

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

Informations 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.

Éducation :

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.

Prothétique :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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 : BéL Guana Fatma Date de naissance : 1940

Adresse : Cité d'Jemaa Bloc 38 N°5 Casablanca

Tél. 06.41.14.23.27.00 Total des frais engagés : 22.69,60 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 : ATA + Diabète + Hypertension + Thrombophilie + Infection (avancée) (terminal) multiviscérale

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 : / /

Signature de l'adhérent(e) :

ENTRE DE PRIMYSSE

IDA AIN CHOK

Hay El Ousra Nord, Rue 76, N° 66

AIN CHOK- Casablanca

Tél. : 212 522 52 15 15 - Fax : 212 522 87 09 09

E-mail: cmrd.idaa@gmail.com

ABOUZOUN MOSTAFA

Neurologie
Neurochirurgie



Ordonnance

Casablanca, Le

26/05/2020

M = Belfana Fratna

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

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

167.30×3

1) Covorsyl
 34.60×6

2) Lorilin
 210.00

3) Lyrice
 51.60×3

4) Tandy flora Bg
 74.60

CENTRE DE DIALYSE IDAA AIN CHOCK

Hay El Oussa Nord, Rue 76, N°66
Ain Chock - Casablanca
Tél: 212 522 52 15 15 - Fax: 212 522 87 09 09
E-mail: cmrd.idaa@gmail.com

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

Directeur
Nephrologue
Gérant

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



Ordonnance

Casablanca, Le 16/05/2022

ن = بوجانة فاطمة

29,20

1) Agix 100 mg

(> /) pdt 37 jrs

PHARMACIE IBN ROUCHD

Mehdi BELAYACHI

355, Av. Reda Guedira, Cité Djamaa

Casablanca - Tél: 0522 37 07 06

116,00

2) Saph 15

(> x 2)

pdt 7 jrs

CENTRE DE DIALYSE
IDAA AIN CHOCK

Hay El Ousra Nord, Rue 76, N° 66
Ain Chock - Casablanca
Tél.: 212 522 52 15 15 - Fax: 212 522 87 09 09
E-mail: cmrd.idaa@gmail.com

62,50

Uris ips cp

1-px2/1

Dr. AMOUZOUN MOSTAFA
Spécialiste en Néphrologie
Transplantation Rénale - Hémodialyse
Centre de Dialyse IDAA
Tél: 00212 5 22 52 15 15 - Fax: 00212 5 22 52 15 15 - Email: cmrd.idaa@gmail.com



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, ténèse vésical, douleurs suprapubiennes, pollakiurie et nycturie) dans le cas de :

- cystite, urétrite, uréthrocystite, 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

EN CAS DE DOUBTE IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

- Hypersensibilité au produit;
- Lésions obstructives pyloriques

ou duodénales;

- Achalasie;
- Iléus;
- Inflammations;
- Hémorragies gastro-intestinaires;
- 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 MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

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 MEDICAMENT

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.

101 342448
201 62150
PV 62150

62150



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

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

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

- Constipation (rare), diarrhée, sécheresse buccale, nausées, vomissements, troubles gastro-intestinaux;
- Erptions 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.

SIGNEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR

TENIR HORS DE LA PORTEE DES ENFANTS

A CONSERVER A UNE TEMPÉRATURE NE DÉPASSANT PAS 30°C

79,70

PPV 79D170
PER 02/23
LOT J372



A

COMPOSITION ET PRÉSENTATION :

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.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :

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

EFFETS INDESIRABLES :

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

POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale.

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

MODE D'ADMINISTRATION :

Azix peut être pris pendant ou en dehors des repas.

TABLEAU A (LISTE I).



bottu SA

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebaâ - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

idemco 101005 - 04.11

كوفر سيل 10 مل مع بيراندوبيريل أرجينين، حبات ملمسة

248,00

اقرأ ما
يعلمونا

وَقِيلَ أَن تَأْخُذُ هَذَا الدَّوَاءُ لَأَنَّهَا تَحْتَوِي عَلَى

- الأدوية المستعملة في علاج هبوط الضغط الشرياني، أو في علاج الوجه، أو في علاج الوجه.
- الأدواء الذئنية وخاصة المقوية لغير الوريد (المستعملة في علاج اعراض التهاب المفاصل الروماتويدي).
- كوفرسيل 10 مل، حبات ملمسة مع الطعام والشراب.
- يستحسن أخذ كوفرسيل 10 مل، حبات ملمسة قبل وجبة الطعام.
- العمل والحياة
- إذا كنت حالماً بمرضه، أو تعقدت يديك حالي، أو تعقدت يديك حالي، عليك بالاستشارة الطبية.
- أو الصيدلاني قبل تناول هذا الدواء.

