

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

Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement 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

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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



Déclaration de Maladie

N° M20- 0000239

89974

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1502 Société : RAM

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : Déclaré

Nom & Prénom : HABIB EL ESTEMI

Date de naissance :

Adresse : n° 4 Seado II Sidi Moerouf

CASA

Tél. : 0661133251 Total des frais engagés : 766,90 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

D^r BENOUNA Houria
Médecine Générale - Echographie
Lot Haddoui, Rue 3, N° 266 - Sidi
Maarouf III - Ouled Haddou - CASA
Tél: 05 22 32 13 29
INPE: 091173120

Date de consultation : 23/09/2021

Nom et prénom du malade : Nakhlaoui Rachida Age:

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

Nature de la maladie : Affection Longue Durée

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 : 23/09/2021

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
23/09/21	C1		100,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	23/09/2021	666,90

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				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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 <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div> H 25533412 00000000 D </div> <div> 21433552 00000000 G 00000000 35533411 B </div> </div> <p>(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			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

تجزئة الحديوي، زنقة 3، رقم

سيدي معروف 3، اولاد حدو - الدار البيضاء

الهاتف : 0522 32 13 29

ORDONNANCE

Casablanca, le : 23/09/2021، الدار البيضاء، في

Na Khlaoui Rachida

- Fosavance 75 193,60

Lp /semaine

- Cortaury 5 22,80

lp /j

- Spasfan 75 27,50

2lv

- Dava Kam 40 71,30 x02

2lv /k

- Acticanbair 75 46,90

3lv

- Codolipress 03x 22,20

3lv

صيدلية الادارسة
Pharmacie / El Missides
Lotissement Haddou - Sidi Maârouf III
Casablanca - tel : 0522 32 10 80

- Daifal 50
44,20

- Daifal 44

122,70

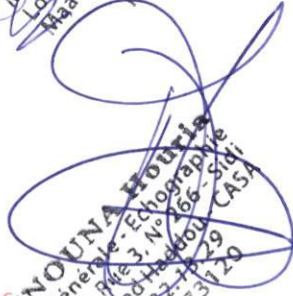


Fr 666,90

صيدلية الأندلس

Pharm. Dr. Is. El. Issides
49 Lotissement 1 - Boulevard de Magenta
Casablanca - Tel: 05 22 32 10 84

Dr. BENOUNA Houria
Médecine Générale - Echographie
Lot. Haddoui, Rte 3, N° 266 - Sidi
Maarouf III - Oued Haddou - CASA
Tel: 05 22 32 13 29
INPE: 091 17 31 20



daflon® 500 mg.

comprimé pelliculé

Veuillez lire attentivement car elle contient des informations importantes pour votre santé.

Vous devez toujours consulter 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 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé ?

3. Comment prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : VASCOULOPROTECTEURS/MÉDICAMENTS AGISSANT SUR LES CAPILLAIRES/BIOFLAVONOÏDES-code ATC : C05CA53; système cardiovasculaire

Ce médicament est un veinotonique (il augmente le tonus des veines) et un vasculoprotecteur (il augmente la résistance des petits vaisseaux sanguins).

Il est préconisé dans le traitement des troubles de la circulation veineuse (jambes lourdes, douleurs, impatiences du primo-début) et dans le traitement des signes fonctionnels liés à la crise hémorroïdaire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Ne prenez jamais DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé :

Si vous êtes allergique à la fraction flavonoïque purifiée micronisée ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

Crise hémorroïdaire

Si les troubles hémorroïdaires ne cèdent pas en 15 jours, il est indispensable de consulter votre médecin.

Troubles de la circulation veineuse

Ce traitement a toute son efficacité lorsqu'il est associé à une bonne hygiène de vie.

• Éviter l'exposition au soleil, la chaleur, la station debout prolongée, l'excès de poids.

• La marche à pied et éventuellement le port de bas adaptés favorisent la circulation sanguine.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Daflon 500 mg, comprimé pelliculé.

Enfants

Sans objet

AUTRES MÉDICAMENTS ET DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ

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

DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ AVEC DES ALIMENTS ET BOISSONS

Sans objet

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

Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de DAFLON pendant la grossesse.

Allaitement

En l'absence de données sur le passage du médicament dans le lait maternel, l'allaitement est déconseillé pendant la durée de traitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé contient

Sans objet

3. COMMENT PRENDRE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

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

Insuffisance veineuse : La dose recommandée est de 2 comprimés par jour : soit 1 comprimé à midi et 1 comprimé le soir, au moment des repas.

Crise hémorroïdaire : la dose recommandée est de 6 comprimés par jour pendant 4 jours, puis 4 comprimés par jour pendant les 3 jours suivants au moment des

renes

Si vous avez pris plus de DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Symptômes rapportés incluent diarrhée, nausée, douleur abdominale, prurit et rash.

Si vous oubliez de prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

Sans objet

Si vous arrêtez de prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

Sans objet

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

La fréquence des effets indésirables possibles listés ci-dessous est définie en utilisant le système suivant :

- très fréquent (affecte plus de 1 utilisateur sur 10)
- fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 100)
- peu fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 1 000)
- rare (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 10 000)
- très rare (affecte moins de 1 utilisateur sur 10 000)
- fréquence inconnue (les données disponibles ne permettent pas d'estimer la fréquence)

Ils peuvent inclure :

- Fréquent : diarrhée, dyspepsie, nausée, vomissement.
- Peu fréquent : colite.
- Rare : sensations vertigineuses, céphalées, malaise, rash, prurit, urticaire.
- Fréquence inconnue : douleur abdominale, œdème isolé du visage, des paupières, des lèvres. Exceptionnellement, œdème de Quincke.

