

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.

Biologie et Biologie :

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

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

Optique :

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

Education :

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 canalaire, 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 canalaire.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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

Déclaration de Maladie : N° P19- 0007922

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2485

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : B.E.ZOUYI.Noureddine

Date de naissance :

21/2/1956

Adresse : Benchid rue 2 N°19

Tél. :

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. ESSOUBI Abderrahim
Omnipraticien
128, Bd Mohamed V Berrechid
Tél: 05 22 33 75 70
06 50 43 56 34

Date de consultation : 21 MAI 2019

Nom et prénom du malade : B.E.ZOUYI. A.A.NSA

Age : 62

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

DR. ZOUYI. digestif

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : CASA BLANCA

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

H

Dr. Abderrahim ESSOUBI

**MEDECINE GENERALE
ECHOGRAPHIE GENERALE**

INPE : 061062402

الدكتور عبد الرحيم السوبي

**الطب العام
الشخص بالصدى**

PHOTO 128

Berrechid, le 22 Mai 2019

Nom :

*Bob Soun
HASSAN*

Pds :

TA :

15

81,50
= RAMADAN 150 dh
1 - 0 - 1

80,40
= MOR OUK 80
1 - 1 - 1

15

PHARMACIE CHIMERAH
F. A. 061062402
49, Boulevard Mohamed V - Casablanca - Tél. 05 22 33 75 70

*DR ESSOUBI Abderrahim
Chimie Pharmacie
128 Bd Mohamed V - Berrechid
Tél. 05 22 33 75 70
06 50 43 56 34*

viscérale

15

150

20

05 22 33 75 70 ، شارع محمد الخامس - برشيد - هاتف وفاكس :
128, Boulevard Mohamed V - BERRECHID - Tél./Fax : 05 22 33 75 70
GSM : 06 50 43 56 24

PHARMACIE QUM ERRABII
Dr. Abderrahim SIDAH
Al. Boukraa C. TERRADA HASSAN EL OUESSA
CASABLANCA - TEL: 05 22 90 30 72 - FAX: 05 22 90 12 44

40,50 x³

TARDY PEROU

80

140 Dhs

+ 3 mos

110,00

Al nifyl

140 Dhs

+ 1 mes

24,70

Benzodiazepine 8,000

1 esse 1 ban

lesson

404,90

Dr. ESSAOUIBI Abderrahim
128, Bd. Hassan II, Impraticien
T: 05 22 33 75 70
F: 05 22 33 75 34
106 50 43 56 34

PHARMACIE QUM ERRABII
Dr. Abderrahim SIDAH
Al. Boukraa C. TERRADA HASSAN EL OUESSA
CASABLANCA - TEL: 05 22 90 30 72 - FAX: 05 22 90 12 44

viscéralgine® 20 mg

tiémonium

Suppositoire

Lisez attentivement l'intégralité de ce
prendre ce médicament.

Elle contient des informations importants
traitement et votre maladie.

Si vous avez d'autres questions, si vous
demandez plus d'informations à votre
pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

DENOMINATION :

Viscéralgine® 20 mg, suppositoire

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

Méthylsulfate de tiémonium : 20 mg,

Excipients : Glycérides hémisynthétiques solides,
eau purifiée,
pour un suppositoire.

FORME PHARMACEUTIQUE :

Suppositoire, boîte de 20.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

ANTISPASMODIQUE ET ANTICHOLINERGIQUE
DE SYNTHESE

(A : voies digestives et métabolisme).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est un antispasmodique. Il est
préconisé dans les douleurs des maladies
digestives, biliaires, gynécologiques et des voies
urinaires.

3. ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT :

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

- glaucome (douleur aiguë du globe oculaire avec
troubles de la vision),
- difficultés pour uriner (troubles de la prostate ou
de la vessie),

OT: 180218 PER: 01-21
PPV: 17.30DH



UTE, IL EST INDISPENSABLE DE
AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE
ACIEN.

D'EMPLOI :

médecin en cas de :
la prostate,
des reins ou du foie,
diabète,
la thyroïde,

- bronchite chronique,
- certaines maladies digestives.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES

INTERACTIONS :

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

GROSSESSE - ALLAITEMENT :

L'utilisation de ce médicament est déconseillée,
sauf avis contraire de votre médecin, pendant la
grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant
le traitement, consultez rapidement votre médecin :
lui seul pourra adapter le traitement à votre état.
L'utilisation de ce médicament est contre-indiquée
pendant l'allaitement.

