

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- | | |
|------------------------------------|-----------------------|
| 0 Réclamation | : contact@mupras.com |
| 0 Prise en charge | : pec@mupras.com |
| 0 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 Alial Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Alial Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com

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 ABDELLAH**

Date de naissance : 08/03/54

Adresse : **LOT 125 TRANCED CITE NOUVELLE**

SIDI OTHMANE

Tél. : 0662-18-3380 Total des frais engagés : 2950,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

Nom et prénom du malade : **BENYASS** Age:

Lien de parenté :

Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : **Arteriopathie D.C. - DIABETE MELLITUS Dep. OPÉRE (PONTAGE) ++ f**

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) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
28/01/2021	2021	C	100	INP : 0910471889
				Said EL KADIL CHIEF C.S.U INDICAES R.M.A

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 PHARMACIE MARINA Le 17/07/2020 378 Tranchée D Cie Nouvelle	6/7/2020	2950,26

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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



PRÉFECTURE MÉDICALE
HAY MOHAMMADI - AIN SEBAA

16 JUIL 2020

Docteur

BEYYASS. Abdellatif

1/ Code. free	(6)	
49,80 x 6	2/ Plagyl. 500	(6)
20,00 x 2	3/ Sutuine : 25 x 3	(2)
28,20 x 4	4/ Clobolyane gr	(4)
571,00	5/ LANTUS Solide (1)	30uI en
278,0	6/ Novo Rapid (4)	6uI en
58,80 x 2	7/ Coplanix. 25 mg	
99,0	8/ odes 250 mg (3)	
192,00 x 7	9/ Pyrostacine 250 mg (12)	
125,00	10/ Cot menel 100 mg (2)	

PHARMACIE LILAS
MADINA AL JADIDA
LATILLOU Fazan
Pharmacienne
101 378 Tizi Ouzou - Casablanca

-- LAPROPHAN --
PPV : 571DH00



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

SI VOUS RECEVEZ DES EFFETS INDÉSIRABLES NON MENTIONNÉS DANS CETTE NOTICE, OU SI CERTAINS EFFETS INDÉSIRABLES DEVIENNENT GRAVES, Veuillez EN INFORMER VOTRE MÉDECIN.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT CE MÉDICAMENT VOUS SITUATION PRÉCISE :

- IL NE PEUT ÊTRE ADAPTÉ
 - NE PAS LE CONSEILLER
- Dans tous les cas se conformer à la posologie indiquée.

Posologie

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin ou votre pharmacien.

Chez l'adulte :

Traitements symptomatiques du reflux gastro-œsophagien : 1 à 2 gélules par jour.

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

Traitements 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.

Traitements symptomatiques 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 ≥ 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

LOT 191188
EXP 04/2022
PPV 52.80DH



DELIVRE DANS UNE

meilleur

meilleur En cas de doute, consultez

visage, des yeux, néphrite, urination trouble,

ique à celui de la donnée de liberté et la

alopecie (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 en

observé che

à long tem

croissance

SI VOUS R

NOTICE, C

EN INFOR

COMMENT

CE MEDI

SITUATIO

- IL NE PE

- NE PAS LE

Dans tous les cas se conf

Posologie

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

Chez l'adulte :

Traitements symptomatiques du reflux gastro-œsophagien: 1 à 2 gélules par jour.

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

Traitements 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.

Traitements symptomatiques 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 ≥ 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 enfant



odium dans le sang.
sirables a été généralement identique à celu
court et long terme. Il n'existe pas de données
ment par oméprazole sur la puberté et la

RABLES NON MENTIONNÉS DANS CETTE
TABLES DEVIENNENT GRAVES, Veuillez
RF PHARMACIEN

LOT 191188
EXP 04/2022
PPV 52.80 DH

220 H 20
PER 06/22
LOT J 789



Codoliprane®

Paracétamol 400 mg
Phosphate de codeïne 20 mg

16 COMPRIMES SECABLES

6 118000 040217

mg
mg
mg

PARA
IDENTIFI
COMPOSÉ

Paracétamol.

Phosphate de codeïne hémihydraté

(Quantité correspondant à codeïne base)

Excipients : gélatine, acide stéarique, amidon de riz

Douze pour un comprimé.

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
Excip



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 codeine,
- 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
Excip



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 codeine,
- 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
Excip



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 codeine,
- 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® 2 mg/500 mg
30 comprimés pelliculés
18 000 061854

500 mg

anofi aveniris

utiliser ce...
U.
à votre pharmacien.
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 NÉCESSAIRES 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 sulfonylurées, 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 :
Veuillez 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 :

À cours des premières semaines de traitement, le risque

STACINE® 500 mg

amycine
im/

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1.
Ain sebaâ Casablanca
Pyostacine 500mg. CP b 16
P.P.V : 192,00 DH
ez lire
de prei
dez cette
— pourriez avoir besoin de la relire.
vous 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
nez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de
ptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
un des effets indésirables devient grave ou si vous
arquez un effet indésirable non mentionné dans cette
ice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

tte notice :

st-ce que PYOSTACINE 500 mg et dans quels cas est-il
é
les sont les informations à connaître avant de prendre
TACINE 500 mg
ment prendre PYOSTACINE 500 mg
s sont les effets indésirables éventuels
ment conserver PYOSTACINE 500 mg
rmations supplémentaires.

