

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 canalaire, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaire.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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



883

ND: 31533

Déclaration de Maladie : N° P19- 0014525

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 883 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : BEL GUANA FATMA Date de naissance : 1940
Adresse : Cite djemaa Bloc 38 N°5 Casablanca
Tél. 06.41.42.2700 Total des frais engagés : 2269,60 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Age :

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

Nature de la maladie : HTA + Diabète + Dyslipidémie + TA chronique + Infection Urinaire (Staphylococcus aureus)
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 : Hay El Ousra Nord, Rue 76, N° 66

Signature de l'adhérent(e) : Am Chock - Casablanca

Tel: 212 522 52 15 15 - Fax: 212 522 87 09 09
E-mail: cmrd.idaa@gmail.com

AMOUZOUN MOSTAFA
Néphrologue
Dialyse

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
16/05/2020	CS	250		

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE IBN ROUCHD Mehdi BELAYACHI 355, Av. Reda Guedira, Cité Djamaa Casablanca - Tél: 0522 37 07 06	26-05-2020	1767.40
PHARMACIE IBN ROUCHD Mehdi BELAYACHI 355, Av. Reda Guedira, Cité Djamaa Casablanca - Tél: 0522 37 07 06	26-05-2020	258.20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

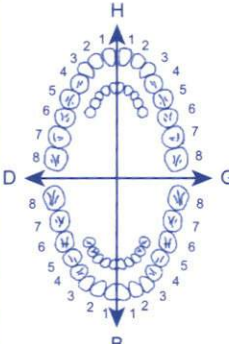
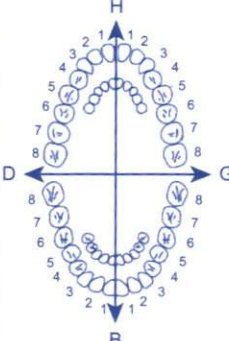
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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 canalaires, 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 CCOEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table><tr><td colspan="2">H</td></tr><tr><td>25533412</td><td>21433552</td></tr><tr><td>00000000</td><td>00000000</td></tr><tr><td>D</td><td>G</td></tr><tr><td>00000000</td><td>00000000</td></tr><tr><td>35533411</td><td>11433553</td></tr><tr><td colspan="2">B</td></tr></table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS														
				DATE DU DEVIS														
			DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Ordonnance

Casablanca, Le

26/07/2020

M = Belgana Fatma

167.30 x 3



PHARMACIE IBN ROUCHD
Mehdi BELAYACHI
355, Av. Reda Guedira, Cité Djamaa
Casablanca - Tél: 0522 37 07 06

1) Loversyl

34.60 x 6

2) Loritin

210.00

3) Lyrica

51.60 x 3

4) Tandy from Bg

74.60

5) unaflo 25 14/23

82.10 x 4

6) Inerme

24.40 x 3

7) berathron 100

79.50 x 2

8) betelone

17.30 x 3

9) Clapra 10



**CENTRE DE DIALYSE
IDAA AIN CHOCK**
Hay El Ousra Nord, Rue 76,
N°66 - Casablanca - Tél: 212 522 87 09 09
E-mail: cmrd.idaa@gmail.com

PHARMACIE IBN ROUCHD
Mehdi BELAYACHI
355, Av. Reda Guedira, Cité Djamaa
Casablanca - Tél: 0522 37 07 06

Directeur du Centre
Néphrologue

1761.40

Trinthe 03 mes



Ordonnance

Casablanca, Le

26/05/2020

M = Belgane Fatma

79,70

2) Agix 100 mg

1/2 / 1/2 pdt 3 jrs

PHARMACIE IBN ROUCHD
Mehdi BELAYACHI
355, Av. Reda Guedira, Cité Djamâa
Casablanca - Tél: 0522 37 07 06

116,00

2) Saphir 17

1 > x 2

pdt 7 jrs

PHARMACIE IBN ROUCHD
Mehdi BELAYACHI
355, Av. Reda Guedira, Cité Djamâa
Casablanca - Tél: 0522 37 07 06

**CENTRE DE DIALYSE
IDAA AIN CHOCK**
Hay El Ousra Nord, Rue 76, N°66
Ain Chock - Casablanca
Tél.: 212 522 52 15 15 - Fixe: 212 522 87 09 09
E-mail: cmrdaa@gmail.com

62,50

3)

Unipr 9

1 > x 2 / 2

258,20

DR. AMOUZOUIN MOSTAFA
Spécialiste en Néphrologie
Maladies Rénales - hémodialyse
Transplantation Rénale-Dialyse
Centre de Dialyse IDAA AIN CHOCK
Tél. 00212 5 22 52 15 15

SPAS®



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.

DENOMINATION **URISPAS®**

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Flavoxate chlorhydrate (DCI)....200 mg
Excipients....q.s.p un comprimé pelliculé

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé, Boîte de 30.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antispasmodique urinaire.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Vessie irritable (incontinence d'urgence, dysurie, ténesme vésical, douleurs suprapubiennes, pollakiurie et nycturie) dans le cas de :

- cystite, urétrite, urétrocystite, trigonite et prostatite,
- hyperplasie bénigne de la prostate,
- lithotripsie extracorporelle,
- cathétérisme ou cystoscopie,
- intervention chirurgicale sur les voies urinaires inférieures.

ATTENTION ! **DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT** **ENCAS DE DOUTE IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN**

- Hypersensibilité au produit;
- Lésions obstructives pyloriques

- ou duodénales;
- Achalasie;
- Iléus;
- Inflammations;
- Hémorragies gastro-intestinales;
- Glaucome par fermeture de

GROSSESSE - ALLAITEMENT

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

Il convient d'éviter l'utilisation de ce médicament pendant la grossesse. L'administration de ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

A utiliser avec précautions chez les personnes utilisant des machines ou conduisant un véhicule à moteur car le flavoxate peut provoquer fatigues, vertige, et troubles visuels.

LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NÉCESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Le lactose est un excipient à effet notoire, contre-indiqué chez les personnes souffrant d'une galactosémie ou de syndrome de malabsorption du glucose/galactose ou déficit en lactase.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT **POSOLOGIE**

Pour les adultes et les enfants de plus de 12 ans : en principe, 1 comprimé 3 fois par jour jusqu'à disparition des symptômes.



En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement votre médecin.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MÉDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- Constipation (rare), diarrhée, sécheresse buccale, nausées, vomissements, troubles gastro-intestinaux;
- Eruptions cutanées, prurit, rougeur du visage, hyperéosinophilie;
- Vertiges, céphalées, fatigue, confusion (surtout chez les personnes âgées);
- Tachycardie, palpitations, leucopénie;
- Troubles visuels, augmentations de la pression interne de l'œil, diminution du pouvoir d'accommodation;
- Dysurie.

SIGNELEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION **NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR**

TENIR HORS DE LA PORTEE DES ENFANTS

A CONSERVER À UNE TEMPÉRATURE NE DÉPASSANT PAS 30°C

سوطيما
Sothema

Fabriqué par les Laboratoires SOTHEMA
B.P.N° 1, 20180 Bouskoura - Maroc
Sous licence des laboratoires RECORDATI

IMP-ADIR - N13474B00

79,70

PPV 790470
PER 02/23
LOT J372

AZ

A

**COMPOSITION ET PRESENTATION**

Comprimé 500 mg sécable, boîte de 3

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitement des infections dues aux germes sensibles telles que :

- infections respiratoires hautes : otite moyenne, sinusite, angine et pharyngite;
- infections respiratoires basses (y compris bronchite et pneumonie);
- 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 :

Arix peut être pris pendant ou en dehors des repas.

TABLEAU A (LISTE I).

bottu SA

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

SAPHIR®

1 g/125 mg,

Poudre pour suspension
buvable en sachet

Boîte de 12, 16 et 24 sachets
(DCI : Amoxicilline / Acide
Clavulanique)



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.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION :

Poudre pour suspension buvable, boîte de 12, 16 et 24 sachets.

COMPOSITION :

Principes actifs :
Amoxicilline trihydratée quantité correspondant à amoxicilline : 1000 mg
Clavulanate de potassium et Silicose dioxyde, quantité correspondant à acide clavulanique : 125 mg

Excipients : q.s.p un sachet

Excipients à effet noté : Saccharose, Potassium, Sodium.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

SAPHIR est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peut parfois arrêter d'être efficace (être inactivée). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

INDICATIONS :

SAPHIR est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes :

- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- infections des os et des articulations.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais SAPHIR 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

- si vous avez eu une réaction allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique ou à l'un des autres composants contenus dans SAPHIR.
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (hypersensible) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.
- Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Ne prenez pas SAPHIR si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre SAPHIR.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Faites attention avec SAPHIR 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- avez eu des problèmes au foie ou aux reins,
- suivez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre SAPHIR.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de votre infection.

Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent de SAPHIR ou un autre médicament.

Reactions necessitant une attention particulière

SAPHIR peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez SAPHIR, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière dans les effets non souhaités et gênants ».

Tests sanguins et urinaux

Si vous effectuez des tests sanguins ou urinaux, demandez à votre médecin d'analyser d'une dose de médicament ou l'intervalle entre deux prises de médicament. SAPHIR peut influencer les résultats de ces analyses.

Informations importantes

Suspension buvable :
L'utilisation de ce médicament chez les patients présentant un trouble de métabolisme du glucose (diabète) ou une insuffisance rénale (insuffisance rénale) nécessite une surveillance particulière. Ce médicament contient du sodium. Chez les patients insuffisamment rénaux, cela peut entraîner un gonflement et une augmentation de la pression artérielle.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou les produits naturels :

Si vous prenez du ginseng (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probiotique (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

PPV: 116DH00
PER: 02-23
LOT: J500

d'une réaction allergique.

Si vous avez d'autres médicaments, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

EFFETS NON SOUHAITES

Description des effets indésirables des médicaments

Les effets indésirables des médicaments sont les effets indésirables, mais ils ne sont pas tous les mêmes.

Les effets indésirables mentionnés ci-dessous sont les effets indésirables nécessitant une attention particulière.

Reactions allergiques

• éruption cutanée

• inflammation des vaisseaux

• apparition sous la forme d'un pape, mais pouvant également affecter d'autres parties du corps.

• fièvre, douleurs articulaires et/ou musculaires.

• gonflement, parfois, d'angio-œdème) entraînant une gêne à la respiration.

• malaise brutal avec chute.

• Si vous présentez un effet indésirable, consultez immédiatement votre médecin.

Inflammation du gros intestin

• Inflammation du gros intestin, accompagnée d'une fièvre, d'une douleur abdominale et/ou d'une diarrhée.

Si vous présentez ces symptômes, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous présentez ces symptômes, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous présentez ces symptômes, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous présentez ces symptômes, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous présentez ces symptômes, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous présentez ces symptômes, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous présentez ces symptômes, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous présentez ces symptômes, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous présentez ces symptômes, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous présentez ces symptômes, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous présentez ces symptômes, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous présentez ces symptômes, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous présentez ces symptômes, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous présentez ces symptômes, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous présentez ces symptômes, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous présentez ces symptômes, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous présentez ces symptômes, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous présentez ces symptômes, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous présentez ces symptômes, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous présentez ces symptômes, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous présentez ces symptômes, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous présentez ces symptômes, consultez immédiatement votre médecin.

