

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



80921

Déclaration de Maladie : N° S19- 0005831

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3560 Société : (RAM)
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : OUBIRI Mohamed Date de naissance : 01.01.1949
Adresse : 38, WT SATTA, ET2, APT2, OUDJA ASA
Tél. : 0663707545 Total des frais engagés : 534,10 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 29/07/2021

Nom et prénom du malade : BAALAL MALIKA Age : 59

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

Nature de la maladie :
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 : ASA

Le : 29/07/2021

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
29/07/2021	CS		150,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	24/07/21	3.841,10

[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 d'occlusion.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient									
				COEFFICIENT DES TRAVAUX								
					MONTANTS DES SOINS							
						DEBUT D'EXECUTION						
							FIN D'EXECUTION					
								COEFFICIENT DES TRAVAUX				
									MONTANTS DES SOINS			
										DATE DU DEVIS		
											DATE DE L'EXECUTION	
												DATE DU DEVIS
			DATE DU DEVIS									
				DATE DE L'EXECUTION								
					DATE DU DEVIS							
						DATE DE L'EXECUTION						
							DATE DU DEVIS					
								DATE DE L'EXECUTION				
									DATE DU DEVIS			
										DATE DE L'EXECUTION		
											DATE DU DEVIS	
												DATE DE L'EXECUTION
			DATE DU DEVIS									
				DATE DE L'EXECUTION								
					DATE DU DEVIS							
						DATE DE L'EXECUTION						
							DATE DU DEVIS					
								DATE DE L'EXECUTION				
									DATE DU DEVIS			
										DATE DE L'EXECUTION		
											DATE DU DEVIS	
												DATE DE L'EXECUTION
			DATE DU DEVIS									
				DATE DE L'EXECUTION								
					DATE DU DEVIS							
						DATE DE L'EXECUTION						
							DATE DU DEVIS					
								DATE DE L'EXECUTION				
									DATE DU DEVIS			
										DATE DE L'EXECUTION		
											DATE DU DEVIS	
												DATE DE L

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXEC



Omnipraticienne

Diplômée en Gynécologie

Diplômée en Pédiatrie

Suivi de grossesse et Infertilité
de l'université de Bordeaux

طبيبة (رجال - نساء - أطفال)

شهادة جامعية في الفحص بالصدى

شهادة طب النساء متابعة الحمل

صعوبات الإنجاب و العقم

من جامعة بوردو فرنسا

Ordonnance

Casablanca, le

29/07/2024

BAAAL MAJICA

- 1) Efloxiin 800 $\times 10$ j
 - 2) Azitro 500 $\times 1$ j
ou Azitro 500 $\times 1$ j
 - 3) Vitamine C 1000 $\times 10$ j
 - 4) Zinastin 45 $\times 10$ j
 - 5) D-Cine 100.000 $\times 1$ j
- 289.10

أزيكس®

أزيتروميسين

تعليمات علاجية:

أزيكس مضاد حيوي من صنف الأزيد منسوب للماكروليد. أزيكس له فعالية على التعفنات الناتجة عن جراثيم يؤثر عليها.

مضادات الإستطباب:

- حساسية للأزيتروميسين أو أي ماكروليد.
- ضعف في وظيفة الكبد.

تنبيه:

- في حالة أي ردود فعل حساسية (طفح جلدي، حكة...) يجب استشارة الطبيب المعالج - يجب الإحاطة إلى علم الطبيب المعالج بأي حساسية عند الإستطباب بالمضادات الحيوية من صنف الماكروليد - لا يجب استعمال هذا الدواء عند المصابين بضعف في وظيفة الكبد - أمام عدم وجود معطيات علمية، ينصح عدم استعمال مشتقات مهماز الجودر.

احتياطات الاستعمال:

- يجب إحاطة علم الطبيب المعالج في حالة:
ضعف في وظيفة الكبد، ردود فعل حساسية، اضطرابات جلدية ناتجة عن حالة حساسية، حالة حمل، حالة رضاع، أخذ أدوية أخرى في آن واحد.

التأثيرات الجانبية:

- اضطرابات هضمية: غثيان، قيء، إسهال وأوجاع بطنية.
- ردود فعل حساسية: حكة، طفح جلدي أو ديماكونيك.

المقادير:

- التقيد بوصفة الطبيب.
- للبالغين و الأطفال الذين يزيد وزنهم عن 45 كغ: قرص واحد من معيار 500 ملغ في اليوم لمدة 3 أيام.

كيفية الإستعمال:

أزيكس أقراص يمكن أخذه في أي حين من اليوم خلال أو خارج الوجبة الغذائية.

أزيكس أقراص من عيار 500 ملغ من الأزيتروميسين، علبة 3 أقراص.

جدول أ (لائحة).

بوتي ش.م.

82، ممر الكازباريناس - عين السبع - الدار البيضاء

م. البشوشي - صيدلي مسؤول

b

Azix®

COMPOSITION ET PRESENTATION

Comprimé 500 mg sécable, boîte

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Traitement des infections dues à

- infections respiratoires hautes (pharyngite);
- infections respiratoires basses (y compris bronchite);
- infections odontostomatologiques;
- infections cutanées;
- infections des tissus mous;
- urétrites et cervicites non gonococciques (chlamydia trachomatis).

CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.
- Insuffisance hépatique sévère.

MISES EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison ...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestation allergique survenue lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :
Insuffisance hépatique, antécédents allergiques, manifestations cutanées d'origine allergique, prise concomitante d'autres médicaments, grossesse, allaitement.

EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.
- Manifestations allergiques; prurit, rash cutané, oedème de Quincke.

POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale.

Adulte et enfant de plus de 45 kg : 500 mg par jour, 1 comprimé de 500 mg en une prise par jour pendant 3 jours.

MODE D'ADMINISTRATION :

Azix peut être pris pendant ou en dehors des repas.

TABLEAU A (LISTE I).

PPV: 79DH70

PER: 11/23

LOT: J3285



bottu s.a

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebaâ - Casablanca
S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

idemco 101005 - 04.11

• Sinus.
• Pour nous, chez les personnes ayant des problèmes respiratoires chroniques ou une pneumonie.

• Voies urinaires, notamment au niveau de vos reins ou votre vessie.
• Prostate, lorsque vous avez une infection qui dure.

• Peau et tissus sous-cutanés, y compris les muscles. C'est ce que l'on appelle parfois les « tissus mous ».

Dans certaines situations particulières, EFLOXIN comprimé peut être utilisé pour diminuer les risques de contracter une maladie pulmonaire appelée maladie du charbon ou les risques d'aggravation de la maladie après exposition à la bactérie responsable de la maladie du charbon.

4. Posologie :
VEILLEZ A TOUJOURS PRENDRE CE MEDICAMENT EN SUIVANT EXACTEMENT LES INDICATIFS DE VOTRE MEDECIN. VERIFIEZ AUPRES DE VOTRE MEDECIN, PHARMACIEN EN CAS DE DOUTE.

• Ce médicament doit être pris par la bouche.
• Avez les comprimés entiers avec l'eau.
• Les comprimés peuvent être pris au cours des repas ou entre les repas.

Si vous prenez déjà des comprimés de fer ou des suppléments à base de zinc, des antiacides, de la didanosine ou d'autres médicaments en même temps qu'EFLOXIN.
• Ne prenez pas ces médicaments au moins 2 heures avant ou après EFLOXIN comprimé.

• Votre médecin décidera du nombre de comprimés d'EFLOXIN que vous devez prendre.
• La dose dépendra du type d'infection dont vous souffrez et du siège de l'infection dans votre organisme.

• La durée de votre traitement dépendra de la gravité de votre infection.
• Si vous avez l'impression que l'effet de votre médicament est trop faible ou trop fort, ne modifiez pas la dose de vous-même, mais interrogez votre médecin.

Adultes et personnes âgées

• Infections des sinus.
Un comprimé d'EFLOXIN 500 mg, une fois par jour.
• Infections pulmonaires, chez les personnes ayant des problèmes respiratoires.

à long terme.

risque de pensées suicidaires et de passage à l'acte.
Sensation de dépression, problèmes mentaux, (agitation), rêves anormaux ou cauchemars.

• Sensation de picotements dans les mains et les pieds (parosmies).
• Problèmes d'audition (bourdonnement d'oreille) ou de vision (vision trouble).
• Battements inhabituellement rapides du cœur (tachycardie) ou tension artérielle basse (hypotension).

• Faiblesse musculaire. Ceci est important chez les personnes atteintes de myasthénie (une maladie rare du système nerveux).
• Modifications du fonctionnement des reins et insuffisance rénale occasionnelle qui peut être due à une réaction allergique au niveau du rein appelée néphrite interstielle.

• Fièvre.
Inconnu (fréquence ne pouvant être estimée au vu des données disponibles) :
• Baisse des globules rouges (anémie) : ceci peut provoquer une pâleur de la peau ou lui donner une couleur jaune à la suite d'une atteinte des globules rouges ; baisse du nombre de tous les types de cellules sanguines (pancytopénie).

• Fièvre, gorge douloureuse et sensation générale d'être souffrant qui persiste. Ceci peut être la conséquence d'une baisse du nombre de globules blancs (agranulocytose).

• Arrêt circulatoire (choc de type anaphylactique).
• Augmentation du taux de sucre dans le sang (hyperglycémie) ou baisse du taux de sucre dans le sang entraînant un coma (coma hypoglycémique). Ceci est important pour les personnes diabétiques.

• Modification de l'odorat, perte de l'odorat ou du goût (parosmie, anosmie, agnosie).
• Problèmes pour bouger et marcher (dyskinésie, troubles extra-pyramidaux).

• Perte temporaire de la conscience (syncope).
• Perte temporaire de la vision, inflammation de l'œil.
• Trouble ou perte de l'audition.

• Rythme cardiaque anormalement rapide, rythme cardiaque irrégulier grave y compris arrêt cardiaque, altération du rythme cardiaque (appelée « allongement de l'intervalle QT », observée sur l'ECG, qui est l'enregistrement de l'activité électrique du cœur).
• Difficulté pour respirer ou respiration avec sifflements (bronchospasme).

• Réactions allergiques pulmonaires.

ne prenez pas EFLOXIN comprimé en même temps que les médicaments suivants. Ceci car le mode d'action d'EFLOXIN comprimé peut en être affecté :

• Comprimés de fer (pour l'anémie), suppléments à base de zinc, antiacides contenant du magnésium ou de l'aluminium (pour l'acidité ou les brûlures gastriques), didanosine ou sucralose (pour les ulcères de l'estomac). Voir rubrique 4 (posologie) « Si vous prenez déjà des comprimés de fer, des antiacides ou du sucralose ».

- Test urinaires pour détecter les opiacés
Chez les personnes prenant EFLOXIN, les tests urinaires peuvent donner des résultats « faussement positifs » lors de la détection des antalgiques forts appelés « opiacés ». Si votre médecin vous a prescrit

un test urinaire, prévenez-le que vous prenez EFLOXIN.
- Test de la tuberculose
Ce médicament peut rendre des résultats « faussement négatifs » lors de certains tests de laboratoire pour rechercher les bactéries responsables de la tuberculose.

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :
Ne prenez pas ce médicament si :
• Vous êtes enceinte, vous pourriez être enceinte ou vous pensez que vous pourriez être enceinte.

• Vous allaitez ou vous avez prévu d'allaiter.
10. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines
Vous pouvez présenter des effets indésirables après avoir pris ce médicament, notamment des sensations d'étourdissement, de somnolence, une sensation d'avoir la tête qui tourne (vertiges) ou des modifications de la vision. Certains de ces effets indésirables peuvent affecter votre capacité à vous concentrer et votre vitesse de réaction.

Si ceci se produit, ne conduisez pas ou n'effectuez aucun travail qui nécessite un niveau d'attention élevé.

11. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage
Si vous avez pris plus d'EFLOXIN comprimé que vous n'auriez dû, prévenez un médecin ou demandez un autre avis médical immédiatement. Prenez la boîte de médicaments avec vous. Ceci afin que le médecin sache ce que vous avez pris. Les effets suivants peuvent survenir : crises d'épilepsie (convulsions), sensation de confusion, étourdissements, diminution de la conscience, tremblements et problèmes cardiaques - entraînant des battements

LOT : 200810

PPV : 9,00DH

UT AV : 06/2025

Lot :

PPV :

Exp :

le 7

ant de prendre

re.

i, demandez

in.

le donnez

identiques,

marquez

parlez-en à votre

contient 500 mg de
cine hémihydraté :

, amidon de maïs
done K25, sodium
, Hypromellose 15
E172, Oxyde de

des quinolones,

prise d'EFLOXIN, consultez immédiatement un ophtalmologiste.

Prévenez votre médecin si l'un des effets indésirables suivants s'aggrave ou dure plus de quelques jours :

Fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10)

- Troubles du sommeil.
- Maux de tête, sensation d'étourdissement.
- Sensation de malaise (nausées, vomissements) et diarrhée.
- Augmentation du niveau de certaines enzymes hépatiques dans votre sang.

Peu fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 100)

- Modifications du nombre des autres bactéries ou champignons, infections par des champignons nommés *Candida*, pouvant nécessiter un traitement.
- Modifications du nombre de globules blancs constatées dans les résultats de certains tests sanguins (leucopénie, éosinophilie).
- Sensation de stress (anxiété), sensation de confusion, sensation de nervosité, sensation de somnolence, tremblements, sensation d'avoir la tête qui tourne (vertiges).
- Souffle court (dyspnée).
- Modifications du goût des aliments, perte d'appétit, indigestion (dyspepsie), douleurs dans la région de l'estomac, sensation de gonflement (flatulences) ou constipation.
- Démangeaisons et éruption cutanée, démangeaisons sévères ou urticaire, transpiration excessive (hyperhidrose).
- Douleurs articulaires ou douleurs musculaires.
- Les tests sanguins peuvent donner des résultats inhabituels à cause de problèmes hépatiques (augmentation de la bilirubine) ou rénaux (augmentation de la créatinine).
- Faiblesse générale.

Rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000)

- Tendance aux hématomes et aux saignements du fait d'une diminution du nombre de plaquettes sanguines (thrombopénie).
- Diminution du nombre de globules blancs (neutropénie).
- Réponse immunitaire exagérée (hypersensibilité).
- Baisse du taux de sucre dans le sang (hypoglycémie). Ceci est important pour les personnes diabétiques.
- Troubles visuels ou auditifs non réels (hallucinations, paranoïa).

- Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Ceci car EFLOXIN peut affecter le mode d'action d'autres médicaments. De même, certains médicaments peuvent influencer sur l'effet d'EFLOXIN.

En particulier, prévenez votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants. Ceci car ils peuvent augmenter le risque que vous présentiez des effets indésirables, lorsqu'ils sont pris avec EFLOXIN :

- Corticoïdes, parfois appelés stéroïdes - utilisés contre l'inflammation. Vous avez plus de risques de développer une inflammation et/ou une rupture de vos tendons.
- Warfarine - utilisée pour fluidifier le sang. Vous pouvez présenter plus de risques de saignements. Votre médecin vous fera faire des contrôles sanguins réguliers pour vérifier la qualité de la coagulation de votre sang.
- Théophylline - utilisée pour les problèmes respiratoires. Vous avez plus de risques de faire une crise d'épilepsie (convulsion) si vous la prenez avec EFLOXIN.
- Médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) - utilisés contre la douleur et l'inflammation, tels que l'aspirine, l'ibuprofène, le fénbupène, le kétoprofène, l'indométacine. Vous avez plus de risques de faire une crise d'épilepsie (convulsion) s'ils sont pris avec EFLOXIN.
- Ciclosporine - utilisée après les transplantations d'organes. Vous pouvez avoir plus de risques de présenter les effets indésirables de la ciclosporine.
- Médicaments connus pour pouvoir modifier le rythme cardiaque. Ceci comprend les médicaments utilisés pour les anomalies du rythme cardiaque (antiarythmiques tels que quinidine, hydroquinidine, disopyramide, sotalol, dofétilide, ibutilide et amiodarone), pour la dépression (antidépresseurs tricycliques, tels que l'amitriptyline et l'imipramine), pour les troubles psychiatriques (antipsychotiques) et pour les infections bactériennes (antibiotiques de la famille des « macrolides », tels que l'érythromycine, l'azithromycine et la clarithromycine).
- Probenécide - utilisé pour la goutte, il est possible que votre médecin vous recommande une dose plus faible si vous avez des problèmes rénaux.
- Cimétidine - utilisée pour les ulcères et les brûlures d'estomac. Votre médecin pourra vous donner une dose plus faible si vous avez des problèmes rénaux. Informez votre médecin si l'un des cas ci-dessus s'applique à votre cas.

بارانتال س 1000®

باراسيتامول، حامض أسكريك

الشكل والتقديم

علبة تحتوي على 10 أقراص فائرة

التركيب

باراسيتامول

حامض أسكريك

سواغ كمية كافية ل

الخصائص

يقوم المزيج باراسيتامول، حامض أسكريك، بما يشتمل عليه من مركبات، بفعل مضاد للألم والحمى.

ومخلص من التسمم.

والباراسيتامول، المسكن للألم والمضاد للحمى والذي يتحملة الجسم جيدا، يمتاز بالإضافة إلى ذلك، بالقدرة على

إزالة التورث العضلي تضمن له فعالية مركزة على الأوجاع العضلية.

حامض الأسكريك عامل هام في تنشيط التنفس الخلوي، ومحفز لمقاومة الجسم للأمراض.

وحيث أن استعمال بارانتال س 1000® لا يتسبب في أي انعكاس سيء على الجهاز الهضمي فإنه يشكل الدواء

الأمثل الذي يجب أن يعوض به عن العقاقير الساليسيلية عند الأشخاص حاملي العاهات الهضمية.

الإقراط المزمّن يمكن أن يؤدي إلى التهاب الكلي الذي يظهر بسكون وأسباب حدوثه غير واضحة.

دواعي الإستعمال

جميع حالات الألم و/أو الحمى، وبالأخص:

—الحالات الزكامية المصحوبة بصداغ أو عضلات مؤلمة أو وهن أو ارتفاع في حرارة الجسد

—أمراض الحنجرة والأنف

موانع الإستعمال

—قصور الكبد

—سوابق الحساسية للباراسيتامول

—الحصاة البولي حينما يتجاوز حامض الأسكوربيك 1 غ في 24 ساعة

الجرعات وطريقة الإستعمال

للبالغين 1 قرص فائز 2 إلى 3 مرات في اليوم

تذاب الأقراص في نصف كأس من الماء

يجب أن تأخذ الجرعات متباعدة ب 4 ساعات على الأقل

ينصح بالإمتناع عن تناول البارانتال س 1000® في آخر النهار، نظرا للمفعول المنشط للفيتامين س

تأثيرات ثانوية

لبارانتال س 1000® درجة تحمل ممتازة إذا استعمل في حدود الجرعات العلاجية.

قد لوحظت بعض حالات الحساسية الجلدية النادرة لا تستدعي توقيف العلاج.

نادرا، حالات عدد الصفائح في الدم.

عند بعض الأشخاص يحتمل أن تساعد الجرعات المرتفعة من الفيتامين س في تكون حصوات أو كساليكية وأوريكية.

احتياطات الإستعمال

يمكن أن يحرف تناول الباراسيتامول تقدير حمض اليوريك في الدم وتقدير السكر في الدم.

سواغ ذو مفعول هام

ساكاروز

الصوديوم : تقريبا 263 ملغ في كل قرص

يجب حفظ الأنبوب مغلقا بمعزل عن الحرارة والرطوبة

مخابر المستحضرات الصيدلانية لشمال إفريقيا

لابروفان ش.م. 21، زنقة الاودية - الدار البيضاء

PARANTAL C 1000®

Paracétamol, acide ascorbique

FORME ET PRESENTATION :

Comprimés effervescents : Boîte de 10

COMPOSITION :

Paracétamol

Acide ascorbique

Excipients qsp

PHARMACODYNAMIE :

L'association Paracétamol - Acide ascorbique, de par ses composants, exerce un effet
défatigant et détoxifiant.

Le paracétamol, analgésique et antipyrétique d'une grande tolérance, possède
assurant une efficacité marquée sur les myalgies.

L'acide ascorbique est un facteur important de la respiration cellulaire, un stimulateur
N'ayant aucune incidence digestive, le Parantal C 1000® constitue la médication
chez les personnes à antécédents digestifs.

L'abus chronique peut aboutir à une néphrite interstielle, qui apparaît à bas bruit.

INDICATIONS :

Toutes les manifestations douloureuses et / ou fébriles, et particulièrement :

- Les états grippaux : avec céphalées, courbatures, asthénie, hyperthermie
- Rhino-pharyngites

CONTRE INDICATIONS :

- Insuffisance hépato-cellulaire
- Antécédents d'hypersensibilité au paracétamol
- Lithiase urinaire quand la dose d'acide ascorbique doit dépasser 1g/24h

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Adulte : 1 comprimé effervescent 2 à 3 fois par jour.

Les comprimés sont à dissoudre dans 1/2 verre d'eau.

Les prises doivent être espacées de 4 heures au minimum

Il est conseillé d'éviter la prise de Parantal C 1000® en fin de journée en raison de l'effet stimulant de la vitamine C.

EFFETS SECONDAIRES :

Parantal C 1000® est remarquablement toléré aux doses thérapeutiques.

Quelques rares cas de réactions cutanées ont été signalés, n'imposant pas l'arrêt du traitement.

Exceptionnels cas de thrombopénie.

Chez certains sujets, des doses élevées de vitamine C peuvent favoriser l'apparition de lithiases oxaliques et uriques.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin et le dosage de la glycémie.

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE :

Saccharose

Sodium : environ 263 mg par comprimé

Tube à conserver bien fermé à l'abri de la chaleur et de l'humidité

Ceci est un médicament

Un médicament n'est pas un produit comme les autres

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

Une longue recherche a permis de découvrir son activité mais son absorption n'est pas toujours sans danger

Il ne faut jamais abuser des médicaments

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin

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 connaît les médicaments : suivez ses conseils

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin

NE LAISSEZ PAS LES MEDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS

Laboratoires de Produits Pharmaceutiques d'Afrique du Nord
LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca

040700F56500P230707

PARANTAL C 1000

PPV 19DH60
EXP 01/2024
LOT 000703

بارانتال س 1000®

باراسيتامول، حامض أسكريك

الشكل والتقديم

علبة تحتوي على 10 أقراص فائرة

التركيب

باراسيتامول

حامض أسكريك

سواغ كمية كافية ل

الخصائص

يقوم المزيج باراسيتامول، حامض أسكريك، بما يشتمل عليه من مركبات، بفعل مضاد للألم وللحمى ويزيل للبعاء ومخلص من التسمم.

والباراسيتامول، المسكن للألم والمضاد للحمى والذي يتحملة الجسم جيدا، يمتاز بالإضافة إلى ذلك بالقدرة على إزالة التوتر العضلي تضمن له فعالية مركزة على الأوجاع العضلية.

حامض الأسكريك عامل هام في تنشيط التنفس الخلوي، ومحفز لمقاومة الجسم للأمراض.

وحيث أن استعمال بارانتال س 1000® لا يتسبب في أي انعكاس سيء على الجهاز الهضمي فإنه يشكل الدواء الأمثل الذي يجب أن يعوض به عن العقاقير الساليسيلية عند الأشخاص حاملي العاهات الهضمية.

الإفراط المزمّن يمكن أن يؤدي إلى التهاب الكلى الذي يظهر بسكون وأسباب حدوته غير واضحة.

دواعي الإستعمال

جميع حالات الألم و/أو الحمى، وبالخصوص:

-الحالات الزكامية المصحوبة بصداغ أو عضلات مؤلمة أو وهن أو ارتفاع في حرارة الجسد

-أمراض الحنجرة والأنف

موانع الإستعمال

-قصور الكبد

-سوابق الحساسية للباراسيتامول

-الحصاة البولي حينما يتجاوز حامض الأسكوربيك 1 غ في 24 ساعة

الجرعات وطريقة الإستعمال

للبالغين 1 قرص فائز 2 إلى 3 مرات في اليوم

تذاب الأقراص في نصف كأس من الماء

يجب أن تأخذ الجرعات متباعدة ب 4 ساعات على الأقل

ينصح بالإمتناع عن تناول البارانتال س 1000® في آخر النهار، نظرا للمفعول المنشط للقيتامين س

تأثيرات ثانوية

لبارانتال س 1000® درجة تحمل ممتازة إذا استعمل في حدود الجرعات العلاجية.

قد لوحظت بعض حالات الحساسية الجلدية النادرة لاتستدعي توقيف العلاج.

نادرا، حالات عدد الصفائح في الدم.

عند بعض الأشخاص يحتمل أن تساعد الجرعات المرتفعة من القيتامين س في تكون حصوات أو كساليكية وأوريكية.

احتياطات الإستعمال

يمكن أن يحرف تناول الباراسيتامول تقدير حمض اليوريك في الدم وتقدير السكر في الدم.

سواغ ذو مفعول هام

ساكاروز

الصوديوم : تقريبا 263 ملغ في كل قرص

يجب حفظ الأنبوب مغلقا بمعزل عن الحرارة والرطوبة

مخابر المستحضرات الصيدلانية لشمال إفريقيا

لابروفان ش.م. 21، زنقة الادوية - الدار البيضاء

PARANTAL C 1000®

Paracétamol, acide ascorbique

FORME ET PRESENTATION :

Comprimés effervescents : Boîte de 10

COMPOSITION :

Paracétamol

Acide ascorbique

Excipients qsp

PHARMACODYNAMIE :

L'association Paracétamol - Acide ascorbique, de par ses composants, exerce une action analgésique, antipyrétique, rafraîchissante et défatigante et détoxifiante.

Le paracétamol, analgésique et antipyrétique d'une grande tolérance, possède une efficacité marquée sur les myalgies.

L'acide ascorbique est un facteur important de la respiration cellulaire, un stimulant du métabolisme. N'ayant aucune incidence digestive, le Parantal C 1000® constitue la médication idéale chez les personnes à antécédents digestifs.

L'abus chronique peut aboutir à une néphrite interstitielle, qui apparaît à bas bruit.

INDICATIONS :

Toutes les manifestations douloureuses et / ou fébriles, et particulièrement :

- Les états grippaux : avec céphalées, courbatures, asthénie, hyperthermie
- Rhino-pharyngites

CONTRE INDICATIONS :

- Insuffisance hépato-cellulaire
- Antécédents d'hypersensibilité au paracétamol
- Lithiase urinaire quand la dose d'acide ascorbique doit dépasser 1g/24h

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Adulte : 1 comprimé effervescent 2 à 3 fois par jour.

Les comprimés sont à dissoudre dans 1/2 verre d'eau.

Les prises doivent être espacées de 4 heures au minimum

Il est conseillé d'éviter la prise de Parantal C 1000® en fin de journée en raison de l'effet stimulant de la vitamine C.

EFFETS SECONDAIRES :

Parantal C 1000® est remarquablement toléré aux doses thérapeutiques.

Quelques rares cas de réactions cutanées ont été signalés, n'imposant pas l'arrêt du traitement.

Exceptionnels cas de thrombopénie.

Chez certains sujets, des doses élevées de vitamine C peuvent favoriser l'apparition de lithiases oxaliques et uriques.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin et le dosage de la glycémie.

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE :

Saccharose

Sodium : environ 263 mg par comprimé

Tube à conserver bien fermé à l'abri de la chaleur et de l'humidité

Ceci est un médicament

Un médicament n'est pas un produit comme les autres

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

Une longue recherche a permis de découvrir son activité mais son absorption n'est pas toujours sans danger

Il ne faut jamais abuser des médicaments

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin

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 connaît les médicaments : suivez ses conseils

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin

NE LAISSEZ PAS LES MEDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS

Laboratoires de Produits Pharmaceutiques d'Afrique du Nord

LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca

040700F56500P230707

PARANTAL C 1000®

PPV 19DH60
EXP 01/2024
LOT 00070 3

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure forte?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE D-CURE FORTE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaceutique : Vitamines.
- Indications thérapeutiques : D-CURE FORTE 100.000 UI est utilisé en tant que traitement d'attaque pour la carence en vitamine D.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER D-CURE FORTE ?

N'utilisez pas D-CURE FORTE :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au cholécalciférol ou à tout autre excipient de D-CURE FORTE (cf. rubrique 6).
- si vous avez moins de 18 ans.
- si vous souffrez d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) et/ou
- si vous souffrez d'hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines).
- si vous souffrez de pseudo-hypoparathyroïdisme (perturbation du métabolisme de l'hormone parathyroïdienne), puisque le besoin en vitamine D peut être réduit lors de phases de sensibilité normale à la vitamine D. Dans ce cas, il y a un risque de surdosage prolongé. Des dérivés de la vitamine D qui se régulent mieux sont disponibles dans ces cas.
- si vous avez une prédisposition à la formation de calculs rénaux contenant du calcium.
- si vous avez une hypervitaminose D.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Utilisez D-CURE FORTE avec précaution :

- si vous présentez des troubles de l'excrétion urinaire de calcium et de phosphate.
- si vous êtes actuellement traité par des dérivés de benzothiadiazine (utilisés pour stimuler l'excrétion urinaire).
- chez les patients immobilisés puisqu'ils risquent de développer une hypercalcémie, (augmentation du taux de calcium dans le sang) et une hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines)
- si vous souffrez de sarcoidose compte tenu du risque accru de conversion de la vitamine D en son métabolite actif. Dans ce cas, il y a lieu de surveiller la calcémie et la calciurie.

Il y a lieu de surveiller l'effet sur le métabolisme calcique et phosphorique chez les patients souffrant d'insuffisance rénale traités avec D-CURE FORTE.

Si d'autres médicaments contenant de la vitamine D sont prescrits, la dose de vitamine D contenue dans D-CURE FORTE doit être prise en considération. L'administration supplémentaire de vitamine D ou de calcium ne peut se faire que sous surveillance médicale. Dans ces cas, les taux de calcium dans le sang et dans les urines doivent être contrôlés.

En cas de traitement prolongé avec D-CURE FORTE, il est recommandé de contrôler les taux de calcium dans le sang et les urines ainsi que la fonction rénale par dosage de la créatinine sérique. La surveillance est particulièrement importante chez les personnes âgées recevant un traitement concomitant par glycosides cardiaques (utilisés pour stimuler la fonction cardiaque) ou diurétiques (utilisés pour stimuler l'excrétion urinaire). En cas d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) ou de baisse de la fonction rénale, le dosage doit être réduit ou

19

Notice :
Information de l'utilisateur
D-CURE FORTE 100.000 U.I,
solution buvable en ampoule, boîtes de 3.
Cholécalciférol (Vitamine D 3).

EXP: 04/2024
V: 49 60 DH
01 2 27

Veuillez
Importer
Vous de
pharmaci

- Garde
- Adresse
- Si vous remarquez un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que D-Cure forte et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure forte?
3. Comment prendre D-Cure forte?

أزيكس®

أزيتروميسين

تعليمات علاجية :

أزيكس مضاد حيوي من صنف الأزليد منسوب للماكروليد. أزيكس له فعالية على التعفنات الناتجة عن جراثيم يؤثر عليها.

مضادات الإستطباب :

- حساسية للأزيتروميسين أو أي ماکروليد.
- ضعف في وظيفة الكبد.

تنبيه :

- في حالة أي ردود فعل حساسية (طفح جلدي ، حكة...) يجب استشارة الطبيب المعالج - يجب الإحاطة إلى علم الطبيب المعالج بأي حساسية عند الإستطباب بالمضادات الحيوية من صنف الماکروليد - لا يجب استعمال هذا الدواء عند المصابين بضعف في وظيفة الكبد - أمام عدم وجود معطيات علمية، ينصح عدم استعمال مشتقات مهماز الجودر.

احتياطات الاستعمال :

- يجب إحاطة علم الطبيب المعالج في حالة :
ضعف في وظيفة الكبد. ردود فعل حساسية. اضطرابات جلدية ناتجة عن حالة حساسية. حالة حمل. حالة رضاع. أخذ أدوية أخرى في آن واحد.

التأثيرات الجانبية :

- اضطرابات هضمية : غثيان، قيئ، إسهال وأوجاع بطنية.
- ردود فعل حساسية : حكة، طفح جلدي أو ديماكوبنك.

المقادير :

- التقيد بوصفة الطبيب.

- للبالغين و الأطفال الذين يزيد وزنهم عن 45 كلغ : قرص واحد من معيار 500 ملغ في اليوم لمدة 3 أيام.

كيفية الإستعمال :

أزيكس أقراص يمكن أخذه في أي حين من اليوم خلال أو خارج الوجبة الغذائية.

أزيكس أقراص من عيار 500 ملغ من الأزيتروميسين. علبة 3 أقراص.

جدول أ (الآلحة).

بوتي ش.م.

82، ممر الكازياريناس - عين السبع - الدار البيضاء

س. البشوشي - سيدلي مسؤول

b

Azix®

Azithromycine

COMPOSITION ET PRESENTATION

Comprimé 500 mg sécable.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Traitement des infections dues aux

- infections respiratoires hautes
- pharyngite;

- infections respiratoires basses (y compris

- infections odontostomatologiques;

- infections cutanées;

- infections des tissus mous;

- urétrites et cervicites non gonococciques (Chlamydia trachomatis).

CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.

- Insuffisance hépatique sévère.

MISES EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison ...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.

- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestation allergique survenue lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.

- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.

- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :

Insuffisance hépatique, antécédents allergiques, manifestations cutanées d'origine allergique, prise concomitante d'autres médicaments, grossesse, allaitement.

EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.

- Manifestations allergiques; prurit, rash cutané, oedème de Quincke.

POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale.

Adulte et enfant de plus de 45 kg : 500 mg par jour, 1 comprimé de 500 mg en une prise par jour pendant 3 jours.

MODE D'ADMINISTRATION :

Azix peut être pris pendant ou en dehors des repas.

TABLEAU A (LISTE I).

PPV: 79DH70

PER: 11/23

LOT: J3285



bottu s.a.

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebaâ - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

idemco 101005 - 04.11

VOTRE MEDECIN . A TITRE INDICATIF, LA POSOLOGIE USUELLE EST DE :

1 comprimé effervescent par jour dans un verre d'eau 1/2 heure à 1 heure après les repas.

b - Durée du traitement :

Cette posologie doit être observée pendant 3 mois . La poursuite du traitement au delà se fera sur indication du médecin traitant.

c - Conduite à tenir en cas de surdosage :

La probabilité d'une intoxication aiguë est nulle.

Pour mémoire, on peut signaler l'utilisation éventuelle des sels de l'EDTA calcique ou de l'acide physique.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS :

ZINASKIN® est doué d'une remarquable innocuité.

Toutefois, lors des essais cliniques, certains effets secondaires ont été signalés, tels que :

- Nausées
- Gastralgies
- Céphalées - Vertiges
- Diarrhées

Ces effets ont été notés surtout chez les patients qui prenaient leur thérapeutique à jeun.

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, LE MEDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES

PERSONNES ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS.

NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

CONSERVATION :

- Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.
- A conserver à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Ceci est un médicament

Un médicament n'est pas un produit comme les autres

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

Une longue recherche a permis de découvrir son activité mais son absorption n'est pas toujours sans danger

Il ne faut jamais abuser des médicaments

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin

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 connaît les médicaments : suivez ses conseils

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin

NE LAISSEZ PAS LES MEDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS

LABORATOIRES DE PRODUITS PHARMACEUTIQUES D'AFRIQUE DU NORD
LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca - Maroc

050402F56588P280203

الخبز الكامل وحبوب الصوجا و الذرة)
خباز الطيب أو الصيدلي بشكل منظم بكل

كارين الصيدلي
يؤم في كل مرس

الإشارة فإن الجرعة الاعتيادية هي :
أخذ بعد نصف ساعة أو ساعة من الوجبة .

ثلاثة أشهر . وتتم مواصلة العلاج بعد هذه المدة بوصفة

ح إبت آ كالكسيك أو حامض فيتيك .

الملاحظة .

ة خلال التجارب السريرية، مثل :

عند الأشخاص الذين يأخذون العلاج على الريق .
يؤدي الدواء لدى بعض الأشخاص إلى آثار مقلقة .
أو الصيدلي .

ل المبين في الغلاف الخارجي .
ة والرطوبة .

لا تتركوا الأدوية في متناول الأطفال

خابر المستحضرات الصيدلانية لشمال إفريقيا
لابروفان ش.م. 21، زنقة الادوية - الدار البيضاء

FORME PHARMACEUTIQUE
Boîte de 20

COMPOSITION
Sulfate de zinc monohydraté
(correspondant à 45 mg de zinc)
Excipient : acide citrique, butyrate
polyoxyéthylène glycol 4000, saccharose,
arôme citron-menthe, arôme car

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE
Oligo-élément.

DANS QUELS CAS UTILISER CE

- Acné
- Séborrhée - Pelade - Chute de che
- Psoriasis
- Aphose - Grande aphtose buccale
- Eczéma atopique
- Ulcères des jambes
- Acrodermatite entérodermatique.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER
Ce médicament ne doit pas être utilisé dan

- Ulcère gastrique ou duodénal évolutif

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENS
MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET
Risque de chélation dans le tube digestif avec

- Tetracyclines
- Médicaments à base de calcium ou de fer
- Pansements gastriques alcalins
- Aliments à forte teneur en acide phytique (pa

maïs).
AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTER
MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYS
TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN O

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE :
Saccharose, sorbitol, sodium cyclamate, saccharine

Teneur en sodium : environ 185 mg de sodium par co
COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?
a - Posologie :
DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEM

VOTRE MEDECIN . A TITRE INDICATIF, LA POSOLOGIE USUELLE EST DE :

1 comprimé effervescent par jour dans un verre d'eau 1/2 heure à 1 heure après les repas.

b - Durée du traitement :

Cette posologie doit être observée pendant 3 mois . La poursuite du traitement au delà se fera sur indication du médecin traitant.

c - Conduite à tenir en cas de surdosage :

La probabilité d'une intoxication aiguë est nulle.

Pour mémoire, on peut signaler l'utilisation éventuelle des sels de l'acide phytique ou de l'acide phytique.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS :

ZINASKIN® est doué d'une remarquable innocuité.

Toutefois, lors des essais cliniques, certains effets secondaires ont été signalés, tels que :

- Nausées
- Gastralgies
- Céphalées - Vertiges
- Diarrhées

Ces effets ont été notés surtout chez les patients qui prenaient leur thérapeutique à jeun.

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

NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

CONSERVATION :

- Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.
- A conserver à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Ceci est un médicament

Un médicament n'est pas un produit comme les autres

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

Une longue recherche a permis de découvrir son activité mais son absorption n'est pas toujours sans danger

Il ne faut jamais abuser des médicaments

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin

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 connaît les médicaments : suivez ses conseils

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin

NE LAISSEZ PAS LES MEDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS

LABORATOIRES DE PRODUITS PHARMACEUTIQUES D'AFRIQUE DU NORD

LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca - Maroc

050402F56588P280203

ZINASKIN®

(Su

ZINASKIN

FORME PHARMACEUTIQUE ET F

Boîte de 20 effervescents

COMPOSITION

Sulfate de zinc monohydrate 123,

(correspondant à 45 mg de zinc m

Excipient : acide citrique, bica

polyoxyéthylène glycol 4000, sa

arôme citron-menthe, arôme cara

CLASSE PHARMACOTHERAPEU

Oligo-élément.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

- Acné
- Séborrhée - Pelade - Chute de cheveux
- Psoriasis
- Aphotose - Grande aphotose buccale
- Eczéma atopique
- Ulcères des jambes
- Acrodermatite entéropathique.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Ulcère gastrique ou duodénal évolutif

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Risque de chélation dans le tube digestif avec :

- Tetracyclines
- Médicaments à base de calcium ou de fer
- Pansements gastriques alcalins
- Aliments à forte teneur en acide phytique (pain complet, germes de soja, grains de maïs).

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

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE :

Saccharose, sorbitol, sodium cyclamate, saccharine sodique.

Teneur en sodium : environ 185 mg de sodium par comprimé effervescent.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

a - Posologie :

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

PPV 40DH90

EXP 03/2024
LOT 11025 48