'EST-CE QUE Pyostacine 500 mg ET DANS QUELS CAS T-IL UTILISE

pharmacothérapeutique

dicament est un antibiotique de la famille des

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 pristinamycine.

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

STACINE® 500 mg

amycine
im/

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



VOFI

ez lire
de prei

dez cette — pourriez avoir besoin de la relire.
ous avez toute autre question, si vous avez un doute,
emandez plus d'informations à votre médecin ou à votre
armacien.

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

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

tte notice :

st-ce que PYOSTACINE 500 mg et dans quels cas est-il
né

les sont les informations à connaître avant de prendre
TACINE 500 mg

ment prendre PYOSTACINE 500 mg
s sont les effets indésirables éventuels

ment conserver PYOSTACINE 500 mg
rmations supplémentaires.

'EST-CE QUE Pyostacine 500 mg ET DANS QUELS CAS T-IL UTILISE

pharmacothérapeutique

dicament est un antibiotique de la famille des

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 pristinamycine.

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 allaitements

STACINE® 500 mg

amycine
im/

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1.
Ain sebaâ Casablanca
Pyostacine 500mg. CP b 16
P.P.V : 192,00 DH
ez lire
de prei
dez cette
— pourriez avoir besoin de la relire.
vous 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
nez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de
ptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
un des effets indésirables devient grave ou si vous
arquez un effet indésirable non mentionné dans cette
ice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

tte notice :

st-ce que PYOSTACINE 500 mg et dans quels cas est-il
é
les sont les informations à connaître avant de prendre
TACINE 500 mg
ment prendre PYOSTACINE 500 mg
s sont les effets indésirables éventuels
ment conserver PYOSTACINE 500 mg
rmations supplémentaires.

'EST-CE QUE Pyostacine 500 mg ET DANS QUELS CAS T-IL UTILISE

pharmacothérapeutique

dicament est un antibiotique de la famille des

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 pristinamycine.

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

STACINE® 500 mg

amycine
im

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



VOFI

site notice

ez lire
de prei
dez cette

— pourriez avoir besoin de la re lire.
vous 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
nez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de
ptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

site notice :

st-ce que PYOSTACINE 500 mg et dans quels cas est-il
é

les sont les informations à connaître avant de prendre
TACINE 500 mg

ment prendre PYOSTACINE 500 mg
s sont les effets indésirables éventuels

ment conserver PYOSTACINE 500 mg
rmations supplémentaires.

'EST-CE QUE Pyostacine 500 mg ET DANS QUELS CAS T-IL UTILISE

pharmacothérapeutique

dicament est un antibiotique de la famille des

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 pristinamycine.

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 allaitements

STACINE® 500 mg

amycine
im

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



VOFI

site notice

ez lire
de prei
dez cette

— pourriez avoir besoin de la re lire.
vous 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
nez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de
ptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

site notice :

st-ce que PYOSTACINE 500 mg et dans quels cas est-il
é

les sont les informations à connaître avant de prendre
TACINE 500 mg

ment prendre PYOSTACINE 500 mg
s sont les effets indésirables éventuels

ment conserver PYOSTACINE 500 mg
rmations supplémentaires.

'EST-CE QUE Pyostacine 500 mg ET DANS QUELS CAS T-IL UTILISE

pharmacothérapeutique

dicament est un antibiotique de la famille des

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
pristinamycine.

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 allaitements

STACINE® 500 mg

amycine
im

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



VOFI

site notice

ez lire
de prei
dez cette

— pourriez avoir besoin de la re lire.
vous 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
nez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de
ptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

site notice :

st-ce que PYOSTACINE 500 mg et dans quels cas est-il
é

les sont les informations à connaître avant de prendre
TACINE 500 mg

ment prendre PYOSTACINE 500 mg
s sont les effets indésirables éventuels

ment conserver PYOSTACINE 500 mg
rmations supplémentaires.

'EST-CE QUE Pyostacine 500 mg ET DANS QUELS CAS T-IL UTILISE

pharmacothérapeutique

dicament est un antibiotique de la famille des

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 pristinamycine.