من الموصي أن تعلم طبيبك إن كنت تتعيني بذلك حالي (أو إن كنت تتعيني العمل).
فقد يطلب منك طبيبك التوقف عن أخذ كوفرسيل 10 مل، حبات ملمسة قبل وجبة العمل أو بعده.
ظهور، كما ينصح لك ذلك، كوفرسيل 10 مل، حبات ملمسة قبل وجبة العمل أو بعده.
لا يصح يومياً بأخذ كوفرسيل 10 مل، حبات ملمسة ملمسة في بداية العمل، كما ينصح أخذ كوفرسيل 10 مل، حبات ملمسة قبل بدء العمل.

أغسل طبيبك إن كنت ترضعين (أو على وشك الإرضاع).
لا يجوز استعمال كوفرسيل 10 مل، حبات ملمسة لدى المرأة المرضع. فإن كنت مصابة على الإرضاع،
تسويف بختار لك طبيبك علاجاً آخر، وخاصة إن كان مطلقاً حدثت الولادة أو كانت ولادته
مبكرة.

بالسبة للقيادة السيارات والعمل على الآليات
إن كوفرسيل 10 مل، حبات ملمسة لا ينصح على الإصبع، لكن قد يظهر إحساس بالدوار أو بالتعب
لدى بعض المرضى نتيجة لهبوط الضغط الشرياني. لذا فقد توقف النساء على قيادة السيارات أو
العمل على الآليات.

يعتبر كوفرسيل 10 مل، حبات ملمسة على سكر الخلب (الكون).

في حالة اعماقك طبيبك إن جسمك لا ينتمي بعض أنواع السكاكر، عليك براجعته قبل أخذ
هذا الدواء.

3. كوفر سيل كوفرسيل، حبات ملمسة
عليك دائماً الالتزام بتناول هذا الدواء بالطريقة التي وصفها لك طبيبك. فإن لم تكن متأكداً،
عليك بالاستشارة طبيبك.
تنبئ الحالة مع كاس من الماء، وستحسن أخذها يومياً في نفس المساء أي في الصباح قبل وجبة
الإفطار.

إن طبيبك هو الذي ينصح بتناول المرة المناسبة لوضعه.

تناول مقدار المرة الموصى بها كالتالي:

ارتفاع الضغط الشرياني الشديد: المرة الإعتيادية في بادي، العلاج وجرعة الوقاية عبارة عن 5 مل من في
البروك، إن اتطلب الأدواء، يمكن رفع هذه الجرعة، بعد شهر من العلاج، إلى 10 مل في اليوم وفي
الجرعة القصوى لا يزيد عن 15 مل، ثم إلى 10 مل في اليوم إن اتطلب الأمر.

إن كنت محتاجاً لـ 65 مل من العلاج، تكون المرة الإعتيادية في بادي العلاج عبارة عن 2.5 مل في
اليوم، يمكن رفع هذه الجرعة، بعد شهر من العلاج، إلى 5 مل، ثم إلى 10 مل في اليوم إن اتطلب الأمر.

رغمها، بعد أسبوعين من العلاج، إلى 10 مل في اليوم إن اتطلب الأمر.

إن كنت محتاجاً لـ 65 مل من العلاج، يمكن رفع هذه الجرعة، بعد شهر من العلاج، إلى 10 مل في اليوم الثاني.

في حالة اعماقك كوفرسيل 10 مل، حبات ملمسة أكثر من الأدواء.

استشر طبيبك أو الصيدلاني أو أقرب فرداً في المستشفى القرب لك. أكتف بما يتحمل وفعليه في
هذه الأفراط بالطريق الموصى به، أو طفح جلدي شديد وقت العلاج بواسطة مضادات حيوان الآثروبوزين.

في حالة اعماقك على الأدواء، يمكن رفع هذه المرة إلى 10 مل في اليوم الثاني.

من يوم الـ 10 أخذ كوفرسيل 10 مل، حبات ملمسة كل دوام تامة للعلاج المنظم. في حالة نسيت أخذ
كوفرسيل 10 مل، حبات ملمسة، خذ الدوام كعادته في اليوم التالي.

