

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

Conditions générales :

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

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

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

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

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

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

Biologie et Biologie :

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

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

Optique :

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

Rééducation :

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

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

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement 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

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- 0023147

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 00332 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Mervem SERGHINI
MEDECINE GENERALE
132, Bd. Ibn Tachfine Casa
Tel : 0522620389

Date de consultation : 4/9/2019

Nom et prénom du malade : Mervem Serghini Age:

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

Nature de la maladie : HTA + Diabète + Douleur

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : 09 SEP. 2019

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
04/03/19	C	10	200	Dr. Mervem SEKKAT MEDECINE GENERALE 132, Bd. Ibn Tachfine Casa Tél.: 0522620389

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Dr. S. BENAICH SEKKAT 271, Bd. Ibn Tachfine Casablanca Tél.: 0522 61 83 65	04/03/19	499,30

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
			COEFFICIENT DES TRAVAUX
			MONTANTS DES SOINS
			DEBUT D'EXECUTION
			FIN D'EXECUTION

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

D	H		G	B	
	25533412 00000000	21433552 00000000			
	00000000 35533411	00000000 11433553			
<p>(Création, remont, adjonction)</p> <p>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>					
					COEFFICIENT DES TRAVAUX
					MONTANTS DES SOINS
					DATE DU DEVIS
					DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Meryem SERGHINI

MÉDECINE GÉNÉRALE

Psychothérapeute

Diplôme Universitaire de PSYCHOLOGIE Clinique
Thérapies Cognitivo-comportementales

الدكتورة مريم السرخيني

الطب العام

معالجة نفسية

دبلوم جامعي في علم النفس السريري

العلاج السلوكي المعرفي

Casablanca, le 4/19/2018

Nebhat wakaram
ep Maliko

60,10
1) Epyce 50 160606
1 gel le soir.

122,80
2) Rociper 40mg
1 ep le soir

37,00
3) Lixifor
1 gel le soir

89,50
4) Duoxal
2 x 2 x 2 x 2 x 2

PHARMACIE DU CARREFOUR
Dr S. BENAIICH-SERGHINI
27 Bd Ibn Tachfine
Casablanca
Tél: 0522 61 83 65

63,30 x 3

Tribazide 40 (25)

1 . 0 - 0 (37m).

499,30

Dr. Meryem SERGHINI
MEDECINE GÉNÉRALE
132, Bd. Ibn Tachfine Gasa
Tél: 0522620389

LIXIFOR

P4 7500 - A18 - 01

LE CONTEXTE

Rythmes de vie modernes, stress et alimentation déséquilibrée ont autant de facteurs pouvant mener à des déséquilibres dans l'organisme, notamment au niveau intestinal.

VOTRE PROFIL

Vous êtes sujets à des petits désagréments digestifs et êtes gênés par des sensations de ballonnements et de pesanteur. Vous souhaitez retrouver votre confort intestinal.

LE PRODUIT

Spécialement formulé par le Département Recherche et Développement des **Laboratoires Forté Pharma**, **LIXIFOR** est un complément alimentaire de qualité, vous offrant une sélection d'actifs d'origine naturelle pour une action synergique.

INGRÉDIENTS	mg par dose journalière
Séné	140
Radis noir	75
Anis étoilé	75
Cascara	30

L'engagement qualité des Laboratoires Forté Pharma :

- Formulation de nos produits conformément à la réglementation en vigueur sur les compléments alimentaires
- Garantie de la qualité et de la sécurité de nos produits par des contrôles qualité rigoureux
- Un Service consommateurs pour répondre à toute question relative à nos produits

www.fortepharma.com

INGRÉDIENTS (mg par dose journalière) :

extrait sec de séné (*Cassia angustifolia*) (140), enveloppe de la gélule (hydroxypropylméthylcellulose), poudres de radis noir (*Raphanus sativus niger*) (75) et d'anis étoilé (*Illicium verum*) (75), agent de charge (cellulose microcristalline), extrait sec de cascara (*Rhamnus purshiana*) (30), anti-agglomérants (dioxyde de silicium, stéarate de magnésium).

CONSEILS D'UTILISATION :
1 gélule le soir au coucher avec un grand verre d'eau.

Ce complément alimentaire n'est pas un médicament.

15 gélules

FORTÉ PHARMA
LABORATOIRES

LIXIFOR



> ACTIFS 100%
D'ORIGINE
NATURELLE

1 SEULE GÉLULE
PAR JOUR



15 gélules - Sans gluten

Complément alimentaire



Lot/
de p

LOT

Prix

PER

REF. 317M

LIXIFOR



89,50

LIXIFOR

COMPOSITION : Dose par gélule

- Séné	140 mg
- Radis Noir	75 mg
- Anis Etoilé	75 mg
- Cascara	30 mg

PROPRIETES :

LIXIFOR Actif dès le premier jour spécialement formulé pour :

- Régulation du volume et de la fréquence des selles
- Réduction des gaz
- Ballonnement et pesanteur abdominale
- Active le péristaltisme
- Améliore le confort intestinal
- Stimule le transit intestinal
- Combat les fermentations intestinales
- Favorise un transit régulier

CONSEILS D'UTILISATION :

- 1 gélule par jour le soir au coucher avec un verre d'eau.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Ne pas administrer aux enfants de moins de 12 ans.
- Ce produit est déconseillé aux femmes enceintes ou qui allaitent sans avis médical.
- A conserver dans un endroit sec et frais.
- Sans ingrédient d'origine animale, sans gluten, sans gélatine.

PRESENTATION :

Boite de 15 gélules.

LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES
FORTE PHARMA

"Le Patio Palace" - 41 - Av. Hector otto
98000 - MONACO



• اضطرابات كبدية تشمل اليرقان الذي يمكن أن يسبب اللون الداكن والوهن.
• تساقط الشعر (الصلع).
• طلع جلدي بعد التعرض لأشعة الشمس.
• الآلام المفاصل أو العضلات.
• الشعور بالوهن ونقص الطاقة.
• التعرق الشديد.

تأثيرات غير مرغوب فيها قد تلاحظ (يمكن أن تظهر شخص)
• تغير في عدد خلايا الدم بما في ذلك ندرته المحييات (نقص) عذائية.
• طسوة صرية، أو حسية أو سمعية.

• اضطرابات كبدية شديدة مما يؤدي إلى فشل كبدي والتهاب في
• ظهور مفاجئ لطفح جلدي شديد، وبثور أو تغيير كثيف للجلد (ردود فعل على شكل قفاعات)
• يصاحبه حمى والآلام في المفاصل (حساسية متعددة الأشكال، متلازمة ستيفن جونسون، انحلال
• البشرة المسمي)
• ضعف العضلات.

• مشاكل حادة في الكلى.
• تفاقم التشنج لدى الرجا.

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

إذا كنت تتناول راسبيير® 20 ملغ و 40 ملغ، أقراص مقاومة لحموضة المعدة، لاكثر من ثلاث أشهر، يمكن أن تخضع مستويات المغنيزيوم في الدم يمكن لانخفاض مستويات المغنيزيوم أن تؤدي إلى تعب، أو ارتفاعات العضلات، ارتباك، تشنجات، دوخة، سراع ضربات القلب، إذا كنت تعاني من أحد هذه الأعراض، الرجاء إبلاغ طبيبك فوراً. لا تخضع مستويات المغنيزيوم أن يؤدي أيضاً إلى انخفاض مستويات البوتاسيوم أو 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 طبيبك في أقرب وقت ممكن إذا كنت تعاني من هذه الأعراض مثل الحمى المصحوبة بتعب شديد، أو الحمى المصحوبة بأعراض العدوى الموضعية مثل الآلام في الرقبة والعنق، والحمى، أو صعوبة في التنوّل. إذا برزت لديك هذه الأعراض، يمكن استبعاد الإصابة بنقص في خلايا الدم البيضاء (ندرة المحييات) بواسطة فحص الدم من المهم أن توفر المعلومات حول الأدوية التي تتناولها في هذه الحالة. لا يجب التلقّح حول هذه القامنة التي تعضم التأثيرات الغير مرغوب فيها المحتملة لأنه قد لا يظهر لديك أي تأثير منها.

في حال لاحظت بروز تأثيرات غير مرغوب فيها لم يتم الإشارة إليها بهذه النشرة ، أو إذا زادت 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 اضطراب حاد في مستوى الكبد.

• إذا كنت تعاني من اضطراب حاد في مستوى الكلى.

آخر 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 المرض أحياناً. 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،

• آلام في المعدة أو عسر الهضم،

• تقيؤ الطعام أو الدم،

• براز أسود ملون بالدم.

• عند وصف علاج "عند الطلب" حسب احتياجاتك، 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 تعوق المعدة، من شأنه زيادة طفيفة من خطر كسور الورك والرسغ أو العمود الفقري. أخبر طبيبك إذا كنت تعاني من هشاشة العظام أو تتناول الستيرويدات (التي يمكن أن تزيد من خطر ترقق العظام).

سواءً كنت تتناول راسبيير® 20 ملغ و 40 ملغ، أقراص مقاومة لحموضة المعدة، يجب إبلاغه بأي تغيرات في حال كنت تتناول راسبيير® 20 ملغ و 40 ملغ، أقراص مقاومة لحموضة

المعدة، أن يتفاعل مع وظائف أدوية أخرى والعكس.

يمكن تناول راسبيير® في حال كنت تتناول الأدوية التالية:

• التيليفينير (الذي يستعمل في علاج فيروس نقص المناعة البشرية).

• الجابزيبين (الذي يستعمل في علاج التشنج والصرع أو ارتفاع العضلات).

• الأنتازينافير (الذي يستعمل في علاج فيروس نقص المناعة البشرية).

• الكيتوكونازول، الأيتراكونازول أو الفوريكازول (الذي يستعمل لعلاج التهابات الفطرية).

• الإيزونيتازيد (الذي يستعمل في علاج السل).

• الفينيتوين (الذي يستعمل في علاج الصرع) إذا كنت تتناول الفينيتوين، ستحتاج للاخضوع

للمراقبة من قبل طبيبك عند البدء والتوقف عن تناول راسبيير® 20 ملغ و 40 ملغ، أقراص

مقاومة لحموضة المعدة.

• الأدوية المضادة لتخثر الدم والتي تعمل على تعميحه مثل الوارفارين. ستحتاج للاخضوع

للمراقبة من قبل طبيبك عند البدء والتوقف عن تناول راسبيير® 20 ملغ و 40 ملغ، أقراص

مقاومة لحموضة المعدة.

• الأدوية المضادة لتخثر الدم والتي تعمل على تعميحه مثل الوارفارين. ستحتاج للاخضوع

للمراقبة من قبل طبيبك عند البدء والتوقف عن تناول راسبيير® 20 ملغ و 40 ملغ، أقراص

مقاومة لحموضة المعدة.

• الأدوية المضادة لتخثر الدم والتي تعمل على تعميحه مثل الوارفارين. ستحتاج للاخضوع

للمراقبة من قبل طبيبك عند البدء والتوقف عن تناول راسبيير® 20 ملغ و 40 ملغ، أقراص

مقاومة لحموضة المعدة.

راسبيير®

إزوميرازول المغنيزيوم
20 ملغ و 40 ملغ

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

المرجو قراءة كامل هذه النشرة تبين قبل تناول هذا الدواء. حافظ على هذه النشرة في مكان آمن لتحتفظ بها في وقت لاحق. إن كان لديك أي أسئلة أو انتباهات في 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 زادت 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 و 40 ملغ من المادة الفعالة: إزوميرازول (على شكل إزوميرازول المغنيزيوم).

المكونات الأخرى: التكرات السكرية، هيدروكسي بروبيل السيلولوز (HPC-L)، كروسكولون (PPXL-10)، بوليدين (PVP K-30)، ماكروغل 400، تلك مثقي، هيدروميتال فالتا (HP-55)، هيدروميتال فالتا (HP-50)، ثنائي أميل فالتا، ماكروغل 6000، سيلولوز الميكروكريستالين PH112، الكروسكولون (PPXL)، فوكلات سكريل، الصوديوم، أوبادي، بني 03B86651، ماكروغل 4000، كحول أيزوبروبيليك، الأسيتون، كلوروفورم، الماء المقطر.

قائمة الصواعات ذات تأثيرات معروفة: السكرالوز (الكرا السكرية).

2. الفعالة الصيدلانية العلاجية

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: البالغين والأطفال بدءاً من 12 سنة فأكثر

• الارتجاع المعدي المريئي عند صعود حمض المعدة إلى المريء وتسببه في الآلام والتهاب والقرحة.

• قرحة المعدة أو الإثني عشر في حال الإصابة بجراثومة داسي هيليكوباكتر بيلوري. إذا تطبق عليك هذه الحالة، قد يصف لك الطبيب أيضاً بعض المضادات الحيوية لعلاج هذا المرض والتعافي من القرحة.

• البالغين: العلاج والوقاية من القرحة المرتبطة بتناول مضادات الالتهاب الستيرويدية، إفراز مفرط لحمض المعدة بسبب متلازمة زولينجر اليسون.

يستعمل راسبيير® 40 ملغ، أقراص مقاومة لحموضة المعدة لعلاج الأمراض التالية: علاج التهاب المريء التآكلي بالارتجاع عند صعود حمض المعدة إلى المريء وتسببه في الآلام والتهاب والقرحة.

• إفراز مفرط لحمض المعدة بسبب متلازمة زولينجر اليسون.

• استمرار العلاج بعد الوقاية بتناول إزوميرازول عبر الوريد لدى عودة التليف الناتج عن القرحة الحمضية.

4. الجرعة، طريقة وأل موضع تناول الدواء، عدد مرات تناول الدواء ومدة العلاج

تعليمات من أجل الاستعمال الجيد: تناول دواء راسبيير® كما وصفه لك طبيبك 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 (وخاصةً منذ أكثر من سنة واحدة)، يجب على الطبيب

وضع 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 بكمية ماء يمنع مضغ أو سحق الأقراص. يتكون القرص من حبيبات توفر حماية الدواء من حموضة المعدة والتي لا يجب أن يلفها أي ضرر قبل المرور في المعدة.

ما يجب القيام به في حال مواجهة صعوبات في بلع الأقراص

في حالة صعوبات في بلع الأقراص: ضع القرص في كوب ماء (غير غاري). يمنع استعمال أي سائل آخر.

ثم يكتسب الخليط إلى أن يذوب القرص (لا يجب أن يكون الخليط واضحاً). بعد ذلك، اشرب الخليط الذي يمتزج مع الماء ببطء.

دائماً بتلبي الخليط قبل شربه. من أجل تناول الجرعة بأكملها، اصل الكأس بزيادة نصف كوب ماء ثم اشربه. يجب بلع جميع الحبيبات دون مضغها أو سحقها.

بالنسبة للمرضى الذين لا يستطيعون البلع، يمكن تليين القرص في الماء وتناوله بواسطة أنبوب معدني.

الجرعة

• يتحدد الطبيب بتحديد عدد الأقراص التي يجب تناولها ومدة العلاج. لكن ذلك يعتمد على حالتك الصحية وسبك وظيفة الكبد لديك.

تحدد الجرعات الاعيادية كالتالي: علاج أعراض الارتجاع المعدي المريئي (قرحة وارتجاع الحمض) البالغين والأطفال بدءاً من 12 سنة

• إذا خاض تشخيص الطبيب إلى التهاب المريء، تحدد الجرعة الاعيادية في 40 ملغ من

DUOXOL® 500 mg/2 mg

Comprimé
Boîte de 20
paracétamol - Thicolchicoside

avant de prendre ce médicament.
(relire,
ute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes

remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice,

37.00

DUOXOL 500mg/2mg

20 comprimés



MEDICAMENT ?

pour l'origine rhumatismale ou musculaire en traumatologie et gynécologie.
douloureuses au cours :
généralisées et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgies.
des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

ATTENTION ! DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

- Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :
- d'hypersensibilité au thicolchicoside ou au paracétamol,
 - de grossesse,
 - d'allaitement,
 - d'insuffisance hépatocellulaire,
 - d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
 - chez l'enfant de moins de 15 ans.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections cardiaques ou pulmonaires, éviter les traitements prolongés.
 - Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments.
 - Le thicolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients épileptiques ou à risque de convulsions.
 - En cas de diarrhée, prévenir votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la posologie.
 - Eventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gastrique.
 - Ne pas dépasser la dose prescrite.
 - Il est conseillé de consulter un médecin pour des traitements excédant 7 jours.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et de galactose, ou de déficit en lactase.
L'amidon de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes allergiques au blé ainsi que des intolérances chez les personnes souffrant de maladies coeliakies.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

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.
DUOXOL® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.
En cas de traitement avec des anticoagulants oraux, on peut l'administrer occasionnellement comme analgésique d'élection.
Examens paracliniques :
La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide phosphotungstique et le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse

L'utilisation de ce médicament est contre-indiquée pendant de 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.

Allaitement

Ce médicament est contre-indiqué en cas d'allaitement.
D'une façon générale, il convient, au cours de la grossesse et de l'allaitement, de toujours demander avis à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre un médicament.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

RÉSERVE À L'ADULTE (plus de 15 ans).
La dose quotidienne est de 1 à 2 comprimés par prise, 3 fois par jour, à 4 heures d'intervalle au minimum. Ne pas dépasser 6 comprimés par 24 heures.
Insuffisant rénal : en cas d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min), l'intervalle entre deux prises sera au minimum de 8 heures.

VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.
Avaler les comprimés avec un verre d'eau.

FREQUENCE ET DUREE DU TRAITEMENT :

Se conformer strictement à la prescription de votre médecin.

CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSAGE :

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.
DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

EFFETS NON SOUHAITES OU GENANTS :

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

Liés au paracétamol :

- Hépatotoxicité à très forte dose ou après traitement prolongé.
- Quelques rares cas d'accidents allergiques (simples rashes cutanés avec érythème ou urticaire) qui nécessitent l'arrêt du traitement.
- Exceptionnellement, thrombopénie.

Liés au thicolchicoside :

- Possibilité de manifestations allergiques cutanées.
- Rares troubles digestifs : diarrhée, douleurs de l'estomac.

NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE OU GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 25°C.
Ne pas laisser à la portée des enfants.
Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

Liste I

AMM N° : 189DMP/21/NNP



Rue Amyot d'Inville Quartier Arsalane
CASABLANCA - MAROC
Dr M. HOUBACHI - Pharmacien Responsable.

EFFETS SECONDAIRES GRAVES : FRÉQUENCE ET MESURES À PRENDRE

	Symptôme ou effet	Consultez votre médecin ou votre pharmacien		Cessez de prendre le médicament et consultez votre médecin ou votre pharmacien*
		Seulement si l'effet est grave	Dans tous les cas	
Courant	Réactions d'hypersensibilité Erythème, éruptions cutanées ou autre effet touchant la peau ou les yeux, démangeaisons ou fièvre			✓
Peu courant	Douleurs abdominales		✓	
	Hypotension Évanouissement lorsque la tension artérielle est trop basse			✓
	Réactions allergiques Enflure des lèvres, du visage ou du cou s'accompagnant d'une difficulté à respirer, à parler ou à avaler (signes de l'œdème de Quincke). L'œdème de Quincke peut aussi toucher l'intestin et se manifester par des douleurs abdominales (avec ou sans nausées ou vomissements).			✓
	Troubles du foie Notamment nausées, perte d'appétit, vomissement associés à des démangeaisons, douleurs abdominales hautes, jaunissement de la peau ou des yeux (signe de jaunisse ou d'hépatite).			✓

* Si vous croyez avoir un de ces effets secondaires, il est important de consulter votre médecin sans tarder. Cette liste d'effets secondaires n'est pas complète. En cas d'effet inattendu ressenti lors de la prise de TRITAZIDE®, communiquez avec votre médecin ou votre pharmacien.

COMMENT CONSERVER CE MÉDICAMENT

Conservez TRITAZIDE® dans son contenant d'origine à la température ambiante (entre 15 °C et 30 °C) et seulement jusqu'à la date inscrite sur le contenant.

Gardez ce médicament hors de la portée des enfants.

sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat R.P.1 - Ain Sebaâ
20250 Casablanca

Tritazide®

Ramipril + Hydrochlorothiazide

Comprimé

AU SUJET DE CE MÉDICAMENT

Raisons d'utiliser ce médicament :

Votre médecin vous a prescrit TRITAZIDE®.

Effets de ce médicament :

TRITAZIDE® contient du ramipril, un agent d'enzyme (enzyme de conversion de l'angiotensine) qui agissent sur le cœur et les vaisseaux sanguins. Le ramipril bloque l'action d'une enzyme dont le corps se sert pour produire une substance qui a pour effet de resserrer les vaisseaux sanguins.

TRITAZIDE® contient aussi de l'hydrochlorothiazide, un agent d'un groupe de médicaments appelés diurétiques, soit des médicaments qui aident à uriner. Les diurétiques réduisent la quantité de sel et d'eau dans le corps, ce qui aide à abaisser la tension artérielle.

Circonstances où il est déconseillé d'utiliser ce médicament :

Vous ne devez pas prendre TRITAZIDE® si :

- vous avez déjà eu une réaction allergique au ramipril, à un autre inhibiteur de l'ECA, à l'hydrochlorothiazide, aux diurétiques thiazidiques, à tout ingrédient contenu dans ce médicament ou à tout dérivé des sulfamides;
- vous avez déjà eu un œdème de Quincke (enflure du visage, de la gorge ou de la langue);
- vous êtes enceinte ou allaitez.

Ingrédients actifs :

TRITAZIDE® contient du ramipril et de l'hydrochlorothiazide.

Ingrédients non médicinaux importants :

Hydroxypropylméthylcellulose, cellulose microcristalline, amidon de maïs pré-gélatinisé, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer rouge (CI 77491) et oxyde de fer jaune (CI 77492).

Formes posologiques :

Les comprimés TRITAZIDE® sont commercialisés dans les teneurs suivantes :

- 10 mg de ramipril/12,5 mg d'hydrochlorothiazide
- 10 mg de ramipril/25 mg d'hydrochlorothiazide

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Importantes Mise en garde et précaution

TRITAZIDE® ne doit pas être utilisé pendant la grossesse. Si vous devenez enceinte pendant que vous prenez TRITAZIDE®, cessez de prendre ce médicament et communiquez avec votre médecin.



