

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- | | |
|------------------------------------|-----------------------|
| 0 Réclamation | : contact@mupras.com |
| 0 Prise en charge | : pec@mupras.com |
| 0 Adhésion et changement de statut | : adhesion@mupras.com |

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 1177 Société : RAM

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : AÏTTOU Fattouma

Date de naissance : 1952

Adresse : N° 113 Rue 28 Alia 2 Duffa Cessa

Tél. : 0522 90 52 62

Total des frais engagés : 766,90 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 28 MAR. 2021

Nom et prénom du malade : AÏTTOU FATTOUHA Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : cefalgie Diabète

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.
Fait à : Le : / /
Signature de l'adhérent(e) :



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
8 MAR. 2022	Ex	C.	250	Dr. Jaouad HOUSNI Spécialiste des Maladies de l'Appareil Digestif 70, Bd. Zerktouni App. 14 Tél: 49.28.93 / 47.25.77 CASA

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE SALAH EDDINE Mme YASSINI Selma Docteur en Pharmacie 56, Bd Oued Sbou, Oujda Casablanca Tel: 05 22 90 50 06	28/03/2022	516.90

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

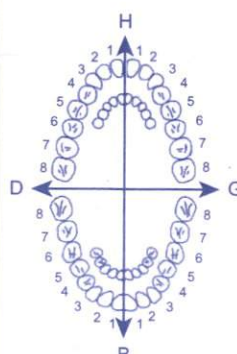
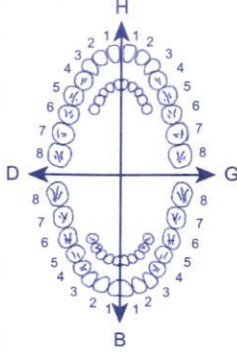
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	COEFFICIENT DES TRAVAUX
				<input type="text"/>
				<input type="text"/>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H	25533412 21433552 00000000 00000000 D 35533411 11433553 G	MONTANTS DES SOINS	<input type="text"/>
	D	00000000 00000000 B 35533411 11433553 G	DATE DU DEVIS	<input type="text"/>
	B	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession	DATE DE L'EXECUTION	<input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

DOCTEUR HOUSNI JAOUAD

Spécialiste des Maladies de l'Appareil Digestif

(Foie - Estomac - Intestins - Hémorroïdes)

Diplôme de la faculté de médecine de Toulouse

Ancien Chef de Service de Gastro-Entérologie

des Hôpitaux El Ghassani à Fès

et Bouafi à Casablanca

Explorations Digestives

الدكتور جواد حسني

إختصاصي في أمراض الجهاز الهضمي
(المعدة - الكبد - الأمعاء - البواسير)

خريج كلية الطب بتولوز

رئيس سابق بقسم أمراض الجهاز الهضمي
بمستشفى الغسانى بفاس - و波افي بالدار البيضاء
الفحص بالأليات البصرية

Al JGOOC . FAITOUNA

28 MAR. 2022

Casablanca, Le : الدار البيضاء، في :

* 100.50 * Zegerb Zup ~~SV~~ 1 gl le net w 2 kg.
 50.00 x 3 * Propatolit 200 n° 1 ~~SV~~ suiv pr 1 kg.
 47.00 * Supradol ~~SV~~ 1 gl + 2 suiv pr 1 kg.
 * 58.30 x 2 * Regofin n° 2 ~~SV~~ 1/2 ml 4 p vi
 * 30.80 * Triimelat ~~SV~~ 1/2 gl + 3 suiv pr 1 kg.
 16.00 * Tetanurex Cev ~~SV~~ 1/2 ml + 2.

PHARMACIES SELAH EDDINE
Mme H. Selah Eddine
Boulevard Abdellatif Ben Yousfi 05 22 90 52 06
Tél: 05 22 90 52 06

Dr. Jaouad HOUSNI
Spécialiste des Maladies
de l'Appareil Digestif
70, Bd. Zerkouni Appt 1
Tél: 05 22 47 25 77 / 05 22 49 28 93 - E-mail : housnijaouad@hotmail.fr

شارع الزرقطوني - الطابق الثاني رقم 5 (أمام سوق الورد) - الهاتف : 05 22 49 28 93 / 05 22 47 25 77 - الدار البيضاء 70

70, Bd. Zerkouni - 2ème Étage - Appt N°5 (Face au Marché de fleurs) - Casablanca

Tél : 05 22 47 25 77 / 05 22 49 28 93 - E-mail : housnijaouad@hotmail.fr

ZOEGAS 20 mg & 40 mg

Gélules gastro-résistantes - Boîte de 7,14 et 28.
Esoméprazole

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la lire à nouveau.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou 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 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.

faible.

