

# **INFORMATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS**

doit être dûment renseigné.  
doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.  
est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.  
ée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux,  
odontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi  
ectués en série.  
aration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de  
ments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.  
ns vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

opie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être  
médicale pour toute demande de remboursement.  
ecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de

eur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de

ier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

accord préalable renseigné sur la feuille de soins est

oursement.

aires.

renouvelée tous les 6



## **Déclaration de Maladie**

N° M21- 080625

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### **Cadre réservé à l'adhérent (e)**

Matricule : 2202 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : EL GHARFAOUI Fatima

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

### **Cadre réservé au Médecin**

Dr. Imane KOURAICHI EL IDRISSI  
Médecine Générale  
Farah El Salam 2 Rés. Ouled Azoua  
GH.2 Im. N° 3 Etg. 1 (Plané Lomé)  
Oulfa Hach Hassan Casp  
INPE: 091239491

Cachet du médecin :

Date de consultation : 12/02/2024

Nom et prénom du malade : EL GHARFAOUI FATMA Age :

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

Nature de la maladie : C. dépressive Fonctionnelle, D<sup>e</sup> HC DT

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

# 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
-----------------	-------------------	-----------------------	---------------------------------	--

12/02/24	C	-	150 DH	Dr. Imane KOURAICHI EL ABISSI Médecine Générale Pain El Salam 2005 Oulad Azouz Gh. 2 Imm. 8 et 3 Etg. 1 (Imane Louz) Oulfa Hay Hassani - Casa INPE: 09 239491
----------	---	---	--------	--

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien  
ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

Dr. IMANE LOUZ  
MUKHAD AMINA  
Imm. 7 Oulad Azouz  
Casablanca

12/02/24

365,40

INPE 092055044

# 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

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé  
des Honoraires

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en in

Important :

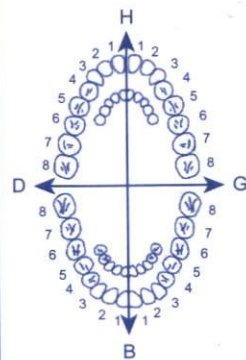
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traiteme

SOINS DENTAIRES

Dents  
Traitées

Nature des  
Soins

Coefficient



O.D.F  
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFF  
MASTICATOIRE

H  
25533412 21433  
00000000 00000000  
D  
00000000





cteur  
Imane KOURAICHI EL IDRISSE

Médecine Générale  
Echographie Générale

Diplômée à l'Hôpital Universitaire Ibn Rochd  
et Faculté de Médecine et de Pharmacie  
Casablanca



الدكتورة  
إيمان قريشي الإدريسي  
الطب العام  
الفحص بالصدى  
خريجة المستشفى الجامعي ابن رشد  
وكلية الطب والصيدلة الدار البيضاء

Casablanca, le : 12/02/2024

EL GHARFAOUI FATNA

139,50 1) Carboxane Flora  
1 gélule le matin et soir / j Pdt  
1<sup>ère</sup> semaine puis 1 gélule le matin / j  
Pdt 10 jours

46,60 2) Trimestat gélule  
1 gélule x 3 / j avant repas

71,30 3) TANAKAN  
1 cp x 2 / j après repas

108,100 4) VECA 5mg  
1 cp le soir / j

365,40

Dr. Imane KOURAICHI EL IDRISSE  
Médecine Générale  
Farah El Salam 2 Rés. Ouled Azouz  
GH2 Imm. 8 N°3 Etg. Jnane Louz  
Oulfa Hay Hassani - Cas  
INPE: 091239491  
PHARMACIE JNANE LOUZ  
Dr. MUKHAD AMINA  
N° 4 Imm. 7 Ouled Azouz  
Al Farah 2 - Casablanca

فرح السلام 2، إقامة أولاد عزوز، GH2، عمارة 8، شقة 3 الطابق الأول جنان اللوز - الألفة - الحي الحسني  
Farah El Salam 2, Résidence Ouled Azouz GH2, Imm. 8, N°3 1<sup>er</sup> étage (Jnane Louz) - Oulfa - Hay Hassani

Tel.: 05 22 89 71 79

# Veca®

## Solifénacine Succinate

**Comprimé pelliculé**

**Veillez lire attentivement cette notice avec ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

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

### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VECA®, comprimé pelliculé et dans  
utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de  
VECA® comprimé pelliculé ?

Vitamine B3 (niacine), Silice micronisée, Streptococcus lactis SGLc, Lactobacillus casei souche ATCC 11582, Enterococcus faecium SGEf 01, Stéarate de magnésium végétal, Bacillus coagulans MTCC 5260, Vitamine B1 (Chlorhydrate de thiamine), Agent colorant : Dioxyde de titane (capsule) - Support : Maltodextrine.

### PROPRIÉTÉS ET UTILISATIONS :

**Carboxane® Flora** gélules est un symbiotique à base de probiotiques et de prébiotiques qui aide à favoriser l'équilibre intestinal.

**Carboxane® Flora** gélules est stable au pH acide et à la bile.

**Carboxane® Flora** gélules est recommandé en cas de déséquilibre de la flore intestinale.

### CONSEILS D'UTILISATION :

1 gélule 1 à 2 fois par jour à distance des repas.

### PRÉCAUTIONS D'UTILISATION :

- Tenir hors de portée des enfants de moins de 3 ans.



Gélule  
Voie orale

# Carboxane Gélules Flora

## FORME ET PRESENTATION :

Gélule.

## COMPOSITION :

Gélatine naturelle (capsule), Inuline, Fructo-oligosaccharides (FOS), Vitamine C (acide ascorbique), Lactobacillus bulgaricus ATCC 11842-7995, Lactobacillus acidophilus SGL11, Cellulose microcristalline, Streptococcus thermophilus.

Lot : 03778  
À consommer de  
préférence avant le : 03/2026

Carboxane®  
Gélules  
Flora

PPC : 139,500H

# ترهيديا

ترميميو تين

المرجو قراءة كامل هذه النشرة الدوائية تبمعن قبل استخدام هذا الدواء.  
المرجو الاحتفاظ بهذه النشرة الدوائية في حال دعت الحاجة إلى إعادة قراءتها.  
**إن كان لديكم أي أسئلة أو انتباهكم أي شيء، المرجو الاستشارة مع الطبيب أو الصيدلي فصد**  
**الحصول على المزيد من المعلومات.**  
تم وصف هذا الدواء لكم شخصيا، لذا يتوجب عدم منح هذا الدواء لأي شخص آخر حتى في حال تطابق الأعراض لأن من شأن ذلك إلحاق الضرر به.  
في حال زادت شدة الآثار غير للمتحبة أو برز أثر غير مستحب لم يتم الإشارة إليه بهذه النشرة الدوائية، المرجو إخبار الطبيب أو الصيدلي بذلك.

التقديم:

ترميديا 0,787 % حبيبات للمزيج المعلق للشراب ، قارورة من فئة 250 ملل.

ترميديا 150 ملغ كبسولات، علية من فئة 20.

التركيب:

المادة الحيوية: ترميميو تين.

إسم الدواء	المادة الحيوية	السواغات
ترميديا 0,787 % حبيبات للمزيج المعلق للشراب	ترميميو تين - فاسد - 0,787 %	الماء الكافى من أجل 100 غرام
ترميديا 150 ملغ كبسولة	ترميميو تين - بايثان - 150 ملغ لكل كبسولة	الماء الكافى من أجل كبسولة واحدة

تصنيف الدواء:

دواء، مضاد للتشنج الموجه للعضلات.

دواعي الاستعمال:

ينصح باستعمال هذا الدواء في علاج أعراض الألم، اضطرابات العبور المعوي و عدم الارتياح المعوي المرتبطة بالاضطرابات الوظيفية المعوية.

موانع استعمال الدواء:

لا تتناول ترميديا أبدا في الحالات التالية:

لا ينصح باستعمال ترميميو تين عند الأطفال الأقل من سنتين

في حالة الحساسية ضد ترميميو تين أو أحد مكونات الدواء.

في حالة الحساسية، يتعين طلب مشورة الطبيب أو الصيدلي

تحذيرات خاصة واحتياطات الاستعمال:

تحذيرات خاصة

ترميديا 0,787 % حبيبات للمزيج المعلق للشراب

لا ينصح باستعمال هذا الدواء ، نظرا لاحتماله على السكروز وذلك في حالة عدم تحمل الفركتوز و في فاطرة عدم امتصاص الكليكيوز و الكنتكوز (مرض وراثي نادر).