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 allaitements

STACINE® 500 mg

amycine
im/

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1.
Ain sebaâ Casablanca
Pyostacine 500mg. CP b 16
P.P.V : 192,00 DH
ez lire
de prei
dez cette
— pourriez avoir besoin de la relire.
vous 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
nez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de
ptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
un des effets indésirables devient grave ou si vous
arquez un effet indésirable non mentionné dans cette
ice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

tte notice :

st-ce que PYOSTACINE 500 mg et dans quels cas est-il
é
les sont les informations à connaître avant de prendre
TACINE 500 mg
ment prendre PYOSTACINE 500 mg
s sont les effets indésirables éventuels
ment conserver PYOSTACINE 500 mg
rmations supplémentaires.

'EST-CE QUE Pyostacine 500 mg ET DANS QUELS CAS T-IL UTILISE

pharmacothérapeutique

dicament est un antibiotique de la famille des

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 pristinamycine.

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 pourrez avoir besoin de la relire.

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

• Si vous avez été prescrit pour une autre personne, il pourra 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, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

• Classe pharmaco-thérapeutique 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),

• maladie cardiaque comme certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillation auriculaire), anomalies ou prothèse des valves cardiaques,

• certains infarctus du myocarde,
• certains infarctus du myocarde.

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

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

• Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

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

• Contre indications :

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

• 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 pyrazolos : phenbutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires non stéroïdiens.

• 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 pyrazolos),

• le fluoruracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

Avant le traitement

• Informez votre médecin ou votre pharmacien de toutes vos maladies, de

sont pas intégrée
manière régulièr
Durant le traitem
excessive d'au
sant sur vo
interaction av
Sous objet.

Utilisation per

En général, n

En cas de be

Si vous souhaitez

être enc

particulier, votre traitement s

à l'heure actuelle est possible

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE

OU D'UNE FAÇON

MÉDECIN, OU DE VOTRE

MÉDICAMENT.

Sportifs :

Evitez les sports ou les comp

traumatismes.

Effet sur l'aptitude à conduire

SINTROM n'a pas d'influence

à utiliser des machines.

Gardez sur vous une carte ment

et une photo de

Écipients à effet notoire : Lac

Ce médicament contient du Laci

patients présentant une intoléranc

ou un syndrome de malabsor

héritardaires rares).

3. COMMENT PRENDRE SINTR

• Instruction pour un bon usage

Posologie, mode et/ou voie(s)

d'administration, fréquence d'adminis

• Posologie

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique «

Mises en garde spéciales ».

A titre indicatif :

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation.

Puis la dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR,

pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si

possible, avec votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration

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

Fréquence d'administration

La prise régulière et sans oubli de ce médicament est déterminante dans

l'efficacité du traitement. L'heure de prise doit être fixe.

Une prise par jour, il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin

puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

• Selon prescription médicale

Le comprimé peut être divisé en dose égale.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

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 :

• l'apparition d'un saignement (lire rubrique « Mises en garde spéciales »);

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

Dans ces situations, prévenez 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.

La prise médiamenteuse 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 :

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

20/00

alop
lèvri
inte
pe
Ct
ol
à

telles que gonflement du visage, des
anaphylactique, néphrite
tique, vision trouble,

LOT 190017
EXP 02/2022
PPV 99.00DH

ent identique à celu
xiste pas de données
sur la puberté et la

NOTICE, OU
EN INFORMER VOTRE

INNES DANS CETTE
GRAVES, Veuillez

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT :

CE MEDICAMENT
SITUATION PRECISE

- IL NE PEUT ETRE A
- NE PAS LE CONSEI

Dans tous les cas se

Posologie

Respectez toujours la
votre médecin ou vo

Chez l'adulte :

Traitementsymptom

Traitements d'entre/

Traitements d'entretien

Chez l'enfant de plus de

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

Traitementsymptomatique 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 ≥ 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



٦- وثيرة وأوقات استعمال الدواء :

١ إلى ٣ مرات في اليوم، حسب الاستعمالات.

٧- مدة العلاج :

لكي يثبت هذا المضاد الحيوي فعاليته، يجب استه

بالجرعات الموصوفة، وطالما يتبع به الطبيب.

٨- لا يعني اختفاء الحمى أو أحد الأعراض أنك شفيت تو

المحتمل وبالتالي غير ناجم عن العلاج بالمضاد الـ

اللطفن ينادى، ولن يكون لخفض العلاج أو توقيفه أي

الشعور وسيؤدي شفائه.

٩- حالات خاصة : تدوم مدة علاج داء الجياديات (يس

طفيلي) ٥ أيام؛ تدوم مدة علاج داء الأمبيبية (تعفن ناتج عن قطبيلي)

وبعض الالتهابات المهبليّة (تعفن في المهبل) ٧ أيام؛ وبالأنسنة

للمسحورة (تعفن ناتج عن طفيلي) فالعلاج يتم في جرعة واحدة.