Déclaration des effets secondaires

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de conditions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez.

Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

CE QUE CONTIENT DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

• Les substances actives sont :

Fraction flavonoïque purifiée micronisée..... 500,000 mg

Correspondant à :

Diosmine 90 pour cent..... 450,000 mg

DAFLON exprimés en hespéridine 10 pour cent..... 50,000 mg

Humidité moyenne..... 20,000 mg

Pour un comprimé pelliculé

• Les autres composants sont : Carboxyméthylamidon sodique, cellulose microcristalline, gélatine, stéarate de magnésium, talc.

Pelliculage : dioxyde de titane (E171), glycérol, laurylsulfate de sodium, macrogol 6000, hypromellose, oxyde de fer jaune (E172), oxyde de fer rouge (E172), stéarate de magnésium.

QU'EST-CE QUE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET CONTENU DE L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. Boîte de 30 comprimés pelliculés.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : janvier 2019



SERVIER MAROC
Imm. ZEVARO, Lot FATH 4
Bd Abdelhadi BOUTALEB
20180 Casablanca

Conseil d'éducation sanitaire :

Troubles de la circulation

Évitez de rester assis ou debout trop longtemps, surélevez légèrement les pieds de votre lit.

Évitez l'exposition au soleil et à la chaleur.

Veillez à avoir une alimentation saine et équilibrée et à pratiquer une activité physique régulière (marche à pied, vélo ...), évitez l'excès de poids.

Évitez les vêtements trop serrés, le port de chaussettes ou de bas de contention ainsi que doucher ses jambes avec de l'eau favorisent la circulation sanguine.

Hémorroïdes

Buvez 1,5 à 2 L d'eau par jour, consommez des aliments à forte teneur en fibres afin d'éviter la constipation (Fruits, légumes verts, céréales complètes)

Évitez les graisses, le café, l'alcool et les aliments épicés.

Faites de l'exercice régulièrement pour stimuler le flux sanguin, évitez de porter des objets trop lourds.

DIFAL[®]

Diclofénac de sodium

Formes	Composition	Présentation
DIFAL [®] 25 mg DIFAL [®] 50 mg Comprimés gastro-résistants	Diclofénac sodique 25 mg / 50 mg amidon de maïs, colloïdum microcristalline, lactose, PVPP30, amidon de maïs préagglutiné, stéarate de magnésium, dioxyde de silice colloïdal qsp 1 comprimé GR. Excipients à effet notoire : lactose – colorant jaune orangé S.	Boîte de 30
DIFAL [®] 25 mg / 100 mg Suppositoires	Diclofénac sodique 25 mg / 100 mg lactose, aérrosol, glycérides hémi-synthétiques qsp 1 suppositoire.	Boîte de 10
DIFAL [®] 75 mg injectable Solution injectable IM 75 mg / 3 ml	Diclofénac sodique 75 mg Excipients qsp 1 ampoule injectable IM de 3 ml Excipients à effets notoire : sodium métabisulfite – propylène glycol, alcool benzilylique.	Boîtes de 2/5 ampoules de 3 ml

PROPRIÉTÉS :

Le diclofénac est un composé non stéroïdien possédant des propriétés anti-inflammatoires, antalgiques et antipyrétiques, agissant par inhibition de la synthèse des prostaglandines.

INDICATIONS :

Elles procèdent de l'activité anti-inflammatoire du diclofénac, de l'importance des manifestations d'intolérance auxquelles le médicament donne lieu et de sa place dans l'éventail des produits anti-inflammatoires actuellement disponibles.

Elles sont limitées au traitement symptomatique des affections suivantes :

- **Rhumatismes inflammatoires chez les enfants** : suppositoire à 25 mg (enfant > 15 kg, soit environ 4 ans), comprimé à 25 mg (enfant > 6 ans) et comprimé à 50 mg (enfant à partir de 35 kg, soit environ 12 ans).
- **Les douleurs et les enfants à partir de 15 ans (comprimés à 25 mg et à 50 mg, suppositoire à 100 mg) :**

- **Traitement symptomatique au long cours des rhumatismes inflammatoires chroniques et de certaines arthroses douloureuses et invalidantes** : notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylite ankylosante ou syndromes apparentés, tels que le syndrome de Flessinger-Leroy-Reiter, et rhumatisme psoriasique.
- **Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës des rhumatismes articulaires** (épaules douloureuses aiguës, tendinites, bursites), arthrites microcristallines, arthralgies, lombalgies, raideurs, lumbago.
- **Traitement des dysménorrhées essentielles, après bilan étiologique.**

- **Solution injectable à 75 mg/3 ml** : traitement symptomatique de courte durée des rhumatismes inflammatoires en poussée, lombalgies aiguës, radiculalgies, crises de coliques rénales.

CONTRE-INDICATIONS :

- DIFAL[®] (toutes formes) est contre-indiqué chez l'enfant de moins de 12 mois ;
- Enfants de moins de 6 ans pour les formes : comprimés 25 mg, 50 mg, suppositoire 100 mg et injectable 75 mg ;
- Enfant de moins de 16 kg : suppositoire à 25 mg, en raison du dosage inadapté ;
- Enfant de moins de 35 kg : comprimé à 50 mg, en raison du dosage inadapté ;
- Enfants de moins de 15 ans : suppositoire 100 mg et injectable 75 mg ;
- Enfants de moins de 16 ans : solution injectable à 75 mg/3 ml ;
- Enfants de moins de 16 ans : solution injectable à 75 mg/3 ml ;
- Hypersensibilité au diclofénac ou à l'un des composants ;
- Grossesse : dès le 5^{ème} mois ;
- Insuffisance hépatocellulaire sévère ;
- Insuffisance rénale sévère ;
- Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée ;
- Ulcère gastrique ou duodénal évolutif ;
- Antécédent d'asthme ou d'urticaire suite à la prise d'acide acétylsalicylique ou d'autres médicaments anti-inflammatoires ;
- Antécédents récents de saignements de rectorragies (pour les suppositoires à 25 mg et à 100 mg) ;
- Contre-indication liée à la voie intramusculaire solution injectable à 75 mg/3 ml : troubles de l'hémostase ou traitement anticoagulant en cours.