كوفرسيل 10 منع

بيراندوبريل أرجينين، حبات ملبسة

248,00

• الأدوية المستعملة في علاج هبوط الضغط الشرياني، أو في علاج الوهن، أو في علاج الربو (المفيدين أو نورادرينالين) أو أدوية مضادة للربو (البروبراتولول، وفانسان أو البروبراتولول) • الأمراض الالتهابية وخاصة الحثوية عبر الوريد (المستعملة في علاج أعراض التهاب المفاصل الروماتويدي).

كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة مع الطعام والشراب
يُستحسن أخذ كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة قبل وجبة الطعام.

الحمل والرضاعة
إذا كنت حاملاً أو مرضعاً، أو تعتقدن بأنك حامل أو تخططين للإجهاض، عليك باستشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تعاملي هذا الدواء.

الحمل
من المرجح أن تعلمي طبيبك إن كنت تخطين بأنك حامل (أو إن كنت تتوقّعين الحمل).
قد يطلب منك طبيبك التوقف عن أخذ كوفرسيل 10 منع حبات ملبسة قبل وقوع الحمل أو بمجرد ظهوره. كما سيصعب لك دواء آخر بدلاً عن كوفرسيل 10 منع حبات ملبسة.
لا يصبح بأحد كوفرسيل 10 منع حبات ملبسة في بداية الحمل، كما يُنصح بأخذها قطعاً بعد الشهر الثالث من الحمل، حيث أنه يُشكل خطراً على الجنين.

الرضاعة
أعلمي طبيبك إن كنت ترضعين (أو علي وشك الإرضاع).

لا يجوز استعمال كوفرسيل 10 منع حبات ملبسة لدى المرأة المرضع. فإن كنت مصرة على الإرضاع، فيسبب بختار لك طبيبك علاجاً آخر، وخاصة إن كان طفلك حديث الولادة أو إن كانت ولادته مبكرة.

بالنسبة لقيادة السيارات والعمل على الآليات
إن كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة لا يؤثر على البقطة، لكن قد يظهر إحساس بالدوار أو بالتعب لدى بعض المرضى نتيجة لهبوط الضغط الشرياني. لذا فقد تخف القدرة على قيادة السيارات أو العمل على الآلات.

يحوي كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة على سكر الحليب (لاكتوز)
في حالة اعتلقت طبيبك بأن جسمك لا يتقبل بعض أنواع السكر، عليك بمراجعته قبل أخذ هذا الدواء.

3. كيف يؤخذ كوفرسيل، حبات ملبسة ؟
عليك تناول الأتاريل بانتظام لهذا الدواء بالطريقة التي وصفها لك طبيبك. فإن لم تكن تتأكد، عليك باستشارة طبيبك.

تُؤخذ الحبة مع كأس من الماء، ويُستحسن أخذها يومياً في نفس المياد أي في الصباح قبل وجبة الإفطار.

إن طبيبك هو الذي يقرّر مقدار الجرعة المناسبة لوضعك.

يتراوح مقدار الجرعة الموصى بها كالتالي:
ارتفاع الضغط الشرياني: إن الجرعة الإعتيادية في باديء العلاج وجرعة الرقابة عبارة عن 5 ملغ في اليوم. إن تطلب الأمر، يمكن رفع هذه الجرعة، بعد شهر من العلاج، إلى 10 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى للشارع لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني.

إن كنت تتناول 65 سنة من العمر، تكون الجرعة الإعتيادية في باديء العلاج عبارة عن 2.5 ملغ في اليوم، يمكن رفعها، بعد شهر من العلاج، إلى 5 ملغ، ثم إلى 10 ملغ في اليوم إن تطلب الأمر.
الأمراض الكلوية الشديدة: الجرعة الإعتيادية في باديء العلاج عبارة عن 5 ملغ في اليوم. يمكن رفعها، بعد أسبوعين من العلاج، إلى 10 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى للشارع إنهما في العلاج.

إن كنت تتناول 65 سنة من العمر، تكون الجرعة الإعتيادية في باديء العلاج عبارة عن 2.5 ملغ في اليوم، يمكن رفعها، بعد أسبوعين من العلاج، إلى 5 ملغ، ثم إلى 10 ملغ في اليوم الأسبوع التالي.

في حالة أخذت كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة أكثر من اللازم
استشير طبيبك أو الصيدلي أو أذهب فوراً إلى المستشفى الأرب لك. أكثر ما يُحتمل وقوعه في حالة الإفراط بالجرعة هو هبوط الضغط الشرياني، وقد يكون هذا مصحوباً بالدوار والدوخة. في هذه الحالة يجب أخذ كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة.

في حالة نسيبت أخذ كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة
من الهام جداً أخذ الدواء يومياً لأن فعالية الدواء تابعة للعلاج المنتظم. ففي حالة نسيبت أخذ كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة، حاولت مضاعفة الجرعة تعويضاً للجرعة.

لا يجوز أخذ حبات ملبسة بعد أسبوعين من العلاج، إلى 5 ملغ، ثم إلى 10 ملغ في اليوم الأسبوع التالي.

في حالة التوقف عن أخذ كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة
بشكل عام، إن العلاج بواسطة كوفرسيل 10 منع حبات ملبسة، علاج طويل المدى، لذا ينبغي عليك أن تستشير الطبيب قبل التوقف عنه.

إن تأسست بمحور استعمال هذا الدواء، عليك بالاستمرار لدى الطبيب أو الصيدلي أو المرضع.

4. ما هي الآثار الجانبية التي قد تحصل ؟
كما هي الحالة مع كافة الأدوية، قد تنتج عن هذا الدواء آثار جانبية رغم أنها لا تخص كافة الأشخاص.

