

# 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.



## Déclaration de Maladie

N° M21- 046089

116574

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1177 Société : R.A.M.

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : AIJOU Fattouma

Date de naissance : 1952

Adresse : N° 113 Rue 28 Alia 2 Oulfa Gasa

Tél. : 0522 9052 62 Total des frais engagés : 766,90 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 28 MAR. 2022

Nom et prénom du malade : AIJOU FATTOUMA Age :

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

Nature de la maladie : Affection Digestive

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) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

## Adresses Mails utiles

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

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

**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



### 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
8 MAR. 2022	h	e	250	Dr. Jaouad HOUSNI Spécialiste des Maladies de l'Appareil Digestif 70, Bd. Zerkouni Apt 14 Tél: 49.28.91 / 47.25.77 CASA

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

PHARMACIE SALAH EDDINE  
Mme HASSINI Selma  
Docteur en Pharmacie Oulfa  
56, Bd Oued Sbou  
C.ablanca Tél: 05 22 90 50 00

28/03/2022

51690

### 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

AM PC IM IV

### RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

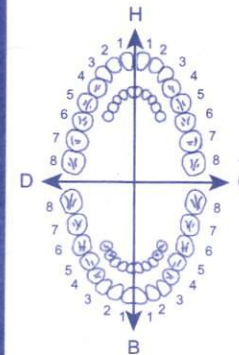
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

#### SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

#### O.D.F PROTHESES DENTAIRES

#### DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

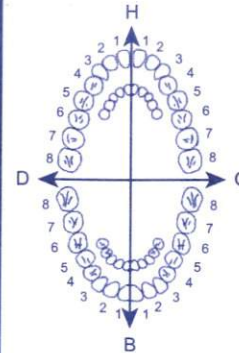
(Création, remont, adjonction)  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

# DOCTEUR 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 سابقا بقسم أمراض الجهاز الهضمي  
بمستشفى الغساني بفاس - ويوافي بالدار البيضاء  
الفحص بالأليات البصرية

Dr. J. Jaouad . FATTOUMA

28 MAR. 2022

Casablanca, Le : ..... في: الدار البيضاء

\* 100.50  
\* 200.00  
\* 500.00 x 3  
\* 47.00  
\* 58.30 x 2  
\* 30.80  
\* 16.00  
516.90

Supra...  
Supra...  
Supra...  
Supra...  
Supra...  
Supra...  
Supra...

100.50  
200.00  
500.00 x 3  
47.00  
58.30 x 2  
30.80  
16.00  
516.90

100.50  
200.00  
500.00 x 3  
47.00  
58.30 x 2  
30.80  
16.00  
516.90

Dr. Jaouad HOUSNI  
Spécialiste des Maladies  
de l'Appareil Digestif  
70, Bd. Zerkouni Appt 104  
Tél: 49 28 91 47 28



# **ZOEGAS 20 mg & 40 mg** **Gélules gastro-résistantes - Boîte de 7,14 et 28.** **Esomeprazole**

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.  
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 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.

## **1. COMPOSITION DU MÉDICAMENT**

Substance active :

Composition :

• **ZOEGAS 20mg** : chaque gélule gastro-résistante contient 20 mg de substance active esomeprazole (sous forme de sel de magnésium dihydrate).

• **ZOEGAS 40mg** : chaque gélule gastro-résistante contient 40 mg de substance active esomeprazole (sous forme de sel de magnésium dihydrate).

**Excipients** : Sphères de sucre (saccharose et amidon de maïs), Hyromellose 3cP, Emulsion de Diméthicone 35% (parahydroxybenzoate de propyle (E216), parahydroxybenzoate de méthyle (E218), acide sorbique, benzoin de sodium, monolaureate de propylène glycol sorbitol, cyclophosphoryl-polyéthylène-éthanol, eau purifiée et propylène glycol), Polysorbate 80, Mannitol, Monopropylène diacétyle, Talc, Dispersion 30% de copolymère d'acide méthacrylique - éthyle acrylate (1 : 1) (copolymère d'acide méthacrylique et d'acrylate d'éthyle, laurilsulfate de sodium et polysorbate 80), Citrate de Triéthyl, Macroglycérides stériques.

**Composition de la gélule** : Gélatine, oxyde de fer jaune (E172), dioxyde de titane (E171).

**Liste des Excipients à effet nocif** : Saccharose, Mannitol, Monopropylène diacétyle de méthyle et de propyle.

**CLASSE PHARMACOLOGIQUE ET LE TYPE D'ACTIVITÉ**

ZOEGAS contient une substance appelée esomeprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

## **3. INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES**

**ZOEGAS 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé dans le traitement des maladies suivantes :**

- **Adultes** :
  - Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie votre gorge à votre estomac) et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
  - L'ulcère de l'estomac ou du duodénum (intestin grêle) en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.
- Le traitement et la prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). ZOEGAS peut aussi être utilisé pour stopper la formation d'ulcères si vous prenez des anti-inflammatoires non stéroïdiens.

- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

• **Adolescents âgés de 12 ans et plus :**

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie votre gorge à votre estomac) et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum (intestin grêle) en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.

**ZOEGAS 40 mg, gélule gastro-résistante est utilisée dans le traitement des maladies suivantes :**

- **Adultes** :
  - Le traitement de l'œsophagite érosive par reflux lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (tube qui relie votre gorge à votre estomac) et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.

- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

• **Poursuite du traitement après prévention avec ZOEGAS par voie intraveineuse de la récurrence hémorragique d'un ulcère gastro-duodénal.**

• **Adolescents âgés de 12 ans et plus :**

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (tube qui relie votre gorge à votre estomac) et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.

## **4. POSOLOGIE**

• **Instructions pour un bon usage**

Prenez toujours ce médicament exactement comme votre médecin ou votre pharmacien vous l'a dit. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si besoin.

Si vous prenez ce médicament depuis longtemps (en particulier depuis plus d'un an), votre médecin sera en mesure de vous surveiller.

Si votre médecin vous a dit de prendre ce médicament « à la demande » en fonction des besoins, vous devez l'informer si les symptômes se modifient.

• **Posologie de ZOEGAS :**

- Votre médecin vous dira le nombre de gélules à prendre et la durée du traitement. Ceci dépendra de votre état de santé, de votre âge et du fonctionnement de votre foie.

- Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous :

→ **ZOEGAS 20mg :**

• **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 de ZOEGAS une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être 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. Une fois la cicatrisation des symptômes obtenue, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule de ZOEGAS 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins.

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

faible.

En cas d'infection par

prévention de la réc

- La dose recom

Votre médecin vous d

la claritromycine.

**Traitement des ulc**

La dose recommand

Prévention des ulc

La dose recommand

**Traitement de l'exc**

La dose recommand

Votre médecin vous

il maximale est de 80 mg

• **Utilisation chez les**

**Traitement des sympt**

Si votre médecin diagnostique un

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

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 plus

faible.

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

prévention de la récurrence 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 claritromycine.

• **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 hépatique grave, votre médecin peut vous donner une dose plus faible.

**Traitement de l'excès d'acide dans l'estomac dû au syndrome de Zollinger-Ellison.**

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

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

80 mg deux fois par jour.

**Poursuite du traitement après prévention avec ZOEGAS par voie intraveineuse de la récurrence hémorragique d'un ulcère gastro-duodénal.**

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

• **Utilisation chez les adolescents (âgés 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 plus

faible.

**Mode et voies 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.

• Avaliez vos gélules avec un verre d'eau. Les gélules remplies en granules ne doivent pas être mâchées

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'estomac.

**Que faire si vous avez des difficultés pour avaler les gélules ?**

Si vous avez des difficultés pour avaler les gélules :

• Ouvrez la gélule dans un verre d'eau (non gazeuse). Avant toute liquide ne doit être utilisé.

• Remuez jusqu'à ce que le contenu de la gélule se désintègre (le mélange sera plus liquide).

• Puis buvez le mélange contenant des petits granules immédiatement ou dans les 30 minutes. Remuez

toujours avant de boire.

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

d'eau et le boire. Tous les granules doivent être avalés sans être mâchés ni croqués.

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

administrée par sonde gastro-œsophagienne.

• **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 ajustement de la posologie n'est pas nécessaire chez les sujets âgés.

**5. CONTRE-INDICATIONS**

**Ne prenez jamais ZOEGAS gélule gastro-résistante :**

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

(mentionnés dans la rubrique 1)

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

lansoprazole, rabeprazole, omeprazole).

Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir utilisé dans le traitement de l'infection par le VIH.

Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas ZOEGAS si vous avez des

symptômes de votre maladie ou votre pharmacien avant 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

rapidement un spécialiste.

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

LOT 210221  
EXP 09/2022  
PPV 144.50DH

# Trimedat®

Trimébutine

Veillez lire attentivement l'intégralité de  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin  
Si vous avez toute autre question, si vous  
à votre médecin ou à votre pharmacien.  
Ce médicament vous a été personnellement  
d'autre, même en cas de symptômes identifi-  
Si l'un des effets indésirables devient grave  
non mentionné dans cette notice, parlez-en

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

mesurable,  
médecin ou pharmacien.

## PRESENTATION

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 PRECAUTIONS 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

## 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.

## POSOLOGIE, 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.

## PREPARATION DE LA SUSPENSION BUVABLE INSTANTANEE

- 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.

## SURDOSAGE

**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 SURDOSAGE, CONSULTEZ VOTRE MEDECIN.

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

Sans objet.

## RISQUE DE SYNDROME DE SEUIL

# Megasfon®

Phloroglucinol, Triméthylphloroglucinol

MEGASFON® 80 mg, comprimés orodispersibles  
MEGASFON® 160 mg, comprimés orodispersibles  
MEGASFON® 150 mg / 150 mg, suppositoires

**Veuillez lire attentivement ce prospectus qui contient des informations importantes.**

Ce médicament peut être utilisé en automédication sans 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.

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

## 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.

### Allaitement

L'utilisation de MEGASFON® est déconseillée chez la femme qui allaite. 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.

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

# Megasfon®

Phloroglucinol, Triméthylphloroglucinol

MEGASFON® 80 mg, comprimés orodispersibles  
MEGASFON® 160 mg, comprimés orodispersibles  
MEGASFON® 150 mg / 150 mg, suppositoires

**Veuillez lire attentivement ce prospectus qui contient des informations importantes.**

Ce médicament peut être utilisé en automédication sans 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.

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

## 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.

### Allaitement

L'utilisation de MEGASFON® est déconseillée chez la femme qui allaite. 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.

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



# دوسباتالين<sup>٥</sup>

200 ملغ كلورهيدرات ميبيفيرين

DUSPATALIN 200MG  
GELU B20

P.P.V : 54DH00



LOT : 21E005  
PER : 11 2023

أدوية أخرى ودوسباتالين 200 ملغ، كبسولات  
أخبر الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أو تناولت  
الحمل والرضاعة

١- لا أو مرضعة، إذا اعتقدت أنك حامل أو  
وإ.  
باتالين 200 ملغ خلال الـ  
باتالين 200 ملغ خلال الرض  
آخر إذا رغبت في الإرضاع  
سديلي قبل تناول أي دواء.

قيادة السيارة - معال الآلات

لا يُتَوَقَّع أي تأثير من شأنه تغيير القدرة على قيادة  
3 كيف يجب تناول دوسباتالين 200 ملغ، كبسولات  
أحرص دائماً على تناول هذا الدواء بالاحترام التام  
الصيدلي في حالة الشك.

الجرعات

البالغون

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 دوسباتالين 200 ملغ، كبسولات أكثر مما  
استشر الطبيب أو الصيدلي على الفور.

إذا نسيت تناول دوسباتالين 200 ملغ، كبسولات:  
• إذا نسيت تناول كبسولة، لا تتناولها وتناول الجرعة  
• لا تتناول جرعة مضاعفة لتعويض الجرعة التي نساها  
إذا كانت لديك أسئلة أخرى عن استعمال هذا الدواء،  
أو الصيدلي.

4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟  
كمثل كافة الأدوية، قد يتسبب هذا الدواء في تأثير  
مباشرة لدى جميع الأشخاص.

إذا ظهر تفاعل حساسي، يجب توقيف هذا الدواء  
• صعوبة في التنفس، انتفاخ الوجه، العنق، الشفتين  
تأثيرات غير مرغوب فيها أخرى:  
• طفح جلدي، احمرار الجلد مصحوب بحكة.

يرجى الاطلاع بانتباه على هذه النشرة قبل استعمال هذا الدواء،  
هامة من أجلك.

- احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قراءتها من جديد.
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى، استفسر لدى الطبيب أو الصيدلي.
- لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي. لا تقم بإعطائه لشخص آخر، حتى في حال وجود أعراض مشابهة، لأنك قد تسبب الضرر له.
- إذا شعرت بأحد التأثيرات غير المرغوب فيها، أخبر الطبيب أو الصيدلي. وينطبق ذلك على أي تأثير غير مرغوب فيها لم يذكر في هذه النشرة. انظر الفقرة 4.

ما محتوى هذه النشرة؟

1. ما هو دوسباتالين 200 ملغ، كبسولات وفي أية حالات يستعمل؟
2. ما المعلومات اللازم معرفتها قبل استعمال دوسباتالين 200 ملغ، كبسولات؟
3. كيف يجب استعمال دوسباتالين 200 ملغ، كبسولات؟
4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟
5. كيف يجب حفظ دوسباتالين 200 ملغ، كبسولات؟
6. محتوى العلبة ومعلومات أخرى

1. ما هو دوسباتالين 200 ملغ، كبسولات وفي أية حالات يستعمل؟

الصنف الصيدلي العلاجي - رمز ATC:  
يحتوي دوسباتالين 200 ملغ على كلورهيدرات ميبيفيرين. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة  
مضادات التشنج التي تؤثر على المعى.  
يستعمل دوسباتالين 200 ملغ لتخفيف أعراض الاضطرابات الوظيفية المعوية. تتفاقم هذه  
الأعراض من شخص إلى آخر، لكن قد تضم:  
• آلام وتقلصات البطن  
• شعور بالانتفاخ والغازات  
• إسهال، إمساك أو اشتراك الاثنين  
• براز صغير الحجم صلب على شكل حبيبات أو شريط.  
في غياب أي تحسن أو تفاقم الأعراض، استشر الطبيب.

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

لا تتناول أبداً دوسباتالين 200 ملغ، كبسولات:  
• إذا كانت لديك حساسية لكلورهيدرات ميبيفيرين أو لأحد المكونات الأخرى المتوفرة في  
دوسباتالين 200 ملغ (المذكورة في الفقرة 6).  
في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي.



# دوسباتالين<sup>٥</sup>

200 ملغ كلورهيدرات ميبيفيرين

يرجى الاطلاع بانتباه على هذه النشرة قبل استعمال هذا الدواء،  
هامة من أجلي.

- احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قراءتها من جديد.
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى، استفسر لدى الطبيب أو الصيدلي.
- لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي، لا تقم بإعطائه لشخص آخر، حتى في حال وجود أعراض مشابهة، لأنك قد تسبب الضرر له.
- إذا شعرت بأحد التأثيرات غير المرغوب فيها، أخبر الطبيب أو الصيدلي. وينطبق ذلك على أي تأثير غير مرغوب فيها لم يذكر في هذه النشرة. انظر الفقرة 4.

## ما محتوى هذه النشرة؟

1. ما هو دوسباتالين 200 ملغ، كبسولات وفي أية حالات يستعمل؟
2. ما المعلومات اللازم معرفتها قبل استعمال دوسباتالين 200 ملغ، كبسولات؟
3. كيف يجب استعمال دوسباتالين 200 ملغ، كبسولات؟
4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟
5. كيف يجب حفظ دوسباتالين 200 ملغ، كبسولات؟
6. محتوى العلبة ومعلومات أخرى

## 1. ما هو دوسباتالين 200 ملغ، كبسولات وفي أية حالات يستعمل؟

الصنف الصيدلي العلاجي - رمز ATC:

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

يستعمل دوسباتالين 200 ملغ لتخفيف أعراض الاضطرابات الوظيفية المعوية. تتفاقم هذه الأعراض من شخص إلى آخر، لكن قد تضم:

• آلام وتقلصات البطن

• شعور بالانتفاخ والغازات

• إسهال، إمساك أو اشتراك الاثنين

• براز صغير الحجم صلب على شكل حبيبات أو شريط.

في غياب أي تحسن أو تفاقم الأعراض، استشر الطبيب.

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

لا تتناول أبدا دوسباتالين 200 ملغ، كبسولات:

• إذا كانت لديك حساسية لكلورهيدرات ميبيفيرين أو لأحد المكونات الأخرى المتوفرة في

دوسباتالين 200 ملغ (المذكورة في الفقرة 6).

في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي.

أدوية أخرى ودوسباتالين 200 ملغ، كبسولات

أخبر الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أو تناولت

الحمل والرضاعة

1- لا أو مرضعة، إذا اعتقدت أنك حامل أو

وأم.

باتالين 200 ملغ خلال الـ

باتالين 200 ملغ خلال الرض

آخر إذا رغبت في الإرضاع

سديلي قبل تناول أي دواء.

معال الآلات

قيادة السيارة

لا يتوقع أي تأثير من شأنه تغيير القدرة على قيادة

3 كيف يجب تناول دوسباتالين 200 ملغ، كبسولات

أحرص دائما على تناول هذا الدواء بالاحترام التام

الصيدلي في حالة الشك.

الجرعات

البالغون

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 دوسباتالين 200 ملغ، كبسولات أكثر مما

استشر الطبيب أو الصيدلي على الفور.

إذا نسيت تناول دوسباتالين 200 ملغ، كبسولات:

• إذا نسيت تناول كبسولة، لا تتناولها وتناول الجرعة

• لا تتناول جرعة مضاعفة لتعويض الجرعة التي نسا

إذا كانت لديك أسئلة أخرى عن استعمال هذا الدواء،

أو الصيدلي.

4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟

كمثل كافة الأدوية، قد يتسبب هذا الدواء في تأثير

مباشرة لدى جميع الأشخاص.

إذا ظهر تفاعل حساسي، يجب توقيف هذا الدواء

• صعوبة في التنفس، انتفاخ الوجه، العنق، الشفتين

تأثيرات غير مرغوب فيها أخرى:

• طفح جلدي، احمرار الجلد مصحوب بحكة.

# دوسباتالين<sup>٥</sup>

200 ملغ كلورهيدرات ميبيفيرين

يرجى الاطلاع بانتباه على هذه النشرة قبل استعمال هذا الدواء،  
هامة من أجلي.

- احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قراءتها من جديد.
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى، استفسر لدى الطبيب أو الصيدلي.
- لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي، لا تقم بإعطائه لشخص آخر، حتى في حال وجود أعراض مشابهة، لأنك قد تسبب الضرر له.
- إذا شعرت بأحد التأثيرات غير المرغوب فيها، أخبر الطبيب أو الصيدلي. وينطبق ذلك على أي تأثير غير مرغوب فيها لم يذكر في هذه النشرة. انظر الفقرة 4.

## ما محتوى هذه النشرة؟

1. ما هو دوسباتالين 200 ملغ، كبسولات وفي أية حالات يستعمل؟
2. ما المعلومات اللازم معرفتها قبل استعمال دوسباتالين 200 ملغ، كبسولات؟
3. كيف يجب استعمال دوسباتالين 200 ملغ، كبسولات؟
4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟
5. كيف يجب حفظ دوسباتالين 200 ملغ، كبسولات؟
6. محتوى العلبة ومعلومات أخرى

## 1. ما هو دوسباتالين 200 ملغ، كبسولات وفي أية حالات يستعمل؟

الصنف الصيدلي العلاجي - رمز ATC:

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

يستعمل دوسباتالين 200 ملغ لتخفيف أعراض الاضطرابات الوظيفية المعوية. تتفاقم هذه الأعراض من شخص إلى آخر، لكن قد تضم:

• آلام وتقلصات البطن

• شعور بالانتفاخ والغازات

• إسهال، إمساك أو اشتراك الاثنين

• براز صغير الحجم صلب على شكل حبيبات أو شريط.

في غياب أي تحسن أو تفاقم الأعراض، استشر الطبيب.

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

لا تتناول أبدا دوسباتالين 200 ملغ، كبسولات:

• إذا كانت لديك حساسية لكلورهيدرات ميبيفيرين أو لأحد المكونات الأخرى المتوفرة في

دوسباتالين 200 ملغ (المذكورة في الفقرة 6).

في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي.

أدوية أخرى ودوسباتالين 200 ملغ، كبسولات

أخبر الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أو تناولت

الحمل والرضاعة

1- لا أو مرضعة، إذا اعتقدت أنك حامل أو

وأم.

باتالين 200 ملغ خلال الـ

باتالين 200 ملغ خلال الرض

آخر إذا رغبت في الإرضاع

سديلي قبل تناول أي دواء.

معال الآلات

قيادة السيارة

لا يتوقع أي تأثير من شأنه تغيير القدرة على قيادة

3 كيف يجب تناول دوسباتالين 200 ملغ، كبسولات

أحرص دائما على تناول هذا الدواء بالاحترام التام

الصيدلي في حالة الشك.

الجرعات

البالغون

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 دوسباتالين 200 ملغ، كبسولات أكثر مما

استشر الطبيب أو الصيدلي على الفور.

إذا نسيت تناول دوسباتالين 200 ملغ، كبسولات:

• إذا نسيت تناول كبسولة، لا تتناولها وتناول الجرعة

• لا تتناول جرعة مضاعفة لتعويض الجرعة التي نسا

إذا كانت لديك أسئلة أخرى عن استعمال هذا الدواء،

أو الصيدلي.

4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟

كمثل كافة الأدوية، قد يتسبب هذا الدواء في تأثير

مباشرة لدى جميع الأشخاص.

إذا ظهر تفاعل حساسي، يجب توقيف هذا الدواء

• صعوبة في التنفس، انتفاخ الوجه، العنق، الشفتين

تأثيرات غير مرغوب فيها أخرى:

• طفح جلدي، احمرار الجلد مصحوب بحكة.