En cas d'infection prévention de la récidive

- La dose recommandée Votre médecin vous dira la clarithromycine.

Traitement des ulcères

- La dose recommandée Votre médecin vous recommandera

Traitement de l'excès

- La dose recommandée Votre médecin vous dira

maximale est de 80 mg

• Utilisation chez les

Traitement des symptômes

- Si votre médecin diagnostique une

ZOEGAS une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de

nécessaire pour obtenir une guérison complète.

La dose recommandée après cicatrisation de l'œsophage est une gélule de ZOEGAS 20 mg une fois

par jour.

Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est de une gélule de ZOEGAS

20 mg une fois par jour.

Si vous avez de graves problèmes hépatiques, il est possible que votre médecin vous donne une dose

moindre que celle indiquée.

En cas d'infection par la bactérie appelée Helicobacter pylori, traitement de l'ulcère duodénal

prévention de la récidive de l'ulcère de l'estomac ou du duodénum.

La dose recommandée est d'une gélule de ZOEGAS 20 mg deux fois par jour pendant une semaine.

Votre médecin vous demandera également de prendre des antibiotiques par exemple de l'amoxicilline et

la clarithromycine.

→ ZOEGAS 40mg :

• Adultes âgés de 18 ans et plus :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)

- Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est de 40 mg

ZOEGAS une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut

nécessaire pour obtenir une guérison complète.

- Si vous avez une maladie gastro-œsophagique grave, votre médecin peut vous donner une dose plus faible.

• Remise à l'acidité dans l'estomac ou dans le syndrome de Zollinger-Ellison.

- La dose recommandée est d'une gélule de ZOEGAS 40 mg deux fois par jour.

Votre médecin vous indiquera la dose et la durée de traitement selon les besoins. La dose maximale est

80 mg deux fois par jour.

Pourriez-vous faire la poursuite de la prévention avec ZOEGAS par voie intraveineuse de la récidive

hémorragique d'un ulcère gastro-duodenal.

- La dose recommandée est d'une gélule de 40 mg une fois par jour pendant 4 semaines.

• Utilisation chez les adolescents (âges de 12 ans et plus) :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)

- Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est de 40 mg

ZOEGAS une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut

nécessaire pour obtenir une guérison complète.

- Si vous avez de graves problèmes hépatiques, il est possible que votre médecin vous donne une dose

moindre que celle indiquée.

Mode et façon d'administration

- Vous pouvez prendre vos gélules à n'importe quel moment de la journée.

- Vous pouvez prendre vos gélules pendant ou en dehors des repas.

- Ayez vos gélules avec un verre d'eau. Les gélules remplies en granules ne doivent pas être mordues ou croquées.

En effet, les gélules protègent les granules de l'acidité de l'estomac qui ne doivent pas être endommagés avant le passage dans l'œsophage.

Quel faire si vous avez des difficultés pour avaler les gélules?

Si vous avez des difficultés pour avaler les gélules :

- Remuez la gélule dans un verre d'eau (non gazeux). Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

- Remuez jusqu'à ce que le contenu de la gélule se désintègre (le mélange ne sera pas limpide).

Pour les patients ne pouvant pas avaler : le contenu des gélules doit être dispersé dans de l'eau.

Afin de prendre la totalité du médicament, rincez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire.

Pour les patients ne pouvant pas avaler : Les granules doivent être lavés sans émulsion ni croquer.

Pour les patients ne pouvant pas avaler : le contenu des gélules peut être dispersé dans de l'eau.

Administré par son gastriste.

• Enfants âgés de moins de 12 ans :

ZOEGAS gélules gastro-résistantes n'est pas recommandé chez les enfants âgés de moins de 12 ans.

Sujets âgés : Un austérisme de la posologie n'est pas nécessaire chez les sujets âgés.

5. CONTRE-INDICATIONS

Si vous êtes allergique à l'œsoméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons, (par exemple : pantoprazole, rabeprazole, omeprazole, etc.)

Si vous prenez un médicament contenant du raloxifène (dans le traitement de l'infection par le VIH).

Si vous êtes allergique à un autre médicament ou votre pharmacien ayant toute administration de ZOEGAS.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que

le monde n'y soit pas sujet.

