

## RECOMMANDATIONS IMPORTANTES À 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

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



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

## Déclaration de Maladie

N° W21-621542

66581 SN

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

Date de naissance :

Adresse :

Tél. :

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à :

Le :

Signature de l'adhérent(e) :



### RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Medecin attestant le Paiement des Actes
05 APR 2021	C		200M	INF : 091049666

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie AYADI Nouzha Université de Bruneh Oum Rabia - El Oul Casablanca tél: 0522.90.17.15 - Casa Patente: 35035000	5/4/21	226,60

### 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 :

Veillez 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																	
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la prothèse			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

ADHERENT

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Saïd GZOULI

Médecin Assermenté  
Expert près les Tribunaux

الدكتور سعيد الغزولي

طبيب محلف

خبير لدى المحاكم

Casablanca, le : 05 APR 2021 : في : الدار البيضاء

1. 8280 Rance plus 10 6728  
1 y x 2/ 2

2. 4480 du sang laue  
1 dose x 3/ 2

3. 4500 Nospa fnt  
1 y x 2/ 2

4. 27,00 x 2  
Reinac 1448  
1 y x 2/ 2

226,60

60, Route Moulay Thami (à côté de la Polyclinique Hay Hassani), Mazola - Hay Hassani - Casablanca

Tél. : 05 22.90.70.88 : الهاتف - E-mail : drgzsa@gmail.com



# CARBOSYLANE, capsule

Activated charcoal, simeticone

**Read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine because it contains important information for you.**  
Always take this medicine exactly as described in this leaflet or as your doctor or pharmacist has told you.

- Keep this leaflet. You may need to read it again.
- Ask your pharmacist if you need more information or advice.
- If you get any side effects, talk to your doctor or pharmacist. This includes any possible side effects not listed in this leaflet. See section 4.
- You must talk to a doctor if you do not feel better or if you feel worse after 10 days.

## In this leaflet:

1. WHAT CARBOSYLANE, capsule IS AND WHEN IT IS USED FOR
2. WHAT YOU NEED TO KNOW BEFORE YOU TAKE CARBOSYLANE, capsule
3. HOW TO TAKE CARBOSYLANE, capsule
4. POSSIBLE SIDE EFFECTS
5. HOW TO STORE CARBOSYLANE, capsule
6. CONTENTS OF THE PACK AND OTHER INFORMATION

## 1. WHAT CARBOSYLANE, capsule IS AND WHEN IT IS USED FOR

Pharmacotherapeutic group – ATC code: A07BA51, ANTIFLATULENT/ INTESTINAL ADSORBENT

This medicine is indicated in adults and children over 6 years of age for the symptomatic treatment of dyspeptic states (indigestion) and meteorism (intestinal distension).

You should talk to your doctor if you do not feel better or if you feel worse after 10 days of treatment.

## 2. WHAT YOU NEED TO KNOW BEFORE YOU TAKE CARBOSYLANE, capsule

### Do not take CARBOSYLANE, capsule:

- if you are allergic (hypersensitive) to the active substances or any of the other ingredients of this medicine listed in section 6.
- In children under 6 years of age due to the risk of choking.

## Warnings and precautions

If you take another medical treatment, allow an interval between taking Carbosylane and other drugs (more than 2 hours, if

## If you take more CARBOSYLANE, capsule, than you should have:

The use of high dose levels can result in dark colouration of the stools.

Contact your doctor or pharmacist immediately.

## If you forget to take CARBOSYLANE, capsule

Do not take a double dose to make up for a forgotten dose.

If you have any further questions on the use of this medicine, ask your doctor or pharmacist.

## 4. POSSIBLE SIDE EFFECTS

Like all medicines, this medicine can cause side effects, although not everybody gets them:

- dark discolouration of the stools may occur.
- some cases of allergic reactions (urticaria, generalised allergic reaction) have been reported after the administration of CARBOSYLANE, capsule.
- Cases of gastrointestinal disorders (pain, vomiting, discomfort, constipation or diarrhea) have been reported following administration of CARBOSYLANE, capsule.

## Reporting of side effects:

If you get any side effect, talk to your doctor or your pharmacist or your nurse. This includes any side effects not listed in this leaflet.

You reporting system health products Pharmacovigila By reporting side the safety of this

Sothema  
L. Tazi, Pharmacien Resp.  
CARBOSYLANE - 24 doses  
PPV 44 80 CH  
6118001070386

## 5. HOW TO STORE CARBOSYLANE, capsule

Keep this medicine

ot listed in  
re national  
cines and  
Centers of  
ouv.fr.  
mation on

# NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

## Dénomination du médicament

**ALIVIA® 50 mg, gélules**

**DCI : Sulpiride**

**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'information à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autres, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ALIVIA® 50 mg, gélules et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALIVIA® 50 mg, gélules ?
3. Comment prendre ALIVIA® 50 mg, gélules ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALIVIA® 50 mg, gélules ?
6. Informations supplémentaires.

### 1. QU'EST-CE QU'ALIVIA® 50 MG, GELULES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**• Classe pharmacothérapeutique :** Antipsychotique neuroleptique, benzamide code ATC : N05A101

Il appartient à la famille des benzamides. C'est un antipsychotique neuroleptique.

#### • Indications :

**Adultes :** traitement symptomatique de courte durée de l'anxiété en cas d'échec des thérapeutiques habituelles.

**Enfant (de plus de 6 ans) :** Troubles graves du comportement (agitation, automutilations, stéréotypies), notamment dans le cadre des syndromes autistiques.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALIVIA® 50 MG, GELULES ?

**- Ne prenez jamais ALIVIA® 50 mg, gélules dans les cas suivants:**

- Hypersensibilité au sulpiride ou à l'un des autres constituants du produit,
  - Tumeur connue dépendant de la prolactine, par exemple (adénome hypophysaire à prolactine ou cancer du sein),
  - Phéochromocytome (atteinte de la glande médullosurrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),
  - En association avec les dopaminergiques non antiparkinsoniens (quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation)).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

**- Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :**

#### • Mises en garde spéciales :

Si vous présentez un des cas suivants, veuillez en informer votre médecin avant de commencer le traitement par le ALIVIA® 50 mg, gélules :

- En cas d'apparition de fièvre (inexpliquée, de pâleur, de sueurs),
- En cas d'apparition de symptômes de dépression (tristesse, perte d'intérêt, perte d'appétit, etc.).

- Avant la prise de ce traitement et afin de prévenir les effets indésirables, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer des analyses de sang.

- Ce médicament peut provoquer des troubles du rythme cardiaque.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de

maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de

maladies cardiovasculaires.

démence.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients atteints de maladies cardiovasculaires.

- La prise de ce médicament doit être évitée chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de maladies cardiovasculaires.

**ALIVIA® 50 mg**

20 Gélules



6 118000 230250

27,00

# NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

## Dénomination du médicament

**ALIVIA® 50 mg, gélules**

**DCI : Sulpiride**

**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'information à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autres, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ALIVIA® 50 mg, gélules et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALIVIA® 50 mg, gélules ?
3. Comment prendre ALIVIA® 50 mg, gélules ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALIVIA® 50 mg, gélules ?
6. Informations supplémentaires.

### 1. QU'EST-CE QU'ALIVIA® 50 MG, GELULES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**• Classe pharmacothérapeutique :** Antipsychotique neuroleptique, benzamide code ATC : N05A101

Il appartient à la famille des benzamides. C'est un antipsychotique neuroleptique.

#### • Indications :

**Adultes :** traitement symptomatique de courte durée de l'anxiété en cas d'échec des thérapeutiques habituelles.

**Enfant (de plus de 6 ans) :** Troubles graves du comportement (agitation, automutilations, stéréotypies), notamment dans le cadre des syndromes autistiques.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALIVIA® 50 MG, GELULES ?

**- Ne prenez jamais ALIVIA® 50 mg, gélules dans les cas suivants:**

- Hypersensibilité au sulpiride ou à l'un des autres constituants du produit,
  - Tumeur connue dépendant de la prolactine, par exemple (adénome hypophysaire à prolactine ou cancer du sein),
  - Phéochromocytome (atteinte de la glande médullosurrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),
  - En association avec les dopaminergiques non antiparkinsoniens (quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation))
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

**- Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :**

#### • Mises en garde spéciales :

Si vous présentez un des cas suivants, veuillez en informer votre médecin avant de commencer le traitement par le ALIVIA® 50 mg, gélules :

- En cas d'apparition de fièvre (inexpliquée, de pâleur, de sueurs),
- En cas d'apparition de symptômes de dépression, de tristesse, de perte d'intérêt pour les activités habituelles, de pensées suicidaires, de tentative de suicide, de suicide.

**- Avant la prise de ce traitement et afin de déceler les effets indésirables, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer des examens de laboratoire.**

**- Ce médicament peut provoquer des troubles du rythme cardiaque.**

**- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de**

**- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de**

**- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de**

**- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de**

démence.

-Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de

formation de caillots sanguins.

formation de caillots sanguins.

- La prise de ce médicament doit être évitée chez les personnes souffrant d'alcoolisme ou de

alcooolisées ou des médicaments dopaminergiques, tels que la levodopa.

pointe (troubles graves du rythme cardiaque).

médicaments susceptibles d'interagir avec le sulpiride.

-Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes souffrant de

risque d'apparition de dysfonctionnement de la langue.

principalement de la langue.

-Chez l'enfant, un suivi médical doit être assuré.

-La prise de comprimé ou de gélule doit être effectuée avec un verre d'eau.

peut avaler de travers et s'étouffer.

-En raison de la présence de lactose, ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes atteintes de galactosémie, de déficit en lactase.

de déficit en lactase.

• **Précautions d'emploi :**

Afin que votre médecin puisse vous prescrire le traitement, il est nécessaire de lui déclarer :

-En cas de maladie cardiaque.

-En cas de diabète et chez les personnes souffrant de diabète.

-En cas de maladie de Parkinson.

-En cas d'insuffisance rénale.

-En cas d'antécédents de crises épileptiques.

-Chez les sujets âgés de plus de 65 ans, le traitement doit être initié à la dose la plus faible.

orthostatique, à la sédation, à la constipation.

**EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER À CONSULTER VOTRE PHARMACIEN.**

- **Enfants et adolescents :**

Sans objet.

- **Usage des autres médicaments :**

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pour lesquels vous avez obtenu un médicament obtenu sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pour lesquels vous avez obtenu un médicament obtenu sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pour lesquels vous avez obtenu un médicament obtenu sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pour lesquels vous avez obtenu un médicament obtenu sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pour lesquels vous avez obtenu un médicament obtenu sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pour lesquels vous avez obtenu un médicament obtenu sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pour lesquels vous avez obtenu un médicament obtenu sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pour lesquels vous avez obtenu un médicament obtenu sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pour lesquels vous avez obtenu un médicament obtenu sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pour lesquels vous avez obtenu un médicament obtenu sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pour lesquels vous avez obtenu un médicament obtenu sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pour lesquels vous avez obtenu un médicament obtenu sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pour lesquels vous avez obtenu un médicament obtenu sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pour lesquels vous avez obtenu un médicament obtenu sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pour lesquels vous avez obtenu un médicament obtenu sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pour lesquels vous avez obtenu un médicament obtenu sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pour lesquels vous avez obtenu un médicament obtenu sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pour lesquels vous avez obtenu un médicament obtenu sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pour lesquels vous avez obtenu un médicament obtenu sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pour lesquels vous avez obtenu un médicament obtenu sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pour lesquels vous avez obtenu un médicament obtenu sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pour lesquels vous avez obtenu un médicament obtenu sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pour lesquels vous avez obtenu un médicament obtenu sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pour lesquels vous avez obtenu un médicament obtenu sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pour lesquels vous avez obtenu un médicament obtenu sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pour lesquels vous avez obtenu un médicament obtenu sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pour lesquels vous avez obtenu un médicament obtenu sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pour lesquels vous avez obtenu un médicament obtenu sans ordonnance.

**ALIVIA® 50 mg**

20 Gélules



6 118000 230250

27,00



# No-Spa® Forte 80mg

hydrate de drotavérine

comprimé

SANOFI

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après quelques jours.

## Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que No-Spa forte comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre No-Spa forte comprimé ?
3. Comment prendre No-Spa forte comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver No-Spa forte comprimé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE NO-SPA FORTE COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

No-Spa forte comprimé est un antispasmodique. Il peut être utilisé dans les situations suivantes :

- Spasmes des muscles lisses associés à des troubles d'origine biliaire : calcul biliaire, inflammation de la vésicule biliaire ou des voies biliaires.
- Spasmes des muscles lisses associés à des troubles d'origine urinaire : calcul urinaire (dans les reins ou les uretères), pyélite (inflammation du bassinet), cystite (inflammation de la vessie), ténésme vésical (tension douloureuse de la vessie avec sensation de brûlure et envie continue d'uriner).
- Traitement d'appoint des troubles suivants :
  - spasmes des muscles lisses associés à des troubles d'origine digestive : ulcère gastrique (de l'estomac) ou ulcère

duodénal (du duodénum), inflammation de la muqueuse gastrique, spasmes du sphincter (anneau musculaire) du cardia ou du pylore (orifice supérieur ou inférieur de l'estomac), inflammation de l'intestin grêle ou du gros intestin ;

- certains maux de tête appelés des « céphalées de tension »
- affections gynécologiques : règles douloureuses ou crampes menstruelles.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NO-SPA FORTE COMPRIMÉ ?

### Ne prenez jamais No-Spa forte comprimé :

- si vous êtes allergique à la drotavérine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique informations supplémentaires),
- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.

### Faites attention avec No-Spa forte comprimé :

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre No-Spa forte comprimé.

Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant une tension artérielle basse (hypotension).

### Utilisation d'autres médicaments

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. L'utilisation simultanée de la drotavérine et de la lévodopa entraîne une diminution de l'effet de la lévodopa, à savoir l'atténuation des symptômes de la maladie de Parkinson, ainsi qu'une accentuation de la rigidité des muscles squelettiques et des tremblements.

### Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

### Grossesse :

Les études effectuées chez l'animal gravide et celles réalisées chez la femme enceinte n'ont pas mis en évidence d'effet délétère pour le fœtus ou pour la mère. Si vous êtes enceinte, votre médecin déterminera si l'utilisation de ce médicament est pertinente pour vous.

### Allaitement :

En l'absence de données cliniques, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée pendant l'allaitement.

### Fertilité :

Aucun effet sur la fertilité n'a été observé.

### Conduit :

L'administration habituelle de ce médicament n'affecte pas la conduite des véhicules.

habituelle

véhicules e

LOT : 20E007N

PER: 09 2023

à conduire des véhicules e

NO - SPA FORTE 80MG  
CP B20



...nines. Cependant, en cas

RANCIPEX® 10 mg  
28 comprimés gastro-résistant

Voie orale



PPV : 82 DH 80

2 ملغ

رانسيكس  
رايبيرازول

الرجاء قراءة كامل هذه  
- انتظروا هذه النشرة ،  
- إذا كانت لديكم أسئلة أخرى  
- لقد وصف لكم هذا الدواء  
- يمكن أن يضر به  
- إذا لاحظتم آثار جانبية لا ت  
- طبيكم أو صيدليكم

أو من الصيدلي  
في أعراض مشابهة ، لأنه  
neur.  
nt pas

1. اسم الدواء  
رانسيكس® 10 ملغ  
رانسيكس® 20 ملغ

2. التركيبة النوعية والكمية  
المادة الفعالة هي:  
رانسيكس® 10 ملغ :  
رايبيرازول الصودي . 10 ملغ

رانسيكس® 20 ملغ :  
رايبيرازول الصودي . 20 ملغ  
لكل قرص مقبوم لمخوضعة المعدة.

المكونات الأخرى هي:

ماتيتول ، أوكسيد المغنيزيوم ، هيدروكسي بروبيل السيلولوز المستبدل بنسبة ضئيفة ، هيدروكسي بروبيل السيلولوز ، ستيرات المغنيزيوم ، إيثيل السيلولوز ، غلاتات الهيروميولوز ، أمادي الكليسريد الديسيليبي ، تلك ، ثنائي أوكسيد التيتانيوم ، أوكسيد الحديد الأصفر .

3. الشكل الصيدلي

يتم هذا الدواء على شكل أقراص مقاومة لمخوضعة المعدة . طلب من 14 ، 28 و 56 قرصا .

4. الصنف الصيدلي والعلاجي

مضاد لمخضعة البروتون  
يحتوي رانسيكس® على المادة الفعالة رايبيرازول الصودي التي تنتمي لمجموعة الأدوية التي تسمى "مضادات مضخة البروتون" . يعمل على تقليص كمية الحمض التي تنتجها المعدة .

5. الإرشادات العلاجية

يستعمل رانسيكس® لعلاج:  
"الإرجاع المعدي المريئي" ، والذي قد يشمل حرقة المعدة . يحدد الإرجاع المعدي المريئي عند فرار الحمض والأطعمة من معدتك والصعود في مريتك .  
- قرحة المعدة أو الجزء العلوي من الأمعاء إذا تمت إصابة هذه القرحة بكتيريا تسمى "هليكوباكتر بيلوري" ، سيتم وصف مضادات حيوية . استعمال أقراص رانسيكس® بالإقران مع المضادات الحيوية سيقيضي على الحدوث وسيمنح الشفاء من القرحة . هذا سيعمل أيضا للحدوى والقرحة من التكرار .  
- متلازمة زولينجر إليسون : عندما تنتج معدتك الحمض أكثر من اللازم .

6. الجرعة وطريقة الاستعمال

تناول دائما رانسيكس® تعاملا كما أخبرك طبيبك . إذا كان لديك أي شك ، يجب عليك التحقق مع طبيبك أو الصيدلي .

تناول هذا الدواء

أول القرص من مثله في وقت تناول الدواء .  
كل ٢٤ ساعة ، مع أو بدون طعام .

8. الآثار الغير المرغوب فيها المحتملة  
كيميائي الأدوية قد يحدث رانسيكس® ، بعض الآثار الجانبية عند بعض الأشخاص مع أنها لا تحصل لدى الجميع .

الآثار الجانبية عادة معتدلة وتتمسح دون الحاجة للتوقف عن أخذ الدواء .

توقفوا عن أخذ رانسيكس® واتصلوا فوراً بطبيبكم إذا لاحظتم أحد الأعراض الجانبية التالية - قد تكونون في حاجة لعلاج مستعجل:

- ردود فعل حساسية: يمكن للأشخاص أن تشمل: انتفاخ مفاجئ للوجه ، صعوبة في التنفس أو ضغط دموي منخفض يمكنهما أن يؤديا للإغماء أو السقوط .

- علامات متكررة للإصابة ، مثل ألم بالحجارة ، حرارة مرتفعة (حمى) أو قرحة داخل الفم أو الحنجرة .

- سهولة الكدمات أو النزيف .

هذه الآثار الجانبية نادرة (تؤثر على مستعمل 1 من بين 1000) .

- طفح حويصلي ، ألم أو قرحة بالفم أو بالحنجرة .

هذه الآثار الجانبية نادرة جدا (تؤثر على مستعمل 1 من بين 10000) .

آثار جانبية أخرى ممكنة:

شائعة (تؤثر على مستعمل 1 من بين 10)

- تفتتات .

- صعوبة النوم .

- صداع دوام .

- سعال ، سيلان الأنف أو ألم بالحجرة (التهاب البلعوم) .

- تأثيرات على المعدة أو على المعى كآلام بالطن ، إسهال ، انتفاخ البطن ، غثاين ، قىم أو إمساك .

- أوجاع أو ألم الظهر .

- ضعف أو أعراض شبيهة بالأنفلونزا .

أقل شيوعا (تؤثر على مستعمل 1 من بين 100)

- تورم أو ندمام .

- إصابة على مستوى الرئتين (التهاب الشعب الهوائية) .

- ألم بالجيوب الأنفية و/أو انسدادها (التهاب الجيوب الأنفية) .

- جفاف الفم .

- عسر الهضم أو جشاء (تجشؤ) .

- طفح جلدي أو إدمار أو جلد .

- آلام على مستوى العضلات ، المفاصل أو اللسان أو اللغزات .

- طفح المائلة (طفح المسالك البولية) .

- ألم في الصدر .

- قشعريرة أو حمى .

- تغيرات في وظيفة الكبد (تقلص بفحوصات دموية) .

نادرة (تؤثر على مستعمل 1 من بين 1000)