Chez les prématurés et nouveau-nés à terme, en raison de la présence d'acide benzilylique.

En cas de doute, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Respecter la prescription médicale.

ENFANT à partir de 12 mois : 2 à 3 mg/kg/pour, à répartir en 2 ou 3 prises, soit à titre indicatif :

• Enfants de moins de 16 à 35 kg : 1 suppositoire à 25 mg, 2 à 3 fois par jour ;

• Enfants de moins de 16 à 35 kg : 1 suppositoire à 25 mg, 2 à 3 fois par jour ;

• Enfants de 35 à 50 kg : 2 comprimés à 25 mg ou 1 comprimé à 50 mg 2 à 3 fois par jour ;

ADULTE et ENFANT de plus de 15 ans : DIFAL[®] 25 mg/3 ml ;

• Traitement d'entretien : 150 mg par jour pendant 7 jours maximum, soit 2 comprimés à 25 mg ou 1 comprimé à 50 mg 3 fois par jour ;

• Traitement d'entretien : 75 à 100 mg par jour, soit 3 à 4 comprimés à 25 mg ou 2 comprimés à 50 mg par jour, en 2 ou 3 prises.

• Dysménorrhée : 100 mg par jour, soit 2 comprimés à 25 mg ou 2 comprimés à 50 mg matin et soir ;

ADULTE et ENFANT de plus de 15 ans : DIFAL[®] 100 mg suppositoire ;

• Traitement d'attaque : 150 mg par jour en 2 prises, soit 1 suppositoire à 100 mg à compléter avec une forme orale.

• Traitement d'entretien : 1 suppositoire à 100 mg par jour le soir au coucher.

DIFAL[®] Injectable 75mg/3ml : 1 ampoule à 75 mg par jour en une seule injection. Le traitement peut être complété, si besoin, par 1 comprimé à 50 mg.

MODE D'ADMINISTRATION :

• Avaler les comprimés sans croquer, avec un verre d'eau, de préférence pendant le repas.

• Les suppositoires sont destinés à la voie rectale. Le choix de la voie rectale n'est déterminé que par la commodité d'administration du médicament.

• Les injections doivent être faites en milieu professionnel de façon rigoureusement aseptique.

DURÉE DE TRAITEMENT :

L'utilisation de la voie rectale doit être la plus courte possible en raison du risque de toxicité locale surajoutée aux risques par voie orale.

La durée du traitement par injection est de 2 à 3 jours (ce délai permettant, si nécessaire, la mise en œuvre du relais thérapeutique par voie orale ou rectale).

En cas de forte douleur au moment de l'injection, arrêter celle-ci immédiatement.

En cas de prothèse de hanche, l'injection doit être faite du côté opposé.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

L'utilisation concomitante DIFAL[®] avec d'autres AINS, y compris les inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase 2 (COX-2), doit être évitée.

Risque de crise d'asthme chez les sujets asthmatiques et les patients présentant un asthme sévère.

• **Sujet âgé :** Les effets aggraves peuvent être plus importants chez les sujets âgés, en particulier d'hémorragie gastro-intestinale et de perforations pouvant être fatales.

Effets gastro-intestinaux : des hémorragies, ulcérations ou perforations gastro-intestinales.

Le risque d'hémorragie, d'ulcération ou de perforation gastro-intestinale augmente avec la dose utilisée chez les patients présentant des antécédents d'ulcère. Chez ces patients, le traitement doit être débuté à la posologie la plus faible possible.

Le risque d'ulcère doit être évité en milieu professionnel de façon rigoureusement aseptique.

Les risques cardiovasculaires associés à la prise du diclofénac pouvant augmenter avec la dose et la durée d'exposition, la durée la plus courte possible et la dose efficace la plus faible doivent être utilisés.

Effets cutanés : des réactions cutanées graves, dont certaines d'évolution fatale, incluant des dermatites exfoliatives, des syndromes de Stevens-Johnson et des syndromes de Lyell ont été très rarement rapportées lors de traitements par AINS.

Le risque de réaction cutanée est somme plus importante en début de traitement, le délai d'apparition se situant, dans la majorité des cas, pendant le premier mois de traitement. DIFAL[®] devra être arrêté dès l'apparition d'un rash cutané, de lésions des muqueuses ou de tout autre signe d'hypersensibilité.

Insuffisance rénale fonctionnelle : les AINS incluant le diclofénac, en inhibant l'action antalgique des prostaglandines rénales, sont susceptibles de provoquer une insuffisance rénale fonctionnelle par diminution de la filtration glomérulaire. Cet effet indésirable est dose-dépendant.

Rétention hydroosmose : possibilité d'œdème, d'HTA ou de majoration d'HTA d'aggravation d'insuffisance cardiaque. Une surveillance clinique est nécessaire, dès le début de traitement en cas d'HTA ou d'insuffisance cardiaque. Une diminution de l'effet des antihypertenseurs est possible.