Si vous remarquez l'un de ces effets indésirables graves, arrêtez de prendre ZOEGAS et contactez

immédiatement :

- Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue, de la gorge ou

LOT 210221

EXP 09/2022

PPV 144.50 DH

duo

semaine

oxicillin

sidé

aines

ains

ois. La

is)

t de 40 m

aines pe

jour.

Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est de une gélule de ZOEGAS 20 mg une fois

par jour.

Si vous avez de graves problèmes hépatiques, il est possible que votre médecin vous donne une dose

moindre que celle indiquée.

En cas d'infection par la bactérie appelée Helicobacter pylori, traitement de l'ulcère duodénal

prévention de la récidive de l'ulcère de l'estomac ou du duodénum.

La dose recommandée est d'une gélule de ZOEGAS 20 mg deux fois par jour pendant une semaine.

Votre médecin vous demandera également de prendre des antibiotiques par exemple de l'amoxicilline et

la clarithromycine.

→ ZOEGAS 40mg :

• Adultes âgés de 18 ans et plus :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)

- Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est de 40 mg

ZOEGAS une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut

nécessaire pour obtenir une guérison complète.

- Si vous avez une maladie gastro-œsophagique grave, votre médecin peut vous donner une dose plus faible.

• Remise à l'acidité dans l'estomac ou dans le syndrome de Zollinger-Ellison.

- La dose recommandée est d'une gélule de ZOEGAS 40 mg deux fois par jour.

Votre médecin vous indiquera la dose et la durée de traitement selon les besoins. La dose maximale est

80 mg deux fois par jour.

Pourriez-vous faire la poursuite de la prévention avec ZOEGAS par voie intraveineuse de la récidive

hémorragique d'un ulcère gastro-duodenal.

- La dose recommandée est d'une gélule de 40 mg une fois par jour pendant 4 semaines.

• Utilisation chez les adolescents (âges de 12 ans et plus) :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)

- Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est de 40 mg

ZOEGAS une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut

nécessaire pour obtenir une guérison complète.

- Si vous avez de graves problèmes hépatiques, il est possible que votre médecin vous donne une dose

moindre que celle indiquée.

Mode et façon d'administration

- Vous pouvez prendre vos gélules à n'importe quel moment de la journée.

- Vous pouvez prendre vos gélules pendant ou en dehors des repas.

- Ayez vos gélules avec un verre d'eau. Les gélules remplies en granules ne doivent pas être mordues ou croquées.

En effet, les gélules protègent les granules de l'acidité de l'estomac qui ne doivent pas être endommagés avant le passage dans l'œsophage.

Quel faire si vous avez des difficultés pour avaler les gélules?

Si vous avez des difficultés pour avaler les gélules :

- Remuez la gélule dans un verre d'eau (non gazeux). Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

- Remuez jusqu'à ce que le contenu de la gélule se désintègre (le mélange ne sera pas limpide).

Pour les patients ne pouvant pas avaler : le contenu des gélules doit être lavé sans émulsion ni croquer.

Pour les patients ne pouvant pas avaler : le contenu des gélules peut être dispersé dans de l'eau.

Afin de prendre la totalité du médicament, rincez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire.

Pour les patients ne pouvant pas avaler : Les granules doivent être lavés sans émulsion ni croquer.

Pour les patients ne pouvant pas avaler : le contenu des gélules peut être dispersé dans de l'eau.

Administré par son gastriste.

• Enfants âgés de moins de 12 ans :

ZOEGAS gélules gastro-résistantes n'est pas recommandé chez les enfants âgés de moins de 12 ans.

Sujets âgés : Un austérisme de la posologie n'est pas nécessaire chez les sujets âgés.

5. CONTRE-INDICATIONS

Si vous êtes allergique à l'œsoméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons, (par exemple : pantoprazole,

rabeprazole, omeprazole, etc.)

Si vous prenez un médicament contenant du raloxifène (dans le traitement de l'infection par le VIH).

Si vous êtes allergique à un autre médicament ou votre pharmacien ayant toute administration de ZOEGAS.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que

le monde n'y soit pas sujet.

Si vous remarquez l'un de ces effets indésirables graves, arrêtez de prendre ZOEGAS et contactez

immédiatement :

- Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue, de la gorge ou

Trimedat®

Trimébutine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'en faire référence à l'avenir. Si vous avez toute autre question, si vous, ou votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été prescrit par un autre, même en cas de symptômes identiques. Si l'un des effets indésirables devient grave ou persiste au-delà de ce qui est acceptable, n'oubliez pas de le mentionner. Si l'un des effets indésirables devient grave ou persiste au-delà de ce qui est acceptable, n'oubliez pas de le mentionner. Si l'un des effets indésirables devient grave ou persiste au-delà de ce qui est acceptable, n'oubliez pas de le mentionner.

PRÉSENTATION

TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable, flacon de 250ml.

TRIMEDAT® 150 mg gélule, boîte de 20.

COMPOSITION

Substance active : Trimébutine

Nom du médicament	Substance active	Excipients
TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable	Trimébutine base.....0,787g	q.s.p. 100 g
TRIMEDAT® 150 mg gélule	Trimébutine maléate.....150mg par gélule	q.s.p. 1 gélule

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique des douleurs, des troubles du transit et de l'inconfort intestinal liés aux troubles fonctionnels intestinaux.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais TRIMEDAT® :

- La trimébutine est contre-indiquée chez l'enfant de moins de 2 ans.
- En cas d'hypersensibilité à la trimébutine ou à l'un des autres composants.

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

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde spéciales

TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable

En raison de la présence du saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de diabète.

LOT : 5868
UT. AV : 01-27
P.P.V : 30 DH 80

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable en flacon de 250 ml contient du saccharose et du parahydroxybenzoate de méthyle.

POSÉOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Posologie

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

TRIMEDAT® 150 mg gélules :

La posologie usuelle est de 300 mg par jour en 2 prises. Exceptionnellement, cette posologie peut être augmentée jusqu'à 600 mg par jour en 2 à 3 prises.

Le traitement doit être de courte durée.

TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable

Adultes :

1 cuillère à soupe 3 fois par jour au cours des principaux repas.

Exceptionnellement, cette posologie peut être augmentée jusqu'à 6 cuillères à soupe par jour.

Enfants :

- De 2 ans à 5 ans : 1 cuillère à café 3 fois par jour

- Au-dessus de 5 ans : 2 cuillères à café 3 fois par jour.

Mode et voie d'administration :

TRIMEDAT® 150 mg gélules :

Voie orale.

Les gélules doivent être avalées avec un verre d'eau.

TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable

Voie orale.

PRÉPARATION DE LA SUSPENSION BUVALE INSTANTANÉE

• Introduire de l'eau minérale non gazeuse ou bouillie refroidie par étapes jusqu'au col du flacon.

• Fermer et agiter le flacon au fur et à mesure jusqu'à obtention d'un mélange homogène.

• la suspension est prête à l'emploi

• il convient d'agiter le flacon avant chaque utilisation.

SURDOSSAGE

Si vous avez pris plus de TRIMEDAT® 150 mg gélules, ou TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable que vous n'auriez dû :

EN CAS DE SURDOSSAGE, CONSULTEZ VOTRE MEDECIN.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Sans objet.

RISQUE DE SYNDROME DE SEYNAVE

Megasfon®

Phloroglucinol, Triméthylphloroglucinol

MEGASFON® 80 mg, comprimés orodispersibles

MEGASFON® 160 mg, comprimés orodispersibles

MEGASFON® 150 mg / 150 mg, suppositoires

**Veuillez lire attentivement ce
contenu des informations impor-**

Ce médicament peut être utilisé en automedication
consultation ni prescription d'un médecin.

Si les symptômes persistent, s'ils s'aggravent ou si de nouveaux symptômes apparaissent, demandez l'avis de votre pharmacien ou de votre médecin.

Cette notice est faite pour vous aider à bien utiliser ce médicament. Gardez là, vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

NE LAISSEZ PAS CE MEDICAMENT A LA PORTEE DES ENFANTS

PRESENTATION

MEGASFON® 80 mg et 160 mg, comprimés orodispersibles boîte de 10 et 20.

MEGASFON® 150 mg / 150 mg, suppositoires, boîte de 8.

COMPOSITION

Substance actives : Phloroglucinol, Triméthylphloroglucinol

MEGASFON® 80 mg contient 80 mg de Phloroglucinol hydraté par comprimé orodispersible

MEGASFON® 160 mg contient 160 mg de Phloroglucinol hydraté par comprimé orodispersible

MEGASFON® suppositoires contient 150 mg de Phloroglucinol hydraté et 150 mg de Triméthylphloroglucinol par suppositoire.

Excipients : qsp 1 comprimé orodispersible ou 1 suppositoire.

