

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.

Radiologie et Biologie :

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

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

Optique :

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

Rééducation :

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

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

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canaux, 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 canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com
Prise en charge : pec@mupras.com
Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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



25 958

Déclaration de Maladie : N° S19-0018256

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1726 Société :

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : MAURATIB Abdel Date de naissance : 28/01/1955

Adresse : Rue 105, N° 18 ANCHER - Oudjda

Tél. : 060346824 Total des frais engagés : 120 + 1061,95 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 17/02/2020

Nom et prénom du malade : Abdelhak Hachimi Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Cœur, artères, à l'origine d'une

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) :

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° S19- 0018256

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.

Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule : 1726

Nom de l'adhérent(e) : MAURATIB

Total des frais engagés : 120 + 1061,95

Date de dépôt :

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
17/12/20	5	-	1200	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

17/12/20 1061,95

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

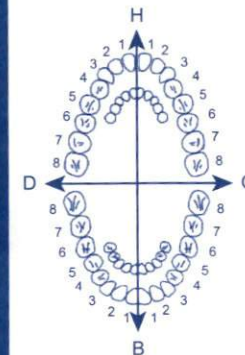
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan

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

H
25533412 21433552
00000000 00000000
D G
00000000 00000000
35533411 11433553
B

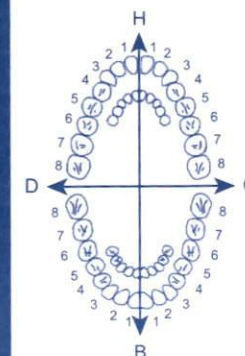
COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.



الطب العام
(نساء، رجال و أطفال)
دبلوم الفحص بالصدى
كلية الطب بالدار البيضاء
متابعة الحمل
تخطيط القلب

Casablanca, le : 17/02/2020 الدار البيضاء في

تخطيط القلب

الدار البيضاء في

Electrocardiogramme

Parahib Hakim

3820
1/ Doo for + 14p x 3/5
2/ Doo tin 14p x 3/5
3/ Doo 14p x 3/5
4/ Doo 14p x 3/5
5/ Doo 14p x 3/5
6/ Doo 14p x 3/5
7/ Doo 14p x 3/5
8/ Doo 14p x 3/5
9/ Doo 14p x 3/5
10/ Doo 14p x 3/5
11/ Doo 14p x 3/5
12/ Doo 14p x 3/5
13/ Doo 14p x 3/5
14/ Doo 14p x 3/5
15/ Doo 14p x 3/5
16/ Doo 14p x 3/5
17/ Doo 14p x 3/5
18/ Doo 14p x 3/5
19/ Doo 14p x 3/5
20/ Doo 14p x 3/5
21/ Doo 14p x 3/5
22/ Doo 14p x 3/5
23/ Doo 14p x 3/5
24/ Doo 14p x 3/5
25/ Doo 14p x 3/5
26/ Doo 14p x 3/5
27/ Doo 14p x 3/5
28/ Doo 14p x 3/5
29/ Doo 14p x 3/5
30/ Doo 14p x 3/5
31/ Doo 14p x 3/5
32/ Doo 14p x 3/5
33/ Doo 14p x 3/5
34/ Doo 14p x 3/5
35/ Doo 14p x 3/5
36/ Doo 14p x 3/5
37/ Doo 14p x 3/5
38/ Doo 14p x 3/5
39/ Doo 14p x 3/5
40/ Doo 14p x 3/5
41/ Doo 14p x 3/5
42/ Doo 14p x 3/5
43/ Doo 14p x 3/5
44/ Doo 14p x 3/5
45/ Doo 14p x 3/5
46/ Doo 14p x 3/5
47/ Doo 14p x 3/5
48/ Doo 14p x 3/5
49/ Doo 14p x 3/5
50/ Doo 14p x 3/5
51/ Doo 14p x 3/5
52/ Doo 14p x 3/5
53/ Doo 14p x 3/5
54/ Doo 14p x 3/5
55/ Doo 14p x 3/5
56/ Doo 14p x 3/5
57/ Doo 14p x 3/5
58/ Doo 14p x 3/5
59/ Doo 14p x 3/5
60/ Doo 14p x 3/5
61/ Doo 14p x 3/5
62/ Doo 14p x 3/5
63/ Doo 14p x 3/5
64/ Doo 14p x 3/5
65/ Doo 14p x 3/5
66/ Doo 14p x 3/5
67/ Doo 14p x 3/5
68/ Doo 14p x 3/5
69/ Doo 14p x 3/5
70/ Doo 14p x 3/5
71/ Doo 14p x 3/5
72/ Doo 14p x 3/5
73/ Doo 14p x 3/5
74/ Doo 14p x 3/5
75/ Doo 14p x 3/5
76/ Doo 14p x 3/5
77/ Doo 14p x 3/5
78/ Doo 14p x 3/5
79/ Doo 14p x 3/5
80/ Doo 14p x 3/5
81/ Doo 14p x 3/5
82/ Doo 14p x 3/5
83/ Doo 14p x 3/5
84/ Doo 14p x 3/5
85/ Doo 14p x 3/5
86/ Doo 14p x 3/5
87/ Doo 14p x 3/5
88/ Doo 14p x 3/5
89/ Doo 14p x 3/5
90/ Doo 14p x 3/5
91/ Doo 14p x 3/5
92/ Doo 14p x 3/5
93/ Doo 14p x 3/5
94/ Doo 14p x 3/5
95/ Doo 14p x 3/5
96/ Doo 14p x 3/5
97/ Doo 14p x 3/5
98/ Doo 14p x 3/5
99/ Doo 14p x 3/5
100/ Doo 14p x 3/5

