الحيوي فعاليته، يجب استع
بالجرعات الموصوفة، وطالما ينصح به الطبيب.

لا يعني اختفاء الحمى أو أحد الأعراض أنك شفيت ت
المحتمل بالتعب غير ناجم عن العلاج بالمضاد الد
التعفن بذاته. ولن يكون لخفض العلاج أو توقيفه أي
الشعور وسيؤخر شفاك.

حالات خاصة : تدوم مدة علاج داء الجيارديات (بس -

طفيلي) 5 أيام: تدوم مدة علاج داء الأميبية (تعفن ناتج عن طفيلي)
وبعض الالتهايات المهبلية (تعفن في المهبل) 7 أيام: وبالنسبة
للمشعرة (تعفن ناتج عن طفيلي) فالعلاج يتم في جرعة وحيدة.

ج. ما العمل في حالة جرعة مفروطة

في حالة القيء، صعوبة في تنسيق الحركات، الارتباك، استشر الطبيب.

قد يتعين عليه وصف علاج.

5. التأثيرات غير المرغوب فيها والمزعجة

كمثل كافة الأدوية، قد يؤدي هذا الدواء لدى بعض الأشخاص إلى

تأثيرات مزعجة شينا ما.

• أعراض هضمية :

- غثيان، قيء، تشنجات في المعدة، إسهال؛

- التهاب اللسان مع شعور بجفاف الفم، التهاب الفم، مذاق معدني في

الفم، فقدان الشهية؛

- استئثاني، حالة التهاب البنكرياس الذي يزول بعد إيقاف العلاج.

• أعراض جلدية ومخاطية :

- هبات حرارية مع احمرار الوجه، حكة، طفح على الجلد مصحوب

أحيانا بالحُمى؛

- شرى (طفح جلدي يشبه لدغة نبتة القراص)، انتفاخ مفاجئ في

الوجه والعنق ذات أصل تحسسي (وذمة كوينك)، استئثاني صدمة ذات

أصل تحسسي.

• أعراض عصبية :

- آلام الرأس؛

- إصابة أعصاب الأطراف؛

- اختلاجات، دوام، سوء تنسيق الحركات الإرادية.

• أعراض نفسية :

- ارتباك، هلوسة.

• اضطرابات دموية :

- حالات جد نادرة لنسب منخفضة بشكل غير عادي للكريات البيضاء

أو الصفائح في الدم.

• أعراض كبدية :

- حالات جد نادرة غير طبيعية وقابلة للانعكاس للبيان الكبدي

والتهاب الكبد الناتج عن انسداد المسالك الصفراوية.

• أعراض أخرى :

- تلون البول بالبنّي المحمر ناتج عن الدواء.

FLAGYL 500 mg

CP PEL B20

P.P.V : 49DH00



6 118000 060062

LOT : 19E014
PER: 11 2024

تية المدون على العلبة الخارجية.

بيانات الحيوية ؟

مآليتها لمكافحة التعفنات الناجمة عن

البكتيريا. لكنها غير فعّلة ضد التعفنات الناتجة عن الفيروسات.

لذلك قرر طبيبك أن يصف لكم هذا المضاد الحيوي لأنه يناسب تماما

حالتكم ومرضكم الحالي.

تتمكن البكتيريا من البقاء أو التكاثر رغم قتل هذا المضاد الحيوي.

وتسمى هذه الظاهرة بالمقاومة، التي تبطل مفعول بعض المضادات

الحيوية.

تزداد المقاومة بفعل الاستعمال المفرط أو غير الملائم للمضادات

الحيوية.

قد تشجعون ظهور البكتيريا المقاومة وبالتالي تأخير شفاكم أو حتى

إبطال مفعول هذا الدواء في حالة عدم احترام :

• الجرعة الواجب تناولها،

• أوقات الجرعة،

• مدة العلاج.

وكننتيجة لذلك، من أجل الحفاظ على فعالية هذا الدواء :

1. لا تستعملوا مضادا حيويا إلا إذا وصفه لكم الطبيب،

2. احتراموا وصفة الطبيب احتراما تاما،

3. لا تستعملوا المضاد الحيوي مجددا دون وصفة طبية، حتى لو

اعتقدتم مكافحة مرض مماثل في الأعراض.

4. لا تعطوا هذا المضاد الحيوي إلى أي شخص آخر، قد لا يكون

مناسبا لمرضه.

5. عند الانتهاء من علاجكم، ارجعوا للصيدي كافة العبث المفتوحة

من أجل التخلص منها على الوجه الصحيح والملائم.

ت. وثيرة وأوقات استعمال الدواء :

1 إلى 3 مرات في اليوم، حسب الاستعمالات.

ث مدة العلاج :

لكي يثبت هذا المضاد الحيوي فعاليته، يجب استع
بالجرعات الموصوفة، وطالما ينصح به الطبيب.

لا يعني اختفاء الحمى أو أحد الأعراض أنك شفيت ت
المحتمل بالتعب غير ناجم عن العلاج بالمضاد الد
التعفن بذاته. ولن يكون لخفض العلاج أو توقيفه أي
الشعور وسيؤخر شفاك.

حالات خاصة : تدوم مدة علاج داء الجيارديات (بس -
طفيلي) 5 أيام: تدوم مدة علاج داء الأميبية (تعفن ناتج عن طفيلي)
وبعض الالتهايات المهبلية (تعفن في المهبل) 7 أيام: وبالنسبة
للمشعرة (تعفن ناتج عن طفيلي) فالعلاج يتم في جرعة وحيدة.

ج. ما العمل في حالة جرعة مفروطة
في حالة القيء، صعوبة في تنسيق الحركات، الارتباك، استشر الطبيب.
قد يتعين عليه وصف علاج.

5. التأثيرات غير المرغوب فيها والمزعجة
كمثل كافة الأدوية، قد يؤدي هذا الدواء لدى بعض الأشخاص إلى
تأثيرات مزعجة شينا ما.

• أعراض هضمية :
- غثيان، قيء، تشنجات في المعدة، إسهال؛
- التهاب اللسان مع شعور بجفاف الفم، التهاب الفم، مذاق معدني في
الفم، فقدان الشهية؛

- استئثاني، حالة التهاب البنكرياس الذي يزول بعد إيقاف العلاج.
• أعراض جلدية ومخاطية :
- هبات حرارية مع احمرار الوجه، حكة، طفح على الجلد مصحوب
أحيانا بالحُمى؛

- شرى (طفح جلدي يشبه لدغة نبتة القراص)، انتفاخ مفاجئ في
الوجه والعنق ذات أصل تحسسي (وذمة كوينك)، استئثاني صدمة ذات
أصل تحسسي.

• أعراض عصبية :
- آلام الرأس؛

- إصابة أعصاب الأطراف؛
- اختلاجات، دوام، سوء تنسيق الحركات الإرادية.

• أعراض نفسية :
- ارتباك، هلوسة.
• اضطرابات دموية :

- حالات جد نادرة لنسب منخفضة بشكل غير عادي للكريات البيضاء
أو الصفائح في الدم.
• أعراض كبدية :

- حالات جد نادرة غير طبيعية وقابلة للانعكاس للبيان الكبدي
والتهاب الكبد الناتج عن انسداد المسالك الصفراوية.
• أعراض أخرى :

- تلون البول بالبنّي المحمر ناتج عن الدواء.

FLAGYL 500 mg
CP PEL B20

P.P.V : 49DH00



6 118000 060062

LOT : 19E014
PER: 11 2024

تية المدون على العلبة الخارجية.

بيانات الحيوية ؟

مآليتها لمكافحة التعفّنات الناجمة عن
البكتيريا. لكنها غير فعّلة ضدّ التعفّنات الناتجة عن الفيروسات.

لذلك قرر طبيبك أن يصف لكم هذا المضاد الحيوي لأنه يناسب تماما
حالتكم ومرضكم الحالي.

تتمكن البكتيريا من البقاء أو التكاثر رغم قتل هذا المضاد الحيوي.
وتسمى هذه الظاهرة بالمقاومة، التي تبطل مفعول بعض المضادات
الحيوية.

تزداد المقاومة بفعل الاستعمال المفرط أو غير الملائم للمضادات
الحيوية.

قد تشجعون ظهور البكتيريا المقاومة وبالتالي تأخير شفاكم أو حتى
إبطال مفعول هذا الدواء في حالة عدم احترام :

• الجرعة الواجب تناولها،
• أوقات الجرعة،
• مدة العلاج.

وكنتيجة لذلك، من أجل الحفاظ على فعالية هذا الدواء :

1. لا تستعملوا مضادا حيويا إلا إذا وصفه لكم الطبيب،
2. احتراموا وصفة الطبيب احتراما تاما،
3. لا تستعملوا المضاد الحيوي مجددا دون وصفة طبية، حتى لو
اعتقدتم مكافحة مرض مماثل في الأعراض.
4. لا تعطوا هذا المضاد الحيوي إلى أي شخص آخر، قد لا يكون
مناسبا لمرضه.
5. عند الانتهاء من علاجكم، ارجعوا للصيادلة كافة العبّات المفتوحة
من أجل التخلص منها على الوجه الصحيح والملائم.

ت. وثيرة وأوقات استعمال الدواء :

1 إلى 3 مرات في اليوم، حسب الاستعمالات.

ث مدة العلاج :

لكي يثبت هذا المضاد الحيوي فعاليته، يجب استع
بالجرعات الموصوفة، وطالما ينصح به الطبيب.

لا يعني اختفاء الحمى أو أحد الأعراض أنك شفيت ت
المحتمل بالتعب غير ناجم عن العلاج بالمضاد الد
التعفن بذاته. ولن يكون لخفض العلاج أو توقيفه أي
الشعور وسيؤخر شفاك.

حالات خاصة : تدوم مدة علاج داء الجيارديات (بس -

طفيلي) 5 أيام: تدوم مدة علاج داء الأميبية (تعفن ناتج عن طفيلي)
وبعض الالتهايات المهبلية (تعفن في المهبل) 7 أيام: وبالنسبة
للمشعرة (تعفن ناتج عن طفيلي) فالعلاج يتم في جرعة وحيدة.

ج. ما العمل في حالة جرعة مفروطة

في حالة القيء، صعوبة في تنسيق الحركات، الارتباك، استشر الطبيب.

قد يتعين عليه وصف علاج.

5. التأثيرات غير المرغوب فيها والمزعجة

كمثل كافة الأدوية، قد يؤدي هذا الدواء لدى بعض الأشخاص إلى

تأثيرات مزعجة شينا ما.

• أعراض هضمية :

- غثيان، قيء، تشنجات في المعدة، إسهال؛

- التهاب اللسان مع شعور بجفاف الفم، التهاب الفم، مذاق معدني في

الفم، فقدان الشهية؛

- استئثانيان، حالة التهاب البنكرياس الذي يزول بعد إيقاف العلاج.

• أعراض جلدية ومخاطية :

- هبات حرارية مع احمرار الوجه، حكة، طفح على الجلد مصحوب

أحيانا بالحُمى؛

- شرى (طفح جلدي يشبه لدغة نبتة القراص)، انتفاخ مفاجئ في

الوجه والعنق ذات أصل تحسسي (وذمة كوينك)، استئثانيان صدمة ذات

أصل تحسسي.

• أعراض عصبية :

- آلام الرأس؛

- إصابة أعصاب الأطراف؛

- اختلاجات، دوام، سوء تنسيق الحركات الإرادية.

• أعراض نفسية :

- ارتباك، هلوسة.

• اضطرابات دموية :

- حالات جد نادرة لنسب منخفضة بشكل غير عادي للكريات البيضاء

أو الصفائح في الدم.

• أعراض كبدية :

- حالات جد نادرة غير طبيعية وقابلة للانعكاس للبيان الكبدي

والتهاب الكبد الناتج عن انسداد المسالك الصفراوية.

• أعراض أخرى :

- تلون البول بالبنّي المحمر ناتج عن الدواء.

FLAGYL 500 mg

CP PEL B20

P.P.V : 49DH00



6 118000 060062

LOT : 19E014
PER: 11 2024

تية المدون على العلبة الخارجية.

بيانات الحيوية ؟

مآليتها لمكافحة التعفنات الناجمة عن

البكتيريا. لكنها غير فعّلة ضد التعفنات الناتجة عن الفيروسات.

لذلك قرر طبيبك أن يصف لكم هذا المضاد الحيوي لأنه يناسب تماما

حالتكم ومرضكم الحالي.

تتمكن البكتيريا من البقاء أو التكاثر رغم قتل هذا المضاد الحيوي.

وتسمى هذه الظاهرة بالمقاومة، التي تبطل مفعول بعض المضادات

الحيوية.

تزداد المقاومة بفعل الاستعمال المفرط أو غير الملائم للمضادات

الحيوية.

قد تشجعون ظهور البكتيريا المقاومة وبالتالي تأخير شفاكم أو حتى

إبطال مفعول هذا الدواء في حالة عدم احترام :

• الجرعة الواجب تناولها،

• أوقات الجرعة،

• مدة العلاج.

وكننتيجة لذلك، من أجل الحفاظ على فعالية هذا الدواء :

1. لا تستعملوا مضادا حيويا إلا إذا وصفه لكم الطبيب،

2. احتراموا وصفة الطبيب احتراما تاما،

3. لا تستعملوا المضاد الحيوي مجددا دون وصفة طبية، حتى لو

اعتقدتم مكافحة مرض مماثل في الأعراض.

4. لا تعطوا هذا المضاد الحيوي إلى أي شخص آخر، قد لا يكون

مناسبا لمرضه.

5. عند الانتهاء من علاجكم، ارجعوا للصيدي كافة العبث المفتوحة

من أجل التخلص منها على الوجه الصحيح والملائم.

ت. وثيرة وأوقات استعمال الدواء :

1 إلى 3 مرات في اليوم، حسب الاستعمالات.

ث مدة العلاج :

لكي يثبت هذا المضاد الحيوي فعاليته، يجب استع
بالجرعات الموصوفة، وطالما ينصح به الطبيب.

لا يعني اختفاء الحمى أو أحد الأعراض أنك شفيت ت
المحتمل بالتعب غير ناجم عن العلاج بالمضاد الد
التعفن بذاته. ولن يكون لخفض العلاج أو توقيفه أي
الشعور وسيؤخر شفاك.

حالات خاصة : تدوم مدة علاج داء الجيارديات (بس -

طفيلي) 5 أيام: تدوم مدة علاج داء الأميبية (تعفن ناتج عن طفيلي)
وبعض الالتهايات المهبلية (تعفن في المهبل) 7 أيام: وبالنسبة
للمشعرة (تعفن ناتج عن طفيلي) فالعلاج يتم في جرعة وحيدة.

ج. ما العمل في حالة جرعة مفروطة

في حالة القيء، صعوبة في تنسيق الحركات، الارتباك، استشر الطبيب.

قد يتعين عليه وصف علاج.

5. التأثيرات غير المرغوب فيها والمزعجة

كمثل كافة الأدوية، قد يؤدي هذا الدواء لدى بعض الأشخاص إلى

تأثيرات مزعجة شينا ما.

• أعراض هضمية :

- غثيان، قيء، تشنجات في المعدة، إسهال؛

- التهاب اللسان مع شعور بجفاف الفم، التهاب الفم، مذاق معدني في

الفم، فقدان الشهية؛

- استئثانيان، حالة التهاب البنكرياس الذي يزول بعد إيقاف العلاج.

• أعراض جلدية ومخاطية :

- هبات حرارية مع احمرار الوجه، حكة، طفح على الجلد مصحوب

أحيانا بالحُمى؛

- شرى (طفح جلدي يشبه لدغة نبتة القراص)، انتفاخ مفاجئ في

الوجه والعنق ذات أصل تحسسي (وذمة كوينك)، استئثانيان صدمة ذات

أصل تحسسي.

• أعراض عصبية :

- آلام الرأس؛

- إصابة أعصاب الأطراف؛

- اختلاجات، دوام، سوء تنسيق الحركات الإرادية.

• أعراض نفسية :

- ارتباك، هلوسة.

• اضطرابات دموية :

- حالات جد نادرة لنسب منخفضة بشكل غير عادي للكريات البيضاء

أو الصفائح في الدم.

• أعراض كبدية :

- حالات جد نادرة غير طبيعية وقابلة للانعكاس للبيان الكبدي

والتهاب الكبد الناتج عن انسداد المسالك الصفراوية.

• أعراض أخرى :

- تلون البول بالبنّي المحمر ناتج عن الدواء.

FLAGYL 500 mg

CP PEL B20

P.P.V : 49DH00



6 118000 060062

LOT : 19E014
PER: 11 2024

تية المدون على العلبة الخارجية.

بيانات الحيوية ؟

مآليتها لمكافحة التعفنات الناجمة عن

البكتيريا. لكنها غير فعّلة ضد التعفنات الناتجة عن الفيروسات.

لذلك قرر طبيبك أن يصف لكم هذا المضاد الحيوي لأنه يناسب تماما

حالتكم ومرضكم الحالي.

تتمكن البكتيريا من البقاء أو التكاثر رغم قتل هذا المضاد الحيوي.

وتسمى هذه الظاهرة بالمقاومة، التي تبطل مفعول بعض المضادات

الحيوية.

تزداد المقاومة بفعل الاستعمال المفرط أو غير الملائم للمضادات

الحيوية.

قد تشجعون ظهور البكتيريا المقاومة وبالتالي تأخير شفاكم أو حتى

إبطال مفعول هذا الدواء في حالة عدم احترام :

• الجرعة الواجب تناولها،

• أوقات الجرعة،

• مدة العلاج.

وكننتيجة لذلك، من أجل الحفاظ على فعالية هذا الدواء :

1. لا تستعملوا مضادا حيويا إلا إذا وصفه لكم الطبيب،

2. احتراموا وصفة الطبيب احتراما تاما،

3. لا تستعملوا المضاد الحيوي مجددا دون وصفة طبية، حتى لو

اعتقدتم مكافحة مرض مماثل في الأعراض.

4. لا تعطوا هذا المضاد الحيوي إلى أي شخص آخر، قد لا يكون

مناسبا لمرضه.

5. عند الانتهاء من علاجكم، ارجعوا للصيدي كافة العبث المفتوحة

من أجل التخلص منها على الوجه الصحيح والملائم.