LOT
UT. AV : 1125
P.P.V : 07-23
58 DH 30

ment. Elle

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Si vous êtes une femme enceinte, vous devez demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre ce médicament. L'utilisation de MEGASFON® ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

Allaitemt

L'utilisation de MEGASFON® est déconseillée chez la femme qui allaita. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

SPORTIFS

Sans objet.

EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

MEGASFON® comprimés orodispersibles : Lactose, aspartam.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Posologie

MEGASFON® 80 mg comprimés orodispersibles :

Chez l'adulte, la posologie usuelle est de 2 comprimés orodispersibles par jour, à prendre au moment de la crise, à renouveler en cas de spasmes importants. Chez l'enfant, 1 comprimé orodispersible 2 fois par jour.

MEGASFON® 160 mg comprimés orodispersibles, est RESERVE A L'ADULTE.

Prenez 1 comprimé orodispersible, au moment de la crise. Renouvelez en cas de spasmes importants en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 3 comprimés de MEGASFON® 160 mg par jour.

MEGASFON® suppositoires : 3 suppositoires par 24 heures.

Mode et voies d'administration, Fréquence d'administration

MEGASFON® comprimés orodispersibles : Voie orale.

Chez l'adulte, le comprimé est à dissoudre dans un verre d'eau ou le laisser fondre sous la langue pour obtenir un effet rapide.

Chez l'enfant,

Megasfon®

Phloroglucinol, Triméthylphloroglucinol

MEGASFON® 80 mg, comprimés orodispersibles

MEGASFON® 160 mg, comprimés orodispersibles

MEGASFON® 150 mg / 150 mg, suppositoires

**Veuillez lire attentivement ce
contenu des informations impor-**

Ce médicament peut être utilisé en automedication
consultation ni prescription d'un médecin.

Si les symptômes persistent, s'ils s'aggravent ou si de nouveaux symptômes apparaissent, demandez l'avis de votre pharmacien ou de votre médecin.

Cette notice est faite pour vous aider à bien utiliser ce médicament. Gardez là, vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

NE LAISSEZ PAS CE MEDICAMENT A LA PORTEE DES ENFANTS

PRESENTATION

MEGASFON® 80 mg et 160 mg, comprimés orodispersibles boîte de 10 et 20.

MEGASFON® 150 mg / 150 mg, suppositoires, boîte de 8.

COMPOSITION

Substance actives : Phloroglucinol, Triméthylphloroglucinol

MEGASFON® 80 mg contient 80 mg de Phloroglucinol hydraté par comprimé orodispersible

MEGASFON® 160 mg contient 160 mg de Phloroglucinol hydraté par comprimé orodispersible

MEGASFON® suppositoires contient 150 mg de Phloroglucinol hydraté et 150 mg de Triméthylphloroglucinol par suppositoire.

Excipients : qsp 1 comprimé orodispersible ou 1 suppositoire.

LOT
UT. AV : 1125
P.P.V : 07-23
58 DH 30 ns

ment. Elle

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Si vous êtes une femme enceinte, vous devez demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre ce médicament. L'utilisation de MEGASFON® ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

Allaitemt

L'utilisation de MEGASFON® est déconseillée chez la femme qui allaita. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

SPORTIFS

Sans objet.

EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

MEGASFON® comprimés orodispersibles : Lactose, aspartam.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Posologie

MEGASFON® 80 mg comprimés orodispersibles :

Chez l'adulte, la posologie usuelle est de 2 comprimés orodispersibles par jour, à prendre au moment de la crise, à renouveler en cas de spasmes importants. Chez l'enfant, 1 comprimé orodispersible 2 fois par jour.

MEGASFON® 160 mg comprimés orodispersibles, est RESERVE A L'ADULTE.

Prenez 1 comprimé orodispersible, au moment de la crise. Renouvelez en cas de spasmes importants en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 3 comprimés de MEGASFON® 160 mg par jour.

MEGASFON® suppositoires : 3 suppositoires par 24 heures.

Mode et voies d'administration, Fréquence d'administration

MEGASFON® comprimés orodispersibles : Voie orale.

Chez l'adulte, le comprimé est à dissoudre dans un verre d'eau ou le laisser fondre sous la langue pour obtenir un effet rapide.

Chez l'enfant, la posologie

دوسياتالين®

200 ملг كلورهيدرات ميبيفيرين

أدوية أخرى ودوسياتالين 200 ملغ، كبسولات
أيا الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أو تتناول
الحمل والرضاعة

ألا أو مرضعة، إذا اعتنقت أنك حامل أو

وام.
DUSPATALIN 200MG
GELU B20
P.P.V : 54DH00
118000 010531
PEP
01
11
21/05
2023
دوسياتالين 200 ملغ خلال الـ
أيا إذا رغبت في الإرضاع
صيديلي قبل تناول أي دواء.

