

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

- 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



Déclaration de Maladie

M23-007117

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 343 Société : DAM 164859
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : DAMER MOHAMED
 Date de naissance : 21/02/1964
 Adresse : HAY SMAILA 1ère IS N° 21
 Tél. : 0668194344 Total des frais engagés : 1480,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 07 JUIN 2023
 Nom et prénom du malade : MR DAMER MOHAMED Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : H2 + +
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :
 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 : CASH Le 06/06/2023
 Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : AA-215 / 2019



[illegible]

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
HARMACIE LUMIERES LAHRICHI SARL AU 50, Bd. Al Qods, Inera, Ain Chok asablanca - INPE : 092040427 Tél: 05 22 52 40 29	02/06/2023 092040427	1188,40 550, Bd. Al Qods, Inera, Ain Chok Casablanca - INPE : 092040427 Tél: 05 22 52 40 29

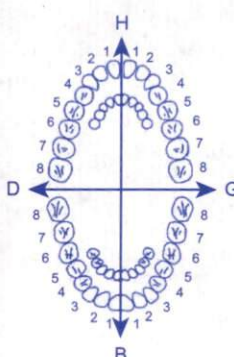
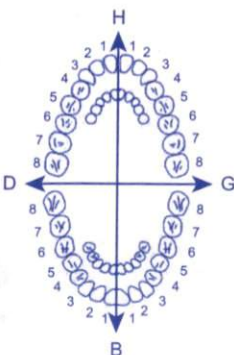
[illegible][illegible]

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																
				CCEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>															
					MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
					DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>															
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE			CCEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>															
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>				H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		
	H																		
	25533412	21433552																	
	00000000	00000000																	
	D	G																	
	00000000	00000000																	
	35533411	11433553																	
	B																		
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>															
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>															
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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.

[illegible]

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Spécialiste en Hépatogastro Entérologie

Diplômé de la Faculté de Médecine de Paris
Ancien attaché au CHU Bichat-Paris et à l'hôpital de Poissy
Diplômé en Endoscopie Digestive et Interventionnelle
Diplômé en Échographie Digestive
Diplômé en Nutrition
Membre de la Société Française d'Hépatogastro-entérologie

اختصاصي في أمراض الكبد و الجهاز الهضمي و العواسر



مجاز بكلية الطب بباريس
ملحق سابق بمستشفيات باريس
مجاز الكشف بالمنظار
مجاز الكشف بالتلفظ
مجاز في وقاية و علاج أمراض الجهاز الهضمي
عضو الجمعية الفرنسية للجهاز الهضمي و الكبد

Casablanca, le : 07/06/2023

MR DAMER MOHAMED

- **Raciper 40 mg**
1 Comprimé, matin, soir, avant repas, pendant 14 jours puis 1
Comprimé, matin, avant repas, pendant 14 jours
- **Aximycine 1g**
1 Comprimé, matin, soir, après les repas, pendant 14 jours
- **Zeclar 500 mg**
1 Comprimé, matin, soir, après repas, pendant 14 jours
- **Zyrdol 500 mg / 100 ml**
1 injection, matin, soir, après repas, pendant 14 jours
- **SYSMETIX**
1 gélule, matin en dehors des repas pendant 15 jours

215,00

122,80

128,20

384,40

58,00

280,00

1188,40

13, Bd Ain Taoujtate Rés Ilias Appt N°3, 2ème Étage - Quartier Bourgogne (en face clinique Badr)

Casablanca-Anfa - Tél : 05 22 27 03 53

13, شارع عين توجطات إقامة الياس, رقم 3 الطابق الثاني - حي بوركون (مقابل مصحة بدر)

الدار البيضاء - أنفا - الهاتف: 05 22 27 03 53

E-mail: faxcabinetbenkirane@gmail.com

ZYRDOL®

(Métronidazole)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- Comprimés pelliculés dosés à 250 mg en boîte de 20
- Comprimés pelliculés dosés à 500 mg en boîte de 20
- Suspension buvable dosée à 125 mg/ 5 ml, flacon de 120 ml
- Solution injectable pour perfusion dosée à 500 mg/ 100 ml

COMPOSITION

- Comprimé pelliculé à 250 mg
Métronidazole 250 mg

Excipient qsp 1 comprimé pelliculé

- Comprimé pelliculé à 500 mg
Métronidazole 500 mg

Excipient qsp 1 comprimé pelliculé

- Suspension buvable à 125 mg/ 5 ml

Métronidazole 2,500 g

Excipient qsp 100 ml

- Solution injectable à 500 mg / 100 ml

Métronidazole 500 mg

Excipient qsp 100 ml

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antibiotique antibactérien antiparasitaire d

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDIC

- Amibiases.
- Trichomonases urogénitales.
- Vaginites non spécifiques.
- Lambliases.
- Traitement curatif des infections mécochirurgicales à germes anaérobies sensibles.
- Relais des traitements curatifs par voie injectable des infections à germes anaérobies sensibles.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Contre-indication absolue :
- Hypersensibilité aux nitro-imidazolés.
- Contre-indication relative :

Disulfiram-Alcool.

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

- Eviter les boissons alcoolisées
- Il convient d'interrompre le traitement et de consulter un médecin en cas d'apparition d'une mauvaise coordination des mouvements volontaires, apparition de vertiges ou de confusion.
- Prévenez votre médecin en cas d'antécédents de troubles hématologiques.
- Attention à la prise de ce médicament si vous souffrez de troubles nerveux sévères, chroniques ou qui évoluent.
- Suspension buvable :
- Ce médicament contient du saccharose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).
- Ce médicament contient 2,5 g par unité de prise (5 ml) : en tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.
- Ce médicament contient des parahydroxybenzoates et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

- Comprimé pelliculé :

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

- Déconseillés :

• Alcool : chaleur, rougeurs, vomissements, tachycardie.

• Disulfiram : bouffées délirantes. Etat confusionnel.