فإن لاحظت حدوث أي من الآثار الجانبية التالية التي قد تكون خطيرة، توقف حالاً عن أخذ كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة واستشر طبيبك فوراً.
• تضخم في الوجه، أو في الشفتين، أو في الفم، في اللسان أو في البلعوم، مصحوبة في التنفس (وذمة وعالية) (انظر لقطع وتحذيرات واحتياطات)، (شاملة يمكن أن تصيب شخص 1 على 100).

إقرأ بد معلوما
• احتفظ به جيداً، فقد تحتاجها لتستند إليها في جديد.

• إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلي أو المرضع.

المرض (ة).
• لقد وصف هذا الدواء لك شخصياً. فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر.

المرض (ة). هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المألوفة بها في هذه النشرة (انظر إلى مقطع 4 : «ماهي الآثار الجانبية المحتملة؟»)

في هذه النشرة:

1. ما هو كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة وفي أية حالة يُستعمل ؟
2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة ؟
3. كيف يؤخذ كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة ؟
4. ما هي الآثار الجانبية التي قد تحصل ؟
5. كيف يُحفظ كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة ؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية.

1. ما هو كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة وفي أية حالة يُستعمل ؟
الغاية العلاجية الصيدلانية: ميثان حبيرة التحول (IEC) كود C09AA04 : ATC

إن كوفرسيل 10 منع حبات ملبسة، هو عبارة عن ميثان حبيرة تحوّل (IEC). وهو يعمل على توسيع الأوعية الدموية مسهلًا بهذا عمل القلب في ضخ الدم عبرها.

يستعمل كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة:

• في علاج ارتفاع الضغط الشرياني.

• في حالة القصور القلبي (أي في حالة قصور القلب عن ضخ الكمية الكافية من الدم التي يحتاجها الجسم).

• لتخفيف خطر التعرض للمحاذات القلبية، مثل الذبحة القلبية، لدى المصابين بمرض الشريان التاجي، الثالث (جريان الدم الوارد للقلب ضيق أو محصور ولدى من أصيبوا من قبل بسكتة قلبية، أو/أو لدى من خضعوا لعملية تحسين ورود الدم للقلب عن طريق توسيع الشرايين التي تغذي القلب بالدم).

2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة ؟
إذا كان طبيبك قد سبق وأعطاك بأنك مصاب بعدم تحمل بعض أنواع السكر، فانصل بالطبيب قبل المباشرة بتناول هذا الدواء.

لا يجوز على الإطلاق أخذ كوفرسيل 10 منع حبات ملبسة:

• إذا كانت لديك حساسية من البيروندوبريل، أو من أحد المكونات الأخرى التي يحتوي عليها هذا الدواء أو من الأدوية الأخرى التابعة لنفس مضاعفات حبيرة تحوّل الأنجيوتنسين.

• إن طرأت لك في الماضي بوارص صغير وقت التنفس، أو تورم في الوجه أو في اللسان، أو في الحنجرة، شديدة حد، أو طلع جلد شديداً وقت العلاج بواسطة مضاد تحوّل الأنجيوتنسين (IEC)، أو إن سبق وظهور هذه الأعراض على أحد من أفراد عائلتك مهما كان السبب (أي

تورم وذمة وعالية).

• إذا كنت حامل من أكثر من ثلاثة أشهر. من الأفضل تجنب أخذ كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة في بداية الحمل (انظر إلى مقطع الحمل والإرضاع).

• إذا كنت مصاباً بالسكري أو باضطراب الوظيفة الكلوية وتلقا علاجاً خاضعاً لضغط الدم يحتوي على (الألدسين) (Aldiskren).

• إن كنت تشكو من اضطرابات كلوية مع انخفاض تدفق الدم إلى الكلي (تتضمن في الشريان الكلوي أي الشريان الذي يوري الكلية اليمنى).

• إن كنت تتناول حالياً دواءً يسبب تورم (كالسارتن، دواء يستعمل لعلاج قصور القلب) أو أنظر إلى مقطع وتحذيرات واحتياطات، والأدوية الأخرى وكوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة.

استشر طبيبك أو الصيدلي أو المرضع (قبل أخذ كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة.

إن كان لك تعقّبات أخرى أي تعقّبات في الشريان الرئيسي الذي يوري للقلب، أو تعقّبات في عضلة القلب (أي إصلا في عضلة القلب) أو تعقّبات في الشريان الكلوي (أي الشريان الذي يوري الكلية بالدم).

• إن كنت تشكو من خلل قلبي آخر،

• إن كنت تشكو من مرض في الكبد،

• إن كنت تشكو من مرض في الكلى،

كوفرسيل 10 منع

بيراندوبريل أرجينين، حبات ملبسة

248,00

• الأدوية المستعملة في علاج هبوط الضغط الشرياني، أو في علاج الوهن، أو في علاج الربو (المفيدين أو نورادريين أو أدريالين)،
• الأمراض الحثيئة وبخانة الحنجرة عبر الوريد (المستعملة في علاج أعراض التهاب المفاصل الروماتويدي).

كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة مع الطعام والشراب
يُستحسن أخذ كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة قبل وجبة الطعام.

الحمل والرضاعة
إذا كنت حاملاً أو مرضعاً، أو تعتقدين بأنك حامل أو تخططين للإجابه، عليك باستشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تعاملي هذا الدواء.

الحمل
من المرجح أن تعلمي طبيبك إن كنت تخطين بأنك حامل (أو إن كنت تتوقّعين الحمل).
قد يطلب منك الطبيب التوقف عن أخذ كوفرسيل 10 منع حبات ملبسة قبل وقوع الحمل أو بمجرد ظهوره. كما سيصح لك دواء آخر بدلاً من كوفرسيل 10 منع حبات ملبسة.