فبادرة السير -
عمال الآلات

لا ينصح أي تأثير من شأنه تغيير القدرة على قيادة
3 كيف يجب تناول دوسبياتالين 200 ملغ، كبسولات
أيا دائما على تناول هذا الدواء بالاحترام التام
آخر الصيديلي في حالة الشك.

البراعات
المبالغون

الجرعة الاعتيادية هي 1 كبسولة، 2 إلى 3 مرات في
طريقة الاستعمال

عن طريق الفم.
يجب تناول الكبسولة قبل الوجبات، بكأس من الماء

وتيرة الاستعمال
يجب الاحترام التام لوصفة الطبيب.
مدة العلاج

يجب الاحترام التام لوصفة الطبيب.

إذا تناولت دوسبياتالين 200 ملغ، كبسولات أكثر مما
استشرط الطبيب أو الصيدلي على الفور.

إذا نسيت تناول دوسبياتالين 200 ملغ، كبسولات:

إذا نسيت تناول كبسولة، لا تتناولها وتتناول الجرعة

لا تتناول جرعة مضاعفة لتعميق الحرجية التي قد

إذا كانت لديك أستيلة أخرى عن استعمال هذا الدواء
أو الصيدلي.

4 ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتدنة

كمثل كافة الأدوية، قد يتسبب هذا الدواء في تأثير
مباشرة لدى جميع الأشخاص.

إذا ظهر تفاعلا حساسيا، يجب توقف هذا الدواء

صعوبة في التنفس، انتفاخ الوجه، العنق، الشك

تأثيرات غير مرغوب فيها أخرى:

طفح جلدي، أحمراء الجلد مصحوب بحكمة.

يرجى الإطلاع بانتهاء على هذه النشرة قبل استعمال هذا الدواء،
هامة من أجلك.

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

* إذا كانت لديك أستيلة أخرى، استفسر لدى الطبيب أو الصيدلي.

* لقد وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي، لا تقم بإعطائه لشخص آخر، حتى في
حال وجود أعراض مشابهة، لأنك قد تتسبب بالضرر له.

* إذا شعرت بأحد التأثيرات غير المرغوب فيها، أيا الطبيب أو الصيدلي، وينطبق ذلك
على أي تأثير غير مرغوب فيها لم يكن في هذه النشرة، انظر الفقرة 4.

ما تحتوي هذه النشرة؟

1. ما هو دوسبياتالين 200 ملغ، كبسولات وفي أي حالات يستعمل؟

2. ما المعلومات اللازم معرفتها قبل استعمال دوسبياتالين 200 ملغ، كبسولات؟

3. كيف يجب استعمال دوسبياتالين 200 ملغ، كبسولات؟

4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟

5. كيف يجب حفظ دوسبياتالين 200 ملغ، كبسولات؟

6. محتوى العلبة ومعلومات أخرى

1. ما هو دوسبياتالين 200 ملغ، كبسولات وفي أي حالات يستعمل؟

الصنف الصيدلي العلاجي - رمز ATC:

يحتوي دوسبياتالين 200 ملغ على كلورهيدرات ميبيفيرين. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة

مضادات التشنج التي تؤثر على المعي.

يستعمل دوسبياتالين 200 ملغ لتخفيف أعراض الاختلالات الوظيفية المعاوية. تتناولت هذه

الأعراض من شخص إلى آخر، لكن قد تضم:

* آلام وتقلصات البطن

* شعور بالانتفاخ والغازات

* إسهال، إمساك أو اشتراك الاثنين

* بران صغير الحجم صلب على شكل حبيبات أو شريط

في غياب أي تحسن أو تفاصيل الأعراض، استشر الطبيب.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول دوسبياتالين 200 ملغ، كبسولات؟

لا تتناول أبدا دوسبياتالين 200 ملغ، كبسولات:

* إذا كانت لديك حساسية للكلورهيدرات ميبيفيرين أو لأحد المكونات الأخرى المتوفرة في

دوسياتالين 200 ملغ (المذكورة في الفقرة 6).

في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي.