Hypertension : favorisée par le diabète ou un traitement concomitant par des médicaments diurétiques. Une surveillance régulière de la kaliémie doit être effectuée dans ces instances.

Effet hépatique : comme avec la plupart des AINS, on peut observer une augmentation du taux d'une ou plusieurs enzymes hépatiques. Interrompre le traitement en l'absence de persistance ou d'aggravation de la fonction hépatique, lors de signes cliniques d'hépatopathie ou d'autres manifestations.

Précautions d'emploi : le diclofénac, comme tout médicament inhibiteur de la synthèse des cyclo-oxygénases et des prostaglandines, est contre-indiqué chez les femmes qui allaitent. Au cours de traitement prolongé, il est fonction des hépatites et rénale.

Comprimés gastro-résistants à 25 mg et 50 mg : l'absence de l'effet indésirable d'ulcération est déconseillée chez les patients en lactase de Lapp ou un syndrome de héréditaires rares.

DIFAL[®] 75mg injectable contient de l'acide acétylsalicylique et des réactions allergiques chez les personnes sensibles à ceux provoqués par l'aspirine.

DIFAL[®] 75mg injectable contient du métabisulfite allergiques sévères et une odeur respiratoire.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

• Jusqu'à 12 semaines d'aménorrhée : l'utilisation est contre-indiquée.

• Entre 12 et 24 semaines d'aménorrhée, un nécessaire. Une prise prolongée est fortement déconseillée.

• Au-delà de 24 semaines d'aménorrhée (toute une prise par mégare au-delà de 24 semaines d'aménorrhée est déconseillée).

Surveillance cardiaque et rénale, totale et/ou partielle, pendant le terme d'exposition. La durée de cette surveillance sera adaptée à la demi-vie d'élimination de la molécule.

Allaitement : le diclofénac passant dans le lait maternel, par mesure de précaution il convient d'éviter de l'administrer chez la femme qui allaite.

En cas de doute ou de complications, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

DIFAL[®] est un médicament. Ne pas laisser à la portée des enfants.

CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :

Aucune étude spécifique sur l'aptitude à conduire et à utiliser des machines n'a été effectuée. Toutefois, les patients doivent être informés qu'en cas de survenue de troubles de la vision, de somnolence, de vertiges ou autres troubles du système nerveux central il est recommandé de s'abstenir de conduire ou d'utiliser des machines.

SURDOYEN :

Symptômes : céphalées, agitation motrice, secousses musculaires, irritabilité accrue, ataxie, vertiges, convulsions, surtout chez l'enfant en bas âge ; douleurs épigastriques, nausées, vomissements, hémorragies, diarrhée, ulcère gastroduodénal ; troubles de la fonction auditive.

Conduite à tenir : transfert immédiat en milieu hospitalier spécialisé ; évacuation rapide du produit ingéré par lavage gastrique (pour les formes orales) ; traitement symptomatique ; accélération d'élimination, dialyse en cas d'intoxication grave s'accompagnant d'insuffisance rénale, diétopharm.

Instructions en cas de omission d'une ou de plusieurs doses : Si vous oubliez d'utiliser DIFAL[®], ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

EFFETS INDÉSIRABLES :

Les effets indésirables cliniques et d'études épidémiologiques indiquent constamment une augmentation du risque d'événements thrombotiques artériels (par exemple infarctus du myocarde et accident vasculaire cérébral) associé à un traitement par le diclofénac.

Les effets indésirables les plus fréquemment observés sont de nature gastro-intestinale. Des ulcères peptiques, perforations ou hémorragies gastro-intestinales, parfois fatales, peuvent survenir, en particulier chez le sujet âgé.

Des nausées, vomissements, flatulences, constipation, dyspepsie, stomatite ulcéreuse, douleur abdominale, hémorragies, exacerbation d'une ectocolite ou d'une maladie de Crohn ont été rapportés à la suite de l'administration d'AINS. Moins fréquemment, des gastrites ont été observées.

Effets cardiovasculaires : œdème, hypertension et insuffisance cardiaque ont été rapportés en association au traitement par AINS.

Effets gastro-intestinaux : peu fréquents : en début de traitement, nausées, vomissements, diarrhées, crampes abdominales, douleurs épigastriques, dyspepsie, anorexie, éructations.

Rarement : ulcères gastroduodénal, hémorragies digestives ; celles-ci sont d'autant plus fréquentes que la posologie utilisée est élevée.

Cas isolés : affections abdominales basses telles que colite hémorragique non spécifique, exacerbation de colite ulcéreuse. Ont été signalés des pancréatites, des cas de constipation.

Voie injectable : douleurs dorsales (10 à 15 mg/jour) et lors d'administration prolongée.

Effets cutanés : cas isolés : chutes de cheveux, réactions de photosensibilisation ; très rarement : des réactions bulleuses (Stevens-Johnson, syndrome de Lyell) ont été observées.

Réactions d'hypersensibilité : Dermatologiques : éruption cutanée, urticaire, eczéma ; vasculaires, y compris purpura allergique, d'hypertension ; Autres : cas isolés de vascularite sur le système nerveux central ; peu fréquents : céphalées, étourdissements ou vertiges.

Rarement : somnolence.

• **Effets sur le système nerveux central :** rétention hydroosmose avec possibilité d'œdème, hyperkaliémie, insuffisance rénale aiguë (IRA) fonctionnelle chez les patients présentant des facteurs de risque. Atteintes rénales organiques pouvant se traduire par une IRA : des cas isolés de néphrite interstitielle, de nécrose tubulaire aiguë, de syndrome néphrotique, de nécrose papillaire ont été rapportés.

Effets sur le foie : peu fréquents : augmentation des transaminases sériques. Rare hépatite avec ou sans ictère. Cas isolés : hépatites fulminantes.

Effets sur le sang : très rarement : leucopénie, agranulocytose, thrombopénie avec ou sans purpura, anémie hémolytique, anémie hémolytique.

Effets liés à la voie d'administration : voie injectable : peu fréquent : douleurs et induration au point d'injection. Cas isolés : abcès et nécroses au point d'injection.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

Déconjonctions :

• **Autres AINS :** majoration du risque ulcérogène et hémorragique digestif.

• **Acide acétylsalicylique :** à des doses anti-inflammatoires (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour) ou à des doses antalgiques ou antipyrétiques (≥ 50 mg par prise et/ou ≤ 3 g par jour) : majoration du risque ulcérogène et hémorragique digestif.

• **Corticostéroïdes (sauf hydrocortisone en traitement substitutif) :** augmentation du risque d'ulcération et d'hémorragie gastro-intestinale.

• **Anticongulants :** augmentation du risque hémorragique.

• **Héparines non fractionnées, héparines de bas poids moléculaires et apparentes (à doses thérapeutiques) :** augmentation du risque hémorragique.

• **Lithium :** augmentation de la lithémie pouvant atteindre des valeurs toxiques (diminution de l'excrétion rénale du lithium).

• **Méthotrexate :** utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine : augmentation de la toxicité hématologique du méthotrexate (diminution de la clairance rénale du méthotrexate par les anti-inflammatoires).

• **Pémexed (chez les patients ayant une fonction rénale faible à modérée) :** risque de majoration de la toxicité du pémexed.

• **Anticongulants (sauf hydrocortisone en traitement substitutif) :** augmentation du risque d'ulcération et d'hémorragie gastro-intestinale.

• **Anticongulants plaquettaires et inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (ISRS) :** augmentation du risque d'hémorragie gastro-intestinale.

• **Héparines non fractionnées (à doses thérapeutiques) :** augmentation du risque hémorragique.

• **Bébaprotine (sauf esmolol) :** réduction de l'effet antihypertenseur.

• **Déférasis[®] :** majoration du risque ulcérogène et hémorragique digestif.

CONSERVATION :

• **Comprimés gastro-résistants 25 mg et 50 mg :** conserver à une température ambiante dans l'emballage d'origine. Durée de conservation : 3 ans.

• **Suppositoires 25 mg et 100 mg :** conserver à l'abri de la chaleur. Durée de conservation : 3 ans.

• **Solution injectable IM 75 mg/3 ml :** conserver à l'abri de la lumière et à une température inférieure à 30 °C. Durée de conservation : 3 ans.

Après ouverture : le produit doit être utilisé immédiatement.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

Liste II :

• **Comprimés 25 mg - Boîte de 30 - AMN N° 295/TDMP/21/NRQ - DIFAL[®] Comprimés 50 mg - Boîte de 30 - AMN N° 296/TDMP/21/NRQ**

DIFAL[®] Suppositoires 25 mg - Boîte de 10 - AMN N° 690DMP/21/AO / DIFAL[®] Suppositoires 100 mg - Boîte de 10 - AMN N° 226S/G42

DIFAL[®] Solution injectable 75mg/3ml - Boîte de 2 - AMN N° 989DMP/21 / DIFAL[®] Solution injectable 75mg/3ml - Boîte de 5 - AMN N° 990DMP/21

Révision : Janvier 2016.

LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES GALENICA

Casablanca - Maroc

Imp. AJDIR

أكتيكارين، أقراص مغنا

الفحم المنشط، كوربيديرات البايافيرين



3. طريقة تناول أكتيكارين

الجرعة:
هذا الدواء مخصص للبالغين
1 إلى 2 أقراص قبل وجبات
طريق إعطاء وطريقة إستعمال
عن طريق الفم.

إذا قمتم بتناول أكثر من دواء

لا يتم مبرمج عن أي حالات
التي قد تحدث، إحدى المواد الفعالة
إلى حدوث غثاس، تقبؤ، ضيق
التعرق، احمرار الوجه، جفاف الفم، دوخة و تسرع القلب الجسي

تحتوي هذه النشرة على معلومات هامة عن أكلتكم، يرجى قراءة كافة المعلومات الواردة فيها بعناية قبل البدء في تناول هذا الدواء.
إذا كان لديكم أي أسئلة إضافية، إذا كان لديكم أي شك، اطلبوا
الرجوع من المعلومات من طبيكم أو الصيدلي.
• احتفظوا بهذه النشرة، فقد تحتاجون لقراءتها مرة أخرى.
• إذا كنتم بحاجة للمزيد من المعلومات والمهورة، يرجى استشارة الصيدلي.
• إذا ساءت الأعراض أو استمرت في التواجد، يرجى استشارة طبيكم
إذا لاحظتم آثار جانبية غير متوقعة في هذه النشرة أو في حال تعطلت إحدى الآثار الجانبية، يرجى إعلام طبيكم أو الصيدلي.

1. ماهو أكتيكارين، أقراص مغلفة، و ماهي دواعي استعماله؟

المزمنة المعوية.

ضفادنت الشرج.

(أ) الجهاز الهضمي والتشمل (الغذائي)

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

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال أكتيكارين، أقراص مغلفة؟

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

احتياطات الاستعمال

• في حالات الانتفاخ، غازات البطن، يجب تجنب تناول البقوليات (الحبوب الفاصولي، البازلاء...)، وبعض الخضار الخضراء (الملفوف، ملفوف بروكسل، السلق...)
• في حالات الإمساك، فإنه من الضروري:

إعادة ترطيب الجسم بكميات وفيرة من المشروبات، المالحات أو المحلوة، للتخفيف عن فقدان السوائل نتيجة الإصابة بالإسهال (متوسط الحصة اليومية من الماء للبالغين هي ٢ لتر).

الحرص على التغذية خلال فترة الإسهال.

• يجب تجنب بعض الأدوية، خاصة الخضار البنية، الفواكه، الخضار الخضراء، الأطعمة الغنية بالتوابل، وكذلك الأطعمة أو المشروبات المخمدة.
• مع نظافة النوم لمشوية، والأكل.
• إذا كان لديكم شك، لا ترددوا في استشارة طبيكم أو الصيدلي.

تناول أو استعمال أدوية أخرى

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

الحمل:

لا يجب استعمال هذا الدواء خلال فترة الحمل إلا إذا نصح طبيكم بخلاف ذلك.
إذا اكتشفتي أنك حامل أثناء فترة العلاج، إستشيري طبيك على الفور، وحده يمكنه تأكيد العلاج بما ينالتم حالته.

الرضاعة الطبيعية:

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

آثار العلاج على القدرة على القيادة وتشغيل الآلات:

يجب لفت الإنتباه، إلى مخاطر التعاس الناتجة عن وجود مادة البايافيرين، لسيما لدى سائقي السيارات ومستخدمي الآلات.

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

كما هو شأن كافة الأدوية، قد يسبب أكتيكارين، أقراص مغلفة، آثارا جانبية إلا أنها لا تصيب كل من يستعمل هذا الدواء.

• قد يظهر الازبال بلون دكن.

التصريح بالآثار الجانبية

إذا لاحظتم أية آثار جانبية، يرجى إعلام طبيكم 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 أكتيكارين، أقراص مغلفة؟

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

6. معلومات إضافية

ما هي محتويات أكتيكارين، أقراص مغلفة؟

المواد الفعالة هي: 70 ملغ من الفحم المنشط و 14 ملغ من كوربيديرات البايافيرين.

المكونات الأخرى هي:

حمض الأستيك، السكاروز، نشا الذرة، الجليكول السائل، البولي إيثيلين غليكول 6000، ستيرات المغنيسيوم، صمغ الكاكي، صمغ التالك، الصمغ العربي، ثاني أكسيد التيتانيوم، شمع كارنوبل.

هذا الدواء متوفر على شكل أقراص مغلفة.

علبة تحتوي على 42 و 84 قرصا مغلفة.

من الممكن عدم توفر جميع أشكال طلب هذا الدواء.

المصنع: مختبرات AJC PHARMA

16120 شاطئ نوف-سور-شارونط - فرنسا

صاحب ترخيص التسويق في فرنسا: مختبر الإبتزازات العلاجية ELERTE
181 - 183، شارع أندريه كيرمان، 93300 أويرفيلي - فرنسا

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

شروط صرف الدواء: هذا الدواء لا يخضع لوصفة طبية.

تاريخ مراجعة هذه النشرة: 13 شتير 2013.

tanakan® 40mg

CO



Informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

VASODILATATEUR PERIPHERIQUE

(C : système cardio-vasculaire)

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique de certains troubles cognitifs du sujet âgé (en particulier troubles de la mémoire) à l'exception de tout type de démence confirmée, de troubles secondaires à des médicaments, à une dépression ou à des troubles métaboliques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé dans le cas suivant :

antécédent d'allergie à l'un des constituants du comprimé.

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

Faites attention avec TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :

Mises en garde spéciales

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

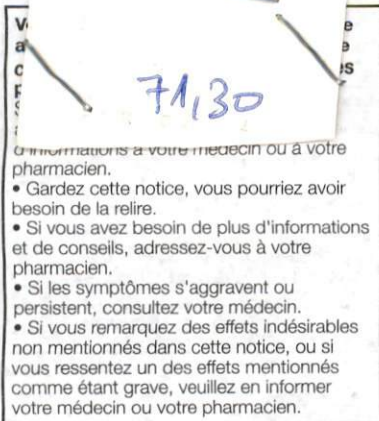
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament

tanakan® 40mg

CO



Informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

VASODILATATEUR PÉRIPHÉRIQUE

(C : système cardio-vasculaire)

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique de certains troubles cognitifs du sujet âgé (en particulier troubles de la mémoire) à l'exception de tout type de démence confirmée, de troubles secondaires à des médicaments, à une dépression ou à des troubles métaboliques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé dans le cas suivant :

antécédent d'allergie à l'un des constituants du comprimé.

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

Faites attention avec TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :

Mises en garde spéciales

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament



Veillez lire cette notice avant d'utiliser ce médicament.

• Gardez cette notice soigneusement.
• Si vous avez des doutes, demandez conseil à votre pharmacien.
• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

cette notice
n de la
vez un
médecin

27,50

COMPOSITION :

Phloroglucinol hydraté 80.000 mg
Quantité correspondant en Phloroglucinol anhydre ... 62.233 mg
Triméthylphloroglucinol 80 mg
Pour un comprimé enrobé

Les autres composants sont : lactose monohydraté, saccharose, acétate de polyvinyle, amidon de blé, acide stéarique, stéarate de magnésium, talc, gomme arabique, gélatine, dioxyde de titane (E 171), érythrosine (E127), cire de carnauba.

Excipients à effet notoire : lactose, amidon de blé, saccharose

FORME ET PRESENTATION :

Comprimé enrobé Boîte de 30

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE

(A : appareil digestif et métabolisme)

(G : système génito-urinaire)

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Ce médicament est indiqué dans le traitement des douleurs spasmodiques de l'intestin, des voies biliaires, de la vessie et de l'utérus.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais Spasfon®, comprimé enrobé :

- en cas d'allergie à l'un des composants.
- en cas d'intolérance ou d'allergie au gluten, en raison de présence d'amidon de blé (gluten).

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI:

Mises en garde

En raison de présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares). L'association de phloroglucinol avec des antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés doit être évitée en raison de leur effet spasmogène.

Précautions d'emploi

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

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS :
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 :

L'utilisation de ce médicament, ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire. L'administration de ce médicament est déconseillée chez la femme qui allaite. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:

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

Spasfon® est un traitement symptomatique. La durée du traitement est variable en fonction de l'indication. Si les symptômes persistent, consultez votre médecin.

Posologie

Chez l'adulte :

Prendre 2 comprimés par prise, trois fois par jour, en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 6 comprimés par 24 heures.

Les comprimés pourront prendre le relais d'un traitement d'attaque sous forme injectable, à la posologie maximale de 6 comprimés par 24 heures.

Utilisation chez les enfants

Cette présentation n'est pas adaptée aux enfants de moins de 6 ans.

Chez l'enfant de plus de 6 ans : 1 comprimé par prise, deux fois par jour, en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 2 comprimés par 24 heures.

Chez l'enfant de plus de 6 ans, il conviendra de s'assurer que les comprimés peuvent être avalés sinon une autre forme sera préférée.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau.

EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, **Spasfon®**, comprimé enrobé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet :

- Manifestations cutanéomuqueuses et allergiques: éruption, rarement urticaire, exceptionnellement œdème de Quincke, hypotension artérielle, choc anaphylactique.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

CONDITIONS DE CONSERVATION :

Aucune condition particulière de conservation. Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. Ne pas utiliser **Spasfon®**, comprimé enrobé après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Date de la notice : Janvier 2018

Cortancyl® 5 mg

Prédnisone

Comprimé sécable

22,90

sanofi aventis

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

Prédnisone 5 mg

Excipients : amidon de maïs, lactose, stéarate de magnésium, talc pour un comprimé sécable.

Forme pharmaceutique

Comprimé sécable (boîte de 30).

Classe pharmaco-thérapeutique

GLUCOCORTICOÏDE - USAGE SYSTEMIQUE

(H : Hormones non sexuelles)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

ATTENTION !

Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament

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

- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- antécédent d'allergie à l'un des constituants.

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

Mises en garde spéciales

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

AVANT LE TRAITEMENT :

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladies du côlon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment

Notice : information de l'utilisateur

FOSAVANCE® 70 mg/5 600 UI, comprimé

Acide alendronique/colécalciférol



6 1 1 8 0 0 1 1 6 0 4 7 1

Fosavance 5600 UI

4 comprimés

DISTRIBUE PAR MSD MAROC B.P. 136 - BOUSKOURA

P.P.V: 193,60 DH

70058199/00-1
ANM 29477 DM/21/NRQ

notice avant de prendre ce médicament car elle contient des info

avoir besoin de la relire.

interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Il est particulièrement important de comprendre les informations de la rubrique 3 avant de prendre ce médicament.

Que contient cette notice ?

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

1. Qu'est-ce que FOSAVANCE et dans quel cas est-il utilisé ?

Qu'est-ce que FOSAVANCE ?

FOSAVANCE est un comprimé contenant deux substances actives, l'acide alendronique (communément appelé alendronate) et le colécalciférol.

Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

comprimé sécable

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Paracétamol	400,00 mg
Phosphate de codeïne hémihydraté	20,00 mg
(Quantité correspondant à codeïne base)	15,62 mg
Excipients : gélatine, acide stéarique, amidon de pomme de terre, povidone, pour un comprimé.	

PPV: 22DH20

PER: 05/23

LOT: K1290

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'EVENUELLES 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®

PARACETAMOL ET CODEINE

comprimé sécable

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Paracétamol	400,00 mg
Phosphate de codeïne hémihydraté	20,00 mg
(Quantité correspondant à codeïne base)	15,62 mg
Excipients : gélatine, acide stéarique, amidon de pomme de terre, povidone, pour un comprimé.	

PPV: 22DH20

PER: 05/23

LOT: K1290

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'EVENUELLES 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®

PARACETAMOL ET CODEINE

comprimé sécable

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Paracétamol	400,00 mg
Phosphate de codeïne hémihydraté	20,00 mg
(Quantité correspondant à codeïne base)	15,62 mg
Excipients : gélatine, acide stéarique, amidon de pomme de terre, povidone, pour un comprimé.	

PPV: 22DH20

PER: 05/23

LOT: K1290

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'EVENUELLES 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).





3400934312908
LOT: AJC124
EXP: 09/2025

أكتيكارين ، أقراص مغلفة الفحم المنشط / كلورهيدرات البابايف

3. طريقة تناول « أكتيكارين »
الجرعة :

هذا الدواء مخصص للبالغين
1 إلى 2 أقراص قبل وجبات
طريق إعطاء وطريقة إستعماله
عن طريق الفم.
إذا قمتم بتناول أكثر مما
لم يتم الإقلال عن أي حالات
البابايفرين، إحدى المواد الدوائية
إلى حدوث غثاس، تقبؤ، ضيق
التنفس، احمرار الوجه، جفاف الفم، دوخة و تسرع القلب الجسبي.