لا يصبح بأحد كوفرسيل 10 منع حبات ملبسة في بداية الحمل، كما يُنحذر أخذه قطعاً بعد الشهر الثالث من الحمل، حيث أنه يُشكّل خطراً على الجنين.

الرضاعة
أعلمي طبيبك إن كنت ترضعين (أو علي وشك الإرضاع).
لا يجوز استعمال كوفرسيل 10 منع حبات ملبسة لدى المرأة المرضع. فإن كنت مصرة على الإرضاع، فيصح بختار لك طبيبك علاجاً آخر، وخاصة إن كان طفلك حديث الولادة أو إن كانت ولادته مبكرة.

بالتنسبة لقيادة السيارات والعمل على الآليات
إن كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة لا يؤثر على البقطة، لكن قد يظهر إحساس بالدوار أو بالتعب لدى بعض المرضى نتيجة لهبوط الضغط الشرياني. لذا فقد تخف القدرة على قيادة السيارات أو العمل على الآلات.

يحوي كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة على سكر الحليب (لاكتوز)
في حالة اعتلصك طبيبك بأن جسمك لا يتقبل بعض أنواع السكر، عليك بمرجعه قبل أخذ هذا الدواء.

3. كيف يؤخذ كوفرسيل، حبات ملبسة ؟
عليك تلتزم بالآتياء بتناول هذا الدواء بالطريقة التي وصفها لك طبيبك. فإن لم تكن تتأكد، عليك باستشارة طبيبك.

تُؤخذ الحبة مع كأس من الماء، ويُستحسن أخذها يومياً في نفس المياد أي في الصباح قبل وجبة الإفطار.

إن طبيبك هو الذي يقرّر مقدار الجرعة المناسبة لوضعك.
يتراوح مقدار الجرعة الموصى بها كالتالي:

ارتفاع الضغط الشرياني: إن الجرعة الإعتيادية في باديء العلاج وجرعة الرقابة عبارة عن 5 ملغ في اليوم. إن تطلب الأمر، يمكن رفع هذه الجرعة، بعد شهر من العلاج، إلى 10 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى للشارع لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني.

إن كنت تتناول 65 سنة من العمر، تكون الجرعة الإعتيادية في باديء العلاج عبارة عن 2.5 ملغ في اليوم، يمكن رفعها، بعد شهر من العلاج، إلى 5 ملغ، ثم إلى 10 ملغ في اليوم إن تطلب الأمر.

الأمراض الكلوية الشديدة: الجرعة الإعتيادية في باديء العلاج عبارة عن 5 ملغ في اليوم. يمكن رفعها، بعد أسبوعين من العلاج، إلى 10 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى للشارع إنهما في العلاج.

إن كنت تتناول 65 سنة من العمر، تكون الجرعة الإعتيادية في باديء العلاج عبارة عن 2.5 ملغ في اليوم، يمكن رفعها، بعد أسبوعين من العلاج، إلى 5 ملغ، ثم إلى 10 ملغ في اليوم الأسبوع التالي.

في حالة أخذت كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة أكثر من اللازم
استشير طبيبك أو الصيدلي أو أذهب فوراً إلى المستشفى الأرب لك. أكثر ما يُحتمل وقوعه في حالة الإفراط بالجرعة هو هبوط الضغط الشرياني، وقد يكون هذا مصطحباً بالدوار والدوخة. في هذه الحالة يجب أخذ كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة.

في حالة نسيبتك أخذ كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة
من الهام جداً أخذ الدواء يومياً لأن فعالية الدواء تابعة للعلاج المنتظم. ففي حالة نسيبت أخذ كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة، حاول أخذ الجرعة التالية في اليوم التالي.

لا يجوز أخذ مضادعة الجرعة تعويضاً للجرعة.
في حالة التوقف عن أخذ كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة
بشكل عام، إن العلاج بواسطة كوفرسيل 10 منع حبات ملبسة، علاج طويل المدى، لذا ينبغي عليك أن تستشير الطبيب قبل التوقف عنه.

إن تأسست بمحور استعمال هذا الدواء، عليك بالاستعمال لدى الطبيب أو الصيدلي أو الممرضة).

4. ما هي الآثار الجانبية التي قد تحصل ؟
كما هي الحالة مع كافة الأدوية، قد تنتج عن هذا الدواء آثار جانبية رغم أنها لا تخص كافة الأشخاص.

فإن لاحظت حدوث أي من الآثار الجانبية التالية التي قد تكون خطيرة، توقف حالاً عن أخذ كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة واستشر الطبيب فوراً.

• تضخم في الوجه، أو في الشفتين، أو في الفم، في اللسان أو في البلعوم، مصحوبة في التنفس (وذمة وعالية) (انظر لقطع وتحذيرات واحتياطات)، (شاملة يمكن أن تصيب شخص 1 على 100).

إقرأ بد معلوما
• احتفظ به جيداً، فقد تحتاجها لتستند إليها في جديد.

• إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلي أو الممرضة (ع).

• لقد وصف هذا الدواء لك شخصياً، فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر.

• إذا شارعت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلي أو الممرضة (ع). هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المألوفة بها في هذه النشرة (انظر إلى مقطع 4 : «ماهي الآثار الجانبية المحتملة»).

في هذه النشرة:

1. ما هو كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة وفي أية حالة يُستعمل ؟
2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة ؟

3. كيف يؤخذ كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة ؟
4. ما هي الآثار الجانبية التي قد تحصل ؟

5. كيف يُحفظ كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة ؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية.

1. ما هو كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة وفي أية حالة يُستعمل ؟
الغاية العلاجية الصيدلانية: شينات خميرة التحويل (IEC) كود C09AA04 : ATC

إن كوفرسيل 10 منع حبات ملبسة، هو عبارة عن شيط خميرة تحويل (IEC). وهو يعمل على توسيع الأوعية الدموية مسهلًا بهذا عمل القلب في ضخ الدم عبرها.