لا يجوز على الإطلاق معاقة المرة الموصى به.

في حالة التوقف عن أخذ كوفرسيل 10 مل، حبات ملمسة.

يشكلك أن تشتهر الطبيب قبل التوقف عنه.

عليك أن تشتهر الطبيب قبل التوقف عنه.

إن سالتلك بخصوص استعمال هذا الدواء، عليك بالاستشارة طبيبك أو الصيدلاني أو
الموصي.

4. ما هي الآثار الجانبية التي قد تحدث؟

كما هي الحال مع كافة الأدوية، قد تتعين عن هذا الدواء، الآثار الجانبية رغم أنها لا تخص كافة

الأشخاص.

فإن كنت تحدث حدوث أي من الآثار الجانبية التالية التي قد تكون خطيرة، توقف حالاً عن أخذ

كوفرسيل 10 مل، حبات ملمسة واتصل فوراً بطبيبك:

• تضخم في الرؤوس، أو في القلب، أو في السنان، أو في المخيم، صورة في التنسج

(وذمة وعائية) (انظر المقطع «ذبكيات وأحيانات»)، (شائعة يمكن أن تسبب شعور على 100

لقد وصف هذا الدواء لك شخصياً. فلا يجوز إطلاقاً إعطاء شخص

آخر، حتى وإن كانت الآعراض مشابهة، فقد تناقضها.

إذا شعرت بأثاث جانبية تكلم عن الطبيب أو الصيدلاني أو

المرضى (هـ). هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المألوفة

بها في هذه النشرة (أنظر إلى مقطع 4: «ما هي الآثار الجانبية

المختلطة») (هـ).

في هذه النشرة:

1. ما هو كوفرسيل 10 مل، حبات ملمسة وفي أي حالة يستعمل؟

2. ما هي المعلومات المفروضة عنها؟ مثبات خبرة التسويق (IEC)

3. كيف يمزح كوفرسيل 10 مل، حبات ملمسة؟

4. ما هي الآثار الجانبية التي قد تصل؟

5. كيف ينصح كوفرسيل 10 مل، حبات ملمسة؟

6. محتوى العبوة والمعلومات الإضافية.

1 ما هو كوفرسيل 10 مل، حبات ملمسة وفي أي حالة يستعمل؟

الثقة الملاجئة الصيدلانية: مثبات خبرة التسويق (IEC)

CO9AA04: ATC: K09C

إن كوفرسيل 10 مل، حبات ملمسة معروفة منها بـ «هي عبارة عن مشتقة لحميرية تمويل (IEC)». وهو يحمل على

توضيف الأوعية الدموية سهلة بهذا عمل القلب في ضخ الدم عبرها.

• يستعمل كوفرسيل 10 مل، حبات ملمسة مثبات خبرة التسويق (IEC).

• في ملاجئ الملاجئ الضيق الشريانية.

• في حالة القصور القلبي (أي في حالة قصور القلب عن ضخ الكهنة الكافية من الدم التي

تحتاجها الجسم).

• لتفريح خطر الملاجئ للملاجئ القلبية، مثل الديبحة القلبية، لدى المصابين برض الشريان

الحادي والتالي، وجزء الدور الوردي الملاجئ شفيلي أو محصور ولدي من أسبابه من قبل بستة

قد القلب بالخارج الملاجئ الضيق الشريانية.

2. ما هي المعلومات المفروضة عنها؟ قبل أخذ كوفرسيل 10 مل، حبات ملمسة؟

إذا كان طبيبك قد سبق وأعسلك بذلك مصادر بعدم تناول أنواع السكاكر، فالاتصال بالطبيب

قبل الذهاب إلى هناك.

إذا كانت لديك حساسية من الملاجئ التي ينحني عليها هذا

لا يجوز على الإطلاق أخذ كوفرسيل 10 مل، حبات ملمسة.

إذا كانت لديك حساسية من الملاجئ التي ينحني عليها هذا

لا يجوز على الإطلاق أخذ كوفرسيل 10 مل، حبات ملمسة.

إذا كنت محتاجاً لتناول الدواء أو من أخذك الملاجئ التي ينحني عليها هذا

لا يجوز على الإطلاق أخذ كوفرسيل 10 مل، حبات ملمسة.