دوسياتالين®

200 ملг كلورهيدرات ميبيفيرين

أدوية أخرى ودوسياتالين 200 ملغ، كبسولات
أيا الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أو تتناول
أحد والرضاعة

ألا أو مرضة، إذا اعتدت أنك حامل أو

وام.
DUSPATALIN 200MG
GELU B20
P.P.V : 54DH00
118000 010531
PEP
01
11
21/05
2023
دوسياتالين 200 ملغ خلال الـ
أيا إذا رغبت في الإرضاع
صيديلي قبل تناول أي دواء.

قيادة السير -
عمال الآلات

لا ينصح أي تأثير من شأنه تغيير القدرة على قيادة
3 كيف يجب تناول دوسبياتالين 200 ملغ، كبسولات
آخر دائما على تناول هذا الدواء بالاحترام التام
الصيديلي في حالة الشك.

البراعات
المبالغون

الجرعة الاعتيادية هي 1 كبسولة، 2 إلى 3 مرات في
طريقة الاستعمال

عن طريق الفم.
يجب تناول الكبسولة قبل الوجبات، بكأس من الماء

وتيرة الاستعمال
يجب الاحترام التام لوصفة الطبيب.
مدة العلاج

يجب الاحترام التام لوصفة الطبيب.

إذا تناولت دوسبياتالين 200 ملغ، كبسولات أكثر مما
استشرط الطبيب أو الصيدلي على الفور.

إذا نسيت تناول دوسبياتالين 200 ملغ، كبسولات:

إذا نسيت تناول كبسولة، لا تتناولها وتتناول الجر.

لا تتناول جرعة مضاعفة لتقويض الجرعة التي تم

إذا كانت لديك أستيلة أخرى عن استعمال هذا الدواء
أو الصيدلي.

4 ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتلة

كمثل كافكا الأدوية، قد يتسبب هذا الدواء في تأثير
مباشرة لدى جميع الأشخاص.

إذا ظهر تفاعلا حساسيا، يجب توقف هذا الدواء

* صعوبة في التنفس، انتفاخ الوجه، العنق، الش

تأثيرات غير مرغوب فيها أخرى:

* مفعح جلدي، أحمراء الجلد مصهوب بحكة.

يرجى الإطلاع بانتهاء على هذه النشرة قبل استعمال هذا الدواء،
هامة من أجل.

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

* إذا كانت لديك أستيلة أخرى، استفسر لدى الطبيب أو الصيدلي.

* لقد وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي، لا تقم بإعطائه لشخص آخر، حتى في
حال وجود أعراض مشابهة، لأنك قد تتسبب فيضر له.

* إذا شعرت بأحد التأثيرات غير المرغوب فيها، أيا الطبيب أو الصيدلي، وينطبق ذلك
على أي تأثير غير مرغوب فيها لم يكن في هذه النشرة، انظر الفقرة 4.

ما تحتوي هذه النشرة؟

1. ما هو دوسبياتالين 200 ملغ، كبسولات وفي أي حالات يستعمل؟

2. ما المعلومات اللازم معرفتها قبل استعمال دوسبياتالين 200 ملغ، كبسولات؟

3. كيف يجب استعمال دوسبياتالين 200 ملغ، كبسولات؟

4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟

5. كيف يجب حفظ دوسبياتالين 200 ملغ، كبسولات؟

6. محتوى العلبة ومعلومات أخرى

1. ما هو دوسبياتالين 200 ملغ، كبسولات وفي أي حالات يستعمل؟

الصنف الصيدلي العلاجي - رمز ATC:

يحتوي دوسبياتالين 200 ملغ على كلورهيدرات ميبيفيرين. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة مضادات التشنج التي تؤثر على المعي.

يستعمل دوسبياتالين 200 ملغ لتخفيف أعراض الاختلالات الوظيفية المعاوية. تتناولت هذه الأعراض من شخص إلى آخر، لكن قد تضم:

* آلام وتقلصات البطن

* شعور بالانتفاخ والغازات

* إسهال، إمساك أو اشتراك الاثنين

* بران صغير الحجم صلب على شكل حبيبات أو شريط
في غياب أي تحسن أو تفاصيل الأعراض، استشر الطبيب.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول دوسبياتالين 200 ملغ، كبسولات؟

لا تتناول أبدا دوسبياتالين 200 ملغ، كبسولات:

* إذا كانت لديك حساسية للكلورهيدرات ميبيفيرين أو لأحد المكونات الأخرى المتوفرة في دوسبياتالين 200 ملغ (المذكورة في الفقرة 6).

في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي.