يستعمل كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة:
• في علاج ارتفاع الضغط الشرياني.

• في حالة القصور القلبي (أي في حالة قصور القلب عن ضخ الكمية الكافية من الدم التي يحتاجها الجسم).

• لتخفيف خطر التعرض للمحاذات القلبية، مثل الذبحة القلبية، لدى المصابين بمرض الشريان التاجي (جريان الدم الوارد للقلب ضيق أو محصور ولدى من أصيبوا من قبل بسكتة قلبية، وأو/أو لدى من خضعوا لعملية تحسين ورود الدم للقلب عن طريق توسيع الشرايين التي تغذي القلب بالدم).

2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة ؟
إذا كان عليك طبيبك قد سبق وأعلمك بأنك مصاب بعدم تحمل بعض أنواع السكر، فانصل بالطبيب قبل المباشرة بتناول هذا الدواء.

لا يجوز على الإطلاق أخذ كوفرسيل 10 منع حبات ملبسة:
إذا كانت لديك حساسية من البيروندوبريل، أو من أحد المكونات الأخرى التي يحتوي عليها هذا الدواء، أو من الأدوية الأخرى التابعة لنفس مضطبات خميرة تحويل الأيبوتستين.

• إن طرأت لك في الماضي بوار صغير وقت التنفس، أو تورم في الوجه أو في اللسان، أو في الحنجرة، شدة كبيرة، أو طلع جلد شديداً وقت العلاج بواسطة مضطبات تحويل الأيبوتستين (IEC)، أو إن سبق وظهور هذه الأعراض على أحد من أفراد عائلتك مهما كان السبب (أي بروتين وذمة وعالية).

• إذا كنت حامل من أكثر من ثلاثة أشهر. من الأفضل تجنب أخذ كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة في بداية الحمل (انظر إلى مقطع الحمل والإرضاع).

• إذا كنت مصاباً بالسكري أو باضطراب الوظيفة الكلوية وتلقني علاجاً خاضعاً لضغط الدم يحتوي على (الألكسرين) (Aldiskren).

• إن كنت تتناول الدواء أو لديك طريقة أخرى لتصفية الدم. لا يمكن ملازمة كوفرسيل تبعاً لذلك للمستعمل.

• إن كنت تشكو من اضطرابات كلوية مع انخفاض تدفق الدم إلى الكلي (تتضمن في الشريان الكلوي أي الشريان الذي يوري الكلية اليمنى).

• إن كنت تتناول حالياً دواءً يسبب تورم (كالسارتن، دواء يستعمل لعلاج قصور القلب) أو قطع وتحديات واحتياطات، والأدوية الأخرى (كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة).

استشر طبيبك أو الصيدلي أو الممرضة (ع) قبل أخذ كوفرسيل 10 منع، حبات ملبسة.
• إن كان لك قد تتعيق أي شيء في الشريان الرئيسي الذي يوري للقلب، أو تضخم في عضلة القلب (أي إعتلال في عضلة القلب) أو تتعيق في الشريان الكلوي (أي الشريان الذي يوري الكلية بالدم).

• إن كنت تشكو من خلل قلبي آخر،
• إن كنت تشكو من مرض في الكبد،
• إن كنت تشكو من مرض في الكلى.

Lasilix® 40 mg
Lasilix® 20 mg/2



P.N.V : 34DH60
 20CP SEC
 LASILIX 40MG

LOT : 19E005
 PER : 07 2023

Furosémide

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
 ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réten-tion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

Lasilix® 40 mg
Lasilix® 20 mg/2



P.N.V. : 34DH60
 20CP SEC
 LASILIX 40MG

LOT : 19E005
 PER : 07 2023

Furosémide

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
 ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réten-tion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

Lasilix® 40 mg
Lasilix® 20 mg/2



P.N.V. : 34DH60
 20CP SEC
 LASILIX 40MG

LOT : 19E005
 PER : 07 2023

Furosémide

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
 ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réten-tion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

Lasilix® 40 mg
Lasilix® 20 mg/2



P.N.V. : 34DH60
20CP SEC
LASILIX 40MG

LOT : 19E005
PER : 07 2023

Furosémide

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réten-tion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

Lasilix® 40 mg
Lasilix® 20 mg/2



P.N.V. : 34DH60
20CP SEC
LASILIX 40MG

LOT : 19E005
PER : 07 2023

Furosémide

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réten-tion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

Lasilix® 40 mg
Lasilix® 20 mg/2



P.N.V : 34DH60
 20CP SEC
 LASILIX 40MG

LOT : 19E005
 PER : 07 2023

Furosémide

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
 ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réten-tion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

Titulaire de l'AMM au Maroc: POLYMEDIC

Quartier Arsallane-Rue Amyot Inville
BP 10877 CASABLANCA-MAROC

UN-ALFA® 0,25 µg capsule
Boîte de 30 capsules



6 118001 200757

PPV : 74 DH 60

Laboratoires Pfizer S.A. Maroc
P.P.V: 210DH00



6 118001 170647

Lyrice
Lyrice
Lyrice
Lyrice
Lyrice
Lyrice



6 118001 100620

TARDYFERON B9

30 comprimés pelliculés

Fer 50 mg / Acide folique 0,350 mg

Distribué par Cooper Pharma
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca
Amina DAOUDI - Pharmacien Responsable
PPV : 51.60 DH

322084

prégabaline

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou 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 aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?:

1. Qu'est-ce que Lyrica et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Lyrica
3. Comment prendre Lyrica
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Lyrica
6. Contenu de l'emballage et autres informations

- Si votre douleur ne présente pas d'inflammation, la dose usuelle est de 20 mg par jour.