إذا كنت محتاجاً لتناول الدواء أو من أخذك الملاجئ التي ينحني عليها هذا

لا يجوز على الإطلاق أخذ كوفرسيل 10 مل، حبات ملمسة.

إذا كنت تناولك من خل قلي آخر،

إذا كنت تناولك من مرض في الكبد،

كوفر سيل 10 مل مع بيراندوبيريل أرجينين، حبات ملمسة

248,00

اقرأ ما
يعلمونا

وَقِيلَ أَن تَأْخُذُ هَذَا الدَّوَاءُ لَأَنَّهَا تَحْتَوِي عَلَى

دَرَقَةٍ، فَقَدْ تَحْتَاجُهَا لِتَسْتَدِّي إِلَيْهَا مِنْ جَدِيدٍ.

• إِذَا كَانَتْ لَدِيكَ أَسْلَةً أُخْرَى أَسَالُ الطَّبِيبَ أَوَ الصَّيْدَلَانِيَّ أَوَ

الْمَرْضَى (ة).

• لَقِدْ وَصَفَ هَذَا الدَّوَاءُ لِكَ شَخْصِيًّا، فَلَا يَجُوزُ إِلْتَهْلِكَةً لِشَخْصٍ

آخَرَ، حَتَّى وَإِنْ كَانَتِ الْأَعْرَاضُ مُشَابِهَةً، فَقَدْ تَأْخُذُ بِهِ الضَّرَرِ.

• إِذَا شَعَرْتَ بِأَنَّكَ آثَارَ جَانِبِيَّةً تَكَلَّمُ مَعَ الطَّبِيبِ أَوَ الصَّيْدَلَانِيَّ أَوَ

الْمَرْضَى (ة). هَذَا يَنْتَهِي أَيْضًا عَلَى جَمِيعِ الْأَثَارِ الْجَانِبِيَّةِ الْغَيْرِ الْمُلْمَى

بِهَا فِي هَذِهِ الْمَشَرَّةِ (أَنْتَ إِلَى مَقْطُوعٍ ٤: مَاهِي الْأَثَارِ الْجَانِبِيَّةِ

الْمُحْتَمَلَةِ) *

في هذه النشرة:

١. ما هو كوفر سيل 10 مل، حبات ملمسة وفي أي حالة يستعمل؟

٢. ما هي المعلومات المفروضة عنها؟ مثبات خبرة التسويق (IEC)

٣. كيف يؤخذ كوفر سيل 10 مل، حبات ملمسة؟

٤. ما هي الآثار الجانبية التي قد تحصل؟

٥. كيف ينْهَاكُ كوفر سيل 10 مل، حبات ملمسة؟

٦. محتوى العبوة والمعلومات الإضافية.

٧. ما هو كوفر سيل 10 مل، حبات ملمسة وفي أي حالة يستعمل؟

الثقة الملاجئة الصيدلانية: مثبات خبرة التسويق (IEC)

C09AA04: ATC: كوفر سيل 10 مل، حبات ملمسة هو عبارة عن مشط خفيف تحرير تجويف (IEC). وهو يحمل على

نوسبي الأوعية الدموية سهلةً بهذا عمل القلب في ضخ الدم عبرها.

• يستعمل كوفر سيل 10 مل، حبات ملمسة في حالات انتفاخ المخطف الشرياني.

• في حالة القصور القلبي (أي في حالة ضعف قصور القلب عن ضخ الكبيرة الكافية من الدم التي

تحاججه الجسم).

• لتفريح خطر التعرض للمخواطر القلبية، مثل البدحية القلبية، لدى المصابين برض الشريان التاجي، غالبًا بسبب انسداد الشريان الدوراني للقلب.

• أو لدى من يعانون من ملمسة شديدة تعيق تدفق الدم للقلب عن طريق توسيع الشريان الذي

تم القلب بالامتداد.

٢. ما هي المعلومات المفروضة عنها؟ قبل أخذ كوفر سيل 10 مل، حبات ملمسة؟

إذا كان طبيبك قد سبق وأعلمه بالدواء، ينصح بهن اتباع السكاكي، فالنصائح الآتية:

• لا يجوز على المريض أخذ كوفر سيل 10 مل، حبات ملمسة.

• إذا كانت لديك حساسية ضد كوفر سيل 10 مل، حبات ملمسة.

• إن إزارات ذلك في المرضى يوازن وقت النقص، أو تزور في الواقع أو في السادس، أو في

النفخة، لكنه شديد، أو تقطيع جلدي شديد وقت الملاجع بواسطة مطبات تحرير الأغشية.

• (IEC)، أو إن سق وظهره هذه الأعراض ضد مفعول الدم للقلب عن أحد أفراد عائلتك منها كان بسبب (أي) ظهور رغوة وعالية.

• إذا كانت حامل ملمسة ضد اثناء أشارة، من الأفضل تجنب أخذ كوفر سيل 10 مل، حبات ملمسة

في بداية الملح أو الأطعمة إلى ملمسة (الصلب والصلبة).

• إذا كنت مصاباً بالسكري أو بأطعمة الوظيفة الكلوية وتلقين علاجاً خاصاً لخافضاً لضغط الدم يحتوي على الأليكربين (Aliskiren).

• إن كنت مصاباً بمتلازمة لحالات الدم أو لديك مرض طبقة أخرى لتصفية الدم. لا يمكن ملائمة كوفر سيل

بعلاج الملاجئة المنشورة.

• إن كنت تشك في اضطرابات كلوية مع التفاخس تدفق الدم إلى الكلبي (تضيق في الشريان

الكلي أو الشريان الذي يبروي الكلية بالدم).

• إن كنت تناول حالات ملمسة بستوكوتول (فالاسيات)، دواء يستعمل لعلاج قصور القلب (أنت إلى

مفعوله وتحذيرات وأعياطه) • والأدوية الأخرى كوفر سيل.

تمثيلات وأعياط:

استشارة طبيبك أو الصيدلاني أو المرتضى (ة). قبل أخذ كوفر سيل 10 مل، حبات ملمسة.

• إن كان ذلك تعيين المهني (أي تعيين في الشريان الرئيسي الذي يبروي للقلب)، أو تضيق في

غضالة القلب (أي احتلاله في هذه القلب)، أو تضيق في الشريان الكلبي (أي الشريان الذي

يبروي الكلية بالدم).

• إن كنت تشك من خلل قلب آخر،

• إن كنت تشك من مرض في الكلى،

• إن كنت تشك من مرض في القلب،

Lasilix® 40 mg **Lasilix® 20 mg/2**

6 118000 060468
P.P.U:34DH60

20CP SEC
LASILIX 40MG

LOT:19E005
PER:07/2023

Eurosémide

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 cardiaques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention 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**

6 118000 060468


P.P.U:34DH60
20CP SEC
LASILIX 40MG

LOT:19E005
PER:07/2023

Eurosémide

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 cardiaques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sédées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention 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**

6 118000 060468


P.P.U:34DH60
20CP SEC
LASILIX 40MG

LOT:19E005
PER:07/2023

Eurosémide

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 cardiaques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sédées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention 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**

6 118000 060468


P.P.U:34DH60
20CP SEC
LASILIX 40MG

LOT:19E005
PER:07/2023

Eurosémide

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 cardiaques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sédées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention 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**

6 118000 060468


P.P.U:34DH60
20CP SEC
LASILIX 40MG

LOT:19E005
PER:07/2023

Eurosémide

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 cardiaques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sédées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention 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**

6 118000 060468
P.P.U:34DH60

20CP SEC
LASILIX 40MG

LOT:19E005
PER:07/2023

Eurosémide

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 cardiaques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention 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 Arsalane-Rue Amyot Invile
BP 10877 CASABLANCA-MAROC
UN-ALFA® 0,25 µg capsule
Boîte de 30 capsules



6118001200757

PPV: 74 DH 60

Information

Lyric

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

prégabalin

322084

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

→ à quelles fins est-il utilisé?

- Si votre nasophare ne présente pas d'inflammation, la dose unique est de 20 mg.

INEXIUM® 20 mg, comprimé gastro-résistant

ésoméprazole

Lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Si, après avoir lu cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubier bnoz al souam roches
noires casablanca
INEXIUM

20 mg Cpr GR

Boîte 14

64015DMP/21/NRQ P.P.V: 82,10 DH

6 118001 020591



à

Dans cette notice :

- Qu'est-ce que INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ?
- Comment prendre INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ?
- 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'antiinflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant

- Si votre nasophare ne présente pas d'inflammation, la dose unique est de 20 mg.

INEXIUM® 20 mg, comprimé gastro-résistant

ésoméprazole

lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Si, après avoir lu cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubier bnoz al souam roches
noires casablanca
INEXIUM

20 mg Cpr GR

Boîte 14

64015DMP/21/NRQ P.P.V: 82,10 DH

6 118001 020591



à

Dans cette notice :

- Qu'est-ce que INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ?
- Comment prendre INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ?
- 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'antiinflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant

- Si votre nasophare ne présente pas d'inflammation, la dose unique est de 20 mg.

INEXIUM® 20 mg, comprimé gastro-résistant

ésoméprazole

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubier bnoz al souam roches
noires casablanca
INEXIUM

20 mg Cpr GR

Boîte 14

64015DMP/21/NRQ P.P.V: 82,10 DH

6 118001 020591

à

lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Si vous ne lisez pas cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus 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 :

- Qu'est-ce que INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ?
- Comment prendre INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ?
- 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'antiinflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ?

٢٠ ملخ ، قرص صا مد لحموضة
المعدة

ازومبرازول

عناية قبل استعمال هذا الدواء.

جذب - قراءة إلكترونية

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

في هذه المذكرة:

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

١- ما هم إنكسوم ٢٠ ملغر قرص صامد لحموضة المعدة، وما هي دواعي استعماله؟

- يحتوي إينكسیوم على مادة تسمى ازومبرازول. هو دواء من فصيلة مثبطات مضخة البروتون. يقلل من إفراز الممض في المعدة.

الآخرين والشباب الذين تراوح أعمارهم بين 12 وأكثر

- الارتفاع المعدى المريئي لما يعود حفظ المعدة في المريء، و يتسبب في ألم، التهاب وحروق،
 - قرحة المعدة أو الآلتى تشرى 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،

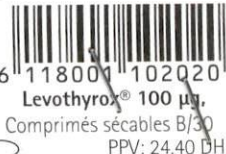
السالفين

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

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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

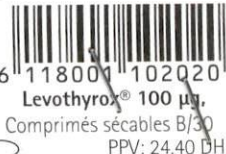
Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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
Sandriga (VI)
ITALY

Importé au Maroc par :

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

Distribué au Maroc par :

MEDIPRO 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° : 860/16116/2016/DMP/20/DM



Fabricant

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

Importé au Maroc par :

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

Distribué au Maroc par :

MEDIPRO PHARMA
Borj El yacout, Bd Rahal El Meskini.
20120. Casablanca.

CLOPRAME® (Métoclopramide)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- CLOPRAME®, comprimés sécables, boîte de 40
- CLOPRAME®, solution buvable, flacon de 130 ml avec seringue doseuse

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 pourrez avoir besoin de la relire.

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

- Ce médicament 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 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.

Que contient cette notice

- Qu'est-ce que CLOPRAME® et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CLOPRAME® ?
- Comment prendre CLOPRAME® ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver CLOPRAME® ?
- Informations supplémentaires

1- QU'EST-CE QUE CLOPRAME® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

CLOPRAME® est un antémétique. Il contient un médicament appelé "métoclopramide". Il agit sur une partie du cerveau pour prévenir les nausées ou les vomissements.

- Indications thérapeutiques

1- Population adulte :

Cloprame® comprimé sécable et Cloprame® solution buvable sont utilisés chez les adultes dans :

- la prévention des nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie.

- la prévention des nausées et vomissements induits par la radiothérapie.

- le traitement des nausées et vomissements induisant les nausées et vomissements pouvant survenir en cas de migraine.

En cas de migraine, le métoclopramide peut être pris avec des médicaments agissant sur la douleur administrés par voie orale pour augmenter l'efficacité de ces médicaments.

2- Population pédiatrique :

Cloprame® comprimé sécable et Cloprame® solution buvable sont indiqués chez les enfants (âges de 1 à 18 ans) si un traitement est inefficace ou ne peut être utilisé pour prévenir les nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie.

Les comprimés de Cloprame® 10 mg ne conviennent pas aux enfants pesant moins de 30 kg.

D'autres formes pharmaceutiques (par exemple la solution buvable) doivent être utilisées.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CLOPRAME® ?

- Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Sans objet

- Ne prenez jamais CLOPRAME® (Contre-indications)

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si :

- vous avez une maladie du métoclopramide ou à l'un des composants de ce médicament.

- vous avez une hémorragie, une obstruction ou une perforation dans l'estomac ou de l'intestin.

- vous avez ou pouvez avoir une tumeur rare de la glande surrénale, située près du rein (pheochromocytome).

- vous avez déjà eu des mouvements musculaires anormaux (dyskinésie tardive), à l'occasion d'un traitement médicamenteux

- vous êtes épileptique

- vous avez la maladie de Parkinson

- vous prenez de la lénodépaga (médicament pour la maladie de Parkinson) ou des agonistes dopamnergiques

- vous avez déjà eu dans le sang des quantités anormales d'un pigment sanguin (méthémoglobinémie) ou un déficit en NADH cytochrome-b5.

- vous avez ou pouvez avoir une tumeur rare de la glande surrénale, située près du rein (pheochromocytome).

- vous avez déjà eu des mouvements musculaires anormaux (dyskinésie tardive), à l'occasion d'un traitement médicamenteux

- vous êtes épileptique

- vous avez la maladie de Parkinson

- vous prenez de la lénodépaga (médicament pour la maladie de Parkinson) ou des agonistes dopamnergiques

- vous avez déjà eu dans le sang des quantités anormales d'un pigment sanguin (méthémoglobinémie) ou un déficit en NADH cytochrome-b5.

- vous avez ou pouvez avoir une tumeur rare de la glande surrénale, située près du rein (pheochromocytome).

- vous avez déjà eu des mouvements musculaires anormaux (dyskinésie tardive), à l'occasion d'un traitement médicamenteux

- vous êtes épileptique

- vous avez la maladie de Parkinson

- vous prenez de la lénodépaga (médicament pour la maladie de Parkinson) ou des agonistes dopamnergiques

- vous avez déjà eu dans le sang des quantités anormales d'un pigment sanguin (méthémoglobinémie) ou un déficit en NADH cytochrome-b5.

- vous avez ou pouvez avoir une tumeur rare de la glande surrénale, située près du rein (pheochromocytome).

- vous avez déjà eu des mouvements musculaires anormaux (dyskinésie tardive), à l'occasion d'un traitement médicamenteux

- vous êtes épileptique

- vous avez la maladie de Parkinson

- vous prenez de la lénodépaga (médicament pour la maladie de Parkinson) ou des agonistes dopamnergiques

- vous avez déjà eu dans le sang des quantités anormales d'un pigment sanguin (méthémoglobinémie) ou un déficit en NADH cytochrome-b5.

- vous avez ou pouvez avoir une tumeur rare de la glande surrénale, située près du rein (pheochromocytome).

Cloprame® comprimé sécable :

La solution buvable contient du parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle et peut provoquer des réactions allergiques avec urticaire et gêne respiratoire.

- Enfants et adolescents

Des mouvements anormaux (troubles extrapyramidaux) peuvent survenir chez les enfants et les jeunes adultes. Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 1 an en raison du risque augmenté de mouvements anormaux.

Les comprimés de Cloprame® 10 mg ne conviennent pas aux enfants pesant moins de 30 kg.

D'autres formes pharmaceutiques (par exemple la solution buvable) doivent être utilisées.

- Prises d'autres médicaments (intervalle de prise)

- Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez, avec près récemment, un autre médicament ou un autre médicament.

En effet, Cloprame® comprimé sécable dont agissent certains médicaments.

De même, certains médicaments peuvent agir sur Cloprame® solution buvable. Ces médicaments peuvent être utilisés :

- antidiabétiques (médicaments utilisés pour traiter le diabète)

- dérivés morphiniques (médicaments utilisés pour traiter la douleur)

- médicaments sédatifs,

- médicaments utilisés pour traiter les troubles de l'appétit,

- digoxine (médicament utilisé pour traiter les troubles cardiaques),

- ciclopamine (médicament utilisé pour traiter la maladie de Cushing),

- mivacurium et suxamethonium (médicaments utilisés pour la chirurgie)

- fluoxétine et paroxétine (médicaments utilisés pour traiter la dépression).

- Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)

Ne pas prendre d'alcool pendant le traitement car cela peut augmenter l'effet sédatif de Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Siens objets.

- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement.

Si vous êtes enceinte, pensez à être enceinte ou prévoyez d'avoir un enfant, consultez votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. Si nécessaire, Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable peut être pris pendant la grossesse. Votre médecin déclara si vous deviez prendre ce médicament.

Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable n'est pas recommandé si vous allez prendre le métoclopramide passé dans le lait maternel et peut avoir des effets sur votre enfant.

- Sports

Sans objet.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vous pouvez vous sentir somnolent, avoir des sensations vertigineuses ou avoir des mouvements saccadiques anormaux et une contraction généralisée causant une déformation de votre corps après avoir pris Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable. Cela peut affecter votre vue et votre capacité à conduire des véhicules et utiliser des machines.

- Exemples à effet notoire

Solution buvable : - parahydroxybenzoates de méthyle et propyle

- sodium (0,336 mg/ml)

3- COMMENT PRENDRE CLOPRAME® ?

- Instruction pour un bon usage

Sans objet

- Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement

3-1 Mode d'administration des comprimés sécables et de la solution buvable :

Toute indication (patients Adultes) :

La dose recommandée est de 10 mg par prise, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose journalière maximale recommandée est de 30 mg ou 0,5 mg/kg.

La durée de traitement maximale recommandée est de 5 jours.

Prévention des nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie (enfants âgés de 1 à 18 ans)

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour, administrée par voie orale.

La dose quotidienne maximale est de 0,5 mg/kg.

Vous ne devez pas prendre ce médicament plus de 5 jours dans la prévention des nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie.

3-2 Mode d'administration

- Géropâme® sécable :

Cloprame® ne convient pas pour les enfants pesant moins de 30 kg.

D'autres formes pharmaceutiques (par exemple la solution buvable) doivent être utilisées.

- Solution buvable :

Utiliser la seringue pour administration orale contenue dans la boîte pour prendre la dose correcte de solution.

La seringue pour administration orale est graduée en kg.

La dose à administrer est obtenue en tirant le piston jusqu'à la graduation correspondante en kg.

L'utilisation de la seringue pour administration orale est strictement réservée à l'administration de cette solution buvable.

La seringue pour administration orale doit être rincée et séchée après chaque utilisation.

Il ne faut pas la laisser tremper dans le flacon.

3-3 Fréquence d'administration :

Vous devez attendre au moins 4 heures entre chaque prise, même en cas de vomissements ou de vomissements de la dose, afin d'éviter un surdosage.

Personnes âgées :

Une diminution de la dose peut être nécessaire en fonction des problèmes rénaux, hépatiques et de l'état général.

Adultes ayant des problèmes rénaux

Consultez votre médecin si vous avez des problèmes rénaux. La dose devra être diminuée si vous avez des problèmes rénaux modérés ou sévères.

Adultes ayant des problèmes hépatiques

Consultez votre médecin si vous avez des problèmes hépatiques. La dose devra être diminuée si vous avez des problèmes hépatiques sévères.

Utilisations chez les enfants et les adolescents

Le métoclopramide ne doit pas être utilisé chez l'enfant de moins de 1 an.

3-4 Mode de préparation :

Le Géropâme® peut être divisé en doses égales.

Si vous avez plus de 10 comprimés de Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable, que vous n'auriez pas utilisé.

Consultez votre médecin ou votre pharmacien immédiatement. Vous pouvez présenter des mouvements anormaux (troubles extrapyramidaux), une somnolence, des troubles de la conscience, une confusion, des hallucinations et des problèmes cardiaques. Votre médecin pourra vous prescrire un traitement pour ces symptômes si nécessaire.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou pharmacien.

- Si vous oubliez de prendre CLOPRAME® (Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses)

CLOPRAME® 10 mg 40 comprimés sécables

PPV 17DH30

EXP 05/2022

LOT 95042 3



des signes peuvent être

neuropathiques

- Demangeaisons

respiratoires

Traité fréquent

- somnolence

Fréquent

- dérangements

- mouvements

musculaires (maladie

- syndrome par

- sensation de

- diminution de

- diarrhée

- sensation de

peau fréquent

- augmentation

- production de

- règles irrégulières

- réaction allergique

- déclara

Si vous ressentez

Ceci s'applique

peut également

pharmacien

5- COMMENT

- Tenir hors de

- Ne pas utiliser

(Lors de l'expiration)

- Durée de

3 mois

Comprimés :

Acoustique

Composition

Cellulose micro-

de maïs

Solution buvable

Composition

Métoclopramide

(sous forme de

Parafétyl

Artificial

Fraîcheur

- La dernière

juin 2016

Conseil

Tableau A (Liste

- Information

Sans objet