المرجو إحترام وصفة طبييكم

ياسمينه 1 شارع أمكالة رقم 58 فوق صيدلية الأسرة (قرب الإذاعة) عين الشق - الدار البيضاء

Yasmina 1 Bd, Amgala N° 58 au dessus de la pharmacie OSRA (Prés Studio Ain chock) - Casablanca

Tél : 05 22 21 26 27 : الهاتف - ICE : 001804547000040

Librax®

Pour le traitement des symptômes intestinaux et génito-urinaires dûs à l'anxiété et à la tension psychique.

Composition :

5 mg de chlórdiazépoxide : 7-chloro-2-méthylamino-5-phényl-3H-1,4-benzodiazépíne-4-oxýde et 2,5 mg de bromure de clidínium : bromure de 1-méthyl 3-benzoyloxyquinuclidínium par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspondant à 406 K.J.

Propriétés :

Le chlórdiazépoxide et le bromure de clidínium se complètent dans leur action sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal et des voies génito-urinaires. Le chlórdiazépoxide, benzodiazépíne bien tolérée, exerce un effet anxiolytique, tensiolytique et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et la tension psychique influent de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.

Le bromure de clidínium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétoire. L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlórdiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlórdiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desméthylchlórdiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlórdiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chlórdiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlórdiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlórdiazépoxide, démoxépam, desméthyl diazépam. Le démoxépam et le desméthyl diazépam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlórdiazépoxide inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidínium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces au côté du bromure de clidínium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise sous forme inchangée à une circulation entéro-hépatique. L'élimination dans l'urine s'effectue en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spasmodique.

Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament 30 minutes avant ou après un repas avec du liquide.

Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

LOT:19156 PER:11/2022
PPU: 21,00 DH

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR
DRO-SPA® 40 mg, boîte de 20 comprimés,
DRO-SPA® FORT 80 mg, boîte de 20 comprimés,
Chlorhydrate de Drotavérine

Pour les médicaments non soumis à prescription médicale :

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

-Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

-Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

-Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

-Si vous ressentez l'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 DRO-SPA®, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser DRO-SPA®, comprimé ?
3. Comment utiliser DRO-SPA®, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DRO-SPA®, comprimé ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE DRO-SPA®, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Antispasmodique Muscléotrope non Anticholinergique (code ATC : A03A D02).

Indications thérapeutiques :

- Spasmes des muscles lisses d'origine biliaire : cholestylthiase, cholangiolithiase, cholécystite, péricholécystite, cholangite, papillite.
- Spasmes des muscles lisses des voies urinaires : néphrolithiase, urétérolithiase, pyélite, cystite, ténisme vésical.

- Traitement d'appoint dans les cas suivants :

- Spasmes des muscles lisses d'origine digestive : ulcère gastro-duodénal, gastrite, spasmes du cardia et du pylore, entérite, colite, arrêt des matières et des gaz (AMG) accompagné de spasmes et méliorisme sur syndrome du colon irritable.
- Céphalées de tension

- Affections gynécologiques : dysménorrhée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER DRO-SPA®, comprimé ?

Liste des informations à connaître avant la prise du médicament

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre indications :

- Ne prenez jamais DRO-SPA®, comprimé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients
- Insuffisance hépatique ou rénale sévère.
- Insuffisance cardiaque sévère (syndrome de bas débit).

- Enfants de moins de 6 ans (pour DRO-SPA® 40 mg, comprimé) et moins de 12 ans (pour DRO-SPA® fort 80 mg, comprimé).

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec DRO-SPA®, comprimé. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant une hypotension. Aucune étude clinique n'a été effectuée sur les enfants.

Les comprimés DRO-SPA® 40 mg et DRO-SPA® fort 80 mg contiennent respectivement 52 et 104 mg de lactose peuvent provoquer des troubles gastriques chez les patients présentant une intolérance au lactose. Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de maladie héréditaire rare, telle que par exemple, intolérance au galactose, déficit en Lapp lactase ou syndrome de malabsorption glucose-galactose.

Interactions avec d'autres médicaments :

Les inhibiteurs de la phosphodiestérase tels que la papavérine diminuent l'effet antiparkinsonien de la lévodopa. L'administration concomitante de la drotavérine et de la lévodopa diminue l'effet antiparkinsonien de cette dernière, pouvant aggraver la rigidité et le tremblement.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS OU RECEMENT PRIS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

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

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse :
Les études rétrospectives chez l'homme et chez l'animal n'ont montré aucun effet malformatif chez le fœtus ni d'effet toxique vis-à-vis du fœtus en cas d'utilisation pendant la grossesse. Cependant, ce médicament ne doit pas être utilisé chez la femme enceinte qu'après avoir évalué soigneusement le rapport bénéfice/risque.

Allaitement :
En l'absence de données cliniques, son utilisation est déconseillée durant l'allaitement.

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

Sportifs : Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

L'administration de Dro-Spa® comprimé à la posologie habituelle n'a pas d'effet sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, en cas d'apparition de vertiges suivant la prise de ce médicament, évitez les activités dangereuses, ainsi que la conduite de véhicules et l'utilisation de machines.

Ce médicament contient du Lactose (Excipient à effet notoire), il peut provoquer des troubles gastriques chez les patients présentant une intolérance au lactose.

DEMANDEZ CONSEIL À VOTRE MÉDECIN OU PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MÉDICAMENT

Excipient à effet notoire : Lactose

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 galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT CONSERVER DRO-SPA® Comprimé ?

Instruction pour un bon usage :

Posologie, mode et/ou voie d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :

La dose journalière recommandée chez l'adulte est de 3 à 6 comprimés (en 2 à 3 prises) pour Dro-Spa® 40mg comprimé, elle est de 1 à 3 comprimés (en 2 à 3 prises) pour Dro-Spa® fort 80mg comprimé. Aucune étude clinique n'a été effectuée avec la Drotavérine en pédiatrie, administrer avec précaution chez l'enfant. Chez l'enfant de plus de 12 ans, la dose maximale journalière est de 160 mg en 2 à 4 prises pour Dro-Spa® 40mg comprimé, elle est de 1 à 2 comprimés en 1 à 2 prises si nécessaire pour Dro-Spa® Fort 80mg comprimé. Chez l'enfant âgé de 6 à 12 ans : la dose maximale est de 80 mg par jour en 2 prises (pour Dro-Spa® 40 mg comprimé).

EN CAS DE DOUTES CONCERNANT LA POSOLOGIE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Aucun cas de surdosage avec la drotavérine n'a été rapporté à ce jour. En cas de surdosage, il convient de surveiller étroitement le patient et d'instaurer un traitement symptomatique. Pour DRO-SPA® 40 mg et DRO-SPA® fort 80 mg, comprimés : un lavage gastrique et/ou l'administration d'un purgatif.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :

Ne prenez pas de double dose pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, DRO-SPA comprimé est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Lors des études cliniques, des effets indésirables potentiellement liés à l'administration de la drotavérine ont été observés : il s'agit des effets fréquents > 1/100, <1/10, peu fréquents > 1/1000, < 1/100, rares > 1/10000, <1/10000, très rares > 1/10000, <1/10000 ; Troubles du système immunitaire cutané, prurit, Troubles cardio-vasculaires : Rares : palpitations, chute de la pression artérielle. Troubles du système nerveux central.

Troubles digestifs : Rares : nausées, constipation.

N'HÉSITEZ PAS À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET À SIGNALER TOUT EFFET NON SOU-

5. COMMENT CONSERVER DRO-SPA® Comprimé ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte, l'étiquette de DRO-SPA®, comprimé (La date d'expiration fait référence au délai maximal de conservation).

A conserver dans l'emballage original à une température ne dépassant pas 25°C.

« Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout » ni avec les ordures ménagères.

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Que contient DRO-SPA® Comprimé ?

Composition qualitative et quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise :

DRO-SPA® 40 mg, comprimé : Chlorhydrate de Drotavérine (DCI) 40 mg

DRO-SPA® FORT 80 mg, comprimé : Chlorhydrate de Drotavérine (DCI) 80 mg

Composition qualitative en excipient : Amidon de maïs, Lactose monohydrate, Stéarate de magnésium, Talc et Povidone.

Non et adresse de l'EPH unitaire de l'AMM au Maroc

SYNTHÉMEDIC

20-22, Rue Zoubéir Bnou El Aouam

Roches Noires

20300 Casablanca

Maroc

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 07/2018

Conditions de prescription et de délivrance

Médicament non soumis à prescription médicale.

PPV : 38,20
LOT :
EXP :



Comprimé
Voie orale

Oxantin®

À base d'actifs naturels

FORME ET PRESENTATION :

Comprimé, boîte de 30.

COMPOSITION (par comprimé) :

Wakamé: (Undaria pinnatifida) poudre, Rhubarbe: racine (Rheum palmatum, Rheum officinale) extrait sec, cellulose, Pissenlit: racine (Taraxacum officinale) extrait sec, Fructo-oligosaccharides, Cerise: pédoncule (Prunus avium) extrait sec, anti-agglomérant: dioxyde de silice; magnésium stéarate.

PROPRIETES :

OXANTIN® est à base d'actifs naturels agissant en synergie pour lutter contre le ballonnement et la constipation et améliorer la digestion tout en reconstituant la flore intestinale.

UTILISATIONS :

OXANTIN® est recommandé en cas de ballonnement, de constipation et de Troubles Fonctionnels Intestinaux.

MODE D'UTILISATION :

- 1 à 2 comprimés 2 fois par jour, avec un verre d'eau avant les repas.

Complément alimentaire, c'est un médicament.

- Respecter la dose journalière
- Tenir hors de portée des enfants
- A conserver au sec et à l'abri de la lumière

Lot n° : 190091

À consommer de
préférence avant le : 02/2022

PPC : 79,95 DH

Fabriqué par PHARMALIFE RESEARCH
Importé et distribué au Maroc par
Autorisation ministère de santé
Autorisation sanitaire ONSSA n° : ES.5.229.16

Oxantin®
À base d'actifs naturels

RAZON® 40mg

Pantoprazole

FORME ET PRESENTATIONS :

Comprimés pelliculés gastrorésistants, Boite de 7, 14 et 28, sous plaquettes thermoformées

COMPOSITION :

Pantoprazole sodique : équivalent de 40 mg Pantoprazole

Excipient QSP : 1 comprimé

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- Ulcère duodénal évolutif;
- Ulcère gastrique évolutif;
- Oesophagite par reflux gastro-œsophagien, sur confirmation endoscopique par l'existence d'érosions ou d'ulcérations.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse :

L'innocuité du Pantoprazole n'a pas été établie chez les femmes enceintes.

Les études menées chez les animaux n'ont révélé aucun effet tératogène ni foetotoxique. Cependant comme pour tout médicament nouveau, l'usage du Pantoprazole est déconseillé au cours du premier trimestre. Son utilisation est à proscrire pendant le second et troisième trimestre, sauf en cas de nécessité absolue.

Allaitement :

Il n'a pas été prouvé que le Pantoprazole est excrété ou non dans le lait maternel humain. De ce fait, son utilisation est contre-indiquée chez les femmes qui allaitent.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

Des études limitées effectuées n'ont pas mis en évidence d'interactions avec l'Antipyrine, Diazépam, Digoxine, Nifédipine, Phénytoïne, Théophylline, Warfarine, Phenprocoumone, Diclofénac et Caféine.

MISE EN GARDE ET PRECAUTION D'EMPLOI :

Mise en garde :

Le rapport risque bénéfice devra être envisagé en cas d'insuffisance hépatique étant donné que la demi-vie du Pantoprazole est prolongée chez les cirrhotiques.

Dans ce cas, la dose recommandée est de 1 comprimé de Razon 40 mg tous les 2 jours.

Précautions d'emploi :

Aucun ajustement de la dose n'est nécessaire en cas d'insuffisance rénale sévère et chez les personnes âgées.

Tout comme les autres inhibiteurs des sécrétions gastriques, il est possible que le Pantoprazole favorise le développement de bactéries intragastriques par diminution du volume et de l'acidité du suc gastrique.

Excipients à effet notoire : Mannitol, propylène glycol.

MODE, VOIE D'ADMINISTRATION ET POSOLOGIE :

Voie orale :

Les comprimés Razon ne seront ni croqués ni écrasés mais avalés entiers avec un peu d'eau.

Dose adulte habituelle :

- Ulcère duodénal : un comprimé de Razon 40 mg une fois par jour, avant ou pendant le petit déjeuner. En général un traitement de 4 semaines suffit.

- Ulcère gastrique : un comprimé de Razon 40 mg une fois par jour, avant ou pendant le petit déjeuner. En général un traitement doit durer 4 semaines mais peut être prolongé.

- Oesophagite par reflux gastro œsophagien :

Un comprimé de Razon 40 mg une fois par jour, avant ou pendant le petit déjeuner. Le traitement doit en général durer 4 semaines mais peut être prolongé jusqu'à la guérison confirmée par l'examen endoscopique.

Dose pédiatrique habituelle :

L'efficacité et la tolérance du Pantoprazole chez les enfants n'ont pas été étudiées.

Mode de conservation :

A conserver à une température comprise entre 15°C et 30°C

Liste II (Tableau C).

Fabriqué par le Laboratoire Pharmaceutique **NOVOPHARMA**
Sous licence
The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.



CARTEXAN® 400 mg

Chondroïtine sulfate sodique

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

COMPOSITION

Substance active : Chondroïtine sulfate sodique : 400 mg

Excipients :

Stéarate de magnésium.

Composants de la gélule : Erythrosine D&C Red 3 (E127), Oxyde de fer jaune (E172), Dioxyde de titane (E171) Gélatine, Oxyde de fer rouge (E172).

CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE

Autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (code ATC : M01AX05).

INDICATIONS :

Cartexan est indiqué pour le traitement symptomatique de l'ostéoartrite.

CONTRE INDICATIONS :

Ne prenez jamais CARTEXAN dans les cas suivants :

Allergie (hypersensibilité) à la chondroïtine ou à l'un des excipients

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

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Posologie :

Adultes : (inclues les personnes âgées)

La dose journalière recommandée est de 800 mg prises de préférence comme dose unique (2 gélules par jour), pendant au moins 3 mois.

Pour les symptômes d'inflammation sévère, la dose recommandée peut être augmentée jusqu'à 1200 mg (3 gélules prises par jour comme dose unique ou en 2 sous doses) pour les 4 à 6 premières semaines de traitement, suivies par 800 mg comme dose journalière jusqu'à la fin de la période des 3 mois de traitement.

La thérapie comprend des traitements répétitifs, chaque traitement comprend une prise de médicament de 3 mois au moins, et, dépendant de la symptomatologie du patient, peut être suivie par 2 mois d'intervalle libres de traitement (dû à l'effet retard du produit).

Enfants et adolescents :

CARTEXAN n'est pas recommandé pour les enfants et les adolescents âgés de moins de 18 ans, étant donné le manque de données sur l'efficacité et la sécurité.

Insuffisants rénaux :

Il existe une petite expérience disponible concernant l'utilisation de CARTEXAN par les patients insuffisants rénaux. Ces patients doivent donc être traités avec une attention spéciale. (Voir partie « mises en gardes et précautions d'emploi »)

Insuffisants hépatiques :

Il n'y a pas d'expérience concernant l'utilisation de CARTEXAN par les patients insuffisants hépatiques. Ces patients doivent donc être traités avec une attention spéciale. (Voir partie « mises en gardes et précautions d'emploi »)

Voie d'administration :

Voie orale.

CARTEXAN peut être pris avant, pendant ou après les

médicaments, il est recommandé de

Les gélules doivent être avalées, sa

DANS TOUS LES CAS, SE CONFO

MISES EN GARDES SPECIALES E

Insuffisance rénale et/ou cardiaque

Dans de très rares occasions (<1/1000, rétention d'eau. Ceci peut être attribué à

Insuffisance hépatique :

Il n'y a pas d'expérience disponible conce patients doivent donc être traités avec une

Aucun effet plaquettaire n'a été détecté lon. Cependant, sur des rats et utilisant des dos

mg/Kg/jour (équivalent à 4000 mg chez les l en compte lorsque le produit est utilisé conjo

dipyridamole, clopidrogrel, ditazol, triflusal et ticlopidine).

Excipients à effet notoire : Sodium

LOT : 190910
UT AV : 05/2023
PPV : 84, 40DH

LOT N° :

PPV (DH) :

surveillance pour les doses recommandées.

Les doses recommandées chez les humains, 50

des médicaments antiplaquettaire a été observé. Cette activité doit être prise

des médicaments antiagrégants plaquettaires (acide acétyl salicylique,

CARTEXAN® 400 mg

Chondroïtine sulfate sodique

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

COMPOSITION

Substance active : Chondroïtine sulfate sodique : 400 mg

Excipients :

Stéarate de magnésium.

Composants de la gélule : Erythrosine D&C Red 3 (E127), Oxyde de fer jaune (E172), Dioxyde de titane (E171) Gélatine, Oxyde de fer rouge (E172).

CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE

Autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (code ATC : M01AX05).

INDICATIONS :

Cartexan est indiqué pour le traitement symptomatique de l'ostéoartrite.

CONTRE INDICATIONS :

Ne prenez jamais CARTEXAN dans les cas suivants :

Allergie (hypersensibilité) à la chondroïtine ou à l'un des excipients

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

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI:

Posologie :

Adultes : (inclues les personnes âgées)

La dose journalière recommandée est de 800 mg prises de préférence comme dose unique (2 gélules par jour), pendant au moins 3 mois.

Pour les symptômes d'inflammation sévère, la dose recommandée peut être augmentée jusqu'à 1200 mg (3 gélules prises par jour comme dose unique ou en 2 sous doses) pour les 4 à 6 premières semaines de traitement, suivies par 800 mg comme dose journalière jusqu'à la fin de la période des 3 mois de traitement.

La thérapie comprend des traitements répétitifs, chaque traitement comprend une prise de médicament de 3 mois au moins, et, dépendant de la symptomatologie du patient, peut être suivie par 2 mois d'intervalle libres de traitement (dû à l'effet retard du produit).

Enfants et adolescents :

CARTEXAN n'est pas recommandé pour les enfants et les adolescents âgés de moins de 18 ans, étant donné le manque de données sur l'efficacité et la sécurité.

Insuffisants rénaux :

Il existe une petite expérience disponible concernant l'utilisation de CARTEXAN par les patients insuffisants rénaux. Ces patients doivent donc être traités avec une attention spéciale. (Voir partie « mises en gardes et précautions d'emploi »)

Insuffisants hépatiques :

Il n'y a pas d'expérience concernant l'utilisation de CARTEXAN par les patients insuffisants hépatiques. Ces patients doivent donc être traités avec une attention spéciale. (Voir partie « mises en gardes et précautions d'emploi »)

Voie d'administration :

Voie orale.

CARTEXAN peut être pris avant, pendant ou après les

médicaments, il est recommandé de

Les gélules doivent être avalées, sa

DANS TOUS LES CAS, SE CONFO

MISES EN GARDES SPECIALES E

Insuffisance rénale et/ou cardiaque

Dans de très rares occasions (<1/1000, rétention d'eau. Ceci peut être attribué à

Insuffisance hépatique :

Il n'y a pas d'expérience disponible conce patients doivent donc être traités avec une Aucun effet plaquettaire n'a été détecté lon. Cependant, sur des rats et utilisant des dos mg/Kg/jour (équivalent à 4000 mg chez les l en compte lorsque le produit est utilisé conjo dipyrédamole, clopidrogrel, diltazol, triflusal et ticlopidine).

Excipients à effet notoire : Sodium

LOT : 190910
UT AV : 05/2023
PPV : 84, 40DH

LOT N° :

PPV (DH) :

surveillance pour les doses recommandées. 50 doses recommandées chez les humains, 50 doses recommandées chez les humains, 50 doses recommandées chez les humains. Cette activité doit être prise en compte lorsque le produit est utilisé conjo dipyrédamole, clopidrogrel, diltazol, triflusal et ticlopidine).

CARTEXAN® 400 mg

Chondroïtine sulfate sodique

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

COMPOSITION

Substance active : Chondroïtine sulfate sodique : 400 mg

Excipients :

Stéarate de magnésium.

Composants de la gélule : Erythrosine D&C Red 3 (E127), Oxyde de fer jaune (E172), Dioxyde de titane (E171) Gélatine, Oxyde de fer rouge (E172).

CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE

Autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (code ATC : M01AX05).

INDICATIONS :

Cartexan est indiqué pour le traitement symptomatique de l'ostéoartrite.

CONTRE INDICATIONS :

Ne prenez jamais CARTEXAN dans les cas suivants :

Allergie (hypersensibilité) à la chondroïtine ou à l'un des excipients

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

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI:

Posologie :

Adultes : (inclues les personnes âgées)

La dose journalière recommandée est de 800 mg prises de préférence comme dose unique (2 gélules par jour), pendant au moins 3 mois.

Pour les symptômes d'inflammation sévère, la dose recommandée peut être augmentée jusqu'à 1200 mg (3 gélules prises par jour comme dose unique ou en 2 sous doses) pour les 4 à 6 premières semaines de traitement, suivies par 800 mg comme dose journalière jusqu'à la fin de la période des 3 mois de traitement.

La thérapie comprend des traitements répétés, chaque traitement comprend une prise de médicament de 3 mois au moins, et, dépendant de la symptomatologie du patient, peut être suivie par 2 mois d'intervalle libres de traitement (dû à l'effet retard du produit).

Enfants et adolescents :

CARTEXAN n'est pas recommandé pour les enfants et les adolescents âgés de moins de 18 ans, étant donné le manque de données sur l'efficacité et la sécurité.

Insuffisants rénaux :

Il existe une petite expérience disponible concernant l'utilisation de CARTEXAN par les patients insuffisants rénaux. Ces patients doivent donc être traités avec une attention spéciale. (Voir partie « mises en gardes et précautions d'emploi »)

Insuffisants hépatiques :

Il n'y a pas d'expérience concernant l'utilisation de CARTEXAN par les patients insuffisants hépatiques. Ces patients doivent donc être traités avec une attention spéciale. (Voir partie « mises en gardes et précautions d'emploi »)

Voie d'administration :

Voie orale.

CARTEXAN peut être pris avant, pendant ou après les

médicaments, il est recommandé de

Les gélules doivent être avalées, sa

DANS TOUS LES CAS, SE CONFO

MISES EN GARDES SPECIALES E

Insuffisance rénale et/ou cardiaque

Dans de très rares occasions (<1/1000, rétention d'eau. Ceci peut être attribué à

Insuffisance hépatique :

Il n'y a pas d'expérience disponible conce patients doivent donc être traités avec une

Aucun effet plaquettaire n'a été détecté lon. Cependant, sur des rats et utilisant des dos

mg/Kg/jour (équivalent à 4000 mg chez les l en compte lorsque le produit est utilisé conjo

dipyridamole, clopidrogrel, ditazol, triflusal et ticlopidine).

Excipients à effet notoire : Sodium

LOT : 190910
UT AV : 05/2023
PPV : 84, 40DH

LOT N° :

PPV (DH) :

Insuffisance hépatique. Ces

surveillance pour les doses recommandées.

Les doses recommandées chez les humains, 50

Un effet plaquettaire a été observé. Cette activité doit être prise

avec les médicaments antiagrégants plaquettaires (acide acétyl salicylique,

CARTEXAN® 400 mg

Chondroïtine sulfate sodique

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

COMPOSITION

Substance active : Chondroïtine sulfate sodique : 400 mg

Excipients :

Stéarate de magnésium.

Composants de la gélule : Erythrosine D&C Red 3 (E127), Oxyde de fer jaune (E172), Dioxyde de titane (E171) Gélatine, Oxyde de fer rouge (E172).

CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE

Autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (code ATC : M01AX05).

INDICATIONS :

Cartexan est indiqué pour le traitement symptomatique de l'ostéoartrite.

CONTRE INDICATIONS :

Ne prenez jamais CARTEXAN dans les cas suivants :

Allergie (hypersensibilité) à la chondroïtine ou à l'un des excipients

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

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI:

Posologie :

Adultes : (inclues les personnes âgées)

La dose journalière recommandée est de 800 mg prises de préférence comme dose unique (2 gélules par jour), pendant au moins 3 mois.

Pour les symptômes d'inflammation sévère, la dose recommandée peut être augmentée jusqu'à 1200 mg (3 gélules prises par jour comme dose unique ou en 2 sous doses) pour les 4 à 6 premières semaines de traitement, suivies par 800 mg comme dose journalière jusqu'à la fin de la période des 3 mois de traitement.

La thérapie comprend des traitements répétés, chaque traitement comprend une prise de médicament de 3 mois au moins, et, dépendant de la symptomatologie du patient, peut être suivie par 2 mois d'intervalle libres de traitement (dû à l'effet retard du produit).

Enfants et adolescents :

CARTEXAN n'est pas recommandé pour les enfants et les adolescents âgés de moins de 18 ans, étant donné le manque de données sur l'efficacité et la sécurité.

Insuffisants rénaux :

Il existe une petite expérience disponible concernant l'utilisation de CARTEXAN par les patients insuffisants rénaux. Ces patients doivent donc être traités avec une attention spéciale. (Voir partie « mises en gardes et précautions d'emploi »)

Insuffisants hépatiques :

Il n'y a pas d'expérience concernant l'utilisation de CARTEXAN par les patients insuffisants hépatiques. Ces patients doivent donc être traités avec une attention spéciale. (Voir partie « mises en gardes et précautions d'emploi »)

Voie d'administration :

Voie orale.

CARTEXAN peut être pris avant, pendant ou après les

médicaments, il est recommandé de

Les gélules doivent être avalées, sa

DANS TOUS LES CAS, SE CONFO

MISES EN GARDES SPECIALES E

Insuffisance rénale et/ou cardiaque

Dans de très rares occasions (<1/1000, rétention d'eau. Ceci peut être attribué à

Insuffisance hépatique :

Il n'y a pas d'expérience disponible conce patients doivent donc être traités avec une

Aucun effet plaquettaire n'a été détecté lon. Cependant, sur des rats et utilisant des dos

mg/Kg/jour (équivalent à 4000 mg chez les l

en compte lorsque le produit est utilisé conjo

dipyridamole, clopidrogrel, ditazol, triflusal et ticlopidine).

Excipients à effet notoire : Sodium

LOT : 190910
UT AV : 05/2023
PPV : 84, 40DH

LOT N° :

PPV (DH) :

UT AV :

surveillance pour les doses recommandées.

Les doses recommandées chez les humains, 50

des médicaments antiplaquettaire a été observé. Cette activité doit être prise

des médicaments antiagrégants plaquettaires (acide acétyl salicylique,

CARTEXAN® 400 mg

Chondroïtine sulfate sodique

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

COMPOSITION

Substance active : Chondroïtine sulfate sodique : 400 mg

Excipients :

Stéarate de magnésium.

Composants de la gélule : Erythrosine D&C Red 3 (E127), Oxyde de fer jaune (E172), Dioxyde de titane (E171) Gélatine, Oxyde de fer rouge (E172).

CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE

Autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (code ATC : M01AX05).

INDICATIONS :

Cartexan est indiqué pour le traitement symptomatique de l'ostéoartrite.

CONTRE INDICATIONS :

Ne prenez jamais CARTEXAN dans les cas suivants :

Allergie (hypersensibilité) à la chondroïtine ou à l'un des excipients

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

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI:

Posologie :

Adultes : (inclues les personnes âgées)

La dose journalière recommandée est de 800 mg prises de préférence comme dose unique (2 gélules par jour), pendant au moins 3 mois.

Pour les symptômes d'inflammation sévère, la dose recommandée peut être augmentée jusqu'à 1200 mg (3 gélules prises par jour comme dose unique ou en 2 sous doses) pour les 4 à 6 premières semaines de traitement, suivies par 800 mg comme dose journalière jusqu'à la fin de la période des 3 mois de traitement.

La thérapie comprend des traitements répétés, chaque traitement comprend une prise de médicament de 3 mois au moins, et, dépendant de la symptomatologie du patient, peut être suivie par 2 mois d'intervalle libres de traitement (dû à l'effet retard du produit).

Enfants et adolescents :

CARTEXAN n'est pas recommandé pour les enfants et les adolescents âgés de moins de 18 ans, étant donné le manque de données sur l'efficacité et la sécurité.

Insuffisants rénaux :

Il existe une petite expérience disponible concernant l'utilisation de CARTEXAN par les patients insuffisants rénaux. Ces patients doivent donc être traités avec une attention spéciale. (Voir partie « mises en gardes et précautions d'emploi »)

Insuffisants hépatiques :

Il n'y a pas d'expérience concernant l'utilisation de CARTEXAN par les patients insuffisants hépatiques. Ces patients doivent donc être traités avec une attention spéciale. (Voir partie « mises en gardes et précautions d'emploi »)

Voie d'administration :

Voie orale.

CARTEXAN peut être pris avant, pendant ou après les

médicaments, il est recommandé de

Les gélules doivent être avalées, sa

DANS TOUS LES CAS, SE CONFO

MISES EN GARDES SPECIALES E

Insuffisance rénale et/ou cardiaque

Dans de très rares occasions (<1/1000, rétention d'eau. Ceci peut être attribué à

Insuffisance hépatique :

Il n'y a pas d'expérience disponible conce patients doivent donc être traités avec une. Aucun effet plaquettaire n'a été détecté lon. Cependant, sur des rats et utilisant des dos mg/Kg/jour (équivalent à 4000 mg chez les l en compte lorsque le produit est utilisé conjo dipyrindamole, clopidrogrel, ditazol, triflusal et ticlopidine).

Excipients à effet notoire : Sodium

LOT : 190910
UT AV : 05/2023
PPV : 84, 40DH

LOT N° :

PPV (DH) :

surveillance pour les doses recommandées. 50 doses recommandées chez les humains, 50 doses recommandées chez les humains, 50 doses recommandées chez les humains. Cette activité doit être prise en compte lorsque le produit est utilisé conjo

Les médicaments antiplaquettaires a été observé. Cette activité doit être prise en compte lorsque le produit est utilisé conjo

DIOVENOR[®] 600 mg

DIOSMINE

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.
Si vous avez des questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de vous y référer à nouveau.

COMPOSITION

Principe actif :

Diosmine (quantité exprimée en diosmine anhydre et pure).....600 mg

Excipients : talc, silice colloïdale anhydre, acide stéarique micronisé, hypromellose, cellulose microcristalline, stéarate de macrogol 400, propylène glycol, dioxyde de titane, laque aluminique de rouge cochenille A, oxyde de fer noir, oxyde de fer rouge, cire de carnauba, cire d'abeille, gomme laque, alcool éthylique à 95°. Pour un comprimé pelliculé.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé (boîte de 30)

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

VASCULOPROTECTEUR / MÉDICAMENT AGISSANT SUR LES CAPILLAIRES (système cardiovasculaire).

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est un veinotonique (il augmente la tonicité des parois veineuses) et un vasculoprotecteur (il augmente la résistance des petits vaisseaux sanguins).

Il est préconisé dans :

- les troubles de la circulation veineuse (jambes lourdes, douleurs, sensations pénibles dites impatiences lors du coucher)
- la crise hémorroïdaire.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est généralement déconseillé pendant l'allaitement.
Allergie connue à l'un des composants.

MISES EN GARDE SPÉCIALES

Si la gêne et la fragilité des

médecin.
Si les troubles hémorroïdaires
indispensable de consulter votre

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Ce médicament a toute son efficacité
Eviter l'exposition au soleil, la
La marche à pied et, éventuellement, l'effort
sanguine.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT



133,60

DIOVENOR[®] 600mg

DIOSMINE

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.
Si vous avez des questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de vous y référer à nouveau.

COMPOSITION

Principe actif :

Diosmine (quantité exprimée en diosmine anhydre et pure).....600 mg

Excipients : talc, silice colloïdale anhydre, acide stéarique micronisé, hypromellose, cellulose microcristalline, stéarate de macrogol 400, propylène glycol, dioxyde de titane, laque aluminique de rouge cochenille A, oxyde de fer noir, oxyde de fer rouge, cire de carnauba, cire d'abeille, gomme laque, alcool éthylique à 95°. Pour un comprimé pelliculé.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé (boîte de 30)

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

VASCULOPROTECTEUR / MÉDICAMENT AGISSANT SUR LES CAPILLAIRES (système cardiovasculaire).

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est un veinotonique (il augmente la tonicité des parois veineuses) et un vasculoprotecteur (il augmente la résistance des petits vaisseaux sanguins).

Il est préconisé dans :

- les troubles de la circulation veineuse (jambes lourdes, douleurs, sensations pénibles dites impatiences lors du coucher)
- la crise hémorroïdaire.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est généralement déconseillé pendant l'allaitement.
Allergie connue à l'un des composants.

MISES EN GARDE SPÉCIALES

Si la gêne et la fragilité des

médecin.
Si les troubles hémorroïdaires
indispensable de consulter votre

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Ce médicament a toute son efficacité
Eviter l'exposition au soleil, la
La marche à pied et, éventuellement
sanguine.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT



133,60

DIOVENOR[®] 600mg

DIOSMINE

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.
Si vous avez des questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de vous y référer à nouveau.

COMPOSITION

Principe actif :

Diosmine (quantité exprimée en diosmine anhydre et pure).....600 mg

Excipients : talc, silice colloïdale anhydre, acide stéarique micronisé, hypromellose, cellulose microcristalline, stéarate de macrogol 400, propylène glycol, dioxyde de titane, laque aluminique de rouge cochenille A, oxyde de fer noir, oxyde de fer rouge, cire de carnauba, cire d'abeille, gomme laque, alcool éthylique à 95°. Pour un comprimé pelliculé.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé (boîte de 30)

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

VASCULOPROTECTEUR / MÉDICAMENT AGISSANT SUR LES CAPILLAIRES (système cardiovasculaire).

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est un veinotonique (il augmente la tonicité des parois veineuses) et un vasculoprotecteur (il augmente la résistance des petits vaisseaux sanguins).

Il est préconisé dans :

- les troubles de la circulation veineuse (jambes lourdes, douleurs, sensations pénibles dites impatiences lors du coucher)
- la crise hémorroïdaire.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est généralement déconseillé pendant l'allaitement.
Allergie connue à l'un des composants.

MISES EN GARDE SPÉCIALES

Si la gêne et la fragilité des vaisseaux sont importantes, consultez votre médecin.

Si les troubles hémorroïdaires sont importants, il est indispensable de consulter votre médecin.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Ce médicament a toute son efficacité si vous évitez l'exposition au soleil, la marche à pied et, éventuellement, l'effort physique intense.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS.



133,60