INEXIUM® 20 mg, comprimé gastro-résistant

ésoméprazole

SYNTHEMEDIC

22 rue Zoubeir benou al ouaroum roches
noires casablanca
INEXIUM

20 mg

Cp GR

Boîte 14

640150MP/21NRQ

P.P.V: 82,10 DH



lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Sans cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire.

- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations 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.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ?
3. Comment prendre INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

INEXIUM contient une substance appelée ésoméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant est utilisé dans le traitement des maladies suivantes :

Adultes et jeunes gens âgés de 12 ans et plus

- Le reflux gastro-oesophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.

Adultes

- Le traitement et la prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE INEXIUM 20 mg, comprimé

- Si votre douleur ne présente pas d'inflammation, la dose usuelle est de 20 mg par jour.

INEXIUM® 20 mg, comprimé gastro-résistant

ésoméprazole

SYNTHEMEDIC

22 rue Zoubeir benou al ouaroum roches
noires casablanca
INEXIUM

20 mg

Cp GR

Boîte 14

640150MP/21NRQ

P.P.V: 82,10 DH



lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Sans cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire.

- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations 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.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ?
3. Comment prendre INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

INEXIUM contient une substance appelée ésoméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant est utilisé dans le traitement des maladies suivantes :

Adultes et jeunes gens âgés de 12 ans et plus

- Le reflux gastro-oesophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.

Adultes

- Le traitement et la prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE INEXIUM 20 mg, comprimé

- Si votre douleur ne présente pas d'inflammation, la dose usuelle est de 20 mg par jour.

INEXIUM® 20 mg, comprimé gastro-résistant

ésoméprazole

SYNTHEMEDIC

22 rue Zoubeir benou al ouaroum roches
noires casablanca
INEXIUM

20 mg

Cp GR

Boîte 14

640150MP/21NRQ

P.P.V: 82,10 DH



lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Sans cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire.

- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations 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.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ?
3. Comment prendre INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

INEXIUM contient une substance appelée ésoméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant est utilisé dans le traitement des maladies suivantes :

Adultes et jeunes gens âgés de 12 ans et plus

- Le reflux gastro-oesophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.

Adultes

- Le traitement et la prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE INEXIUM 20 mg, comprimé

20 ملغ ، قرص صا مد لحموضة

المعدة

ازومبرازول

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubair benou el aouam roches
noires casablanca
INEXIUM

20 mg

Cpr GR

Bolte 14

64015DMP/21NRQ

P.P.V: 92.60 DH

6 118001 020591

بغاية قبل استعمال هذا الدواء.

فقد تحتاج إلى قراءتها من جديد.

- إذا كانت لديك أسئلة أخرى أو شكوك، استشر الطبيب أو الصيدلي.
- وصف هذا الدواء لك شخصيا، لا تصفه لشخص آخر حتى إذا ظهرت عليه نفس الأعراض يمكن لذلك أن يضر به.
- إذا تفاقم أي أثر جانبي أو إذا لاحظت ظهور أي أثر جانبي غير مذكور في هذه النشرة، أبلغ الطبيب أو الصيدلي.

في هذه النشرة :

1. ما هو إنكسيوم 20 ملغ، قرص صا مد لحموضة المعدة، وما هي دواعي استعماله ؟
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال إنكسيوم 20 ملغ، قرص صا مد لحموضة المعدة ؟
3. كيف تستعمل إنكسيوم 20 ملغ، قرص صا مد لحموضة المعدة ؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟
5. كيف يحفظ إنكسيوم 20 ملغ، قرص صا مد لحموضة المعدة ؟
6. معلومات إضافية

1. ما هو إنكسيوم 20 ملغ، قرص صا مد لحموضة المعدة، وما هي دواعي استعماله ؟

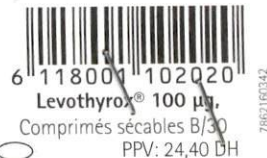
يحتوي إنكسيوم على مادة تسمى ازومبرازول. هو دواء من فصيلة مثبطات مضخة البروتون. يقلل من إفراز الحمض في المعدة.
يستعمل إنكسيوم 20 ملغ، قرص صا مد لحموضة المعدة في علاج الأمراض التالية:

البالغين والشباب الذين تتراوح أعمارهم بين 12 وأكثر

- الارتداد المعدي المريئي لما يعود حمض المعدة في المريء، و يتسبب في ألم، التهاب وحرق،
- قرحة المعدة أو الاثني عشر في حالة الإصابة بجرثومة تعرف باسم الملوية البوابية. إذا كنت في هذه الحالة قد يصف الطبيب أيضا مضادات حيوية لعلاج هذا المرض و إتاحة التئام القرحة،

البالغين

- العلاج والوقاية من قرحة المعدة التي تنتج من استعمال مضادات الالتهاب الستيرويدية
- وجود حمض زائد في المعدة بسبب متلازمة زولينجر إليسون.



LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou 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 aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est préconisé dans les situations suivantes :

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?



LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou 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 aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est préconisé dans les situations suivantes :

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Zetalax^{DM}[®]

microlavement

Lot : 072
À utiliser de
préférence avant le : 10/2024

PPC : 79,50 DH

QUAND UTILISER ZETALAX^{DM}® MICROLAVEMENT :

Zetalax^{DM}® Microlavement s'utilise en cas de constipation.
La constipation consiste en l'altération du rythme normal d'évacuation; elle peut être liée à des facteurs comme un changement du style de vie, des habitudes alimentaires, etc.
En cas de constipation chronique, il est conseillé de consulter un médecin.