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

CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES:

Les risques de troubles de la vision peuvent rendre
dangereuse la conduite de véhicules ou l'utilisation
de machines.

4. COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

POSOLOGIE :

Réservez à l'adulte.

La posologie habituelle est de 1 à 2 suppositoires
par jour.

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

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie rectale.

DUREE DU TRAITEMENT :

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE :

En cas de surdosage, contacter un médecin.

5. EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MEDICAMENT
PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER
DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- sécheresse de la bouche,
- épaississement des sécrétions bronchiques,
- sécheresse de l'œil, troubles de la vue,
- troubles cardiaques,
- constipation,
- troubles urinaires,
- énervement,
- confusion mentale chez les personnes âgées.

SIGNEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE
PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET
GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS
CETE NOTICE.

6. CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE
D'UTILISATION FIGURANT SUR LE
CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION :

Conserver à une température inférieure à 25°C.
Ne pas laisser à la portée et à la vue des enfants.

Tableau C (liste II)

CECI EST UN MEDICAMENT.
UN MEDICAMENT N'EST PAS UN PRODUIT COMME LES AUTRES.

Il vous concerne, vous et votre santé.

LE MEDICAMENT EST UN PRODUIT ACTIF.

Une longue recherche a permis de découvrir son activité.

Mais son absorption n'est pas toujours sans danger.

NE LE LAISSEZ PAS A PORTÉE DE MAIN DES ENFANTS.

Il ne faut jamais abuser des médicaments.

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient.

UTILISEZ LES MEDICAMENTS PRESCRITS COMME VOUS LE DIT
VOTRE MEDECIN.

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin.

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance :
suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas, ne le
reprenez pas de votre seule initiative.

VOTRE PHARMACIEN CONNAIT LES MEDICAMENTS, suivez ses
conseils.

IL NE S'AGIT PAS POUR vous de prendre beaucoup de
MÉDICAMENTS.

IL S'AGIT POUR VOUS DE PRENDRE LES MEDICAMENTS DONT
VOUS AVEZ BESOIN.

Tardyferon® 80 mg

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les

votre médecin ou v

- Gardez cette notice
- Adressez-vous à :
- Si vous ressentez médecins, ou vous indésirables qui rubrique 4.
- Vous devez vous aucune amélioration.

319334



6 118001 103041

Tardyferon® 80mg 30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA
41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca
Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI

PPV : 40.50 DH

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

PRÉPARATIONS ANTIANEMIQUES

- Ce médicament est un apport en fer. Il est recommandé dans l'anémie par carence en fer et pour prévenir cette carence pendant la grossesse lorsqu'un apport alimentaire en fer est insuffisant.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au fer ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une anémie (quantité insuffisante de globules rouges dans le sang) non liée à une carence en fer.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé.

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON 80 mg ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être sucrés, mordus ou gardés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau.

Si vous ne pouvez pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi du tube gastro-intestinal chez des patients

âgés souffrant d'une insuffisance rénale, de diabète et/ou d'une augmentation de la tension qui recevaient des médicaments pour ces maladies et une supplémentation en fer pour traiter leur anémie.

Précautions d'emploi

La consommation importante de thé inhibe l'absorption du fer. Il est conseillé de ne pas prendre ce médicament en même temps que cette boisson.

Autres médicaments et TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé

Si vous utilisez déjà les médicaments suivants, vous ne devez pas utiliser TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé sauf si votre médecin le décide. En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, de moment de prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez des médicaments contenant de l'acide acétoxydromique.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la penicillamine).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde (la thyroxine).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone, la méthyldopa, la levodopa, la carbidopa).
- Si vous prenez du zinc ou du calcium.
- Si vous prenez un médicament pour traiter une acidité excessive de votre estomac : topiques gastro-intestinaux, charbon ou antiacides (sels d'aluminium, de calcium et de magnésium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'hypercholestérolémie (cholestyramine).

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

TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'œufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allait.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune donnée disponible sur les effets de la capacité à conduire et utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

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

Posologie

Ce médicament est réservé aux enfants de plus de 6 ans et aux adultes.

Tardyferon® 80 mg

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les instructions suivantes :

- Gardez-le au sec et à l'abri de la lumière.
 - Adresser toute question à votre pharmacien.
 - Si vous avez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.
 - Vous devrez prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les instructions suivantes :
- 319334



6 118001 103041

Tardyferon® 80mg
30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA
41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca
Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI

PPV: 40.50 DH
votre effet Voir
nez

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

PRÉPARATIONS ANTIANÉMIQUES

Ce médicament est un apport en fer. Il est recommandé dans l'anémie par carence en fer et pour prévenir cette carence pendant la grossesse lorsqu'un apport alimentaire en fer est insuffisant.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique [hypersensible] au fer ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une anémie (quantité insuffisante de globules rouges dans le sang) non liée à une carence en fer.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé.

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON 80 mg ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être sués, mâchés ou gardés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau.

Si vous ne pouvez pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi du tube gastro-intestinal chez des patients

âgés souffrant d'une insuffisance rénale, de diabète et/ou d'une augmentation de la tension qui recevaient des médicaments pour ces maladies et une supplémentation en fer pour traiter leur anémie.

Précautions d'emploi

La consommation importante de thé inhibe l'absorption du fer. Il est conseillé de ne pas prendre ce médicament en même temps que cette boisson.

Autres médicaments et TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé

Si vous utilisez déjà les médicaments suivants, vous ne devez pas utiliser TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé sauf si votre médecin le décide. En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, de moment de prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez des médicaments contenant de l'acide acétoxydramique.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la penicillamine).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde (la thyroxine).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone, la méthyldopa, la levodopa, la carbipoda).
- Si vous prenez du zinc ou du calcium.
- Si vous prenez un médicament pour traiter une acidité excessive de votre estomac : topiques gastro-intestinaux, charbon ou antiacides (sels d'aluminium, de calcium et de magnésium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'hypercholestérolémie (cholestyramine).

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

TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'oeufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allait. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune donnée disponible sur les effets de la capacité à conduire et utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

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

Posologie

Ce médicament est réservé aux enfants de plus de 6 ans et aux adultes.

Tardyferon® 80 mg

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies par votre mère.

- Gardez
 - Adresser
 - Si vous
 - médecin indésirera rubrique
 - Vous de aucune c
- 319334



6 118001 103041

Tardyferon® 80mg

30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA

41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca

Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI

PPV : 40.50 DH
dition.
otre
effet
Voir
itez

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

PRÉPARATIONS ANTIANEMIQUES

Ce médicament est un apport en fer. Il est recommandé dans l'anémie par carence en fer et pour prévenir cette carence pendant la grossesse lorsqu'un apport alimentaire en fer est insuffisant.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au fer ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une anémie (quantité insuffisante de globules rouges dans le sang) non liée à une carence en fer.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé.

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON 80 mg ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être sucrés, mâchés ou gardés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau.

Si vous ne pouvez pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi du tube gastro-intestinal chez des patients

âgés souffrant d'une insuffisance rénale, de diabète et/ou d'une augmentation de la tension qui recevaient des médicaments pour ces maladies et une supplémentation en fer pour traiter leur anémie.

Précautions d'emploi

La consommation importante de thé inhibe l'absorption du fer. Il est conseillé de ne pas prendre ce médicament en même temps que cette boisson.

Autres médicaments et TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé

Si vous utilisez déjà les médicaments suivants, vous ne devez pas utiliser TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé sauf si votre médecin le décide. En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, de moment de prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez des médicaments contenant de l'acide acétoxydromique.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la penicillamine).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde (la thyroxine).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone, la méthyldopa, la levodopa, la carbidopa).
- Si vous prenez du zinc ou du calcium.
- Si vous prenez un médicament pour traiter une acidité excessive de votre estomac : topiques gastro-intestinaux, charbon ou antiacides (sels d'aluminium, de calcium et de magnésium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'hypercholestérolémie (cholestyramine).

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

TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'œufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allaite. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune donnée disponible sur les effets de la capacité à conduire et utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

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

Posologie

Ce médicament est réservé aux enfants de plus de 6 ans et aux adultes.

PERVITAL®

Cyproheptadine + vitamines
Sirop et Comprimés

PRESENTATIONS :

Sirop : Flacon de 125 ml.

Comprimés : Boîte de 20.

COMPOSITIONS :

Sirop :

- Cyproheptadine chlorhydrate	0,080 g
- Thiamine chlorhydrate (Vitamine B1)	0,020 g
- Pyridoxine chlorhydrate (Vitamine B6)	0,020 g
- Nicotinamide (Vitamine PP)	0,100 g
- Acide ascorbique (Vitamine C)	1,000 g
- L-lysine monochlorhydrate	3,000 mg
- Excipients q.s.p.	100 ml.

Excipients à effet notable : éthanol – parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle – sorbitol

Comprimés :

- Cyproheptadine chlorhydrate.....	4,0 mg
- Thiamine chlorhydrate (Vitamine B1)	12,5 mg
- Riboflavine (Vitamine B2)	5,0 mg
- Pyridoxine chlorhydrate (Vitamine B6)	10,0 mg
- Acide ascorbique (Vitamine C)	150,0 mg
- Nicotinamide (Vitamine PP)	50,0 mg
- Excipients q.s.p.	1 comprimé.

PROPRIETES :

PERVITAL® est une association équilibrée de plusieurs principes actifs qui agissent en synergie :

- La cyproheptadine est un antihistaminique H1 à usage systémique, antagoniste de l'histamine et de la sérotonine.
- La lysine (dans le sirop) : acide aminé essentiel, est un facteur de croissance, facteur d'équilibre et facteur lipotrope chez les jeunes enfants et les adolescents.
- La vitamine C : anti-oxydant, anti-radicaux libres, accroît la résistance de l'organisme, rôle essentiel dans plusieurs processus métaboliques.
- Les vitamines : B1, B2, B6 et PP : rôle dans la croissance et les processus de régénération cellulaire et tissulaire, dans l'hématopoïèse et la production d'énergie et des anticorps, dans la trophicité et le fonctionnement du système nerveux.

INDICATIONS :

- Traitement symptomatique des manifestations allergiques d'origine diverse : urticaire, prurit, rhinite allergique.
- Traitement symptomatique des hypovitaminoses.

CONTRE-INDICATIONS :

- Allergie à la Cyproheptadine ou à l'un des composants.
- Enfant de moins de 2 ans (sirop et comprimés).
- Enfant de moins de 6 ans (comprimés) en raison du risque de fausse route.
- Glaucome, rétention urinaire, hypertrophie prostatique.
- Ulcère peptique sténosant.
- Personnes âgées affaiblies.
- Grossesse/allaitement.
- Asthme dans sa phase aiguë, association aux inhibiteurs de la monoamine oxydase.
- Antécédent d'agranulocytose.

POSOLOGIE :

Sirop :

Enfants de 2 à 6 ans : 1 à 2 cuillerées à café par jour.

Enfants de 6 à 15 ans : 1 à 3 cuillerées à café par jour.

Adultes : 3 à 6 cuillerées à soupe par jour.

Comprimés : Réservés à l'adulte et à l'enfant de plus de 15 ans.

En général : 1 comprimé 1 à 3 fois par jour, 1 heure avant les principaux repas.

MANIFESTATIONS INDESIRABLES :

Les caractéristiques pharmacologiques de la cyproheptadine sont à l'origine d'effets indésirables d'inégale intensité et liés ou non à la dose.

Effets neurovégétatifs :

- sédatif ou somnolence, plus marquée en début de traitement.
- Effets anticholinergiques à type de sécheresse des muqueuses, constipation, troubles de l'accommodation, mydrase.
- Hypotonie orthostatique.

- Plus rarement, mais notamment chez certains petits enfants, des effets sont de type excitation : agitation, nervosité, insomnie.

Effets hématologiques :

- Leucopénie, neutropénie, agranulocytose ;
- Thrombocytopénie ;
- Anémie hémolytique.

Réactions d'hypersensibilité :

- Erythèmes, purpura, urticaire ;
- Odème, plus rarement œdème de Quinck ;
- Choc anaphylactique.

Divers : hypersensibilité, ictere.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

L'association de PERVITAL® est déconseillée avec les I.M.A.O., l'alcool et les autres antidépresseurs du SNC.

En cas d'association avec d'autres médicaments, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

PRECAUTIONS :

éviter l'utilisation de PERVITAL® chez les personnes qui doivent garder leur vigilance et la coordination de leurs mouvements intacts telles que les conducteurs d'automobiles et d'engins mécaniques.

EN CAS DE DOUZE , DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

PERVITAL® EST UN MEDICAMENT : NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

CONSERVATION :

Comprimés : Conserver à l'abri de l'humidité et de la chaleur.

Sirop : conserver à l'abri de la chaleur

Pervital Sirop : Flacon de 125 ml. - AMM N° 254/14/DMP/21/NRQ

Pervital Comprimés : Boîte de 20 - AMM N° 289 DMP/21/NNP

Date de révision de la notice : JANVIER 2016

PERVITAL®

Cyproheptadine + Vitamines
Sirop 125 ml

P.P.V. : 24,70 DH


6 118000 190783



RANITIL®
Ranitidine 150 mg et 300 mg
(Comprimés et comprimés effervescents)

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

- Comprimés pelliculés à 150 mg - Boîtes de 30 et 60
- Comprimés effervescents à 150 mg - Boîte de 20 (2 tubes de 10).
- Comprimés pelliculés à 300 mg - Boîtes de 14 et 30.

COMPOSITION :

RANITIL® 150 mg comprimés - boîtes de 30 et 60 :
Ranitidine 150 mg
(Sous forme de chlorhydrate)
Excipients QSP 1 comprimé
RANITIL® 300 mg comprimés - boîtes de 14 et 30 :
Ranitidine 300 mg
(Sous forme de chlorhydrate)
Excipients QSP 1 comprimé
RANITIL® 150 mg comprimés effervescents - boîte de 20 :
Ranitidine 150 mg
(Sous forme de chlorhydrate)
Excipients QSP 1 comprimé effervescent
Excipients à effet notoire : sels de sodium, aspartam.

PROPRIÉTÉS :

RANITIL® est un anti-sécrétatoire et anti-acide.

La ranitidine est un puissant antagoniste compétitif et sélectif des récepteurs H2 à l'histamine. Elle inhibe la sécrétion basale et stimulée de l'acide chlorhydrique gastrique et réduit le volume des sécrétions ainsi que la teneur en acide et en pepsine.

C'est par ce même mécanisme que la ranitidine intervient dans la cicatrisation de l'ulcère gastro-duodénal et dans l'oesophagite par reflux gastro-oesophagien.

INDICATIONS :

Comprimés 150 mg et 300 mg :

- Ulcère gastrique ou duodénal évolutif.
- Oesophagites par reflux gastro-oesophagien.
- Traitement d'entretien de l'ulcère duodénal.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.
- Prévention d'ulcères en cas de traitement par les A.I.N.S.
- Prévention des récidives d'ulcères gastriques ou duodénaux.
- Dyspepsies.
- Gastrites.
- Pyrosis.

Comprimés 300 mg :

- Eradication de Helicobacter pylori en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale en association à une biantibiothérapie.

CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à la ranitidine.

- Phénylcétonurie, en raison de la présence d'aspartam (comprimés effervescents).

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI:

Se conformer strictement à la prescription médicale.

Respecter la durée du traitement.

- Ulcère gastro-duodénal évolutif, oesophagite par reflux gastro-oesophagien : 300 mg le soir pendant 4 à 6 semaines.

- Ulcère gastro-duodénal en dose d'entretien : 1 comprimé à 150 mg le soir.

- Syndrome de Zollinger-Ellison : 3 à 4 comprimés dosés à 150 mg par jour en début du traitement. La dose peut être augmentée jusqu'à 1200 mg par jour suivant l'état clinique et la créatininémie.

- Eradication de Helicobacter pylori : 300 mg 2 fois par jour, pendant 14 jours associés à une biantibiothérapie.

- Oesophagite : 300 mg le soir pendant 4 semaines. Et si nécessaire, prolonger la durée du traitement de 4 autres semaines, en fonction des résultats endoscopiques.

- En cas d'insuffisance rénale :

Réduire la posologie en fonction de la créatininémie, selon le schéma suivant :

• Créatininémie de 25 à 60 mg/l (220 à 530 µmol/l) : 150 mg toutes les 24 heures,

• Créatininémie supérieure à 60 mg/l (530 µmol/l) : 150 mg toutes les 48 heures ou 75 mg toutes les 24 heures.

Pour la posologie réduite utiliser de préférence les comprimés dosés à 150 mg.

MISE EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- En cas d'ulcère gastrique, il est recommandé de vérifier la benignité de la lésion avant traitement.

- Réduire la posologie en fonction de la clairance de la créatinine ou de la créatininémie en cas d'insuffisance rénale.

- Réduire la posologie en cas d'insuffisance hépatocellulaire sévère.

- Interrrompre le traitement chez le sujet âgé et l'insuffisant rénal à la survenue d'un état confusionnel.