١٠- ج. ما العمل في حالة جرعة مفرطة

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

١١- قد يتبع على وصف علاج.

١٢- ٥- التأثيرات غير المرغوب فيها والمزعجة

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

تأثيرات مزعجة شيئاً ما.

١٣- *أعراض مضمنة :

- غثيان، قيء، تشنجات في المعدة، اسهال:

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

الفم، فقدان الشهية:

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

١٤- *أعراض جلدية ومخاطية :

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

أحيانا بالحصى.

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

الوجه والعنق ذات أصل تحسسي (وذمة كويتيك)، استئناثيا صدمة ذات

أصل تحسسي.

١٥- *أعراض عصبية :

- الألام الرايس:

- إصابة اعصاب الأطراف:

- اختلالات، دوار، سوه تنسيق الحركات الإرادية.

١٦- *أعراض نفسية :

- ارتباك، هلوسة.

١٧- *اضطرابات دموية :

- حالات جد نادرة لنسف منخفضة بشكل غير عادي للكريات البيضاء

أو الصفائحات في الدم.

١٨- *أعراض كبدية :

- حالات جد نادرة غير طبيعية وقابلة للانعكاس للبيان الكبدية

والتهاب إللكب الدائم عن انسداد المسالك الصفراوية.

١٩- *أعراض أخرى :

- تلوّن البول بالبني المحمّر ناتج عن الدواء.

جية المدون على العلبة الخارجية

PER. : 11 2024
LOT : 19E014

FLAGYL 500 mg

CP PEL 820

P.P.V : 49DH80



6 118000 060062

سادات الحيوية؟

ما يليها مكافحة العدوى الناتجة عن البكتيريا، لكنها غير معدة ضد التغيرات الناتجة عن الفيروسات.
لذلك قرر طبيبك ان يصف لكم هذا المضاد الحيوي لأنه يناسب تماماً حالتك ومرضك الحالي.

تتمكن البكتيريا من البقاء أو التكاثر رغم فعل هذا المضاد الحيوي.
وتسمي هذه الظاهرة بالمقاومة، التي تبطل مفعول بعض المضادات
الحيوية.
تزيد المقاومة بفعل الاستعمال المفرط أو غير الملائم للمضادات
الحيوية.

قد تشجعون ظهور البكتيريا المقاومة وبالتالي تأخير شفائكم أو حتى
إبطال مفعول هذا الدواء في حالة عدم احترام:
• الجرعة الواجب تناولها.
• أوقات الجرعة.
• مدة العلاج.

وكتيجة لذلك، من أجل الحفاظ على فعالية هذا الدواء:

- ١- لا تستعملوا مضاداً حيوياً إلا إذا وصفه لكم الطبيب.
- ٢- احترموا وصفة الطبيب احتراماً تاماً.
- ٣- لا تستعملوا المضاد الحيوي مجدداً دون وصفة طبية، حتى لو
اعتقدتم مكافحة مرض مماثل في الآعراض.
- ٤- لا تطعوا هذا المضاد الحيوي إلى أي شخص آخر، قد لا يكون
مناسباً لمرضه.

٥- عند الانتهاء من علاجكم، ارجعوا للصيدلي كافة العلب المفتوحة
من أجل التخلص منها على الوجه الصحيح والملائم.

٦- وثيرة وأوقات استعمال الدواء :

١ إلى ٣ مرات في اليوم، حسب الاستعمالات.

٧- مدة العلاج :

لكي يثبت هذا المضاد الحيوي فعاليته، يجب استه

بالجرعات الموصوفة، وطالما يتبع به الطبيب.

٨- لا يعني اختفاء الحمى أو أحد الأعراض أنك شفيت تو

المحتمل وبالتالي غير ناجم عن العلاج بالمضاد الـ

اللطفن ينادى، ولن يكون لخفض العلاج أو توقيفه أي

الشعور وسيؤدي شفائه.

٩- حالات خاصة : تدوم مدة علاج داء الجياديات (يس

طفيلي) ٥ أيام؛ تدوم مدة علاج داء الأمبيبية (تعفن ناتج عن قطبيلي)

وبعض الالتهابات المهبليّة (تعفن في المهبل) ٧ أيام؛ وبالأنسنة

للمسحورة (تعفن ناتج عن طفيلي) فالعلاج يتم في جرعة واحدة.

١٠- ج. ما العمل في حالة جرعة مفرطة

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

١١- قد يتبع على وصف علاج.

١٢- ٥- التأثيرات غير المرغوب فيها والمزعجة

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

تأثيرات مزعجة شيئاً ما.

١٣- *أعراض مرضية :

- غثيان، قيء، تشنجات في المعدة، اسهال:

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

الفم، فقدان الشهية:

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

١٤- *أعراض جلدية ومخاطية :

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

أحيانا بالحصى.