- Nécessitant des précautions d'emploi :

Anticoagulants oraux : augmentation de l'effet anticoagulant et du risque hémorragique. Adapter les doses de l'anticoagulant oral.

- A prendre en compte :

Fluoro-uracile

- Examen paraclinique :

Le métronidazole peut immobiliser les tréponèmes et donc faussement positif un test de Nelson.

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Le métronidazole peut être administré chez la femme enceinte, et doit être évité pendant l'allaitement.

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

CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

Il convient d'avertir les patients du risque potentiel de vertiges, de confusion, d'hallucinations ou de convulsions et de leur recommander de ne pas conduire de véhicules, ni d'utiliser de machines en cas de survenue de ce type de troubles.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- Comprimés pelliculés à 250 mg : Lactose

- Comprimés pelliculés à 500 mg : Lactose

- Suspension buvable à 125 mg/ 5 ml : Saccharose, sodium environ 20 mg pour 100 ml : le taux de sodium est inférieur à 1 mmol par dose, c'est-à-dire "sans sodium", parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle.

- Solution injectable pour perfusion à 500 mg/ 100 ml : sodium environ 330 mg pour 100 ml.

POSOLOGIE USUELLE. VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Dans tous les cas se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin. A titre indicatif, la posologie usuelle est :

ZYRDOL®

(Métronidazole)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- Comprimés pelliculés dosés à 250 mg en boîte de 20
- Comprimés pelliculés dosés à 500 mg en boîte de 20
- Suspension buvable dosée à 125 mg/ 5 ml, flacon de 120 ml
- Solution injectable pour perfusion dosée à 500 mg/ 100 ml

COMPOSITION

- Comprimé pelliculé à 250 mg
Métronidazole 250 mg

Excipient qsp 1 comprimé pelliculé

- Comprimé pelliculé à 500 mg
Métronidazole 500 mg

Excipient qsp 1 comprimé pelliculé

- Suspension buvable à 125 mg/ 5 ml

Métronidazole 2,500 g

Excipient qsp 100 ml

- Solution injectable à 500 mg / 100 ml

Métronidazole 500 mg

Excipient qsp 100 ml

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antibiotique antibactérien antiparasitaire d

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDIC

- Amibiases.
- Trichomonases urogénitales.
- Vaginites non spécifiques.
- Lambliases.
- Traitement curatif des infections mécochirurgicales à germes anaérobies sensibles.
- Relais des traitements curatifs par voie injectable des infections à germes anaérobies sensibles.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Contre-indication absolue :
- Hypersensibilité aux nitro-imidazolés.
- Contre-indication relative :

Disulfiram-Alcool.

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

- Eviter les boissons alcoolisées
- Il convient d'interrompre le traitement et de consulter un médecin en cas d'apparition d'une mauvaise coordination des mouvements volontaires, apparition de vertiges ou de confusion.
- Prévenez votre médecin en cas d'antécédents de troubles hématologiques.
- Attention à la prise de ce médicament si vous souffrez de troubles nerveux sévères, chroniques ou qui évoluent.
- Suspension buvable :
- Ce médicament contient du saccharose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).
- Ce médicament contient 2,5 g par unité de prise (5 ml) : en tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.
- Ce médicament contient des parahydroxybenzoates et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

- Comprimé pelliculé :

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

- Déconseillés :

• Alcool : chaleur, rougeurs, vomissements, tachycardie.

• Disulfiram : bouffées délirantes. Etat confusionnel.

- Nécessitant des précautions d'emploi :

Anticoagulants oraux : augmentation de l'effet anticoagulant et du risque hémorragique. Adapter les doses de l'anticoagulant oral.

- A prendre en compte :

Fluoro-uracile

- Examen paraclinique :

Le métronidazole peut immobiliser les tréponèmes et donc faussement positif un test de Nelson.

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Le métronidazole peut être administré chez la femme enceinte, et doit être évité pendant l'allaitement.

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

CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

Il convient d'avertir les patients du risque potentiel de vertiges, de confusion, d'hallucinations ou de convulsions et de leur recommander de ne pas conduire de véhicules, ni d'utiliser de machines en cas de survenue de ce type de troubles.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- Comprimés pelliculés à 250 mg : Lactose

- Comprimés pelliculés à 500 mg : Lactose

- Suspension buvable à 125 mg/ 5 ml : Saccharose, sodium environ 20 mg pour 100 ml : le taux de sodium est inférieur à 1 mmol par dose, c'est-à-dire "sans sodium", parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle.

- Solution injectable pour perfusion à 500 mg/ 100 ml : sodium environ 330 mg pour 100 ml.

POSOLOGIE USUELLE. VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Dans tous les cas se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin. A titre indicatif, la posologie usuelle est :

ZECLAR

500 mg Clarithromycine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE ZECLAR 500 mg, comprimé pelliculé ? QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

ANTIBIOTIQUE de la famille des macrolides.

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines infections bactériennes à germes sensibles.

Il est également indiqué dans le traitement d'ulcère de l'estomac (duodénal ou gastrique).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZECLAR 500 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais ZECLAR 500 mg, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) aux antibiotiques de la famille des macrolides ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous prenez d'autres médicaments connus pour provoquer des troubles graves du rythme cardiaque.
- En association avec :
 - la colchicine (médicament utilisé dans le traitement de la goutte),
 - l'alfuzosine (médicament utilisé dans le traitement des troubles de la prostate),
 - la dapofline (médicament utilisé dans le traitement de l'éjaculation précoce),
 - l'avastin (médicament dans le traitement de l'impuissance sexuelle),
 - la dronédarone (médicament utilisé en cas de troubles du rythme cardiaque),
 - l'ergotamine, la dihydroergotamine, la méthylergomètre, le méthysergide (médicaments de la migraine),
 - l'ivabradine (médicament anti-angoreux),
 - l'épléronone (médicament utilisé dans le traitement de certains cas d'insuffisance cardiaque),
 - la mizolastine (antihistaminique utilisé dans l'allergie),
 - le pimozide (neuroleptique utilisé pour certains troubles du comportement),
 - la quétiapine (médicament utilisé dans le traitement de la schizophrénie),
 - la ranolazine (médicament utilisé dans le traitement des symptômes de l'angine de poitrine),
 - la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le taux de cholestérol dans le sang),
 - le cisapride (médicament utilisé en cas de reflux gastro-oesophagien),
 - l'astémizole (médicament utilisé en cas d'allergie),
 - la terféndine (médicament utilisé en cas d'allergie),
 - le ticagrelor (médicament utilisé pour réduire le risque de crise cardiaque ou d'accident ou d'accident vasculaire cérébral),
 - le lométapide (médicament donné pour traiter une maladie génétique augmentant le taux de cholestérol dans le sang).