يحتوي ترميديا 0,787 % حبيبات للمزيج المعلق المعلق للشراب ، قارورة من فئة 250 ملل ، على براهيدروكسيستيرونات المثليل ويمكن أن يؤدي ذلك إلى تفاعلات الحساسية (على الأرجح متأخرة).

احتياطات استعمال :

ترميديا 0,787 % حبيبات للمزيج المعلق للشراب

تحتوي 5 ملل من الشراب المعلق على 3 غرام من السكروز.

يجب اخذ بعين الاعتبار في الجرعة اليومية في حالة اتباع حمية خالية من السكر أو في حالة الإصابة بداء السكري.

هذا الدواء لا ينصح باستعماله من طرف المرضى الذين يعانون من عدم تحمل السكروز (مرض وراثي).

في حالة الحساسية، يتعين طلب مشورة الطبيب أو الصيدلي.

التفاعلات مع أدوية أخرى:

الرجاء إبلاغ الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخرا أي أدوية أخرى من أي نوع، بما في ذلك الأدوية التي تم الحصول عليها دون وصفة طبية

التفاعلات مع الأطعمة والأشربة:

لا يوجد أي موضوع

التفاعلات مع منتجات الأعشاب أو الطب البديل:

لا يوجد أي موضوع

الحمل والإرضاع

الحمل

لا ينبغي تناول هذا الدواء في فترة الحمل إلا بناء على نصيحة طبيبك. وإذا اكتشفت بأنك حامل أثناء العلاج، فاستشيري طبيبك فهو الوحيد الذي يمكنه أن يقرر ضرورة مواصلة العلاج.

الإرضاع

لا يمكن الإرضاع أثناء العلاج بهذا الدواء.

استشيري الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

الرياضيين:

لا يوجد أي موضوع

أثار الدواء على القدرة على ساقلة المركبات واستخدام الآلات:

لا يوجد أي موضوع

قائمة السواغات ذات الآثار الملحوظة:

يحتوي ترميديا 0,787 % حبيبات للمزيج المعلق للشراب على السكروز و براهيدروكسيستيرونات المثليل.

الجرعة، طريقة وأو موضع تناول الدواء:

الجرعة

في جميع الحالات، يتعين الالتزام بوصفة الطبيب.

ترميديا 150 ملغ كبسولات

الجرعة الاعتيادية هي 300 ملغ في اليوم ، في أحذنين.

وعلى وجه الاستثناء، يمكن الزيادة في هذه الجرعة إلى 600 ملغ في اليوم في أحذنين أو ثلاث أحذنين.

ترميديا 0,787 % حبيبات للمزيج المعلق للشراب:

البالغين:

1 ملعقة كبيرة ثلاث مرات في اليوم أثناء الوجبات الرئيسية.

على وجه الاستثناء، يمكن الزيادة في هذه الجرعة تدريجيا إلى 6 ملاعق كبيرة في اليوم.

الأطفال:

من سنتين إلى 5 سنوات : 1 ملعقة صغيرة ثلاث مرات في اليوم

أكثر من 5 سنوات : 2 ملاعق صغيرة ثلاث مرات في اليوم

طريقة تناول الدواء

ترميديا 150 ملغ كبسولات

عن طريق الفم.

تبلع الكبسولات مع كوب من الماء.

ترميديا 0,787 % حبيبات للمزيج المعلق للشراب:

عن طريق الفم.

طريقة تحصيل المزيج المعلق للشراب:

إذخال الماء المالح غير الفاسد في الخليط عبر مراحل إلى غاية غنى القارورة.

تقلق القارورة وتحرك تدريجيا إلى غاية الحصول على خليط متجانس.

يصبح المحلول جاهزا للاستعمال.

من المناسب تحريك القارورة جيدا قبل الاستعمال.

جرعة زائدة:

إذا تناولت كمية من ترميديا 150 ملغ كبسولات، أو من ترميديا 0,787 % حبيبات للمزيج المعلق للشراب في قارورة من فئة 250 ملل، أكثر مما ينبغي:

في حالة الجرعة المفرطة، استشر طبيبك.

تعليمات في حال نسيان تناول جرعة واحدة أو عدة جرعات:

لا يوجد أي موضوع.

خطر الإصابة بمتلازمة الانسحاب:

لا يوجد أي موضوع.

آثار غير مستحبة:

كقاي الأدوية، يمكن لرميديا التسبب في ظهور أعراض غير مستحبة لا يعاني منها كل المرضى الذين يتناولون هذا الدواء.

- تفاعلات جلدية نادرة.

إن شعرت بأي أثر غير مستحب، المرجو إخبار الطبيب أو الصيدلي. ينطبق ذلك كذلك على أي أثر غير مستحب لم يرد ذكره بهذه النشرة.

التخزين

ترميديا 150 ملغ كبسولات

ليست هناك احتياطات خاصة للتخزين.

ترميديا 0,787 % حبيبات للمزيج المعلق للشراب: قارورة من فئة 250 ملل

قبل التحضير : ليست هناك احتياطات خاصة للتخزين.

بعد التحضير : لا يجب الاحتفاظ بالمحلول أكثر من أربعة أسابيع.

يرجى إبعاد الدواء عن متناول الأطفال.

شروط التسليم

القائمة رقم 2

اتناء الصلاحية

يرجى عدم استعمال ترميديا بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المدرج على ظهر العبوة.

تاريخ مراجعة النشرة :

غشت 2017

PHARMA 5

مختبرات فارما 5

21، زلفة البروق - الدار البيضاء - المغرب

موقع التصنيع: المنطقة الصناعية لولاد صالح - بوسكورة - المغرب

ياسمين لحلو فاني - صيدلي مسؤول



# Trimedat®

Trimébutine

Trimedat® 150 mg  
Boîte de 20 gélules



6 118000 090953

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la. Si vous avez toute autre question, si vous avez un do à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous ne mentionné dans cette notice, parlez-en à votre

## PRESENTATION

TRIMEDAT® 0,787% granules pour suspension buvable  
TRIMEDAT® 150 mg gélule, boîte de 20.

## COMPOSITION

**Substance active :** Trimébutine

Nom du médicament	Substance active	nts
TRIMEDAT® 0,787% granules pour suspension buvable	Trimébutine base.....	100 g
TRIMEDAT® 150 mg gélule	Trimébutine base.....	

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué dans les troubles du transit et de l'inconfort.

## CONTRE-INDICATIONS

**Ne prenez jamais TRIMEDAT® :**

- La trimébutine est contre-indiquée chez l'enfant de moins de 2 ans.
  - En cas d'hypersensibilité à la trimébutine ou à l'un des autres composants.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

### Mises en garde spéciales

**TRIMEDAT® 0,787% granules pour suspension buvable**

En raison de la présence du saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies métaboliques rares).

**TRIMEDAT® 0,787% granules pour suspension buvable**, flacon de 250 ml contient du parahydroxybenzoate de méthyle et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

### Précautions d'emploi

**TRIMEDAT® 0,787% granules pour suspension buvable**

5 ml de la suspension reconstituée contient 3 g de saccharose.

Il faut en tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

IL EST DÉCONSEILLÉ QUE LES PATIENTS PRÉSENTANT UNE INTOLÉRANCE AU SACCHAROSE (MALADIE HÉRÉDITAIRE).

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

## INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Sans objet.

## INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

### Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

### Allaitement

Il est préférable de ne pas prendre ce médicament si vous allaitez. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

## SPORTIFS

Sans objet.

## EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES

Sans objet.

## LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

TRIMEDAT® 0,787% granules pour suspension buvable en flacon de 250 ml contient du saccharose et du parahydroxybenzoate de méthyle.

## POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIES D'ADMINISTRATION

### Posologie

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

**TRIMEDAT® 150 mg gélules :**

La posologie usuelle est de 300 mg par jour en 2 prises.

Exceptionnellement, cette posologie peut être augmentée jusqu'à 600 mg par jour en 2 à 3 prises.

Le traitement doit être de courte durée.

**TRIMEDAT® 0,787% granules pour suspension buvable**

### Adultes :

1 cuillère à soupe 3 fois par jour au cours des principaux repas.

Exceptionnellement, cette posologie peut être augmentée jusqu'à 6 cuillères à soupe par jour.

### Enfants :

- De 2 ans à 5 ans : 1 cuillère à café 3 fois par jour

- Au-dessus de 5 ans : 2 cuillères à café 3 fois par jour.

## Mode et voie d'administration :

**TRIMEDAT® 150 mg gélules :**

Voie orale.

Les gélules doivent être avalées avec un verre d'eau.

**TRIMEDAT® 0,787% granules pour suspension buvable**

Voie orale.

## PREPARATION DE LA SUSPENSION BUVALE INSTANTANEE

• Introduire de l'eau minérale non gazeuse ou bouillie refroidie par étapes jusqu'au col du flacon.

• Fermer et agiter le flacon au fur et à mesure jusqu'à obtention d'un mélange homogène.

• la suspension est prête à l'emploi

• il convient d'agiter le flacon avant chaque utilisation.

## SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de **TRIMEDAT® 150 mg gélules**, ou **TRIMEDAT® 0,787% granules pour suspension buvable** que vous n'auriez dû :

EN CAS DE SURDOSAGE, CONSULTEZ VOTRE MEDECIN.

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

Sans objet.

## RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

## EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, TRIMEDAT® est susceptible d'avoir des effets indésirables bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

• Rares réactions cutanées.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

## DECLARATION DES EFFETS INDESIRABLES :

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement ou via le centre national de pharmacovigilance. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## CONSERVATION

**TRIMEDAT® 150mg gélules :**

Pas de précautions particulières de conservation

**TRIMEDAT® 0,787% granules pour suspension buvable :**

Avant ouverture : Pas de précautions particulières de conservation.

Après reconstitution : La suspension buvable ne doit pas être conservée plus de 4 semaines à température ambiante.

Ne pas laisser à la portée des enfants

## CONDITIONS DE DELIVRANCE

Liste II

## PEREMPTION

Ne pas utiliser TRIMEDAT® après la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

## DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Août 2017

Laboratoires Pharma S

21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc

Site de fabrication: Zone Industrielle Ouled Saleh - Bouskoura - Maroc

Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable





hémorragique) et si vous avez un traitement anticoagulant ou anti-plaquettes.

• Si vous souffrez d'épilepsie

### **Autres médicaments et TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. TANAKAN peut modifier l'effet d'autres médicaments : anticoagulants (phéncoumarone, warfarine), médicaments anti-plaquettes (clopidogrel, acide salicylique et autres

anti-inflammatoires non stéroïdiens). En cas de prise concomitante de ce médicament avec la warfarine, une surveillance est nécessaire, consultez votre médecin.

En cas de prise concomitante de ce médicament avec l'étéxilate de dabigatran, l'effet de celui-ci peut être potentialisé, consultez votre médecin. L'utilisation concomitante de ce médicament avec l'efavirenz est déconseillée en raison du risque de baisse de l'effet de ce dernier.

Le ginkgo peut augmenter la concentration de la nifédipine. Chez certains individus, cette augmentation peut être importante et provoquer des vertiges et une augmentation de l'intensité de bouffées de chaleur.

### **Grossesse et allaitement**

Ce médicament est contre-indiqué pendant la grossesse. L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant l'allaitement.

**TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé** contient du lactose monohydraté.

### **3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?**

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.

Les comprimés sont à prendre avec un demi-verre



# tanakan 40 mg

Ginkgo (extrait)

Comprimé enrobé

## 1. QU'EST-CE QUE enrobé ET DANS QUOI

Classe pharmacothérapeutique :  
de la démence - cognition  
Médicament à base de ginkgo  
traitement symptomatique  
du sujet âgé (en partant de  
l'exception de tout type de

troubles secondaires  
dépression ou

## 2. QUELLES CONNAITRE

comprimé enrobé  
Si votre médecin vous a prescrit  
certains sucres ou  
médicament

Ne prenez jamais

- si vous êtes allergique au ginkgo ou à l'un des composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes enceinte.

## Avertissements et précautions

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du fructose (maladies héréditaires rares).

En raison du risque d'accroissement des saignements, en présence de préparations à base de ginkgo, arrêtez ce médicament 3 à 4 jours avant tout acte chirurgical.

L'utilisation concomitante de ce médicament avec l'efavirenz est déconseillée.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé.

- Si vous avez des prédispositions à saigner (terrain

tanakan 40 mg

30 COMPRIMÉS ENROBÉS



FAI 30

LOT N° 2325