EFFETS SECONDAIRES GRAVES : FRÉQUENCE ET MESURES À PRENDRE

	Symptôme ou effet	Consultez votre médecin ou votre pharmacien		Cessez de prendre le médicament et consultez votre médecin ou votre pharmacien*
		Seulement si l'effet est grave	Dans tous les cas	
Courant	Réactions d'hypersensibilité Erythème, éruptions cutanées ou autre effet touchant la peau ou les yeux, démangeaisons ou fièvre			✓
Peu courant	Douleurs abdominales		✓	
	Hypotension Évanouissement lorsque la tension artérielle est trop basse			✓
	Réactions allergiques Enflure des lèvres, du visage ou du cou s'accompagnant d'une difficulté à respirer, à parler ou à avaler (signes de l'œdème de Quincke). L'œdème de Quincke peut aussi toucher l'intestin et se manifester par des douleurs abdominales (avec ou sans nausées ou vomissements).			✓
	Troubles du foie Notamment nausées, perte d'appétit, vomissement associés à des démangeaisons, douleurs abdominales hautes, jaunissement de la peau ou des yeux (signe de jaunisse ou d'hépatite).			✓

* Si vous croyez avoir un de ces effets secondaires, il est important de consulter votre médecin sans tarder. Cette liste d'effets secondaires n'est pas complète. En cas d'effet inattendu ressenti lors de la prise de TRITAZIDE®, communiquez avec votre médecin ou votre pharmacien.

COMMENT CONSERVER CE MÉDICAMENT

Conservez TRITAZIDE® dans son contenant d'origine à la température ambiante (entre 15 °C et 30 °C) et seulement jusqu'à la date inscrite sur le contenant.

Gardez ce médicament hors de la portée des enfants.

sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat R.P.1 - Ain Sebaâ
20250 Casablanca

Tritazide®

Ramipril + Hydrochlorothiazide

Comprimé

AU SUJET DE CE MÉDICAMENT

Raisons d'utiliser ce médicament :

Votre médecin vous a prescrit TRITAZIDE®.

Effets de ce médicament :

TRITAZIDE® contient du ramipril, un agent d'enzyme (enzyme de conversion de l'angiotensine) qui agissent sur le cœur et les vaisseaux sanguins. Le ramipril bloque l'action d'une enzyme dont le corps se sert pour produire une substance qui a pour effet de resserrer les vaisseaux sanguins.

TRITAZIDE® contient aussi de l'hydrochlorothiazide, un agent d'un groupe de médicaments appelés diurétiques, soit des médicaments qui aident à uriner. Les diurétiques réduisent la quantité de sel et d'eau dans le corps, ce qui aide à abaisser la tension artérielle.

Circonstances où il est déconseillé d'utiliser ce médicament :

Vous ne devez pas prendre TRITAZIDE® si :

- vous avez déjà eu une réaction allergique au ramipril, à un autre inhibiteur de l'ECA, à l'hydrochlorothiazide, aux diurétiques thiazidiques, à tout ingrédient contenu dans ce médicament ou à tout dérivé des sulfamides;
- vous avez déjà eu un œdème de Quincke (enflure du visage, de la gorge ou de la langue);
- vous êtes enceinte ou allaitez.

Ingrédients actifs :

TRITAZIDE® contient du ramipril et de l'hydrochlorothiazide.

Ingrédients non médicinaux importants :

Hydroxypropylméthylcellulose, cellulose microcristalline, amidon de maïs pré-gélatinisé, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer rouge (CI 77491) et oxyde de fer jaune (CI 77492).

Formes posologiques :

Les comprimés TRITAZIDE® sont commercialisés dans les teneurs suivantes :

- 10 mg de ramipril/12,5 mg d'hydrochlorothiazide
- 10 mg de ramipril/25 mg d'hydrochlorothiazide

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Importantes Mise en garde et précaution

TRITAZIDE® ne doit pas être utilisé pendant la grossesse. Si vous devenez enceinte pendant que vous prenez TRITAZIDE®, cessez de prendre ce médicament et communiquez avec votre médecin.



EFFETS SECONDAIRES GRAVES : FRÉQUENCE ET MESURES À PRENDRE

	Symptôme ou effet	Consultez votre médecin ou votre pharmacien		Cessez de prendre le médicament et consultez votre médecin ou votre pharmacien*
		Seulement si l'effet est grave	Dans tous les cas	
Courant	Réactions d'hypersensibilité Erythème, éruptions cutanées ou autre effet touchant la peau ou les yeux, démangeaisons ou fièvre			✓
Peu courant	Douleurs abdominales		✓	
	Hypotension Evanouissement lorsque la tension artérielle est trop basse			✓
	Réactions allergiques Enflure des lèvres, du visage ou du cou s'accompagnant d'une difficulté à respirer, à parler ou à avaler (signes de l'œdème de Quincke). L'œdème de Quincke peut aussi toucher l'intestin et se manifester par des douleurs abdominales (avec ou sans nausées ou vomissements).			✓
	Troubles du foie Notamment nausées, perte d'appétit, vomissement associés à des démangeaisons, douleurs abdominales hautes, jaunissement de la peau ou des yeux (signe de jaunisse ou d'hépatite).			✓

* Si vous croyez avoir un de ces effets secondaires, il est important de consulter votre médecin sans tarder. Cette liste d'effets secondaires n'est pas complète. En cas d'effet inattendu ressenti lors de la prise de TRITAZIDE®, communiquez avec votre médecin ou votre pharmacien.

COMMENT CONSERVER CE MÉDICAMENT

Conservez TRITAZIDE® dans son contenant d'origine à la température ambiante (entre 15 °C et 30 °C) et seulement jusqu'à la date inscrite sur le contenant.

Gardez ce médicament hors de la portée des enfants.

sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat R.P.1 - Ain Sebaâ
20250 Casablanca

Tritazide®

Ramipril + Hydrochlorothiazide

Comprimé

AU SUJET DE CE MÉDICAMENT

Raisons d'utiliser ce médicament :

Votre médecin vous a prescrit TRITAZIDE®.

Effets de ce médicament :

TRITAZIDE® contient du ramipril, un agent d'enzyme (enzyme de conversion de l'angiotensine) qui agissent sur le cœur et les vaisseaux sanguins. Le ramipril bloque l'action d'une enzyme dont le corps se sert pour produire une substance qui a pour effet de resserrer les vaisseaux sanguins.

TRITAZIDE® contient aussi de l'hydrochlorothiazide, un agent d'un groupe de médicaments appelés diurétiques, soit des médicaments qui aident à uriner. Les diurétiques réduisent la quantité de sel et d'eau dans le corps, ce qui aide à abaisser la tension artérielle.

Circonstances où il est déconseillé d'utiliser ce médicament :

Vous ne devez pas prendre TRITAZIDE® si :

- vous avez déjà eu une réaction allergique au ramipril, à un autre inhibiteur de l'ECA, à l'hydrochlorothiazide, aux diurétiques thiazidiques, à tout ingrédient contenu dans ce médicament ou à tout dérivé des sulfamides;
- vous avez déjà eu un œdème de Quincke (enflure du visage, de la gorge ou de la langue);
- vous êtes enceinte ou allaitez.

Ingrédients actifs :

TRITAZIDE® contient du ramipril et de l'hydrochlorothiazide.

Ingrédients non médicinaux importants :

Hydroxypropylméthylcellulose, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégélatinisé, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer rouge (CI 77491) et oxyde de fer jaune (CI 77492).

Formes posologiques :

Les comprimés TRITAZIDE® sont commercialisés dans les teneurs suivantes :

- 10 mg de ramipril/12,5 mg d'hydrochlorothiazide
- 10 mg de ramipril/25 mg d'hydrochlorothiazide

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Importantes Mise en garde et précaution

TRITAZIDE® ne doit pas être utilisé pendant la grossesse. Si vous devenez enceinte pendant que vous prenez TRITAZIDE®, cessez de prendre ce médicament et communiquez avec votre médecin.