COMMENT FONCTIONNE ZETALAX^{DM}® MICROLAVEMENT :

Zetalax^{DM}® Microlavement agit mécaniquement au niveau du rectum et stimule le processus d'expulsion des matières fécales. L'action locale garantit la sécurité du produit, qui n'a pas d'interaction avec les processus physiologiques du tube digestif et n'a donc aucun effet collatéral sur le système.

Les ingrédients contenus dans le microlavement garantissent le ramollissement et la lubrification de la masse fécale, ce qui permet ensuite une expulsion rapide et aisée des matières fécales.
Zetalax^{DM}® Microlavement ne contient pas de substances actives au niveau pharmacologique et son action est exclusivement mécanique.
La présence d'extraits végétaux à action émolliente atténue l'effet irritant de la glycérine au niveau du rectum, ce qui rend son introduction plus aisée.

CAS DANS LESQUELS IL NE FAUT PAS UTILISER LE PRODUIT :

Zetalax^{DM}® Microlavement ne doit pas être utilisé en cas de douleur abdominale aiguë, nausée, vomissement, obstruction intestinale, saignement rectal d'origine inconnue, grave état de déshydratation, rectocolite hémorragique et inflammation hémorroïdale.
Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux ingrédients contenus dans le produit.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Avant d'utiliser le produit, demander conseil au médecin ou au pharmacien.

COMMENT UTILISER CE PRODUIT :

- Ouvrir l'emballage.
- Enlever le bouchon du microlavement et lubrifier la canule avec une goutte du produit.
- Introduire délicatement la canule dans le rectum, sans presser le tube.
- Appuyer à fond sur le microlavement.
- Extraire la canule sans relâcher la pression sur le tube, pour ne pas aspirer à nouveau le liquide.

Il est conseillé d'appliquer un ou deux microlavements par jour.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Ne pas utiliser chez les enfants de moins de 12 ans.
Suivre attentivement le mode d'emploi.
Conserver hors de portée des enfants.

INGÉDIENTS :

Glycérol, amidon, camomille extrait fluide, mauve extrait fluide, eau.

DATE D'ÉMISSION :

08/05/2011

Dispositif médical classe 1.

Autorisation ministère de la santé n° : 860/16116/2016/ DMP/20/DM



Fabricant

Zeta Farmaceutici S.p.A.
Via Galvani, 10
Sandrigo (VI)
ITALY

Importé au Maroc par :

Laboratoires IRCOS
N°109 Q.I sidi ghanem
40000 MARRAKECH

Distribué au Maroc par :

MEDI PRO PHARMA
Borj El yacout, Bd Rahal El Meskini,
20120. Casablanca.

Zetalax^{DM}[®]

microlavement

Lot : 072
À utiliser de
préférence avant le : 10/2024

PPC : 79,50 DH

QUAND UTILISER ZETALAX^{DM}® MICROLAVEMENT :

Zetalax^{DM}® Microlavement s'utilise en cas de constipation.
La constipation consiste en l'altération du rythme normal d'évacuation; elle peut être liée à des facteurs comme un changement du style de vie, des habitudes alimentaires, etc.
En cas de constipation chronique, il est conseillé de consulter un médecin.

COMMENT FONCTIONNE ZETALAX^{DM}® MICROLAVEMENT :

Zetalax^{DM}® Microlavement agit mécaniquement au niveau du rectum et stimule le processus d'expulsion des matières fécales. L'action locale garantit la sécurité du produit, qui n'a pas d'interaction avec les processus physiologiques du tube digestif et n'a donc aucun effet collatéral sur le système.

Les ingrédients contenus dans le microlavement garantissent le ramollissement et la lubrification de la masse fécale, ce qui permet ensuite une expulsion rapide et aisée des matières fécales.
Zetalax^{DM}® Microlavement ne contient pas de substances actives au niveau pharmacologique et son action est exclusivement mécanique.
La présence d'extraits végétaux à action émolliente atténue l'effet irritant de la glycérine au niveau du rectum, ce qui rend son introduction plus aisée.

CAS DANS LESQUELS IL NE FAUT PAS UTILISER LE PRODUIT :

Zetalax^{DM}® Microlavement ne doit pas être utilisé en cas de douleur abdominale aiguë, nausée, vomissement, obstruction intestinale, saignement rectal d'origine inconnue, grave état de déshydratation, rectocolite hémorragique et inflammation hémorroïdale.
Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux ingrédients contenus dans le produit.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Avant d'utiliser le produit, demander conseil au médecin ou au pharmacien.

COMMENT UTILISER CE PRODUIT :

- Ouvrir l'emballage.
- Enlever le bouchon du microlavement et lubrifier la canule avec une goutte du produit.
- Introduire délicatement la canule dans le rectum, sans presser le tube.
- Appuyer à fond sur le microlavement.
- Extraire la canule sans relâcher la pression sur le tube, pour ne pas aspirer à nouveau le liquide.

Il est conseillé d'appliquer un ou deux microlavements par jour.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Ne pas utiliser chez les enfants de moins de 12 ans.
Suivre attentivement le mode d'emploi.
Conserver hors de portée des enfants.

INGÉDIENTS :

Glycérol, amidon, camomille extrait fluide, mauve extrait fluide, eau.

DATE D'ÉMISSION :

08/05/2011

Dispositif médical classe 1.

Autorisation ministère de la santé n° : 860/161 16/2016/ DMP/20/DM



Fabricant

Zeta Farmaceutici S.p.A.
Via Galvani, 10
Sandrigo (VI)
ITALY

Importé au Maroc par :

Laboratoires IRCOS
N°109 Q.I sidi ghanem
40000 MARRAKECH

Distribué au Maroc par :

MEDI PRO PHARMA
Borj El yacout, Bd Rahal El Meskini,
20120. Casablanca.

EXP 05/2022
LOT 95042 3

EXP 05/2022
LOT 95042 3

EXP 05/2022
LOT 95042 3

RAME® (Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou