

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° M21- 046168

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

80326

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1502 Société : RAM

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : decede

Nom & Prénom : HARIO EL FETMI

Date de naissance :

Adresse : lot 4 Sidi M'arouf

CASA BLANCA

Tél : 0661137251 Total des frais engagés : 549,10 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr BENOUNA Houria
Médecine Générale - Echographie
Lot. Haddoui, Rue 3, N° 266 - Sidi
Maârouf III - Oued Haddou - CASA
Tél: 0522.32.13.29
INPE: 091173120

Date de consultation : 30/06/2021

Nom et prénom du malade : NAKHLADI Rodolphe Age: 64

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Colic paku + diarrhée 8/jr

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

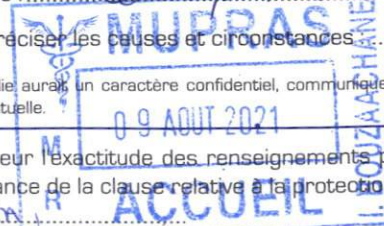
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Casa Le : 09/08/21

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019



RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
30/06/2021			100 dh	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

30/06/2021

1148,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre

A M

P C

I M

I V

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents
Traitées

Nature des
Soins

Coefficient

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

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

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Houria BENOUNA

Médecine Générale

Echographie

LOTISSEMENT HADDIOUI, Rue 3, N° 266

Sidi Maârouf III, OULED Haddou - Casablanca

Tél. : 0522 32 13 29

الدكتورة حورية بنونة

الطب العام

الفحص بالصدى

تجربة الحديوي، زنقة 3، رقم

سيدي معروف 3، اولاد حدو - الدار البيضاء

الهاتف : 0522 32 13 29

ORDONNANCE

Casablanca, le : 30/06/21 : الدار البيضاء، ي

Aoukh laoui Rachida

- Nebacrine F

2cp 15

- Acticanaline

2cp 18

- E. merdini

2cp 18

- Smecta

3pk 15

- Ale 2

4W

- Flus 750

3 pk

- Rinsomur 3pk 15

46,30

296 x 02

240

37,00

220 x 02

Biphasique LP 100 628



LM

Te 448.10

Dr BENOUNA Houria
Médecine Générale - Echographie
Lot. Haddou, Rue 3, N° 266 - Sidi
Maârouf III - Ouled Haddou - CASA
Tél: 0522.32.13.29
INPE: 091173120



FLUSTAPH®

مضاد استافيلوكوك

de 100 ml.

..... 500 mg.

..... 1 gélule.

PPS 250 mg

..... 250 mg

..... 5 ml

..... rouge de cochenille.

مختبرات نوفوفارما



PROPRIETES

Antibiotique, bactéricide de la famille des bêta-lactamines résistant à la Pénicilline staphylococcique ainsi qu'à l'activité gastrique.

INDICATIONS

Elles sont limitées :

Aux infections dues aux Staphylocoques, notamment dans leurs manifestations :

- Cutanées ;
- Respiratoires ;
- ORL ;
- Rénales et urogénitales ;
- Osseuses.

Aux infections méningées (septicémiques et endocardiques, en traitement de relais de la voie injectable).

CONTRE-INDICATION

Hypersensibilité aux pénicillines.

EFFETS INDESIRABLES

- Manifestations allergiques : fièvre, urticaire, éosinophilie, œdème de Quincke, Exceptionnellement choc anaphylactique.
- Eruptions cutanées maculopapuleuses d'origine allergique ou non.
- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées, rarement colite Pseudomembraneuse, ictère cholestatique après administration prolongée qui disparaît à l'arrêt du traitement.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

L'administration se fait par voie orale, de préférence une demi-heure à 1 heure avant les repas.

La posologie dépend de l'âge, du poids et de la fonction rénale du patient, tout autant que de la sévérité de l'infection.

Dose habituelle chez l'adulte, y compris les personnes âgées :

Voie orale : 250mg quatre fois par jour.

- Ostéomyélite, endocardite : jusqu'à 8g par jour, divisés en doses toutes les 6 ou 8 heures.
- Prophylaxie chirurgicale : 1 à 2g par voie intraveineuse lors de l'induction de l'anesthésie suivie par 500mg toutes les 6 heures par voie IV, IM ou voie orale et ceci pour une durée allant jusqu'à 72 heures.

Dose habituelle chez les enfants : - 2 à 10 ans : moitié de la dose adulte.

- Moins de 2 ans : le quart de la dose adulte.

- Posologie en cas d'insuffisance rénale : comme les autres pénicillines, l'utilisation de flucloxacilline chez des patients ayant une insuffisance rénale ne nécessite habituellement pas de réduction de dose. Cependant, en présence d'une insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine inférieure à 10ml/minutes), une réduction de dose ou une extension de la période entre 2 doses devrait être considérée. La flucloxacilline n'est pas significativement éliminée par dialyse et donc aucune dose supplémentaire n'est nécessaire pendant ou après une dialyse.

MODE DE CONSERVATION

- Gélules :

A conserver à une température inférieure à 25°C et à l'abri de l'humidité

- Poudres pour suspension buvable :

La suspension garde son activité pendant 7 jours et doit être conservée au réfrigérateur.

Liste I



Laboratoire Pharmaceutique **NOVOPHARMA**
Z.I. Tit Mellil - Casablanca -

أكتيكاربين 70 ملغ

ACTICARBINE 70 MG Comp (84)

PPV 46.90 DH SOTHEMA



3001070015



340093012908
LOT: AJC106
EXP: 10/2024

الفرع

أفراص مغلفة ؟

الطعام الثلاث، تبقيع الأقراص كما هي مع كوب من الماء.
الغذاء

في أفركتيكارين ، أفراص مغلفة :
الجرعة مع هذا الدواء .

مضيقين ، إحدى المواد الفعالة لهذا الدواء ، قد يؤدي عند استعماله بجرعات عالية جدا إلى حدوث غثيان ، تقيؤ ، ضيق ، تثبيط الجهاز العصبي المركزي ، ازدواجية الرؤية ، فرط التعرق ، احمرار الوجه ، جفاف الفم ، دوخة و شرج القلب الجيبي .

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟

كما هو شأن كافة الأدوية ، قد يسبب أكتيكاربين ، أفراص مغلفة ، آثارا جانبية إلا أنها لا تصيب كل من يستعمل هذا الدواء .
• قد يظهر البراز بلون داكن .

التصريح بالآثار الجانبية :

إذا لاحظتم أية آثار جانبية ، يُرجى إبلاغ طبيبك أو الصيدلي ، ذلك ينطبق على أي أثر جانبي غير مدرج في هذه النشرة . بالتصريح بهذه الآثار الجانبية ، فإنكم تساهمون في تقديم المزيد من المعلومات حول سلامة الأدوية .

5. كيفية حفظ أكتيكاربين ، أفراص مغلفة ؟

يحفظ بعيدا عن مرأى ومتناول الأطفال .
لا تستخدموا أكتيكاربين ، أفراص مغلفة بعد انقضاء تاريخ الصلاحية المدون على العلبة .
لا توجد شروط خاصة للتخزين .
لا يجب إلقاء الأدوية في مجاري الصرف الصحي أو في المخلّفات المنزلية . أسألوا الصيدلي عن كيفية التخلص من الأدوية التي لم تعودوا بحاجة إليها ، من شأن هذه التدابير أن تساعد على حماية البيئة .

6. معلومات إضافية

ما هي محتويات أكتيكاربين ، أفراص مغلفة ؟

المواد الفعالة هي : 70 ملغ من الفمغ المنشط و 14 ملغ من كوربهيدرات البايافيرين .

المكونات الأخرى هي :

حمض الألبانين ، السكاروز ، نشا الذرة ، الجلوكونز السائل ، البولي إيثيلين غليكول 6000 ، ستيرات المغنيسيوم ، صمغ اللاك ميبس ، التالك ، الصمغ العربي ، ثاني أكسيد التيتانيوم ، شمع كارنوبا .

هذا الدواء متوفر على شكل أقراص مغلفة .

علبة تحتوي على 42 و 84 قرصا مغلفا .

من الممكن عدم توفر جميع أشكال علب هذا الدواء .

المصنّع : مختبرات AIC PHARMA

16120 شاتو نوف - سور - شارولط - فرنسا

صاحب ترخيص التسويق في فرنسا : مختبر الانجازات العلاجية ELERTE
181 - 183 ، شارع أندريه كريبان ، 93300 أوبيرفيلي - فرنسا

صاحب ترخيص التسويق والموزع في المغرب : مختبرات سوطيما ص . ب رقم 1-
27182 بوسكورة - المغرب

شروط صرف الدواء : هذا الدواء لا يوضع لوصفة طبية .

تاريخ مراجعة هذه النشرة : 13 شتبر 2013 .

الفرد

تحتوي هذه النشرة على معلومات هامة من أجله ، يرجى قراءتها فيها بعناية قبل البدء في تناول هذا الدواء .
إذا كان لديكم أي أسئلة إضافية ، إذا كان لديكم أي شك ، اطلب المزيد من المعلومات من طبيبك أو الصيدلي .
• احتفظوا بهذه النشرة ، فقد تحتاجون قراءتها مرة أخرى .
• إذا كنتم بحاجة للمزيد من المعلومات و المشورة ، يرجى استشارة إذا ساءت الأعراض أو استمرت في التواجد ، يرجى استشارة طبيبك .
• إذا لاحظتم أية آثار جانبية غير مدرجة في هذه النشرة أو في حال تفاؤ إحدى الآثار الجانبية ، يرجى إبلاغ طبيبك أو الصيدلي .

1. ماهو أكتيكاربين ، أفراص مغلفة ؟ وماهي دواعي استعماله ؟

المضمرات المعوية .

مضادات التشنج .

(أ) الجهاز الهضمي والتشنج (الغثائي)

يوصف هذا الدواء لدى البالغين لعلاج حالات عسر الهضم والاسهال مع الانتفاخ المعوي .

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال أكتيكاربين ، أفراص مغلفة ؟

لا يجب استعمال أكتيكاربين ، أفراص مغلفة في الحالات التالية :
• حساسية معروفة لأي من المكونات الأخرى لهذا الدواء .
• يشكل عام لا يجب استعمال هذا الدواء خلال فترة الحمل إلا إذا نصح طبيبك بخلاف ذلك .
• إذا كان لديكم شك ، فمن الضروري استشارة طبيبك أو الصيدلي .

احتياطات الاستعمال

• في حالات الانتفاخ ، غازات البطن ، يجب تجنب تناول الفواكهات (العنب ، الفاصوليا ، البازلاء ، ...) وبعض الخضار الخضراء (المطبوخة ، مخلوطة ، بيروكس ، السلق ...) .
• في حالات الإسهال ، فإنه من الضروري :

إعادة توطيب الجسم بكميات وفيرة من المشروبات ، المالحه أو الحلوة ، للتعرض عن فقدان السوائل نتيجة الإصابة بالإسهال (متوسط الحصة اليومية من الماء للكبار هي ٢ لتر) .

الحرص على التغذية خلال فترة الإسهال .

• يجب تجنب بعض الأغذية ، خاصة الخضار النيئة ، الفواكه ، الخضار الخضراء ، الأطعمة الغنية بالتوابل ، وكذلك الأطعمة أو المشروبات المجهدة .
• مع تطبيق الحوم المشوية والأرز .
إذا كان لديكم شك ، لا ترددوا في استشارة طبيبك أو الصيدلي .

تناول أو استعمال أدوية أخرى :

قد يقلل هذا الدواء من امتصاص الأدوية الأخرى ، لذلك يجب إبلاغ طبيبك في أوقات تناولهم (أكثر من 2 ساعات ، إذا كان ذلك ممكنا) .
تجنب التداخلات المحتملة بين عدة أدوية ، يجب عليكم إبلاغ طبيبك أو الصيدلي عن أي علاجات أخرى تستخدمونها حاليا .

الحمل :

لا يجب استعمال هذا الدواء خلال فترة الحمل إلا إذا نصح طبيبك بخلاف ذلك .
إذا اكتشفت أنكم حامل أثناء فترة العلاج ، استشيرو طبيبك على الفور ، وحده يمكنه تقييم العلاج بما يلائم حالتكم .

الرضاعة الطبيعية :

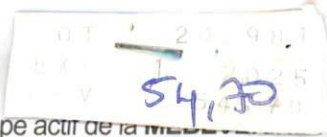
يجب تجنب الإرضاع الطبيعي خلال فترة العلاج بهذا الدواء .
بشكل عام ، خلال فترة الحمل أو الرضاعة الطبيعية ينبغي دائما استشارة طبيبك أو الصيدلي قبل تناول أي دواء .

آثار العلاج على القدرة على القيادة وتشغيل الآلات :

يجب لفت الانتباه ، إلى مخاطر العتاس الناتجة عن وجود مادة البايافيرين ، لاسيما لدى سائقي السيارات ومستخدمي الآلات .

MEBEVERINE FORTE

trenker



Le principe actif de la **MEBEVERINE FORTE** trenker, est le chlorhydrate de mébévérine.
La **MEBEVERINE FORTE** trenker est un spasmolytique musculotrope puissant et sélectif, agissant des spasmes du système digestif, notamment sur ceux du côlon.

Indications :

Spasmes fonctionnels du côlon :

- Côlon irritable, formes primaires,
- Côlon irritable lors d'affections organiques du système digestif, telles que :
diverticulose et diverticulite du côlon, entérocolite régionale, troubles de la vésicule ou des voies biliaires (dyskinésie biliaire), ulcère de l'estomac et du duodénum, dysenterie (notamment celle de l'anamnèse) et inflammations aspécifiques ou spécifiques du système digestif.

Posologie :

1 comprimés (135 mg) 3 fois par jour, de préférence vingt minutes avant le repas.
Lorsque l'effet recherché est atteint, la posologie peut, après quelques semaines, être progressivement diminuée.

Contre-indications :

On ne connaît aucune contre-indication.

Comme elle ne provoque aucun effet atropinique, la **MEBEVERINE FORTE** trenker n'est pas contre-indiquée aux malades atteints de glaucome ou d'hypertrophie de la prostate.

Effets secondaires :

A la dose thérapeutique, on n'a pas signalé d'effets secondaires imputables à la **MEBEVERINE FORTE** trenker.

Présentation :

Conditionnement de 30 comprimés, contenant chacun 135 mg de chlorhydrate de Mébévérine.

Composition :

Mébévérine HCL 135 mg - Lactos. - Microcrist, cellulose. - Sodium amyloglycolas.
- Magnesium stéarate. - Colloïd. Silic. dioxyd. - QSP un comprimé.



Fabriqué par les Laboratoires SOTHEMA
B.P. N° 1, 27182 Bouskoura - Maroc
Sous licence TRENKER Belgique

N13484A00

IMPRIMEPEL 10/14

RINOMICINE®

FORME D'PRESENTATION :
Poudre

COMPOSITION :
Chlorphénamine
Chlorhydrate
Phényl
S
E



PROPRIÉTÉS :
Elles procèdent de l'activité :
- La Chlorphénamine maléate, antihistaminique nasale.

- La phényléphrine chlorhydrate, alpha-sympathomimétique, contribue à la décongestion et à la libération des voies respiratoires.
- Le paracétamol et le salicylamide agissent en synergie en tant qu'antalgique et antipyrétique.
- La caféine agit comme stimulant général et atténue l'effet sédatif et la somnolence liés à la chlorphénamine.
- La vitamine C agit comme anti-oxydant, aide à la défense de l'organisme et contribue avec la caféine à un état de bien-être du patient.

INDICATIONS :

Rinomicine® est indiqué dans le traitement symptomatique des :
Etats grippaux : rhume, congestion nasale, catarrhe nasal et éternuement.
Etats fébriles : fièvre, courbatures, refroidissement, douleurs modérées ou élevées (telles que maux de tête).

CONTRE-INDICATIONS :

Ces médicaments sont contre-indiqués chez l'enfant de moins de 15 ans et en cas notamment :

- D'hypertension artérielle sévère ou mal équilibrée ;
- D'antécédents d'accident vasculaire cérébral ou de facteurs de risque susceptibles de favoriser la survenue d'AVC, en raison de l'activité sympathomimétique alpha du vasoconstricteur ;
- D'insuffisance coronarienne sévère ;
- D'antécédents de convulsions ;
- D'hypersensibilité à l'un des composants ;
- D'adénome de la prostate ;
- De glaucome ;
- D'insuffisance hépatocellulaire ;
- D'insuffisance rénale ;
- D'ulcère gastroduodénal ;
- D'antécédent d'hémorragies digestives liées à la prise de l'acide acétylsalicylique et/ou un anti-inflammatoire non stéroïdien ;
- Au troisième trimestre de la grossesse ;
- D'asthme.

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

EFFETS SECONDAIRES :

Peu fréquent : sensation légère de sécheresse de la bouche.
Rarement : éruptions cutanées, troubles hématologiques.
SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

DE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

ment à l'adulte.
En cas de surdosage, vérifier l'absence du paracétamol et du salicylamide en l'absence d'autres médicaments.
En cas de plus de 50 Kg : la dose totale de paracétamol ne doit pas excéder

le traitement prolongé ou à forte dose, d'asthme, de diabète, d'insuffisance rénale, la surveillance médicale régulière est nécessaire.
La durée de traitement l'absorption d'alcool est déconseillée.
Rinomicine contient du saccharose, son utilisation est déconseillée chez les personnes présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase (isomaltase).

Tenir compte dans la ration journalière de la teneur en saccharose (8 g par sachet).
Il est inutile et potentiellement dangereux d'associer entre eux deux médicaments contenant des vasoconstricteurs.

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

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Rinomicine® est déconseillé chez la femme enceinte et allaitante. Toutefois en cas de nécessité, son administration pendant la grossesse et l'allaitement sera possible sous surveillance du médecin traitant ou du pharmacien.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Voie orale.
Réservé uniquement à l'adulte.
Débuter le traitement par un sachet toutes les 6 heures puis continuer par 1 sachet toutes les 8 heures. Sans dépasser 3 sachets par jour.
Diluer le contenu d'un sachet dans un verre d'eau, bien mélanger et boire immédiatement.
La posologie maximale journalière ne doit pas être dépassée.

DURÉE DU TRAITEMENT

La durée maximale de traitement ne doit pas excéder 5 jours.

CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 25°C et à l'abri de l'humidité.
Ne pas dépasser la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.
Ne pas laisser à la portée des enfants.



Laboratoires Pharmaceutiques PHARMA 5
21, Rue des Asphodèles - Casablanca

RINOMICINE®

FORME D'PRESENTATION :

Poudre

COMPOSITION :

Chlorphénamine

Chlorphénamine

Phénylphrine

S

R

Rinomicine® boîte de 10 sachets.



PROPRIÉTÉS :

Elles procèdent de l'activité :

- La Chlorphénamine maléate, antihistaminique nasale.
- La phénylphrine chlorhydrate, alpha-sympathomimétique, contribue à la décongestion et à la libération des voies respiratoires.
- Le paracétamol et le salicylamide agissent en synergie en tant qu'antalgique et antipyrétique.
- La caféine agit comme stimulant général et atténue l'effet sédatif et la somnolence liés à la chlorphénamine.
- La vitamine C agit comme anti-oxydant, aide à la défense de l'organisme et contribue avec la caféine à un état de bien-être du patient.

INDICATIONS :

Rinomicine® est indiqué dans le traitement symptomatique des :
Etats grippaux : rhume, congestion nasale, catarrhe nasal et éternuement.
Etats fébriles : fièvre, courbatures, refroidissement, douleurs modérées ou élevées (telles que maux de tête).

CONTRE-INDICATIONS :

Ces médicaments sont contre-indiqués chez l'enfant de moins de 15 ans et en cas notamment :

- D'hypertension artérielle sévère ou mal équilibrée ;
- D'antécédents d'accident vasculaire cérébral ou de facteurs de risque susceptibles de favoriser la survenue d'AVC, en raison de l'activité sympathomimétique alpha du vasoconstricteur ;
- D'insuffisance coronarienne sévère ;
- D'antécédents de convulsions ;
- D'hypersensibilité à l'un des composants ;
- D'adénome de la prostate ;
- De glaucome ;
- D'insuffisance hépatocellulaire ;
- D'insuffisance rénale ;
- D'ulcère gastroduodénal ;
- D'antécédent d'hémorragies digestives liées à la prise de l'acide acétylsalicylique et/ou un anti-inflammatoire non stéroïdien ;
- Au troisième trimestre de la grossesse ;
- D'asthme.

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

EFFETS SECONDAIRES :

Peu fréquent : sensation légère de sécheresse de la bouche.
Rarement : éruptions cutanées, troubles hématologiques.
SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

MODE D'EMPLOI ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Respecter la posologie indiquée sur la notice.
En cas de surdosage, vérifier l'absence du paracétamol et du salicylamide dans la composition d'autres médicaments.
En cas de poids de plus de 50 Kg : la dose totale de paracétamol ne doit pas excéder

la dose recommandée.
En cas de traitement prolongé ou à forte dose, d'asthme, de diabète, d'insuffisance rénale, la surveillance médicale régulière est nécessaire.
La durée de traitement l'absorption d'alcool est déconseillée.
Rinomicine® contient du saccharose, son utilisation est déconseillée chez les personnes présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase (isomaltase).

Tenir compte dans la ration journalière de la teneur en saccharose (8 g par sachet).
Il est inutile et potentiellement dangereux d'associer entre eux deux médicaments contenant des vasoconstricteurs.

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

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Rinomicine® est déconseillé chez la femme enceinte et allaitante. Toutefois en cas de nécessité, son administration pendant la grossesse et l'allaitement sera possible sous surveillance du médecin traitant ou du pharmacien.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Voie orale.
Réservé uniquement à l'adulte.
Débuter le traitement par un sachet toutes les 6 heures puis continuer par 1 sachet toutes les 8 heures. Sans dépasser 3 sachets par jour.
Diluer le contenu d'un sachet dans un verre d'eau, bien mélanger et boire immédiatement.
La posologie maximale journalière ne doit pas être dépassée.

DURÉE DU TRAITEMENT

La durée maximale de traitement ne doit pas excéder 5 jours.

CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 25°C et à l'abri de l'humidité.
Ne pas dépasser la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.
Ne pas laisser à la portée des enfants.



Laboratoires Pharmaceutiques PHARMA 5
21, Rue des Asphodèles - Casablanca

ALER-Z® 10 mg Comprimé pelliculé sécable Cétirizine



1. Dénomination

ALER-Z® 10 mg, comprimé pelliculé sécable en deux moitiés.

2. Composition du médicament

- Composition qualitative et quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise ;

- Chaque comprimé contient 10 mg de substance active cétirizine sous forme de dichlorhydrate.

- Composition qualitative en excipients ;

Lactose, amidon de maïs, talc, silice colloïdale anhydre, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, Opadry white (Code no° 31F58914), eau purifiée.

- Liste des Excipients à effet notoire : Lactose.

3. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

ALER-Z® 10 mg, comprimé pelliculé sécable est un médicament antiallergique.

4. Indications thérapeutiques

Chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans, ALER-Z® 10 mg, comprimé pelliculé sécable est indiqué :
• pour le traitement des symptômes nasaux et oculaires de la rhinite allergique saisonnière ou perannuelle.

• pour le traitement des symptômes de l'urticaire chronique (urticaire chronique idiopathique).

Un avis médical est recommandé pour l'urticaire chronique idiopathique.

5. Posologie

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou de votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute.

• Mode et voies d'administration ;

Ces instructions doivent être suivies sauf si votre médecin vous a donné des instructions différentes sur la manière d'utiliser ALER-Z® 10 mg, comprimé pelliculé sécable. Suivez ces instructions, dans le cas contraire ALER-Z® 10 mg, comprimé pelliculé sécable pourrait ne pas être complètement efficace.

Les comprimés doivent être avalés avec une boisson.

• Adultes et adolescents de plus de 12 ans :

La dose recommandée est de 10 mg une fois par jour soit 1 comprimé.

Ce médicament existe sous d'autres formes pouvant être plus appropriées pour les enfants, demandez à votre médecin ou votre pharmacien.

• Enfants de 6 à 12 ans :

La dose recommandée est de 5 mg deux fois par jour, soit un demi comprimé deux fois par jour.

Ce médicament existe sous d'autres formes pouvant être plus appropriées pour les enfants, demandez à votre médecin ou votre pharmacien.

• Insuffisance rénale :

Chez les patients ayant une insuffisance rénale modérée, la dose sera réduite à 5 mg une fois par jour.

Si vous avez une maladie grave du rein, veuillez contacter votre médecin qui pourra adapter la dose en conséquence.

Si votre enfant a une maladie du rein, veuillez contacter votre médecin qui pourra adapter la dose en fonction des besoins de votre enfant.

Si vous pensez que l'effet d'ALER-Z® 10 mg, comprimé pelliculé sécable est trop faible ou trop fort, consultez votre médecin.

• Durée du traitement ;

La durée du traitement dépend du type, de la durée et de vos symptômes et est déterminée par votre médecin.

6. Contre-indications

Ne prenez jamais ALER-Z® 10 mg, comprimé pelliculé sécable :

• si vous avez une maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère avec une clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min) ;

• si vous êtes allergique au dichlorhydrate de cétirizine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Excipients), à l'hydroxyzine ou aux dérivés de la pipérazine (substances apparentées contenues dans d'autres médicaments).

7. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais

ils ne surviennent pas systématiquement. Les effets indésirables suivants sont ceux que vous devez arrêter immédiatement :

- Réactions allergiques, y compris réaction provoquant un gonflement du visage et de la gorge.

Ces réactions peuvent apparaître immédiatement ou tardivement.

La fréquence des possibles effets indésirables

convention suivante :

Frequent : concerne 1 à 10 patients sur 100.

Peu fréquent : concerne 1 à 10 patients sur 1 000.

Rare : concerne 1 à 10 patients sur 10 000.

Très rare : concerne moins de 1 patient sur 10 000.

Indéterminée : ne peut être estimée sur la base des données disponibles.

Effets indésirables fréquents

• Somnolence

• Sensations vertigineuses, maux de tête

• Pharyngite, rhinite (chez l'enfant)

• Diarrhée, nausées, sécheresse de la bouche

• Fatigue

Effets indésirables peu fréquents

• Agitation

• Paresthésie (sensation tactile anormale)

• Douleur abdominale

• Prurit (démangeaison), éruption cutanée

• Asthénie (fatigue intense), malaise

Effets indésirables rares

• Réactions allergiques, parfois graves (toux, éruption cutanée, gonflement du visage, difficultés respiratoires)

• Dépression, hallucinations, agressivité,

• Convulsions

• Tachycardie (battements du cœur trop rapides)

• Anomalies du fonctionnement du foie

• Urticaire

• Œdème (gonflement)

• Prise de poids

Effets indésirables très rares

• Thrombocytopénie (diminution des plaquettes)

• Tics (contractions musculaires involontaires)

• Syncope, dyskinésie (mouvements involontaires prolongés), tremblements, anormalement prolongée, troubles de l'accommodation

• Vision floue, troubles de l'accommodation

• Oculogyrus (mouvements circulaires involontaires)

• Angioedème (réaction allergique grave)

• Érythème pigmenté fixe

• Troubles de l'élimination de l'urine (incontinence)

Effets indésirables de fréquence indéterminée

• Augmentation de l'appétit

• Amnésie, troubles de la mémoire

• Idées suicidaires

• Vertige (impression de rotation ou de mouvement)

• Rétention urinaire (incapacité à vider complètement la vessie)

Si vous développez un des effets indésirables suivants, contactez votre médecin.

Aux premiers signes de réaction allergique, arrêtez immédiatement la prise d'ALER-Z® 10 mg, comprimé pelliculé sécable. Votre médecin vous indiquera la conduite à tenir.

Si vous avez une insuffisance rénale, demandez à votre médecin la dose à prendre si nécessaire.

Déclaration des effets indésirables suspects

La déclaration des effets indésirables suspects est importante. Elle permet une surveillance accrue.

8. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Si vous avez une insuffisance rénale, demandez à votre médecin la dose à prendre si nécessaire.

Si vous avez des problèmes pour uriner, contactez votre médecin.

Si vous êtes épileptique ou si vous prenez des médicaments contre l'épilepsie, contactez votre médecin.

Il n'a pas été observé d'interaction spécifique avec l'alcool (jusqu'à la dose correspondante à un verre de vin). Toutefois, des doses plus importantes de cétirizine peuvent provoquer une somnolence. Il est recommandé d'éviter de conduire un véhicule ou de faire des travaux nécessitant une attention particulière.

ALER-Z® 10 mg, comprimé pelliculé sécable.

smecta® orange-vanille

Diosmectite

SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE, poudre pour suspension buvable en sachet

**Veillez lire attentivement
le médicament car elle ci
vous.**

- Vous devez toujours lire
scrupuleusement les inf
votre médecin ou votre
- Gardez cette notice. Vous
 - Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
 - Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
 - Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

LOT : 20E044
PER: 08 2023

SMECTA ORANGE VANILLE
3G SACHET B30

P.P.V. : 52DH40



Chez l'enfant de plus de 2 ans : SMECTA doit être utilisé uniquement dans le traitement de la diarrhée aiguë (7 jours maximum), en association avec l'administration précoce d'un soluté de réhydratation orale (SRO). Toute utilisation chronique de SMECTA doit être évitée.

Chez l'adulte : L'utilisation prolongée ou répétée de SMECTA n'est pas recommandée sans avis médical.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE :

- Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres. Ce médicament contient deux sucres (le glucose et le saccharose). Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).
 - Si vous avez des antécédents de constipation sévère.
- Consultez votre médecin :
- En cas de diarrhée aiguë, si vos symptômes ne s'améliorent pas ou s'aggravent après 3 jours de traitement.
 - Si vos douleurs digestives sont associées à une fièvre ou à des vomissements.

Ce médicament contient de petites quantités d'éthanol (alcool) inférieures à 100 mg par dose journalière.

Enfants

SMECTA est réservé à l'enfant de plus de 2 ans, pour le traitement de la diarrhée aiguë. Il doit être administré en association avec l'administration précoce d'un soluté de réhydratation orale (SRO) afin d'éviter la déshydratation. La durée de traitement ne doit pas dépasser 7 jours.

Mesures diététiques supplémentaires

Ce traitement est un complément des règles diététiques :

- Se réhydrater par des boissons abondantes, salées ou sucrées, afin de compenser les pertes de liquide dues à la diarrhée (la ration quotidienne moyenne en eau de l'adulte est de 2 litres),
- Continuer de s'alimenter pendant la diarrhée, en excluant certains aliments, particulièrement les légumes et fruits crus, les légumes verts, les plats épicés, ainsi que les aliments ou boissons glacés,
- En privilégiant les viandes grillées, le riz.

Autres médicaments et SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE, poudre pour suspension buvable en sachet

La prise de ce médicament peut diminuer l'absorption des autres médicaments ingérés simultanément. Aucun médicament ne doit être pris au même moment que SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE.

Vous devez espacer la prise de SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE de celle d'un autre médicament de plus de 2 heures, si possible.

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

Grossesse et allaitement

SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE n'est pas recommandé pendant la grossesse et l'allaitement.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune étude sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'a été réalisée. Toutefois, l'effet attendu est nul ou négligeable.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE, poudre pour suspension buvable en sachet et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE, poudre pour suspension buvable en sachet ?
 3. Comment prendre SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE, poudre pour suspension buvable en sachet ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE, poudre pour suspension buvable en sachet ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1. QU'EST-CE QUE SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE, poudre pour suspension buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**
- Classe pharmacothérapeutique : AUTRES ADSORBANTS INTESTINAUX - code ATC : A07BC05.

Ce médicament contient une substance active : la diosmectite.

La diosmectite est une argile naturelle purifiée qui couvre la muqueuse digestive.

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- De la diarrhée aiguë chez l'enfant de plus de 2 ans en complément de la réhydratation orale, et chez l'adulte ;
 - De la diarrhée chronique (de longue durée) chez l'adulte ;
 - Des douleurs liées à des maladies fonctionnelles de l'intestin chez l'adulte.
- 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE, poudre pour suspension buvable en sachet ?**

Ne prenez jamais SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE, poudre pour suspension buvable en sachet :

- Si vous êtes allergique à la diosmectite ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Contre-indications et précautions

Chez le nourrisson et l'enfant de moins de 2 ans : SMECTA ne doit pas être utilisé.

إيموديوم® 2 ملغ

لوبيراميد

كيسولات

IMODIUM 2MG GELULE
20 Gél

P.P.V : 30DH50



LOT : 19E0033
PER 09 2004

أو حمى مرتفعة.

والقولون، وخاصة خلال الأزمات الحادة

ب أو الصديلي.

حالات خاصة

يجب الانتباه عند استعمال إيموديوم 2 ملغ، كيسولات.

تحذيرات خاصة

يجب استشارة الطبيب بسرعة في الحالات التالية:

• في غياب أي تحسن بعد يومين من العلاج.

• في حالة ظهور الحمى، القيء.

• في حالة وجود الدم أو اللطخة في البراز.

• في حالة عثش شديد، شعور بجفاف اللسان. وتدل هذه العلامات بالفعل

على بداية فقدان هام للسوائل في الجسم نتيجة للإسهال. وسحدد الطبيب

ضرورة وصف إعادة الماء إلى الجسم عبر الفم أو عبر الوريد.

احتياطات الاستعمال

• لا يجب استعمال هذا الدواء لما يكون ضروريا تفادي تهبط الحركة

المعوية.

• لا يجب استعمال هذا الدواء في حالة إسهال يحدث خلال علاج بالمضاد

الجوي (خطر التهاب القولون شبه غشائي).

• يجب التوقف عن تناول هذا الدواء في حالة الإسهال أو تمدد البطن.

• في حالة قصور كبد، يجب إخبار الطبيب: قد تتطلب مراقبة طبية في

حالة العلاج بهذا الدواء.

• يأتي هذا العلاج كنتكلمة لبعض القواعد الغذائية:

- إعادة الماء في الجسم بواسطة مفروبات غزيرة، مالحه أو حلوة، لتعويض

ما فقد من الماء الناتج عن الإسهال (معدل الكمية اليومية من الماء بالنسبة

للبالغين هو لترين).

- التغذية خلال مدة الإسهال:

• مع استبعاد بعض الأغذية، وخاصة اللينة منها والفواكه والخضر

المضراء والأطباق المتبلية، وكذا الأغذية والمفروبات الباردة.

• مع تفضيل للحوم المشوية والأرز.

لا ينصح باستعمال هذا الدواء لدى المرضى الذين لا يتحملون غالاكتوز،

قصور في لاكتاز لآب أو متلازمة سوء امتصاص غلوكوز أو غالاكتوز

(أمراض وراثية نادرة).

التفاعلات مع أدوية أخرى

تناول أو استعمال أدوية أخرى

إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخرا دواء آخر، بما في ذلك الأدوية دون وصفة

طبية، إخبار الطبيب أو الصيدلي.

استعمال الدواء خلال الحمل والرضاعة

الحمل والرضاعة

يرجى الاطلاع على هذه النشرة قبل تناول هذا الدواء.

• احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قراءتها من جديد.

• إذا كانت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من

المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

• لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي. لا تقم بإعطائه لشخص آخر،

حتى في حال وجود أعراض مشابهة، لأنك قد تسبب الضرر له.

• إذا أصبح أحد الأعراض غير المرغوب فيها خطراً أو إذا لاحظت وجود

عارض غير مرغوب فيه غير مذكور في هذه النشرة، تحدث عن ذلك مع

الطبيب أو مع الصيدلي.

في هذه النشرة:

1. ما هو إيموديوم 2 ملغ، كيسولات وما هي الحالات التي يجب استعمالها فيها؟

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول إيموديوم 2 ملغ، كيسولات؟

3. كيف يجب استعمال إيموديوم 2 ملغ، كيسولات؟

4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟

5. كيف يجب حفظ إيموديوم 2 ملغ، كيسولات؟

6. معلومات إضافية

1. ما هو إيموديوم 2 ملغ، كيسولات وما هي الحالات التي يجب

استعمالها فيها؟

الصنف الصيدلي العلاجي

مضاد الإسهال.

الإرشادات العلاجية

يوصف هذا الدواء في علاج أعراض الإسهال الحاد والمزمن لدى البالغين

والأطفال ما فوق 8 سنوات.

لا يغني العلاج عن اتخاذ تدابير غذائية وإعادة الماء المفقود في الجسم عند

الضرورة.

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

كيسولات؟

لأنه المعلومات اللازمة قبل تناول الدواء

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

الدواء.

موانع الاستعمال

لا تستعمل أبدا إيموديوم 2 ملغ، كيسولات:

• إذا كانت لديك حساسية (حساسية مفرطة) لمادة لوبيراميد أو لأحد

مكونات إيموديوم 2 ملغ، كيسولات الأخرى.

إيموديوم® 2 ملغ

لوبيراميد

كيسولات

IMODIUM 2MG GELULE
20 Gél

P.P.V : 30DH50



LOT : 19E0033
PER 09 2004

أو حمى مرتفعة.

والقولون، وخاصة خلال الأزمات الحادة

ب أو الصديلي.

حالات خاصة

يجب الانتباه عند استعمال إيموديوم 2 ملغ، كيسولات.

تحذيرات خاصة

يجب استشارة الطبيب بسرعة في الحالات التالية:

• في غياب أي تحسن بعد يومين من العلاج.

• في حالة ظهور الحمى، القيء.

• في حالة وجود الدم أو اللطخة في البراز.

• في حالة عثش شديد، شعور بجفاف اللسان. وتدل هذه العلامات بالفعل

على بداية فقدان هام للسوائل في الجسم نتيجة للإسهال. وسحدد الطبيب

ضرورة وصف إعادة الماء إلى الجسم عبر الفم أو عبر الوريد.

احتياطات الاستعمال

• لا يجب استعمال هذا الدواء لما يكون ضروريا تفادي تهبط الحركة

المعوية.

• لا يجب استعمال هذا الدواء في حالة إسهال يحدث خلال علاج بالمضاد

الجوي (خطر التهاب القولون شبه غشائي).

• يجب التوقف عن تناول هذا الدواء في حالة الإسهال أو تمدد البطن.

• في حالة قصور كبد، يجب إخبار الطبيب: قد تتطلب مراقبة طبية في

حالة العلاج بهذا الدواء.

• يأتي هذا العلاج كنتكلمة لبعض القواعد الغذائية:

- إعادة الماء في الجسم بواسطة مفروبات غزيرة، مالحه أو حلوة، لتعويض

ما فقد من الماء الناتج عن الإسهال (معدل الكمية اليومية من الماء بالنسبة

للبالغين هو لترين).

- التغذية خلال مدة الإسهال:

• مع استبعاد بعض الأغذية، وخاصة اللينة منها والفواكه والخضر

المضراء والأطباق المتبلية، وكذا الأغذية والمفروبات الباردة.

• مع تفضيل للحوم المشوية والأرز.

لا ينصح باستعمال هذا الدواء لدى المرضى الذين لا يتحملون غالاكتوز،

قصور في لاكتاز لآب أو متلازمة سوء امتصاص غلوكوز أو غالاكتوز

(أمراض وراثية نادرة).

التفاعلات مع أدوية أخرى

تناول أو استعمال أدوية أخرى

إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخرا دواء آخر، بما في ذلك الأدوية دون وصفة

طبية، إخبار الطبيب أو الصيدلي.

استعمال الدواء خلال الحمل والرضاعة

الحمل والرضاعة

يرجى الاطلاع على هذه النشرة قبل تناول هذا الدواء.

• احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قراءتها من جديد.

• إذا كانت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من

المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

• لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي. لا تقم بإعطائه لشخص آخر،

حتى في حال وجود أعراض مشابهة، لأنك قد تسبب الضرر له.

• إذا أصبح أحد الأعراض غير المرغوب فيها خطراً أو إذا لاحظت وجود

عارض غير مرغوب فيه غير مذكور في هذه النشرة، تحدث عن ذلك مع

الطبيب أو مع الصيدلي.

في هذه النشرة:

1. ما هو إيموديوم 2 ملغ، كيسولات وما هي الحالات التي يجب استعمالها فيها؟

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول إيموديوم 2 ملغ، كيسولات؟

3. كيف يجب استعمال إيموديوم 2 ملغ، كيسولات؟

4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟

5. كيف يجب حفظ إيموديوم 2 ملغ، كيسولات؟

6. معلومات إضافية

1. ما هو إيموديوم 2 ملغ، كيسولات وما هي الحالات التي يجب

استعمالها فيها؟

الصنف الصيدلي العلاجي

مضاد الإسهال.

الإرشادات العلاجية

يوصف هذا الدواء في علاج أعراض الإسهال الحاد والمزمن لدى البالغين

والأطفال ما فوق 8 سنوات.

لا يغني العلاج عن اتخاذ تدابير غذائية وإعادة الماء المفقود في الجسم عند

الضرورة.

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

كيسولات؟

لأنه المعلومات اللازمة قبل تناول الدواء

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

الدواء.

موانع الاستعمال

لا تستعمل أبدا إيموديوم 2 ملغ، كيسولات:

• إذا كانت لديك حساسية (حساسية مفرطة) لمادة لوبيراميد أو لأحد

مكونات إيموديوم 2 ملغ، كيسولات الأخرى.