تحتوي هذه النشرة على معلومات هامة من أجلكم، يرجى قراءة كافة المعلومات الواردة فيها بعناية قبل البدء في تناول هذا الدواء.
إذا كان لديكم أي أسئلة إضافية، إذا كان لديكم أي شك، أطلبوا المزيد من المعلومات من طبيبك أو الصيدلي.
• احتفظوا بهذه النشرة، فقد تحتاجون لقرائها مرة أخرى.
• إذا كنتم بحاجة للمزيد من المعلومات وللشورة، يرجى استشارة الصيدلي.
• إذا ساءت الأعراض أو استمرت في التواجد، يُرعى استشارة طبيبك.
• إذا لاحظتم أية آثار جانبية غير مبررة في هذه النشرة أو في حال تفاقم إحدى الآثار الجانبية، يُرعى إعلام طبيبك أو الصيدلي.

1. ماهو « أكتيكارين » أقراص مغلفة ؟ ماهي دواعي استعماله ؟
المميزات المصوبة.

مضادات التشنج

(أ: الجهاز الهضمي والتشنج العضلي)

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

2. ماهي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال « أكتيكارين » أقراص مغلفة ؟
لا يجب استعمال « أكتيكارين » أقراص مغلفة في الحالات التالية:
• حساسية معروفة لأي من المكونات الأخرى لهذا الدواء.
• بشكل 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.

إحتياطات الاستعمال

• في حالات الانتفاخ وغازات البطن، يجب تجنب تناول «البوابات» (الدهن) القاصولية (البازلاء...)، وبعض الخضار الخضراء (الملفوف، ملفوف بروكسل، السلق...).

• في حالات الإسهال، فإذن من الضروري:

إعادة ترطيب الجسم بكميات وفيرة من المشروبات، المالححة أو المحلوة للتعوين عن فقدان السوائل نتيجة الإصابة بالإسهال (متوسط الحصة اليومية من الماء للكبار هي 2 لتر).

الحرص على التغذية خلال فترة الإسهال

• يجب تجنب بعض الأطعمة، خاصة الخضار النيئة، الفواكه، الخضار الخضراء، الأطعمة الغنية بالتوابل، وكذلك الأطعمة أو المشروبات الحمضة.

• مع تعويض السوائل المشوية، والأرز.

إذا كان لديكم شك، لا ترددوا في استشارة طبيبك أو الصيدلي.

تناول « استعمال أدوية أخرى:

قد يقلل هذا الدواء من امتصاص الأدوية الأخرى، لذلك يجب المباشرة بين أوقات تناولهم (أكثر من 2 ساعات، إذا كان ذلك ممكناً).

لتجنب التداخلات المحتملة بين عدة أدوية، يجب عليكم إبلاغ طبيبك أو الصيدلي عن أي علاجات أخرى تستخدمونها حالياً.

الحمل:

لا يجب استعمال هذا الدواء خلال فترة الحمل إلا إذا نصح طبيبك بخلاف ذلك.

إذا اكتشفت أنكم حامل أثناء فترة العلاج، إستشيري طبيبك على الفور: وحده يمكنه تكيف العلاج مع بسلامتكم.

الرضاعة الطبيعية:

يجب تجنب الإرضاع الطبيعي خلال فترة العلاج بهذا الدواء.

بشكل عام، خلال فترة الحمل أو الرضاعة الطبيعية ينبغي دائماً استشارة طبيبك أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

آثار العلاج على القدرة على القيادة وتشغيل الآلات:

يجب لفت الانتباه إلى مخاطر التعاطي الناتجة عن وجود مادة البابايفرين، لسيما لدى سائقي السيارات ومستعملي الآلات.

4. ماهي الآثار الجانبية المحتملة؟

كما هو شأن كافة الأدوية، قد يسبب أكتيكارين، أقراص مغلفة، آثاراً جانبية إلا أنها لا تصيب كل من يستعمل هذا الدواء:

• قد يظهر البراز بلون داكن.

التصريح بالآثار الجانبية:

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

5. كيفية حفظ « أكتيكارين » أقراص مغلفة ؟

يحفظ بعيداً عن مرأى ومتناول الأطفال.

لا تستخدموا أكتيكارين، أقراص مغلفة بعد انقضاء تاريخ الصلاحية المدون على العبوة.

لا توجد شروط خاصة للتخزين.

لا يجب إلقاء الأدوية في مجاري الصرف الصحي أو في المخلفات المنزلية. أسألو الصيدلي عن كيفية التخلص من الأدوية التي لم تعودوا بحاجة إليها، من شأن هذه التدابير أن تساعد على حماية البيئة.

6. معلومات إضافية

ماهي محتويات أكتيكارين، أقراص مغلفة ؟

المواد الفعالة هي: 70 ملغ من الفحم المنشط و 14 ملغ من كلورهيدرات البابايفرين.

المكونات الأخرى هي:

حفظ الأمانة: السكران، نشا الذرة، الجلوكون السائل، البولي إيثيلين غليكول 6000، ستيرات المغنيسيوم، صمغ اللاك، ميثيل، التالك، الصمغ العربي، ثاني أكسيد التيتانيوم، شمع كارنوبا.

هذا الدواء متوفر على شكل أقراص مغلفة.

علبة تحتوي على 42 و 84 قرصاً مغلفاً.

من الممكن عدم توفر جميع أشكال علب هذا الدواء.

المصنع: مختبرات AJC PHARMA

16120 شاطئ نوف-سور-شارنط - فرنسا

صاحب ترخيص التسويق في فرنسا: مختبر الإجازات العلاجية ELERTE

181 - 183، شارع أندريه كيرمان. 93300 إويرفيلي - فرنسا

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

27182 بوسكورة - المغرب

شروط صرف الدواء: هذا الدواء لا يخضع لوصفة طبية.

تاريخ مراجعة هذه النشرة: 13 شتير 2013.