دوسياتالين®

200 ملг كلورهيدرات ميبيفيرين

أدوية أخرى ودوسياتالين 200 ملغ، كبسولات
أيا الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أو تتناول
الحمل والرضاعة

ألا أو مرضعة، إذا اعتنقت أنك حامل أو

وام.
DUSPATALIN 200MG
GELU B20
P.P.V : 54DH00
118000 010531
PEP
01
11
21/05
2023
دوسياتالين 200 ملغ خلال الـ
أيا إذا رغبت في الإرضاع
صيديلي قبل تناول أي دواء.

فبادرة السير -
عمال الآلات

لا ينصح أي تأثير من شأنه تغيير القدرة على قيادة
3 كيف يجب تناول دوسبياتالين 200 ملغ، كبسولات
أيا دائما على تناول هذا الدواء بالاحترام التام
آخر الصيديلي في حالة الشك.

البراعات
المبالغون

الجرعة الاعتيادية هي 1 كبسولة، 2 إلى 3 مرات في
طريقة الاستعمال

عن طريق الفم.
يجب تناول الكبسولة قبل الوجبات، بكأس من الماء

وتيرة الاستعمال
يجب الاحترام التام لوصفة الطبيب.
مدة العلاج

يجب الاحترام التام لوصفة الطبيب.

إذا تناولت دوسبياتالين 200 ملغ، كبسولات أكثر مما
استشرط الطبيب أو الصيدلي على الفور.

إذا نسيت تناول دوسبياتالين 200 ملغ، كبسولات:

إذا نسيت تناول كبسولة، لا تتناولها وتتناول الجرعة

لا تتناول جرعة مضاعفة لتعميق الحرجية التي قد

إذا كانت لديك أستيلة أخرى عن استعمال هذا الدواء
أو الصيدلي.

4 ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتدنة

كمثل كافة الأدوية، قد يتسبب هذا الدواء في تأثير
مباشرة لدى جميع الأشخاص.

إذا ظهر تفاعلا حساسيا، يجب توقف هذا الدواء

صعوبة في التنفس، انتفاخ الوجه، العنق، الشك

تأثيرات غير مرغوب فيها أخرى:

طفح جلدي، أحمراء الجلد مصحوب بحكمة.

يرجى الإطلاع بانتهاء على هذه النشرة قبل استعمال هذا الدواء،
هامة من أجلك.

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

* إذا كانت لديك أستيلة أخرى، استفسر لدى الطبيب أو الصيدلي.

* لقد وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي، لا تقم بإعطائه لشخص آخر، حتى في
حال وجود أعراض مشابهة، لأنك قد تتسبب بالضرر له.

* إذا شعرت بأحد التأثيرات غير المرغوب فيها، أيا الطبيب أو الصيدلي، وينطبق ذلك
على أي تأثير غير مرغوب فيها لم يكن في هذه النشرة، انظر الفقرة 4.

ما تحتوي هذه النشرة؟

1. ما هو دوسبياتالين 200 ملغ، كبسولات وفي أي حالات يستعمل؟

2. ما المعلومات اللازم معرفتها قبل استعمال دوسبياتالين 200 ملغ، كبسولات؟

3. كيف يجب استعمال دوسبياتالين 200 ملغ، كبسولات؟

4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟

5. كيف يجب حفظ دوسبياتالين 200 ملغ، كبسولات؟

6. محتوى العلبة ومعلومات أخرى

1. ما هو دوسبياتالين 200 ملغ، كبسولات وفي أي حالات يستعمل؟

الصنف الصيدلي العلاجي - رمز ATC:

يحتوي دوسبياتالين 200 ملغ على كلورهيدرات ميبيفيرين. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة

مضادات التشنج التي تؤثر على المعي.

يستعمل دوسبياتالين 200 ملغ لتخفيف أعراض الاختلالات الوظيفية المعاوية. تتناولت هذه

الأعراض من شخص إلى آخر، لكن قد تضم:

* آلام وتقلصات البطن

* شعور بالانتفاخ والغازات

* إسهال، إمساك أو اشتراك الاثنين

* بران صغير الحجم صلب على شكل حبيبات أو شريط

في غياب أي تحسن أو تفاصيل الأعراض، استشر الطبيب.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول دوسبياتالين 200 ملغ، كبسولات؟

لا تتناول أبدا دوسبياتالين 200 ملغ، كبسولات:

* إذا كانت لديك حساسية للكلورهيدرات ميبيفيرين أو لأحد المكونات الأخرى المتوفرة في

دوسياتالين 200 ملغ (المذكورة في الفقرة 6).

في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي.