

RELEVE 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
13.07.12	C		200,00	Docteur Abdelali TLEMCANI Médecine Générale Echographie 155, Av. Afghanistan H.H Casablanca - Tel: 05 22 90 33 90

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
RECEIVED PHARMACIE CHEF M. TAHRI HASSANI 10 Ave. Afghanistan Casablanca 22 90 32 63 - Fax: 0522 90 46 04	13/07/12	161,20

ANALYSES - RADIOPHGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			MONTANTS DES SOINS
	H 25533412 00000000	21433552 00000000		DATE DU DEVIS
	D 00000000 35533411	00000000 11433553		DATE DE L'EXECUTION
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

MEDECINE GENERALE

Echographie

155, Avenue Afghanistan

Hay Hassani- Casablanca

Tél. : 05.22.90.33.90

الطب العام

أمراض النساء و الرجال و الأطفال

الشخص باللغة

شارع أفغانستان 155

حي الحسني - الدار البيضاء

الهاتف : 05.22.90.33.90

Casablanca, le

13 JUIL. 2020

TOUFIKA Aïcha

82.00

REVEAL SARL
PHARMACIE CHIFA
M. TAHIRI HASSANI
10 Ave. Afghanistan
Hay Hassani - Casablanca
Tel: 0522 90 32 63 - Fax: 0522 90 46 04

- Vok cib 200

1 gél/1

- Dno xol

1 gél/1

- Calmefix 83

1/15

Docteur Abdelali TLEMCA
Médecine Générale
Echographie
155, Av. Afghanistan H.H
Casablanca - Tél: 05 22 90 33 90

42.00

161.20

Si de tels effets se manifestent, prévenez immédiatement votre médecin qui prendra les mesures nécessaires.

En cas de surdosage prolongé, des calcifications peuvent apparaître dans les vaisseaux ou les tissus.

f) CONDUITE A TENIR AU CAS OU L'ADMINISTRATION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES A ÉTÉ OMISE

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

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÉNANTS

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

- constipation ou diarrhée,
- ballonnements, douleurs au niveau de l'estomac,
- nausées,
- augmentation trop importante du taux de calcium dans le sang ou les urines, en cas de traitement prolongé,
- démangeaisons, éruption cutanée étendue, urticaire.

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

CONSERVATION

Pas de précautions particulières de conservation.

Ne laisser ni à la portée ni à la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

Date d'édition : Décembre 2007.



Fabriqué par les Laboratoires SOTHEMA
B.P. N° 1, 20180 Boussoura - Maroc
L. TAZI, Pharmacien Responsable

N12407B00



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 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, car cela pourrait lui être nocif.

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

DÉNOMINATION

CALCIFIX® D3 500 mg/400 UI

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Carbonate de calcium correspondant à calcium élément.....	500 mg
Cholécalciférol enrobé à 100 000 UI/g* correspondant à choïcalciférol (vitamine D3).....	400 UI
Excipients	q.s.p. un comprimé

* mélange de cholécalciférol, d'alphacophérol, de graisses alimentaires, de gélatine, de saccharose et d'amidon de maïs.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

Boîte de 30 comprimés à croquer ou à sucer.

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

APPORT VITAMINO D-CALCIQUE.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué :

- chez le sujet âgé, en cas de carences en calcium et en vitamine D,
- en association aux traitements de l'ostéoporose, lorsque l'apport de calcium et de vitamine D est insuffisant.

ATTENTION !

a) DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- antécédents d'allergie à la vitamine D ou à l'un des constituants,
- immobilisation prolongée,
- quantité de calcium dans le sang anormalement élevée (hypercalcémie),
- élimination exagérée de calcium par l'urine (hypercalciurie),
- calculs rénaux (lithiasie calcique),
- phénylcétoneurie (maladie héréditaire due à un déficit enzymatique), en raison de la présence d'aspartam.

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

b) MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTION D'EMPLOI

Prendre des précautions particulières avec CALCIFIX® D3 en cas :

- de traitement prolongé, il est nécessaire de faire contrôler régulièrement la quantité de calcium éliminée dans les urines (calciurie). En fonction du résultat, votre médecin pourra être amené à réduire, voire à interrompre votre traitement,
- d'administration supplémentaire de calcium et de vitamine D à fortes doses qui doit se faire sous stricte surveillance médicale,
- de traitement associé à base de bisphosphonates, ainsi qu'en cas de traitement avec un antibiotique de la famille des cyclines, il est conseillé d'attendre au moins deux heures entre les prises de ces médicaments et de CALCIFIX® D3,
- de sarcoidose ou d'insuffisance rénale,
- d'intolérance au fructose (maladie métabolique héréditaire), en raison de la présence de sorbitol,
- d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

c) INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN en particulier les digitaliques, les cyclines, les bisphosphonates, l'estramustine, les sels de fer, les antépileptiques et les diurétiques thiazidiques, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

d) GROSSESSE - ALLAITEMENT

En cas de grossesse, ne pas dépasser 1500 mg de calcium et 600 UI par jour de vitamine D3, soit un comprimé par jour.

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

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

Aspartam, sorbitol et saccharose.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

a) POSOLOGIE

Réservez à l'adulte.

La posologie quotidienne est de 2 comprimés par jour soit 1 comprimé matin et soir.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

b) MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

Les comprimés sont à croquer, puis à avaler avec un grand verre d'eau, ou à sucer.

c) FRÉQUENCE ET MOMENT AUQUEL LE MÉDICAMENT DOIT ÊTRE ADMINISTRÉ

Prendre ce médicament à distance des repas.

d) DURÉE DU TRAITEMENT

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

e) CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSE

Lors de la prise d'une dose excessive de ce médicament, les symptômes suivants peuvent apparaître : nausées, vomissements, soif intense, constipation.

فوکسیب®

سلیکوکسیب

التركيز :

تحتوي كل كبسولة فوكسیب 100 على 100 ملغم من مادة سليکوكسیب.

تحتوي كل كبسولة فوكسیب 200 على 200 ملغم من مادة سليکوكسیب.

المواضي : مديوديم الورسيسلوفات، مديوديم الكلروسوكلوز، بوليفينون و ستيارات المغ悱زيوم.

سوانغ ذو فعول ماء : لا تؤثر.

الصنف العلاجي الصيدلاني :

هذا الدواء مضاد لاسترسيوي لالتهاب من فصيلة الكوكسيب (مثبط سيسكلو- أو كسيجيناز-2).

الاستطبابات :

يوصف هذا الدواء للبالغ.

يستخدم لتسكين الألم و التقليل من حدة الإلتهاب التي تسببها أمراض المفاصل الممتددة أو رثبة المفاصل. يحد من البروستاجللين التي يفرزها الجسم و التي تتسبب في الألم و الإلتهاب.

حالات عدم الاستعمال :

لا يجوز استعمال هذا الدواء في حالة الحساسية المفرطة إزاء السولفاميدات أو واحد من المضادات التي تكون منها تركيبة فوكسیب و كذلك عند الاشخاص المصابين بأمراض القلب (الحادية

الحادية، سداد المضاعف القلبية أو ضمور القلب)، أمراض الأوعية المخية، مرض التهاب الأعماق، القرحة، و بالمثل، فإنه لا ينبغي استعمال هذا الدواء أثناء العمل و المضاعف، ضمور كبدى حاد،

القرحة الهضمية أو الزف الصبي.

في حالة الشك من الصدرى استشارة الطبيب أو الصيدلى.

تحذير :

لا يجوز تناول هذا الدواء إلا تحت المراقبة الطبية و اتصلاوا بطبيبكم في الحالات التالية :

- امرأة في من الإنجاب في غياب وسائل من الحبل العمال.

- في حالة إرتفاع ضغط الدم.

- في حالة ضمور على مستوى القلب.

- في حالة ترافق المولال في الجسم (وذمة).

احتياطات الاستعمال :

في حالة الشك يجب استشارة الطبيب أو الصيدلى :

- في حالة ارتفاع ضغط الدم أو الكل الحار.

- في حالة المرضين الذين ينبع لهم أن تعرضا إلى حالات حساسية مثل الفلفنج الجلدي، ونمة، الحكة الجلدية، شعور بالإختناق أو بصعوبة في التنفس بعد تناول مادة الأسيبرين أو مواد لاسترسيوية مضادة للالتهاب.

- في حالة المرضين الذين ينطاعون الوارغرين أو أي مادة أخرى ضد تغير الدم.

- بالنسبة للمصابين بارتفاع ضغط الدم،ارتفاع ضغط الدم، المصابين بالسكري أو المدخنين.

- يجب استعمال فوكسیب باقل جرعة فعالة لأقصى فتره.

تفاعلات موالية :

لتحسن أي تفاعلات طبية ممكنة بين فوكسیب و عدد كبير من الأدوية مثل :

- الوارغرين.

- مضادات الاكتئاب، مضادات الذهان، مضادات اضطرابات القطم.

- مضادات الإنفلونزا الأخرى الاسترسيوية.

يجب عليك و بمعرفة آية إعلام الطبيب أو الصيدلى بذلك في حالة اتباعكم لنظام علاجي آخر.

الحمل و الإرضاع :

يتعين على النساء الحوامل أو الآلات يمكن حصول حالة حمل لديهن إعلام طبيبي بذلك.

لا يجب استعمال فوكسیب لدى المرأة الحامل (تحت إشارة الطبيب).

الإرضاع :

لا يجب استعمال دواء فوكسیب أثناء فترة الإرضاع.

المقادير و طريقة الاستعمال :

المقدار :

يجب و في كل الحالات الامتنال لتعليمات الطبيب في الصفة الطبية.

يتم تناول دواء فوكسیب من قبل البالغين و لا يجب تقييمه للأطفال.

طريقة الاستعمال :

يمكن تناول فوكسیب أثناء أو خارج أوقات الطعام، في كل الحالات يجب الامتنال تماما لوصفة الطبيب.

تناول طرائق الاستعمال :

يتناول عن طريق الفم.

فرط الحرارة :

في حالة الأفراد يجب الاتصال بطبيبكم أو باي قسم طبي استعجالى.

تأثيرات غير مرغوب فيها :

كل دواء غالبا يمكن لهذا الدواء أن يختلف تأثيرات متفاوتة غير مرغوب فيها لدى بعض المرضى.

- التأثيرات الأقل حدة :

ارتفاع ضغط الدم، سوء المضم، ألام المطن، الإسهال، القيء و الدوار.

- التأثيرات الأقل حدة :

صداع، في حالة التعرض لحالة الحساسية يجب إعلام طبيبك بذلك لأن تناول فوكسیب يمكن أن يسبب مزيدا من المضاعفات (الفلفنج الجلدي و الحكة الجلدية) سداد المضلاة التلبية.

يمكن في الحالات إعلام طبيبك.

السافة و استعمال الألات :

نظرا لأن هذا الدواء يمكن أن يؤثر على الاتباه و على قدرات التصال يجب الأخذ بعين الاعتبار هذه الخاصية بالنسبة للمرضى الذين يقومون بقيادة السيارات أو بتشغيل الآلات.

احتياطات خاصة بالحمل و الحفاظ :

يحفظ في العلبة الأصلية بعيدا عن المطرية.

لا يجب استعمال الدواء بعد انقضاء المدة المشار إليها على العلبة.

التفصي :

فوكسیب 100 : علىة ذات 20 كبسولة.

فوكسیب 200 : علىة ذات 10 كبسولات.

مدة الصلاحية : عامين.

قائمة ا

COMPOSITION :

Chaque gélule VOXCIB 100 contient 100 mg de Celecoxib.

Chaque gélule VOXCIB 200 contient 200 mg de Celecoxib.

Excipients : Laurylsulfate de sodium, croscarmellose sodique, polyvidone K30, stéarate de magnésium.

Excipient à effet notoire : Lactose.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Ce médicament est un anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS) appartenant à la classe des Coxibs (Inhibiteur sélectif de la cyclo-oxygénase 2).

INDICATIONS :

Ce médicament est indiqué chez l'adulte.

Il calme la douleur et réduit l'inflammation provoquée par la polyarthrite rhumatoïde ou l'arthrose. Il réduit la quantité des prostaglandines fabriquées par le corps, qui sont à l'origine de la douleur et de l'inflammation.

CONTRE - INDICATIONS :

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en cas d'hypersensibilité à l'un des composants des gélules VOXCIB ou aux sulfamides et chez les patients souffrant de maladies cardiaques (telle qu'une angine de poitrine, un infarctus du myocarde ou une insuffisance cardiaque) de maladie cérébro-vasculaire (antécédent d'accident vasculaire cérébral ou d'accident ischémique transitoire), de maladie inflammatoire de l'intestin, d'ulcère. De même, il ne doit pas être administré en cas de Grossesse et Allaitement, d'insuffisance hépatique sévère, d'ulcère peptique évolutif ou saignement gastro-intestinal.

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

MISES EN GARDE :

Ce médicament DOIT ETRE PRIS SOUS SURVEILLANCE MEDICALE, PREVENIR VOTRE MEDECIN EN CAS DE :

- Femmes en âge de procréer, en l'absence de contraception efficace.
- Tension artérielle élevée.
- Insuffisance cardiaque.
- En cas d'accumulation de liquides dans le corps (œdème).

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

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

- En cas de maladies hépatiques ou rénales sévères

- En cas d'antécédents de réaction allergique telle que rash cutané, œdème, démangeaisons, sensation d'étouffement ou respiration sifflante après prise d'aspirine ou d'agents anti-inflammatoires non stéroïdiens.

- En cas de traitement à la warfarine ou tout autre anticoagulant

- Si vous présentez des facteurs de risque cardio-vasculaire, tels qu'une hypertension, un taux de cholestérol élevé, un diabète ou un tabagisme.

- VOXCIB doit être utilisé aux doses efficaces les plus faibles durant la période la plus courte.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE VOXCIB et plusieurs autres médicaments tels que :

- Warfarine.
- les antidépresseurs, les neuroleptiques, les antiarythmiques (sauf avis du médecin)
- Les autres anti-inflammatoires non stéroïdiens.

SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse :

Les femmes enceintes ou celles qui sont susceptibles de le devenir doivent en informer leur médecin.

Administration contre indiquée chez la femme enceinte (sauf avis du médecin).

Allaitemt :

Administration contre indiquée chez la femme qui allaite.

POSOLOGIE, MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

POSOLOGIE :

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

VOXCIB est réservé aux adultes et ne doit pas être prescrit aux enfants.

MODE D'EMPLOI :

VOXCIB peut être pris pendant ou en dehors des repas.

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

VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Les gélules VOXCIB sont à avaler avec un grand verre d'eau.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSSAGE :

En cas de surdosage ou d'ingestion accidentelle, prévenir immédiatement un médecin ou les services des urgences d'un hôpital.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS :

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

- **Les effets les plus fréquents :** Hypertension, indigestion, douleur abdominale, diarrhée, nausées, sensation de vertige.

- **Les effets les moins fréquents :** Céphalées, en cas d'allergie prévenez votre médecin car il peut se produire des éruptions cutanées et des démangeaisons, infarctus du myocarde.

Des symptômes ressemblants à ceux de la grippe ont été observés : nez bouché, toux, dyspnée...

DANS TOUS LES CAS IL FAUT AVERTIR VOTRE MEDECIN

CONDUITE ET UTILISATION DES MACHINES :

Les patients qui présentent des étourdissements, des vertiges ou une somnolence lors de la prise de Celecoxib, devront s'absenter de conduire ou d'utiliser des machines.

PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION :

A conserver dans le conditionnement primaire d'origine, à l'abri de l'humidité.

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

PRESENTATIONS :

VOXCIB 100 : boîte de 20 gélules.

VOXCIB 200 : boîte de 10 gélules.

DUREE DE VALIDITE : 2 Ans

LISTE I

Fabriqué par le Laboratoire Pharmaceutique Novopharma

Z.I.I₂ Tit Mellil - Casablanca

Sous licence the Jordanian pharmaceutical manufacturing Co.

ديوكسول® 500 مغ/2 مغ

أقراص

علبة من 20 قرصاً

بارصيتوامول / ثيووكاشيكوزيد

- ينصح عدم تجاوز 7 أيام خلال العلاج دون إستشارة الطبيب.
- التفاعلات الدوائية :
- زيادة سموم الكلورامفينيكول
 - في حالة العلاج مع مضادات التخثر القوية يمكن إستعمال ديوكسول® كمسكن للألم في بعض الأحيان.
 - البارصيتوامول يمكن أن يغير تقرير حمض البوريك في الدم
 - يُعرض تفاعلات تفاعلات بين الأدوية يتبعن إطلاع طبيبكم أو صيدليكم على أي علاج آخر تأخذونه

الحمل - الرضاعة :
ينصح عدم إخذ ديوكسول® عند المرأة الحامل أو المرضعة، في حالة إكتشاف الحمل أثناء العلاج
ديوكسول أطبلوا طبيبكم
على العموم يتبعن خلال الحمل أو الرضاعة إستشارة طبيبكم أو صيدليكم قبل إستعمال أي دواء

المقدار/ طريقة الاستعمال :
البالغين الذين تتجاوز أعمارهم 15 سنة : 1-2 فرضاً جرعة واحدة، 3 مرات يومياً على فترات 4 ساعات. لا تتجاوز 6 أقراص خلال 24 ساعة
الفشل الكلوي : المرضى الذين يعانون من الفشل الكلوي (تصفيية الكرياتينين أقل من 10 مل / دقيقة)، الفاصل الزمني بين الجرعات على الأقل 8 ساعات
في جميع الحالات يتبعن التقييد بوصفة طبيبكم

طريقة الاستعمال :
عن طريق الفم
مدة العلاج :
تقديمها بوصفة طبيبكم

الأثار الغير مرغوب فيها :
يمكن أن يحدث هذه الداء آثاراً غير مرغوب فيها :
مرتبطة بالبارصيتوامول :
حالات نادرة من تفاعلات فرط الحساسية، وذمة وعائية، والطفح الجلدي .
مرتبطة بديوكشيكوزيد :
- إمكانية حساسية الجلد
- إضطرابات نادرة للمعابر الهضمي : الإسهال، وألام في المعدة .
لا تترددوا في استشارة طبيبكم أو صيدليكم وإشارة إلى أي آثار غير مرغوب فيها خاصة الآثار التي لا تتضمنها هذه التسمرة

الحفظ

لا تتجاوزوا التاريخ المدين على الفلاف الخارجي
تغزير في درجة حرارة تقل عن 25 درجة مئوية
لا يترك في متناول الأطفال .
قائمة I
رخصة رقم: 1890MP/21/NNP.

® POLYMÉDIC

بوليديك
زنقة أمبوط دانفول، حي أرسلان
الدار البيضاء - المغرب
د.م. الحموشي صيدلي مسؤول

اقرأ هذه التسمرة يتبعن قبل إستعمال هذه الداء:
- احتفظ بهذه التسمرة، فقد تحتاج لقراراتها في جديد.
- إن كانت لديك أسلطة أخرى، استقر طبيبك أو الصيدلي.
- وصف لك هذا الدواء خصصياً، فلا تهمل لأي شخص آخر، حتى ولو كان يبدي نفس الأعراض، لأن ذلك قد يضره.

التركيب التوسيع والكتمي :
بارصيتوامول 500 مغ 500
ديوكشيكوزيد 2 مغ 2
الساواح : ما يكتفي لفترات واحد
قائمة السواع الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر عند بعض المرضى :
تشخيص، لا تكون

الجفاف الصيدلي والعلجي :
ينتسب بارصيتوامول إلى مجموعة الأدوية المضادة للحرارة و مزيل للألم .
ديوكشيكوزيد ينتمي إلى مجموعة أدوية إرتخاء العضلات .

الهدف :
- علاج الأعراض الناتجة عن ألام العضلات أو الصدمة الروماتيزم بالصدمة وأمراض النساء .
- كملح ساعد أثناء تقلصات مؤلمة :
من الأضطرابات التنسكية في العمود الفقري والإضطرابات مخازنة العمود الفقري : صفر وألام الظهر، آلام أسفل الظهر
* الأضطرابات النفسية والعصبية (مع التشنج)

موانع الاستعمال :
لا يجب إستعمال هذا الداء في الحالات التالية :
- الأطفال أقل من 15 عاماً .
- شخصات دوى المحسنة لذاتها القمع
- حساسية لبارصيتوامول أو لأحد مكونات المنتوج
- حساسية لديوكشيكوزيد
- القصور الكبدي
- الحمل والرضاعة

احتياطات خاصة :
تجنب العلاج لفترات طويلة بالنسبة للمرضى الذين يعانون من ضعف الكبد و/ أو مشاكل في الكلى، وأمراض القلب أو الرئة .
- المرضى الذين يعانون من منع الصدر .
- في حال الإصابة بالإمساك ، أخبر طبيبك .
- لتجنب خطر جرعة زائدة، تحقق من عدم وجود بارصيتوامول في تكوين أنواع أخرى من الأدوية .
- الدلائل الأخرى المقترن .
بالغين والأطفال فوق 50 كغ، يجب عدم تجاوز 4 جرام يومياً بالنسبة للبارصيتوامول .
- لا تتجاوز الجرعة الموصوفة .

احتياطات الاستعمال :
في حالة الشك، لا تترددوا في إستشارة طبيبكم أو صيدليكم

DUOXOL® 500 mg/2 mg

Comprimé

Boîte de 20

Paracétamol - Thiocolchicoside

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

• Gardez cette notice, vous pourrez 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 pourra lui être nocif.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

COMPOSITION :

Paracétamol..... 500 mg

Thiocolchicoside..... 2 mg

Excipients : q.s.p..... 1 comprimé

Excipients à effet notoire : Amidon de blé, lactose.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale ou musculaire en traumatologie et gynécologie.

- Traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours :

- des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgies.
- des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol,
- de grossesse,
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections cardiaques ou pulmonaires, éviter les traitements prolongés.

- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments.

- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients épileptiques ou à risque de convulsions.

- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la posologie.

- Eventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gastrique.

- Ne pas dépasser la dose prescrite.

- Il est conseillé de consulter un médecin pour des traitements excédant 7 jours.

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

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactose.

L'amidon de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes allergiques au blé ainsi que des intolérances chez les personnes souffrant de maladies coeliaques.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

DUOXOL® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

En cas de traitement avec des anticoagulants oraux, on peut l'administrer occasionnellement comme analgésique d'élection.

Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide phosphotungstique et le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse

L'utilisation de ce médicament est contre-indiquée pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

Allaitemt

Ce médicament est contre-indiqué en cas d'allaitement.

D'une façon générale, il convient, au cours de la grossesse et de l'allaitement, de toujours demander avis à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre un médicament.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

RESERVE A L'ADULTE (plus de 15 ans).

La dose quotidienne est de 1 à 2 comprimés par prise, 3 fois par jour, à 4 heures d'intervalle au minimum. Ne pas dépasser 6 comprimés par 24 heures.

Insuffisant rénal : en cas d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min), l'intervalle entre deux prises sera au minimum de 8 heures.

VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Avaler les comprimés avec un verre d'eau.

FREQUENCE ET DUREE DU TRAITEMENT :

Se conformer strictement à la prescription de votre médecin.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSE :

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

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

EFFECTS NON SOUHAITES OU GENANTS :

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

Liés au paracétamol :

- Hépatotoxicité à très forte dose ou après traitement prolongé.

- Quelques rares cas d'accidents allergiques (simples rashes cutanés avec érythème ou urticaire) qui nécessitent l'arrêt du traitement.

- Exceptionnellement, thrombopénie.

Liés au thiocolchicoside :

- Possibilité de manifestations allergiques cutanées.

- Rares troubles digestifs : diarrhée, douleurs de l'estomac.

NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE OU GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION :

À conserver à une température inférieure à 25°C.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

Liste I

AMM N° : 189DMP/21/NNP

 POLYMÉDIC

Rue Amyot d'Invile Quartier Arsalane

CASABLANCA - MAROC

Dr M. HOUBACHI - Pharmacien Responsable.