(voir rubrique « Autres médicaments et ZECLAR 500 mg, comprimé pelliculé »).

- Si vous avez un allongement de l'intervalle QT.

- Si vous ou une personne de votre famille a déjà eu un allongement de l'intervalle QT ou des troubles du rythme cardiaque (torsades de pointe) (voir rubrique « Mises en garde et précautions d'emploi »).
- En cas de baisse du potassium dans le sang (hypokaliémie).
- Si vous avez à la fois une insuffisance hépatique sévère et une insuffisance rénale.

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

Avertissements et précautions

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez d'autres antibiotiques, pour éviter une possible résistance.

Ce médicament ne doit pas être associé avec :

- la colchicine (médicament utilisé dans le traitement de la goutte), utilisé pour réduire le taux de cholestérol (en cas de myopathie (atteinte musculaire), ou de destruction des cellules musculaires).
- votre pharmacien si vous prenez d'autres médicaments pour réduire le taux de cholestérol, une prise pourrait être nécessaire.

En cas de maladie du foie (insuffisance hépatique). Votre médecin réévaluera la prescription et adaptera éventuellement le traitement.

- de maladie des reins (insuffisance rénale). Une adaptation de la dose peut s'avérer nécessaire.
- d'allongement de l'intervalle QT, d'une maladie du cœur, d'une baisse du potassium dans le sang ou de prise d'autres médicaments induisant un allongement de l'intervalle QT.
- de diarrhée en cours ou après votre traitement par ZECLAR 500 mg, comprimé pelliculé en particulier si elle est sévère, persistante ou sanglante (risque de colite pseudomembraneuse).
- de prise concomitante de ZECLAR 500 mg, comprimé pelliculé et d'anticoagulants oraux (warfarine) (risque hémorragique grave). Le contrôle de la coagulation (INR et taux de prothrombine) devra être fréquemment surveillé.
- de taux anormalement bas de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

La prise concomitante de clarithromycine est déconseillée avec :

- la tamsulosine (médicament utilisé dans le traitement de l'hypertrophie de la prostate),
 - la bromocriptine, la cabergoline, le lisuride et le pergolide (médicaments utilisés dans la maladie de Parkinson ou pour empêcher la montée du lait maternel),
 - le disopyramide (médicament utilisé dans le traitement des troubles cardiaques),
 - l'ébastine (antihistaminique utilisé dans l'allergie),
 - la fésotérodine (médicament utilisé dans l'incontinence urinaire),
 - l'halofantrine (médicament utilisé dans le traitement du paludisme),
 - les immunosuppresseurs (ciclosporine, évérolimus, sirolimus, tacrolimus),
 - l'irinotecan, l'éribuline, le bosutinib, le régorafénib (médicament anti-cancéreux),
 - la lumefantrine (médicament utilisé dans le traitement du paludisme),
 - l'oxycodone (médicament utilisé dans le traitement des douleurs intenses),
 - le rivaroxaban (médicament anticoagulant),
 - la toltréodine (médicament utilisé dans les troubles mictionnels),
 - la bédaciquine (médicament utilisé dans la tuberculose),
 - la fidaxomicine (antibiotique),
 - le siméprév (médicament utilisé dans le traitement de l'hépatite C),
 - le nicoguat (médicament utilisé dans certaines hypertension pulmonaires),
- (voir rubrique « Autres médicaments et ZECLAR 500 mg, comprimé pelliculé »).

ZECLAR

500 mg Clarithromycine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE ZECLAR 500 mg, comprimé pelliculé ? QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

ANTIBIOTIQUE de la famille des macrolides.

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines infections bactériennes à germes sensibles.

Il est également indiqué dans le traitement d'ulcère de l'estomac (duodénal ou gastrique).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZECLAR 500 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais ZECLAR 500 mg, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) aux antibiotiques de la famille des macrolides ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous prenez d'autres médicaments connus pour provoquer des troubles graves du rythme cardiaque.
- En association avec :
 - la colchicine (médicament utilisé dans le traitement de la goutte),
 - l'alfuzosine (médicament utilisé dans le traitement des troubles de la prostate),
 - la dapofline (médicament utilisé dans le traitement de l'éjaculation précoce),
 - l'avastin (médicament dans le traitement de l'impuissance sexuelle),
 - la dronédarone (médicament utilisé en cas de troubles du rythme cardiaque),
 - l'ergotamine, la dihydroergotamine, la méthylergomètre, le méthysergide (médicaments de la migraine),
 - l'ivabradine (médicament anti-angoreux),
 - l'épléronone (médicament utilisé dans le traitement de certains cas d'insuffisance cardiaque),
 - la mizolastine (antihistaminique utilisé dans l'allergie),
 - le pimozide (neuroleptique utilisé pour certains troubles du comportement),
 - la quétiapine (médicament utilisé dans le traitement de la schizophrénie),
 - la ranolazine (médicament utilisé dans le traitement des symptômes de l'angine de poitrine),
 - la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le taux de cholestérol dans le sang),
 - le cisapride (médicament utilisé en cas de reflux gastro-oesophagien),
 - l'astémizole (médicament utilisé en cas d'allergie),
 - la terféndine (médicament utilisé en cas d'allergie),
 - le ticagrelor (médicament utilisé pour réduire le risque de crise cardiaque ou d'accident ou d'accident vasculaire cérébral),
 - le lométapide (médicament donné pour traiter une maladie génétique augmentant le taux de cholestérol dans le sang).

(voir rubrique « Autres médicaments et ZECLAR 500 mg, comprimé pelliculé »).

- Si vous avez un allongement de l'intervalle QT.

- Si vous ou une personne de votre famille a déjà eu un allongement de l'intervalle QT ou des troubles du rythme cardiaque (torsades de pointe) (voir rubrique « Mises en garde et précautions d'emploi »).
- En cas de baisse du potassium dans le sang (hypokaliémie).
- Si vous avez à la fois une insuffisance hépatique sévère et une insuffisance rénale.

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

Avertissements et précautions

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez d'autres antibiotiques, pour éviter une possible résistance.

Ce médicament ne doit pas être associé avec :

- la colchicine (médicament utilisé dans le traitement de la goutte), utilisé pour réduire le taux de cholestérol (en cas de myopathie (atteinte musculaire), ou de destruction des cellules musculaires).
- votre pharmacien si vous prenez d'autres médicaments pour réduire le taux de cholestérol, une association pourrait être nécessaire.

de maladie du foie (insuffisance hépatique). Votre médecin réévaluera la prescription et adaptera éventuellement le traitement.

- de maladie des reins (insuffisance rénale). Une adaptation de la dose peut s'avérer nécessaire.
- d'allongement de l'intervalle QT, d'une maladie du cœur, d'une baisse du potassium dans le sang ou de prise d'autres médicaments induisant un allongement de l'intervalle QT.
- de diarrhée en cours ou après votre traitement par ZECLAR 500 mg, comprimé pelliculé en particulier si elle est sévère, persistante ou sanglante (risque de colite pseudomembraneuse).
- de prise concomitante de ZECLAR 500 mg, comprimé pelliculé et d'anticoagulants oraux (warfarine) (risque hémorragique grave). Le contrôle de la coagulation (INR et taux de prothrombine) devra être fréquemment surveillé.
- de taux anormalement bas de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

La prise concomitante de clarithromycine est déconseillée avec :

- la tamulosine (médicament utilisé dans le traitement de l'hypertrophie de la prostate),
 - la bromocriptine, la cabergoline, le lisuride et le pergolide (médicaments utilisés dans la maladie de Parkinson ou pour empêcher la montée du lait maternel),
 - le disopyramide (médicament utilisé dans le traitement des troubles cardiaques),
 - l'ébastine (antihistaminique utilisé dans l'allergie),
 - la fésotérodine (médicament utilisé dans l'incontinence urinaire),
 - l'halofantrine (médicament utilisé dans le traitement du paludisme),
 - les immunosuppresseurs (ciclosporine, évérolimus, sirolimus, tacrolimus),
 - l'irinotecan, l'éribuline, le bosutinib, le régorafénib (médicament anti-cancéreux),
 - la lumefantrine (médicament utilisé dans le traitement du paludisme),
 - l'oxycodone (médicament utilisé dans le traitement des douleurs intenses),
 - le rivaroxaban (médicament anticoagulant),
 - la toltréodine (médicament utilisé dans les troubles mictionnels),
 - la bédacagline (médicament utilisé dans la tuberculose),
 - la fidaxomicine (antibiotique),
 - le siméprév (médicament utilisé dans le traitement de l'hépatite C),
 - le nicoguat (médicament utilisé dans certaines hypertension pulmonaires),
- (voir rubrique « Autres médicaments et ZECLAR 500 mg, comprimé pelliculé »).

Amoxicilline

AMOXICILINE

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- AMOXICILINE 100 mg comprimés dispersibles, boîtes de 14 et 24
- AMOXICILINE 250 mg/5 ml poudre pour suspension buvable, flacons de 12 et 20 doses
- AMOXICILINE 500 mg/5 ml poudre pour suspension buvable, flacons de 12 et 20 doses

Utiliser avec attention l'indication de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Lisez cette notice, vous pourrez avoir besoin de l'information à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les symptômes paraissent les mêmes.
- Si un des effets indésirables devient grave ou si vous ne pouvez plus continuer le traitement, arrêtez-vous et consultez votre médecin.

Si un des effets indésirables devient grave ou si vous ne pouvez plus continuer le traitement, arrêtez-vous et consultez votre médecin.

Que contient cette notice

1. Quel est-ce que l'AMOXICILINE et dans quel but est-elle utilisée ?
2. Quelles sont les informations importantes pour vous ?
3. Comment prendre l'AMOXICILINE ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver l'AMOXICILINE ?
6. Informations supplémentaires
7. Autres renseignements

1. QU'EST-CE QUE L'AMOXICILINE ?

- L'AMOXICILINE est un antibiotique. Elle agit contre les infections bactériennes à large spectre - c'est-à-dire qu'elle agit contre un grand nombre de bactéries.

- L'AMOXICILINE est un antibiotique. Elle agit contre les infections bactériennes à large spectre - c'est-à-dire qu'elle agit contre un grand nombre de bactéries.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE L'AMOXICILINE ?

- Ne prenez jamais l'AMOXICILINE (contre-indications)
- Si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut entraîner une réaction grave.
- Si vous êtes allergique à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

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

- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut entraîner une réaction grave.

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

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

- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut entraîner une réaction grave.

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

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

- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut entraîner une réaction grave.

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

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

- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut entraîner une réaction grave.

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

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

- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut entraîner une réaction grave.

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

médicament peut déclencher d'allergies graves (réactions de la peau, gonflement de la gorge, difficultés respiratoires, etc.).

- Si vous prenez des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (héparine, aspirine, etc.), vous pourriez avoir besoin d'être surveillé de près pendant le traitement.

- Si vous prenez d'autres médicaments, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de commencer le traitement.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de commencer le traitement.

- Si vous prenez d'autres médicaments, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de commencer le traitement.

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

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

- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut entraîner une réaction grave.

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

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

- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut entraîner une réaction grave.

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

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

- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut entraîner une réaction grave.

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

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

- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut entraîner une réaction grave.

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

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

- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut entraîner une réaction grave.

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

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

- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut entraîner une réaction grave.

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

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

- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut entraîner une réaction grave.

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

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

- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut entraîner une réaction grave.

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

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

- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut entraîner une réaction grave.

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

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

- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut entraîner une réaction grave.

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

Amoxicilline

AMOXICILINE

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- AMOXICILINE 100 mg comprimés dispersibles, boîtes de 14 et 24
- AMOXICILINE 250 mg/5 ml poudre pour suspension buvable, flacons de 12 et 20 doses
- AMOXICILINE 500 mg/5 ml poudre pour suspension buvable, flacons de 12 et 20 doses

Utiliser avec attention l'indication de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Suivez cette notice, vous pourrez avoir besoin de renseignements à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les symptômes paraissent identiques aux vôtres.
- Si un des effets indésirables devient grave ou si vous ne pouvez pas continuer le traitement, arrêtez immédiatement le médicament et consultez votre médecin.

Que contient cette notice

1. Quel est-ce que l'AMOXICILINE et dans quel but est-elle utilisée ?
2. Quelles sont les informations importantes pour vous ?
3. Comment prendre l'AMOXICILINE ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver l'AMOXICILINE ?
6. Informations supplémentaires
7. D'autres renseignements

1. QU'EST-CE QUE L'AMOXICILINE ?

- L'AMOXICILINE est un antibiotique. Elle permet de combattre les infections bactériennes à large spectre - c'est-à-dire qu'elle agit sur un grand nombre de bactéries.

- L'AMOXICILINE est un antibiotique. Elle permet de combattre les infections bactériennes à large spectre - c'est-à-dire qu'elle agit sur un grand nombre de bactéries.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE L'AMOXICILINE ?

- Ne prenez jamais l'AMOXICILINE (contre-indications)
- Si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut entraîner une réaction grave, voire mortelle.
- Si vous êtes allergique à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

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

- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut entraîner une réaction grave, voire mortelle.

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

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

- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut entraîner une réaction grave, voire mortelle.

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

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

- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut entraîner une réaction grave, voire mortelle.

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

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

- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut entraîner une réaction grave, voire mortelle.

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

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

- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut entraîner une réaction grave, voire mortelle.

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

médicament peut déclencher d'allergies graves, voire mortelles.

- Si vous prenez des médicaments destinés à améliorer la coagulation du sang (héparine, warfarine, etc.), vous pourriez avoir besoin d'effectuer des analyses sanguines supplémentaires.

- Si vous prenez d'autres antibiotiques (tels que les tétracyclines, AMOXICILINE) peut être moins efficace.

- Si vous prenez du méthotrexate (utilisé dans le traitement du cancer et du psoriasis sévère) l'AMOXICILINE peut provoquer une augmentation des effets indésirables.

- Aliments et boissons (interactions avec les aliments et les boissons)

- Sans objet

- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

راسبيير®

إزومبرازول المغنزيوم
20 ملغ و 40 ملغ

أقرص مقاومة لحموضة المعدة في علب من فئة 7، 14 و 28

- اضطرابات كبدية تشمل اليرقان الذي يمكن أن يسبب اصفرار الجلد وتحول لون البول إلى اللون الداكن والوهن.
- تساقط الشعر (الصلع).
- طفح جلدي بعد التعرض لأشعة الشمس.
- آلام المفاصل أو العضلات.
- الشعور بالوهن ونقص الطاقة.
- التعرق الشديد.

تأثيرات غير مرغوب فيها جد نادرة (يمكن أن تظهر لدى شخص واحد من بين 10000 شخص)

- تغير في عدد خلايا الدم بما في ذلك ندرة المحببات (نقص في عدد الكريات البيضاء).
- عدوانية.

• هلوسة بصرية، أوحسية أو سمعية.

- اضطرابات كبدية شديدة مما يؤدي إلى فشل كبدي والتهاب في الدماغ.
- ظهور مفاجئ حملي شديد، وبثور أو تقشير كثيف للجلد (ردود فعل على شكل فقاعات)

بصاحبه حمى (حماى متعددة الأشكال، متلازمة ستيفن جونسون، انحلال البشرة السمية)

PPV:122DH80

- ضعف البصر.
- مشاكل حادة.
- انتفاخ الثديين لدى السيدات.

تأثيرات غير مرغوب فيها نادرة (لا يمكن تقدير التردد في ظل البيانات المتاحة).

- إذا كنت تتناول راسبيير® 20 ملغ و 40 ملغ، أقرص مقاومة لحموضة المعدة، لأكثر من ثلاث أشهر، يمكن أن تنخفض مستويات المغنزيوم في الدم. يمكن لانخفاض مستويات المغنزيوم أن تؤدي إلى تعب، ارتعاش العضلات، ارتباك، تشنجات، دوخة، تسارع ضربات القلب.

إذا كنت تعاني من أحد هذه الأعراض، الرجاء إبلاغ طبيبك فوراً. يمكن لانخفاض مستويات المغنزيوم أن يؤدي أيضاً إلى انخفاض مستويات البوتاسيوم أو الكالسيوم في الدم. قد يقرر طبيبك إجراء اختبارات الدم بانتظام لمراقبة مستويات المغنزيوم لديك.

• التهاب الأمعاء (الذي يؤدي إلى الإسهال)

المرجو قراءة كامل هذه النشرة بتمعن قبل تناول هذا الدواء. حافظ على هذه النشرة. قد تحتاج لقراءتها من جديد في وقت لاحق. إن كان لديك أي أسئلة أو انتابك أي شك، المرجو استشارة الطبيب أو الصيدلي قصد الحصول على المزيد من المعلومات. تم وصف هذا الدواء لك شخصياً. لذا لا تعطيه لأي شخص آخر حتى في حال تطابق الأعراض لأنه قد يضر به. في حال ازدادت شدة التأثيرات غير المرغوب فيها أو لاحظت تأثيرات غير مرغوب فيه لم تذكر في هذه النشرة، الرجاء إبلاغ طبيبك أو الصيدلي.

1. تركيبة الدواء

يحتوي كل قرص مقاوم لحموضة المعدة على 20 ملغ أو 40 ملغ من المادة الفعالة: إزومبرازول (على شكل إزومبرازول المغنزيوم).

المكونات الأخرى : الكرات السكرية، هيدروكسي بروبيل- السليلوز (HPC-L)، كروسوبون (PPXL-10)، بوفيدون (PVP K -30)، ماكروغول 400، تالك منقى، هيبروميلوز فثاليت (HP-55S)، هيبروميلوز فثاليت (HP-50)، ثنائي إيثيل فثاليت، ماكروغول 6000، سيلولوز الميكروكريستالين PH112، الكروسوبون (PPXL)، فومارات ستيريل الصوديوم، أوبادري بني 03B86651، ماكروغول 4000، كحول إيثانول، الأسيتون، كلوريد الميثيلين، الماء المنقى. اغات ذات تأثيرات معروفة : السكروز (الكرات السكرية).

راسبيير®

إزوميرازول المغنيزيوم
20 ملغ و 40 ملغ

أقراص مقاومة لحموضة المعدة في علب من فئة 7، 14 و 28

المرجو قراءة كامل هذه النشرة بتمعن قبل تناول هذا الدواء.
حافظ على هذه النشرة قد تحتاج لقراءتها من جديد في وقت لاحق.
إن كان لديك أي أسئلة أو انتباهاً أي شك، المرجو استشارة الطبيب أو الصيدلي قصد الحصول على المزيد من المعلومات.
تم وصف هذا الدواء لك شخصياً، لذا لا تعطيه لأي شخص آخر.
لأنه قد يضر به.
في حال ازدياد شدة التأثيرات غير المرغوب فيها أو لاحظت
تكرار في هذه النشرة، الرجاء إبلاغ طبيبك أو الصيدلي.

PPV:215DH00

1. تركيبة الدواء

يحتوي كل قرص مقاوم لحموضة المعدة على 20 ملغ و 40 ملغ من المادة الفعالة:
إزوميرازول (على شكل إزوميرازول المغنيزيوم).
المكونات الأخرى: الكرات السكرية، هيدروكسي بروبيل- السيلولوز (HPC-L)،
كروسيكولون (PPXL-10)، بوفيدون (PVP K-30)، ماركوكول 400، تلك منقي،
هيدروميليوز فالتال (HP-55S)، هيدروميليوز فالتال (HP-50)، ثنائي تيل فالتال،
ماركوكول 6000، ميلولوز الميكروكريستالين PH112، الكروسيكولون (PPXL)،
فورمات ستيريل الصوديوم، أوبادي بي 03B86651، ماركوكول 4000، كحول
أيزوبروبيليك، الأميتون، كلوريد الميثيلين، الماء المنقي.
قائمة السواغات ذات تأثيرات معروفة: السكرالوز (الكرات السكرية).

2. الفئة الصيدلانية للعلاجية

يحتوي راسبيير® على مادة فعالة تسمى إزوميرازول. ينتمي هذا الدواء إلى فئة مثبطات
مضخة البروتون. فهو يقلل من إفراز الحمض في المعدة.

3. الإرشادات العلاجية

يستعمل راسبيير® 20 ملغ، أقراص مقاومة لحموضة المعدة لعلاج الأمراض التالية:
التهالين والأطفال بدءاً من 12 سنة فأكبر
- الارتجاع المعدي المريئي عند صعود حمض المعدة إلى المريء وتسببه في الألم والانتهاج
والقرحة،
- قرحة المعدة أو الإثني عشر في حال الإصابة بجرثومة تدعى هيليكوباكتر بيلوري. إذا
انطبقت عليك هذه الحالة، قد يصف لك الطبيب أيضاً بعض المضادات الحيوية لعلاج هذا
المرض والتعاقي من القرحة،
التهالين
العلاج والوقاية من القرحة المرتبطة بتناول مضادات الانتهاج اللاستيرويدية،
- إفراز مفرط لحمض المعدة بسبب متلازمة زولينجر إيسون.
يستعمل راسبيير® 40 ملغ، أقراص مقاومة لحموضة المعدة لعلاج الأمراض التالية:
علاج التهاب المريء التآكلي بالارتجاع عند صعود حمض المعدة إلى المريء وتسببه في
الألم والانتهاج والقرحة،
- إفراز مفرط لحمض المعدة بسبب متلازمة زولينجر إيسون.
استمرار العلاج بعد الوفاة بتناول إزوميرازول عبر الوريد لدى عودة النزيف الناتج عن
القرحة الهيمية.

4. الجرعة، طريقة و/أو موضع تناول الدواء، عدد مرات تناول الدواء ومدة العلاج

تعليمات من أجل الاستعمال الجيد
تناول دائماً راسبيير® كما وصفه لك الطبيب تماماً. استشر طبيبك أو الصيدلي عند الضرورة.
لا ينصح بتناول راسبيير® قرص مقاوم لحموضة المعدة من قبل الأطفال أقل من 12 سنة.
إذا كنت تتناول هذا الدواء لفترة طويلة (وخاصة منذ أكثر من سنة واحدة)، يجب على الطبيب
وضعك تحت المراقبة.
إذا أمرك الطبيب بتناول هذا الدواء "عند الطلب" حسب الحاجة، يجب إبلاغه بأي تغيرات
بالأعراض.

طريقة تناول الدواء

يمكنك أن تتناول الأقراص في أي وقت من اليوم.
يمكن تناول الأقراص خلال أو بين الوجبات.

يلعب القرص بكماء ماء. يمنع مضغ أو سحق الأقراص. يتكون القرص من حبيبات توفر
حماية الدواء من حموضة المعدة والتي لا يجب أن يلحقها أي ضرر قبل المرور في المعدة.
ما يتوجب القيام به في حال مواجهة صعوبات في بلع الأقراص
في حالة صعوبات في بلع الأقراص:

ضع القرص في كوب ماء (غير غازي). يمنع استعمال أي سائل آخر.
قم بتقليب الخليط إلى أن يذوب القرص (لا يجب أن يكون الخليط واضحاً)
بعد ذلك، اشرب الخليط الذي يحتوي على الحبيبات الصغيرة.

- اضطرابات كبدية تشمل اليرقان الذي يمكن أن يسبب اصفرار الجلد وتحول لون البول إلى
اللون الداكن والورني.
- تساقط الشعر (المسلع).
- طفح جلدي بعد التعرض لأشعة الشمس.
- الألم المفصل أو العضلات.
- الشعور بالوهن ونقص الطاقة.
- التورق الشديد.

تأثيرات غير مرغوب فيها قد نادرة (يمكن أن تظهر لدى شخص واحد من بين 10000
شخص)

- تغير في عدد خلايا الدم بما في ذلك ندرة الحبيبات (نقص في عدد الكريات البيضاء).
- عدوانية.
- هوس بصري، أرحسية أو سمعية.
- اضطرابات كبدية شديدة مما يؤدي إلى فشل كبدي و التهاب في الدماغ.
- ظهور مقاع طلع جلدي شديداً وبثور أو تقشري كثيف للجلد (رودو فعل على شكل فقاعات)
بصاحبه حصى وآلام في المفاصل (حماسي متعددة الأشكال، متلازمة ستيفن جونسون، انحلال
البشرة السمي)

- ضعف العضلات.
- مشاكل حادة في الكلى.
- انتفاخ اللثتين لدى الرجال.

تأثيرات غير مرغوب فيها ذات تردد غير معروف (لا يمكن تقدير التردد في ظل البيانات
المتاحة).

إذا كنت تتناول راسبيير® 20 ملغ و 40 ملغ، أقراص مقاومة لحموضة المعدة، لأكثر من
ثلاث أشهر، يمكن أن تنخفض مستويات المغنيزيوم في الدم. يمكن لانخفاض مستويات
المغنيزيوم أن يؤدي إلى تعب، ارتعاش العضلات، ارتباك، تشنجات، دوخة، تسارع ضربات
القلب. إذا كنت تعاني من أحد هذه الأعراض، الرجاء إبلاغ طبيبك فوراً. يمكن لانخفاض
مستويات المغنيزيوم أن يؤدي أيضاً إلى انخفاض مستويات البوتاسيوم و الكالسيوم في الدم. قد
يقرر طبيبك إجراء اختبارات الدم بانتظام لمراقبة مستويات المغنيزيوم لديك.

التهاب الأمعاء (الذي يؤدي إلى الإسهال)
يمكن لراسبيير® في حالات نادرة جداً أن يؤثر على خلايا الدم البيضاء مما يؤدي إلى نقص
المناعة. يجب عليك استشارة الطبيب في أقرب وقت ممكن إذا كنت تعاني من هذه الأعراض
مثل الحمى المصحوبة بالتعب الشديد، أو الحمى المصحوبة بأعراض العدوى الموضعية مثل
آلام في الرقبة والحنك، والقلم، أو صعوبة في التبول. إذا برزت لديك هذه الأعراض، يمكن
استبعاد الإصابة بنقص في خلايا الدم البيضاء (ندرة الحبيبات) بواسطة فحص الدم. من المهم
أن توفر معلومات حول الأدوية التي تتناولها في هذه الحالة.
لا يجب التلق حول هذه القائمة التي تضم التأثيرات الغير مرغوب فيها المحتملة لأنه قد لا
يظهر لديك أي تأثير منها.
في حال لاحظت بروز تغيرات غير مرغوب فيها لم يتم الإشارة إليها بهذه النشرة، أو ازدياد
شدة بعض التأثيرات الغير مرغوب فيها، المرجو إشعار طبيبك أو الصيدلي بذلك.

7. تحذيرات خاصة ونواهي الاستعمال

المرجو الانتباه عند تناول راسبيير® 20 ملغ و 40 ملغ، أقراص مقاومة لحموضة المعدة:
إذا كنت تعاني من اضطرابات حادة على مستوى الكبد.
إذا كنت تعاني من اضطرابات حادة على مستوى الكلى.
أخير طبيبك أو الصيدلي قبل تناول راسبيير® 20 ملغ و 40 ملغ، أقراص مقاومة لحموضة
المعدة.

يمكن لراسبيير® 20 ملغ و 40 ملغ، أقراص مقاومة لحموضة المعدة، أن يخفي أعراض
أمراض أخرى. إذا كنت تتناول راسبيير® 20 ملغ و 40 ملغ، أقراص مقاومة لحموضة
المعدة، يجب إخبار طبيبك فوراً في حالة:
- فقدان الوزن دون سبب وصعوبة في البلع،
- الآلام في المعدة أو عسر الهضم،
- تغيرات الطعم أو الكس،
- براز أسود ملون بالدم.

عند وصف علاج "عند الطلب" حسب احتياجك، يجب عليك الاتصال بطبيبك إذا استمرت أو
تغيرت الأعراض.
إن تناول مثبط مضخة البروتون مثل راسبيير® 20 ملغ و 40 ملغ، أقراص مقاومة لحموضة
المعدة، خاصة خلال مدة تفوق السنة، من شأنه زيادة طفيفة من خطر كسور الورك والرسغ أو
المعدن القفوي. أخبر طبيبك إذا كنت تعاني من هشاشة العظام أو تتناول الستيرويدات التي
يمكن أن تزيد من خطر ترقق العظام.

سواغ ذو تأثير معروف: السكرالوز. بسبب احتوائه على السكرالوز، لا ينصح استعمال هذا
الدواء لدى المرضى الذين يعانون من حساسية للسكرالوز، سواء امتصاص الجلوكوز
والجلاكتوز أو نقص السكرالز (إيزومالتز (مرض وراثي نادر).

8. التفاعلات

استعمال أدوية أخرى
إذا كنت تتناول أدوية أخرى،

لا ينبغي تناول راسبيير® مع أدوية أخرى،

SysMetix contient des ferments lactiques, des levures, des probiotiques, du Camu-Camu et des vitamines. Contient de la vitamine C et de la vitamine D3 qui contribuent au maintien du fonctionnement normal du système immunitaire.

Présentation :

Boîte de 30 gélules

INTRODUCTION:

SYSMETIX est un supplément microbien innovant : la formule a été développée pour des utilisations multiples. Le produit contient un supplément microbien, levure, probiotiques et prébiotique, décrits scientifiquement et spécifiques pour la santé. La formule a été développée avec des bactéries intestinales essentielles et des levures pour favoriser un équilibre plus favorable du microbiote intestinal.

La formule est complétée par un prébiotique qui fonctionne en synergie avec le supplément microbien et renforce leur activité.

SYSMETIX contient de la vitamine C et de la vitamine D3 pour améliorer la fonction immunitaire.

Probiotique:

Les probiotiques sont des micro-organismes vivants qui, lorsqu'ils sont consommés en quantité suffisante, ont des effets bénéfiques sur la santé de leur hôte.

Ce sont généralement des bactéries, mais certains types de levures peuvent également servir de probiotiques.

Vous pouvez obtenir des probiotiques à partir de suppléments, ainsi que d'aliments préparés par fermentation bactérienne.

Les groupes les plus communs incluant Lactobacillus et Bifidobacterium. Chaque groupe comprend différentes espèces et chaque espèce possède de nombreuses souches.

Saccharomyces boulardii est un organisme ami qui aide à combattre les organismes responsables de maladies dans l'intestin tels que les bactéries et les levures.

Prébiotique:

Les prébiotiques sont constitués de glucides que le corps ne peut pas digérer. Ils existent en tant que nourriture pour les probiotiques. L'utilisation combinée de prébiotiques et de probiotiques renforce l'efficacité des probiotiques.

Nutraceutique:

Vitamine C : La concentration de vitamine C dans les globules blancs est 80 fois supérieure à celle des globules rouges. Elle contribue au fonctionnement normal du système immunitaire.

Vitamine D3 : La vitamine D réduit le risque de maladie infectieuse en renforçant le système immunitaire.

BÉNÉFICES PRODUIT:

Le produit innovant : la formule a été développée pour des utilisations multiples. Le produit contient un supplément microbien, levure, probiotiques et prébiotique, décrits scientifiquement et spécifiques pour la santé.

- Haute teneur en vitamines : la gélule contient des vitamines C et D3. Les micro-organismes vivants sont présents en CFU (unité de formation bactérienne). Chaque gélule contient 1000 CFU.

- Synbiotique : les gélules contiennent un supplément microbien + prébiotiques = synbiotiques. Les prébiotiques stimulent la croissance et l'activité de certains micro-organismes.

- Nutraceutiques : Vitamine D3 & Vitamine C pour améliorer la réponse immunitaire ;

- Gélules gastro-résistantes : pour protéger le supplément microbien de l'acide de l'estomac, nous utilisons des gélules spécifiques présentant une résistance supérieure à l'acidité de l'estomac. La quantité de supplément microbien vivant dans l'intestin sera donc plus élevée. Les gélules sont certifiées végétaliennes, sans-OGM, végétariennes, halal et kosher.

- Emballage spécifique : notre emballage (gélule et blister) à faible teneur en humidité, a été sélectionné pour préserver le supplément microbien contre l'humidité et leur permettre de vivre plus longtemps.

- Synbioceutical® : la composition de notre formule comprend des synbiotiques et des nutraceutiques pour un effet combiné et synergique.

INGRÉDIENTS :

Chaque gélule contient :

Un supplément microbien multi-souches 10 Milliards CFU

Contenant:

Bacillus coagulans - LMG 6326
Bifidobacterium breve - LMG 13208
Lactobacillus acidophilus LMG 8151
Lactobacillus casei - LMG 6904
Lactobacillus plantarum LMG 26367
Lactobacillus reuteri LMG 9213
Lactobacillus rhamnosus LMG 25626
Saccharomyces boulardii- LMG 6326
Prébiotique (Inuline) 25 mg
Vitamines C 30% AR*
Vitamines D3 30% AR*
*Apports de Référence

CONSERVATION :

Conservez dans un endroit frais et sec.

La réfrigération est recommandée lorsque cela est possible.

Comme les gélules contiennent des microorganismes vivants séchés, il est recommandé d'éviter les fortes variations de température et d'humidité.

Tenir hors de portée des enfants.

POSOLOGIE:

Les adultes prennent une gélule par jour ou selon les recommandations médicales, de préférence le matin à jeun. On peut augmenter à 1 gélule deux fois par jour si besoin.

EFFETS SECONDAIRES:

Aucun effet secondaire indésirable n'a été rapporté.

Précautions:

Si vous êtes enceinte, allaitez, avez un problème de santé ou prenez des médicaments sur ordonnance, consultez votre médecin avant d'utiliser ce produit. Non indiqué chez les patients immunodéprimés. Ne pas dépasser la dose journalière indiquée.

A consommer avant: voir côté de la boîte

Food supplement, is not a medicine.

Notification N°: NUT_PL_AS 3889/2 - Fabriqué en Belgique
BellaVie srl - Rue Emile Duculot, 98 - 5060 Taminé - Belgium - bellavie@bellavie.eu - www.bellavie.eu

Distribué par : HEALTH INNOVATION

10 Rue Racine Vauflerie, Maarif, Casablanca, Maroc.

+212 522 23 22 51

contact@healthinnovation.ma

www.healthinnovation.ma

DMP N°: 20212012086/V1/DMP/CA/18