- Tenir compte de la teneur en sodium (comprimés effervescents) en cas de régime désodé ou hyposodé.

- Ne pas administrer RANITIL® en cas d'antécédents de porphyrie aiguë intermittente.

Grossesse et allaitement :

L'utilisation de RANITIL® ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire et sur avis du médecin.

Par mesure de précaution, il convient de n'utiliser RANITIL® au cours de l'allaitement que sur avis du médecin.

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou votre pharmacien.

RANITIL® est un médicament : Ne pas laisser à la portée des enfants.

EFFETS INDÉSIRABLES :

Très rare :

- Modifications de la numération formule sanguine généralement réversibles ;

- Choc anaphylactique ;

- Confusion mentale réversible, dépression et hallucinations surtout chez le sujet âgé ;

- Céphalées parfois sévères, vertiges et mouvements involontaires réversibles ;

- Troubles de la vision ;

- Troubles cardiaques ;

- Vascularite ;

- Pancréatite aiguë, diarrhée, nausées et constipation ;

- Hépatite avec ou sans ictere, habituellement réversible ;

- Erythème polymorphe, alopecie ;

- Myalgie, arthralgie ;

- Néphrite aiguë interstitielle ;

- Impuissance réversible, tension mammaire ;

- Asthénie.

Rare :

- Urticaire, œdème angioneurotique, fièvre, gène respiratoire, hypotension et douleur thoracique, réaction allergique ;

- Changements transitoires et réversibles des tests de la fonction hépatique ;

- Eruption cutanée.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

Nécessitant des précautions d'emploi :

Topiques gastro-intestinaux : diminution de l'absorption digestive de la ranitidine. Prendre les topiques gastro-intestinaux à distance de la ranitidine (plus de 2 heures si possible).

A prendre en compte :

Itraconazole, kétocozaole : diminution de l'absorption digestive de l'azolé antifongique, par augmentation du pH intragastrique par l'antisécrétoire.

CONSERVATION : Comprimés effervescents : à conserver à une température inférieure à 30°C et à l'abri de l'humidité.

Liste II

RANITIL® 150 mg Comprimés - Boîte de 30 :

AMM N° : 502 DMP/21/NNP

RANITIL® 150 mg Comprimés - Boîte de 60 :

AMM N° : 399 DMP/21/NNP

RANITIL® 150 mg Comprimés effervescents - Boîte de 20 :

AMM N° : 44/05 DMP/21/NNP

RANITIL® 300 mg Comprimés - Boîte de 14 :

AMM N° : 501 DMP/21/NNP

RANITIL® 300 mg Comprimés - Boîte de 30 :

AMM N° : 398 DMP/21/NNP

Révision : juillet 2011



AUDIR 11/17
NRAZY/9VFA01

نياجيل® 80 ملغ

فلوروكلوسينول

تعريف الدواء:

80,00 ملغ.....

62,25 ملغ بالنسبة لقرص
مامي.....

لين، كروسبيدون، بقيدون 90 PVP.

P P V 5 0 D H 4 0
P E R 0 1 / 2 2
L O T 1 0 4 6 - 2

كمية

قابل

سواغ

ستيرا

سواغات

المصيغة

قرص قابل

موجود في

الصنف

30 comprimés
orodispersibles

6 118000 041528



مضاد للتشنج العضلي

(أ) الجهاز الهضمي والاستقلاب)

(ج) الجهاز التناسلي البولي)

ما هي الحالات التي يستعمل فيها هذا الدواء؟

يوصى هذا الدواء من أجل علاج الآلام التشنجية للمعوي والمسالك الصفراوية والمثانة والرحم.

تحذير:

ما هي الحالة أو الحالات التي يجب ألا يستعمل فيها هذا الدواء (نواهي الاستعمال).

يجب ألا يستعمل هذا الدواء في حالة تفاعل أرجي (حساسية) حيال أحد مكوناته في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي.

احتياطات الاستعمال:

في حالة الشك، لا تترددوا في طلب رأي الطبيب أو الصيدلي.

تفاعلات الدواء مع الأدوية الأخرى وغيرها من التفاعلات:

بهدف تجنب التفاعلات المحتملة بين العديد من الأدوية، يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي بانتظام بأي دواء آخر تتناولونه.

الحمل - الرضاعة:

يجب ألا يستعمل هذا الدواء أثناء الحمل إلا عند الضرورة. وينصح بعدم تناوله من قبل المرأة المرضعة.