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

الوجه والعنق ذات أصل تحسسي (وذمة كويتيك)، استئناثيا صدمة ذات

أصل تحسسي.

١٥- *أعراض عصبية :

- الألام الرايس:

- إصابة اعصاب الأطراف:

- اختلالات، دوار، سوه تنسيق الحركات الإرادية.

١٦- *أعراض نفسية :

- ارتباك، هلوسة.

١٧- *اضطرابات دموية :

- حالات جد نادرة لنسف منخفضة بشكل غير عادي للكريات البيضاء

أو الصفائحات في الدم.

١٨- *أعراض كبدية :

- حالات جد نادرة غير طبيعية وقابلة للانعكاس للبيان الكبدية

والتهاب إللكب الناتج عن انسداد المسالك الصفراوية.

١٩- *أعراض أخرى :

- تلوّن البول بالبني المحمّر ناتج عن الدواء.

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

جية المدون على العلبة الخارجية

PER. : 11 2024
LOT : 19E014

FLAGYL 500 mg

CP PEL 820

P.P.V : 49DH80



6 118000 060062

١٠- ماليتها لكافحة العدوى الناتجة عن
البكتيريا، لكنها غير معدة ضد التفتكنات الناتجة عن الفيروسات.

لذلك قرر طبيبك ان يصف لكم هذا المضاد الحيوي لأنه يناسب تماما
حالتك ومرضك الحالي.

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

تزداد مقاومة ينبع العلاج أو غير الملائم للمضادات
الحيوية.

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

• الجرعة الواجب تناولها.

• أوقات الجرعة.

• مدة العلاج.

وكتيجة لذلك، من أجل الحفاظ على فعالية هذا الدواء :

١- لا تستعملوا مضاداً حيوياً إلا إذا وصفه لكم الطبيب.

٢- احترموا وصفة الطبيب احتراماً تاماً.

٣- لا تستعملوا المضاد الحيوي مجدداً دون وصفة طبية، حتى لو
اعتقدتم مكافحة مرض مماثل في الآعراض.

٤- لا تطعوا هذا المضاد الحيوي إلى أي شخص آخر، قد لا يكون

مناسباً لمرضه.

٥- عند الانتهاء من علاجكم، ارجعوا للصيدلي كافة العلب المفتوحة

من أجل التخلص منها على الوجه الصحيح والملائم.

٦- وثيرة وأوقات استعمال الدواء :

١ إلى ٣ مرات في اليوم، حسب الاستعمالات.

٧- مدة العلاج :

لكي يثبت هذا المضاد الحيوي فعاليته، يجب استه

بالجرعات الموصوفة، وطالما يتبع به الطبيب.

٨- لا يعني اختفاء الحمى أو أحد الأعراض أنك شفيت تو

المحتمل وبالتالي غير ناجم عن العلاج بالمضاد الـ

اللطفين ينادى، ولن يكون لخفض العلاج أو توقيفه أي

الشعور وسيؤدي شفائه.

٩- حالات خاصة : تدوم مدة علاج داء الجياديات (يس

طفيلي) ٥ أيام؛ تدوم مدة علاج داء الأمبيبية (تعفن ناتج عن قطبيلي)

وبعض الالتهابات المهبليّة (تعفن في المهبل) ٧ أيام؛ وبالأنسنة

للمسحورة (تعفن ناتج عن طفيلي) فالعلاج يتم في جرعة واحدة.

١٠- ج. ما العمل في حالة جرعة مفرطة

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

١١- قد يتبع على وصف علاج.

١٢- ٥- التأثيرات غير المرغوب فيها والمزعجة

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

تأثيرات مزعجة شيئاً ما.

١٣- *أعراض مرضية :

- غثيان، قيء، تشنجات في المعدة، اسهال:

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

الفم، فقدان الشهية:

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

١٤- *أعراض جلدية ومخاطية :

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

أحياناً بالحصى.

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

الوجه والعنق ذات أصل تحسسي (وذمة كويتيك)، استئنافياً صدمة ذات

أصل تحسسي.

١٥- *أعراض عصبية :

- الألام الرايس:

- إصابة أعصاب الأطراف:

- اختلالات، دوار، سوه تنسيق الحركات الإرادية.

١٦- *أعراض نفسية :

- ارتباك، هلوسة.

١٧- *اضطرابات دموية :

- حالات جد نادرة لنسف منخفضة بشكل غير عادي للكريات البيضاء

أو الصفائحات في الدم.

١٨- *أعراض كبدية :

- حالات جد نادرة غير طبيعية وقابلة للانعكاس للبيان الكبدية

والتهاب الكبد الناتج عن انسداد المسالك الصفراوية.

١٩- *أعراض أخرى :

- تلوّن البول بالبني المحمّر ناتج عن الدواء.

١٠- جهة المدون على العلبة الخارجية

PER. : 11 2024
LOT : 19E014

FLAGYL 500 mg

CP PEL 820

P.P.V : 49DH80



6 118000 060062

١١- سمات الحياة؟

١٢- ماليتها لكافحة العدوى الناتجة عن البكتيريا، لكنها غير معدة ضد التغيرات الناتجة عن الفيروسات.
لذلك قرر طبيبك ان يصف لكم هذا المضاد الحيوي لأنه يناسب تماماً حالتك ومرضك الحالي.

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

١٤- تزداد المقاومة بفعل الاستعمال المفرط أو غير الملائم للمضادات
الحيوية.

١٥- قد تشجعون ظهور البكتيريا المقاومة وبالتالي تأخير شفائكم أو حتى

إبطال مفعول هذا الدواء في حالة عدم احترام:

• الجرعة الواجب تناولها.

• أوقات الجرعة.

• مدة العلاج.

١٦- وكتيبة لذلك، من أجل الحفاظ على فعالية هذا الدواء:

١. لا تستعملوا مضاداً حيوياً إلا إذا وصفه لكم الطبيب.

٢. احترموا وصفة الطبيب احتراماً تاماً.

٣. لا تستعملوا المضاد الحيوي مجدداً دون وصفة طبية، حتى لو

اعتقدتم مكافحة مرض مماثل في الآعراض.

٤. لا تطعوا هذا المضاد الحيوي إلى أي شخص آخر، قد لا يكون

مناسباً لمرضه.

٥. عند الانتهاء من علاجكم، ارجعوا للصيدلي كافة العلب المفتوحة

من أجل التخلص منها على الوجه الصحيح والملائم.

٦- وثيرة وأوقات استعمال الدواء :

١ إلى ٣ مرات في اليوم، حسب الاستعمالات.

٧- مدة العلاج :

لكي يثبت هذا المضاد الحيوي فعاليته، يجب استه

بالجرعات الموصوفة، وطالما يتبع به الطبيب.

٨- لا يعني اختفاء الحمى أو أحد الأعراض أنك شفيت تو

المحتمل وبالتالي غير ناجم عن العلاج بالمضاد الـ

اللطفين ينادى، ولن يكون لخفض العلاج أو توقيفه أي

الشعور وسيؤدي شفائه.

٩- حالات خاصة : تدوم مدة علاج داء الجياديات (يس

طفيلي) ٥ أيام؛ تدوم مدة علاج داء الأمبيبية (تعفن ناتج عن قطبيلي)

وبعض الالتهابات المهبليّة (تعفن في المهبل) ٧ أيام؛ وبالأنسنة

للمسحورة (تعفن ناتج عن طفيلي) فالعلاج يتم في جرعة واحدة.

١٠- ج. ما العمل في حالة جرعة مفرطة

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

١١- قد يتبع على وصف علاج.

١٢- ٥- التأثيرات غير المرغوب فيها والمزعجة

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

تأثيرات مزعجة شيئاً ما.

١٣- *أعراض مرضية :

- غثيان، قيء، تشنجات في المعدة، اسهال:

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

الفم، فقدان الشهية:

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

١٤- *أعراض جلدية ومخاطية :

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

أحياناً بالحصى.

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

الوجه والعنق ذات أصل تحسسي (وذمة كويتيك)، استئنافياً صدمة ذات

أصل تحسسي.

١٥- *أعراض عصبية :

- الألام الرايس:

- إصابة أعصاب الأطراف:

- اختلالات، دوار، سوه تنسيق الحركات الإرادية.

١٦- *أعراض نفسية :

- ارتباك، هلوسة.

١٧- *اضطرابات دموية :

- حالات جد نادرة لنسف منخفضة بشكل غير عادي للكريات البيضاء

أو الصفائحات في الدم.

١٨- *أعراض كبدية :

- حالات جد نادرة غير طبيعية وقابلة للانعكاس للبيان الكبدية

والتهاب إللكب الدالنج عن انسداد المسالك الصفراوية.

١٩- *أعراض أخرى :

- تلوّن البول بالبني المحمّر ناتج عن الدواء.

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

جية المدون على العلبة الخارجية

PER. : 11 2024
LOT : 19E014

FLAGYL 500 mg

CP PEL 820

P.P.V : 49DH80



6 118000 060062

ماليتها لكافحة العدوى الناتجة عن
الميكروبات. لكنها غير معدة ضد التغيرات الناتجة عن الفيروسات.

لذلك قرر طبيبك ان يصف لكم هذا المضاد الحيوي لأنه يناسب تماماً
حالتك ومرضك الحالي.

تتمكن البكتيريا من البقاء أو التكاثر رغم فعل هذا المضاد الحيوي.
وتسمي 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 شفائكم أو حتى
إبطال مفعول هذا الدواء في حالة عدم احترام:

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

وكتيجة لذلك، من أجل الحفاظ على فعالية هذا الدواء:

١. لا تستعملوا مضاداً حيوياً إلا إذا وصفه لكم الطبيب.
٢. احترموا وصفة الطبيب احتراماً تاماً.

٣. لا تستعملوا المضاد الحيوي مجدداً دون وصفة طبية، حتى لو
اعتقدتم مكافحة مرض مماثل في الآعراض.

٤. لا تطعوا هذا المضاد الحيوي إلى أي شخص آخر، قد لا يكون
مناسباً لمرضه.

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

٦- وثيرة وأوقات استعمال الدواء :

١ إلى ٣ مرات في اليوم، حسب الاستعمالات.

٧- مدة العلاج :

لكي يثبت هذا المضاد الحيوي فعاليته، يجب استه

بالجرعات الموصوفة، وطالما يتبع به الطبيب.

٨- لا يعني اختفاء الحمى أو أحد الأعراض أنك شفيت تو

المحتمل وبالتالي غير ناجم عن العلاج بالمضاد الـ

اللطفين ينادى، ولن يكون لخفض العلاج أو توقيفه أي

الشعور وسيؤدي شفائه.

٩- حالات خاصة : تدوم مدة علاج داء الجياديات (يس

طفيلي) ٥ أيام؛ تدوم مدة علاج داء الأمبيبية (تعفن ناتج عن قطبيلي)

وبعض الالتهابات المهبليّة (تعفن في المهبل) ٧ أيام؛ وبالأنسنة

للمسحورة (تعفن ناتج عن طفيلي) فالعلاج يتم في جرعة واحدة.

١٠- ج. ما العمل في حالة جرعة مفرطة

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

١١- قد يتبع على وصف علاج.

١٢- ٥- التأثيرات غير المرغوب فيها والمزعجة

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

تأثيرات مزعجة شيئاً ما.

١٣- *أعراض مرضية :

- غثيان، قيء، تشنجات في المعدة، اسهال:

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

الفم، فقدان الشهية:

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

١٤- *أعراض جلدية ومخاطية :

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

أحيانا بالحصى.

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

الوجه والعنق ذات أصل تحسسي (وذمة كويتيك)، استئناثيا صدمة ذات

أصل تحسسي.

١٥- *أعراض عصبية :

- الالم الرايس:

- إصابة اعصاب الأطراف:

- اختلالات، دوار، سوه تنسيق الحركات الإرادية.

١٦- *أعراض نفسية :

- ارتباك، هلوسة.

١٧- *اضطرابات دموية :

- حالات جد نادرة لنسف منخفضة بشكل غير عادي للكريات البيضاء

أو الصفائحات في الدم.

١٨- *أعراض كبدية :

- حالات جد نادرة غير طبيعية وقابلة للانعكاس للبيان الكبدية

والتهاب إللكب الناتج عن انسداد المسالك الصفراوية.

١٩- *أعراض أخرى :

- تلوّن البول بالبني المحمّر ناتج عن الدواء.

١٠- جهة المدون على العلبة الخارجية

PER. : 11 2024
LOT : 19E014

FLAGYL 500 mg

CP PEL 820

P.P.V : 49DH80



6 118000 060062

١١- سمات الحياة؟

١٢- ماليتها لكافحة العدوى الناتجة عن البكتيريا، لكنها غير معدة ضد التغيرات الناتجة عن الفيروسات.
لذلك قرر طبيبك ان يصف لكم هذا المضاد الحيوي لأنه يناسب تماماً حالتك ومرضك الحالي.

١٣- تتمكن البكتيريا من البقاء أو التكاثر رغم فعل هذا المضاد الحيوي.
وتسمي هذه الظاهرة بالمقاومة، التي تبطل مفعول بعض المضادات
الحيوية.
١٤- تزداد المقاومة بفعل الاستعمال المفرط أو غير الملائم للمضادات
الحيوية.

١٥- قد تشجعون ظهور البكتيريا المقاومة وبالتالي تأخير شفائكم أو حتى
إبطال مفعول هذا الدواء في حالة عدم احترام:
• الجرعة الواجب تناولها.
• أوقات الجرعة.
• مدة العلاج.

١٦- وكتيجة لذلك، من أجل الحفاظ على فعالية هذا الدواء:

١. لا تستعملوا مضاداً حيوياً إلا إذا وصفه لكم الطبيب.
٢. احترموا وصفة الطبيب احتراماً تاماً.
٣. لا تستعملوا المضاد الحيوي مجدداً دون وصفة طبية، حتى لو
اعتقدتم مكافحة مرض مماثل في الآعراض.

٤. لا تطروا هذا المضاد الحيوي إلى أي شخص آخر، قد لا يكون
مناسباً لمرضه.
٥. عند الانتهاء من علاجكم، ارجعوا للصيدلي كافة العلب المفتوحة

من أجل التخلص منها على الوجه الصحيح والملائم.

٦- وثيرة وأوقات استعمال الدواء :

١ إلى ٣ مرات في اليوم، حسب الاستعمالات.

٧- مدة العلاج :

لكي يثبت هذا المضاد الحيوي فعاليته، يجب استه

بالجرعات الموصوفة، وطالما يتبع به الطبيب.

٨- لا يعني اختفاء الحمى أو أحد الأعراض أنك شفيت تو

المحتمل وبالتالي غير ناجم عن العلاج بالمضاد الـ

اللطفين ينادى، ولن يكون لخفض العلاج أو توقيفه أي

الشعور وسيؤدي شفائه.

٩- حالات خاصة : تدوم مدة علاج داء الجياديات (يس

طفيلي) ٥ أيام؛ تدوم مدة علاج داء الأمبيبية (تعفن ناتج عن قطبيلي)

وبعض الالتهابات المهبليّة (تعفن في المهبل) ٧ أيام؛ وبالأنسنة

للمسحورة (تعفن ناتج عن طفيلي) فالعلاج يتم في جرعة واحدة.

١٠- ج. ما العمل في حالة جرعة مفرطة

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

١١- قد يتبع على وصف علاج.

١٢- ٥- التأثيرات غير المرغوب فيها والمزعجة

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

تأثيرات مزعجة شيئاً ما.

١٣- *أعراض مضمنة :

- غثيان، قيء، تشنجات في المعدة، اسهال:

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

الفم، فقدان الشهية:

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

١٤- *أعراض جلدية ومخاطية :

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

أحيانا بالحصى:

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

الوجه والعنق ذات أصل تحسسي (وذمة كويتيك)، استئناثيا صدمة ذات

أصل تحسسي:

١٥- *أعراض عصبية :

- الألام الرايس:

١٦- إصابة اعصاب الأطراف:

- اختلالات، دوار، سوه تنسيق الحركات الإرادية.

١٧- *أعراض نفسية :

- ارتباك، هلوسة.

١٨- *اضطرابات دموية :

- حالات جد نادرة لنسب منخفضة بشكل غير عادي للكريات البيضاء

أو الصفائحات في الدم.

١٩- *أعراض كبدية :

- حالات جد نادرة غير طبيعية وقابلة للانعكاس للبيان الكبدية

والتهاب الكبد الناتج عن انسداد المسالك الصفراوية.

٢٠- *أعراض أخرى :

- تلوّن البول بالبني المحمّر ناتج عن الدواء.

ا- اختر الطبيب أو الصيدلي عن أي تأثير غير مرغوب فيه ومزمع لم يذكر

في هذه النشرة.

ب- جهة المدون على العلبة الخارجية

PER.:

11 2024

LOT:

19E014

CP PEL 820

6

P.P.V: 49DH80



١١- سادات الحيوية؟

١٢- ماليتها لكافحة العدوى الناتجة عن

البكتيريا، لكنها غير مفيدة ضد التغيرات الناتجة عن الفيروسات.

١٣- لذلك قرر طبيبك ان يصف لكم هذا المضاد الحيوي لأنه يناسب تماما

حالتك ومرضك الحالي.

١٤- تتمكن البكتيريا من البقاء أو التكاثر رغم فعل هذا المضاد الحيوي.

١٥- وتسىء هذه الظاهرة بالمقاومة، التي تبطل مفعول بعض المضادات

الحيوية.

١٦- تزداد المقاومة بفعل الاستعمال المفرط أو غير الملائم للمضادات

الحيوية.

١٧- قد تشجعون ظهور البكتيريا المقاومة وبالتالي تأخير شفائكم أو حتى

إبطال مفعول هذا الدواء في حالة عدم احترام:

١٨- *الجرعة الواجب تناولها.

١٩- *أوقات الجرعة.

٢٠- *مدة العلاج.

٢١- وكتيجة لذلك، من أجل الحفاظ على فعالية هذا الدواء:

٢٢- ١. لا تستعملوا مضاداً حيوياً إلا إذا وصفه لكم الطبيب.

٢٣- ٢. احترموا وصفة الطبيب احتراماً تاماً.

٢٤- ٣. لا تستعملوا المضاد الحيوي مجدداً دون وصفة طبية، حتى لو

اعتقدتم مكافحة مرض مماثل في الآعراض.

٢٥- ٤. لا تطعوا هذا المضاد الحيوي إلى أي شخص آخر، قد لا يكون

مناسباً لمرضه.

٢٦- ٥. عند الانتهاء من علاجكم، ارجعوا للصيدلي كافة العلب المفتوحة

من أجل التخلص منها على الوجه الصحيح والملائم.