

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.

Optique 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.

Dentaire :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles


Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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



MUPRAS

Mutuelle de Prévoyance & d'Actions Sociales de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° P19-0034218

ND. 51433

☒ Maladie
 ☐ Dentaire
 ☐ Optique
 ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 000488 Société : RAM

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

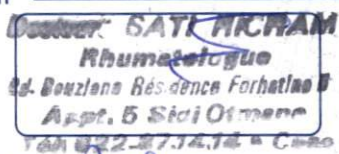
Nom & Prénom : EL ARROUMI, MALIKA VVE. SALIMIE

Date de naissance : 01-01-1943

Adresse : Derb moulay Bencharb Rue n° 11 N° 11 C.D. Casablanca

Tél. : 06 68 20 30 53 Total des frais engagés : 1153,10 DH Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : 

Date de consultation : 26/11/2020

Nom et prénom du malade : EL ARROUMI MALIKA Age :

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

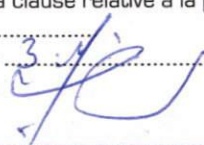
Nature de la maladie : NCB


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 : CASABLANCA Le : 26/11/2020


Signature de l'adhérent(e) : 




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
26/11/20	2		2500H	
3/12/20	infiltration		3000H	


EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	26/11/20	883,10
	11/20	374,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

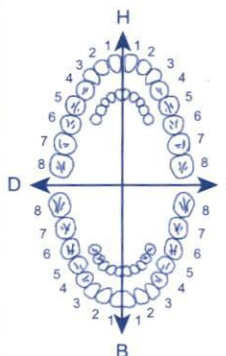
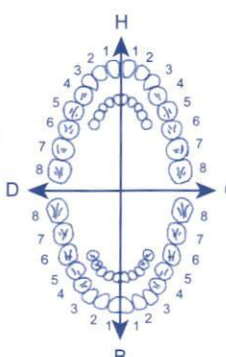
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	
	26/11/20			2		2000H

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX														
				MONTANTS DES SOINS														
				DEBUT D'EXECUTION														
				FIN D'EXECUTION														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <table border="1"> <tr> <td>H</td> <td>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>B</td> <td>B</td> </tr> </table>		H	H	25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
H	H																	
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D	G																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B	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

Dr. Hicham SATI

Spécialiste en Rhumatologie
Maladies Rhumatismales

Articulations - OS. et Colonne vertébrale

- Ancien Professeur Assistant des Hôpitaux de France
- Diplôme Universitaire de la douleur
- Membre International du Collège Américain de rhumatologie et de la Société Française de Rhumatologie
- Diplôme en Rhumatologie Pédiatrique

Sur Rendez-vous - Horaire Continue

Casablanca, le : 03/11/20

الدكتور هشام ساطع

إختصاصي أمراض المفاصل
والروماتيزم والعظام والعمود الفقري

- أستاذ مساعد بالمستشفيات
الفرنسية سابقا

- عضو المعهد الأمريكي لأمراض الروماتيزم
والجمعية الفرنسية لأمراض الروماتيزم

- دبلوم جامعي في علاج الألم.

- شهادة الترويض الطبي

- دبلوم في روماتيزم الأطفال

بالموعد - التوقيت المستمر

EL ARROUTI MAJDEA

(150.00x2)

Flixotide 250 µg 2/ 2673

300.00

Ventolem 2/

45.30

Inhalator

Vitaneur fort 1-1

28.80

374.10



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

FLIXOTIDE**Suspension pour inhalation en flacon pressurisé****125 microgrammes/dose****250 microgrammes/dose****Propionate de fluticasone**

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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 FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
3. Comment utiliser FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

**1. QU'EST-CE QUE FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : Glucocorticoïde par voie inhalée - code ATC : R03DA02
Ce médicament est un corticoïde (*dérivé de cortisone*) qui s'administre par voie inhalée (*en l'inspirant*).

C'est un médicament anti-inflammatoire préconisé en prises régulières pour le traitement de l'asthme.

Vous ne devez pas interrompre ce traitement sans avis médical, même en l'absence de symptômes.

Attention: ce médicament n'est pas un bronchodilatateur.

GlaxoSmithKline Maroc
Ain El Aouda
Région de Rabat
PPV : 150,00 DH
ID : 644220
6 118001 140336



EXP 05 2021
Lot N54X

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

FLIXOTIDE**Suspension pour inhalation en flacon pressurisé****125 microgrammes/dose****250 microgrammes/dose****Propionate de fluticasone**

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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 FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
3. Comment utiliser FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

**1. QU'EST-CE QUE FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : Glucocorticoïde par voie inhalée - code ATC : R03DA02
Ce médicament est un corticoïde (*dérivé de cortisone*) qui s'administre par voie inhalée (*en l'inspirant*).

C'est un médicament anti-inflammatoire préconisé en prises régulières pour le traitement de l'asthme.

Vous ne devez pas interrompre ce traitement sans avis médical, même en l'absence de symptômes.

Attention: ce médicament n'est pas un bronchodilatateur.

GlaxoSmithKline Maroc
Ain El Aouda
Région de Rabat
PPV : 150,00 DH
ID : 644220
6 118001 140336



EXP 05 2021
Lot N54X

Ventoline 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé

SALBUTAMOL

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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, qu'il soit mentionné ou non dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
3. Comment utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Bronchodilatateur Bêta-2 mimétique à action rapide et de courte durée par voie inhalée (R : Système Respiratoire) - code ATC : R03AC02

Ce médicament contient un bêta-2 mimétique : le salbutamol.

C'est un bronchodilatateur (il augmente le calibre des bronches) à action rapide (il agit en quelques minutes) et de courte durée (4 à 6 heures) qui s'administre par voie inhalée (en l'inspirant par l'embout buccal de l'inhalateur).

Il est indiqué en cas de **crise d'asthme** ou pour soulager une maladie asthmatique ou de certaines maladies des bronches.

Il peut également vous être prescrit en **traitement préventif**.

Si vous avez de l'asthme, en fonction de sa sévérité, votre médecin peut vous prescrire en complément d'un traitement de fond continu par un ou plusieurs médicaments par voie inhalée.

Ce médicament peut également vous être prescrit à l'occasion de certains tests respiratoires.

GlaxoSmithKline
Maroc
Ain El Aoudia
Région de Rabat



VENTOLINE 100 mcg
Aérosol 200 doses
PPV 45,30 DH

VITANEVRIL FORT 100 mg,

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITANEVRIL FORT 100 mg, Comprimé pelliculé, boîte de 30.
(DCI) Benfotiamine

Veuillez 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 des 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.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise
Benfotiamine 100 mg

Composition qualitative en excipients

Excipients : Amidon de riz ; Lactose monohydrate ; Stéarate de magnésium ; Saccharose ; Talc ; Hypromellose ; Dioxyde de titane ; Macrogol 400 ; et l'eau purifiée gsp un comprimé
Excipient à effet notoire : Saccharose ; Lactose monohydrate.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Antiasthénique (A : appareil digestif et métabolisme).

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- traitement du béri-béri.
- prophylaxie des états de carence vitaminique dus à une diminution des apports alimentaires (par exemple : malabsorption, régimes restrictifs riches en protéines non supplémentés, nutrition parentérale), en association avec les autres vitamines du groupe B.
- proposé chez l'alcoolique, notamment en cas de polyneuropathie.
- proposé dans d'autres polyneuropathies supposées d'origine toxicocarentielle.
- utilisée, à forte dose, dans certains syndromes douloureux.

5. POSOLOGIE

- Mode et voies d'administration ;
Voie orale.

- Durée du traitement ;
se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

- Fréquence d'administration ;

2 à 4 comprimés par jour, à avaler sans croquer.

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

6. CONTRE - INDICATIONS

ATTENTION !

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Intolérance connue à la vitamine B1.

- Ne pas administrer aux enfants de moins de 8 ans.

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

7. EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.

NHESITEZ PAS A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT.

8. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

En raison de la présence du saccharose et du Lactose monohydrate, ce médicament est contre indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrose-isomaltase.

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

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose et Lactose monohydrate.

Parlons-en à votre médecin, si vous avez une intolérance au fructose.
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

9. INTERACTIONS

- Interactions avec d'autres médicaments ;
- Interactions avec les aliments et les boissons ;
- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapie alternatives.

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.

10. UTILISATIONS EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Allaitement : ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

D'UNE FAÇON APPROPRIÉE, DEMANDER L'AVIS D'UN MÉDECIN AVANT D'UTILISER CE MÉDICAMENT.

11. LES

A COM

MACHIN

Sans ob

12. SYM

Sans ob

13. G

DOSI

Sans

14. M

SEVR

- Con

- Préc

- Tenir

- Ne p

- Nom

l'AMM

Sans ob

- Nom et adresse de l'entreprise titulaire de l'AMM au Maroc

SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubeyr Ibnou Al Aouam

Roches Noires

20300 Casablanca

Maroc

- la dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le : 03/2015

PPV

LOT

PER

VITANEVRIL FORT 100 mg

30 comprimés pelliculés



6 118000 180593

RS DE LA
MANDER
EN AVANT

CAPACITE
CERTAINES

RDOSAGE

USIEURS

ROME DE

la boîte
titulaire de

Dr. Hicham SATI

Spécialiste en Rhumatologie
Maladie Rhumatismales
Articulation - OS. et Colonne vertébrale



الدكتور هشام ساطح

إختصاصي أمراض المفاصل
والروماتيزم والعظام والعمود الفقري

- Ancien Professeur Assistant des Hôpitaux de France
- Diplôme Universitaire de la douleur
- Membre International du Collège Américain de rhumatologie et de la Société Française de Rhumatologie
- Diplôme en Rhumatologie Pédiatrique

- أستاذ مساعد بالمستشفيات الفرنسية سابقا
- دبلوم جامعي في علاج الألم
- عضو المعهد الأمريكي لأمراض الروماتيزم والجمعية الفرنسية لأمراض الروماتيزم
- دبلوم في روماتيزم الأطفال

Fracture

Nom : EL ARROUTS

Prénom : MALIKA

Date : 03/12/2020

Prix d'infiltrations : 300 DH

Dr. SATI HICHAM
Rhumatologue
Bd. Bouziane Résidence Forhatlas 5
Appt. 5 Sidi Othmane
Tél 022.87.14.14 - Cor.

Articulations - OS. et Colonne vertébrale

- Ancien Professeur Assistant des Hôpitaux de France
- Diplôme Universitaire de la douleur
- Membre International du Collège Américain de rhumatologie et de la Société Française de Rhumatologie
- Diplôme en Rhumatologie Pédiatrique

Sur Rendez-vous - Horaire Continue

Casablanca, le :



الدكتور هشام ساطح

إختصاصي أمراض المفاصل
والروماتيزم والعظام والعمود الفقري

- أستاذ مساعد بالمستشفيات الفرنسية سابقا
- عضو المعهد الأمريكي لأمراض الروماتيزم والجمعية الفرنسية لأمراض الروماتيزم
- دبلوم جامعي في علاج الألم
- شهادة التريض الطبي
- دبلوم في روماتيزم الأطفال

بالموعد - التوقيت المستمر

الدار البيضاء في :

25/1/12

el Almo.
Mick

Ex 3

A

Kd s

Govindan

Remedot

Deposited

1. Lea

(4840×3)
 $1 \text{ w } 8 \times 3$
 (4890×5)

$\frac{1}{2} - \frac{1}{2} = 0$
 $\frac{1}{2} + \frac{1}{2} = 1$
 $\frac{1}{2} - \frac{1}{2} = 0$





jele

88310

Docteur SATI, Micha

صيدلية بن موشى
Pharmacie BENMOUSSA
26 Av. Cdt. Driss El Harti
Jamila 3 - Cité Djémâa
Tél. : 0522 37 38 67 - CASABLANCA

يحرك جيدا قبل الشرب.
لا تتركوه في متناول الأطفال.
يتم التخزين في درجة حرارة تقل عن 30 مئوية.
لا يجب الحفاظ على القارورة لمدة تزيد عن 6 أشهر.

Bien agiter avant usage. Ne pas réfrigérer.
Tenir hors de portée des enfants.
Fabricant titulaire de licence au Royaume Uni:
Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Ltd, Hull, HU8 7DS.
Gaviscon Advance, l'épée et le cercle sont des marques de commerce.
Utiliser dans les 6 mois après ouverture.
AMM No 104/14 DMP/21
PPV: 4 DH 40

BN 012881
DOM 05/2020
EXP 05/2022

3079956

BN 012881
DOM 05/2020
EXP 05/2022

3079956

يحرك جيدا قبل الشرب.
لا تتركه في متناول الأطفال.
يتم التخزين في درجة حرارة تقل عن 30 مئوية.
لا يجب الحفاظ على القارورة لمدة تزيد عن 6 اشهر.

Bien agiter avant usage. Ne pas réfrigérer.
Tenir hors de portée des enfants.
Fabricant titulaire de licence au Royaume Uni:
Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Ltd, Hull, HU8 7DS.
Gaviscon Advance, l'épée et le cercle sont des marques de commerce.
Utiliser dans les 6 mois après ouverture.
AMM No 104/14 DMP/21
PPV: 48 DH 40

BN 012881
DOM 05/2020
EXP 05/2022

3079956

BN	012881
DOM	05/2020
EXP	05/2022

3079956

لا تخزن في متناول الأطفال.
يتم التخزين في درجة حرارة تقل عن 30 مئوية.
لا يجب الحفاظ على القارورة لمدة تزيد عن 6 أشهر.
Bien agiter avant usage. Ne pas réfrigérer.
Tenir hors de portée des enfants.
Fabricant titulaire de licence au Royaume Uni:
Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Ltd, Hull, HU8 7DS.
Gaviscon Advance, l'épée et le cercle sont des marques de commerce.
Utiliser dans les 6 mois après ouverture.
AMM No 104/14 DMP/21
PPV: 48 DH 40

BN 012881
DOM 05/2020
EXP 05/2022

3079956

BN 012881
DOM 05/2020
EXP 05/2022

3079956

إيبكا® 50 مغ، 75 مغ و

بريبابالين

المراد بدقة يجعل هذه النشرة قبل أخذ الدواء
احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لتسند إليها فيما بعد.
إن تسابت أو شكتك بأمر ما، أطلب المزيد من المعلومات لدى
الطبيب وصف هذا الدواء قد شخسيا فلا يجوز إعطائه لشخص
فقد تلحق به الضرر.
إذا لاحظت أي آثار جانبية غير المذكورة في هذه النشرة، أو
خطيرة، يرجى إخبار الطبيب أو الصيدلي.

الإسم الدولي

إيبكا 50 مغ، على من 14 كبسولة
إيبكا 75 مغ، على من 14 كبسولة
إيبكا 150 مغ، على من 14 كبسولة

للكائنات

بريبابالين 50 مغ، 75 مغ، 150 مغ

السواغات

مونو هيدرات الالكتوز، نشا الذرة، مسحوق الطلي
سواغات ذات مغفول معروف
أكثر

مجموعة الصيدلة العلاجية

بريبابالين ينتمي إلى فئة الأدوية المستخدمة في علاج الصرع،
العام عند البالغين.

دواعي الاستعمال

يستخدم هذا الدواء في علاج:

• ألم الاعتلال العصبي المحيطي والركزي يستخدم إيبكا لعلاج الأ
أمراض منتقلة من مرض السكري أو القواء الشفوية يمكن أن
المحيطي. يمكن وصف الأحداث المؤلمة كما شعور بحرقا، وآل
الم شديد، التشنج، وخز، ومطبات الديابيس. ويمكن أيضا
والركزي مع تغيرات في المزاج، واضطراب النوم، والتعب، وبه
والاجتماعي ونوعية الحياة عموما.

• داء الصرع يستخدم إيبكا لعلاج نوع معين من الصرع القوي أو
البالغين. سوف يصف الطبيب إيبكا للمساعدة في علاج الصرع
بالعلاج الحالي. يجب أن تأخذ إيبكا بالإضافة إلى العلاج ال
ولكن ينبغي أن يستخدم دائما جنبا إلى جنب مع العلاج ال
اضطراب القلق المعم يستخدم إيبكا لعلاج اضطراب القلق معم
بالإضافة أو العصبية، والشعور بالتعب بسهولة، وصعوبة التركيز
الاضطراب واضطراب النوم. وهذا ينطبق من الصدفية وتوترات الحياة اليومية.

الجرعة

يجب الامتناع للوصفة الطبية.

استشر طبيبك أو الصيدلي إذا كنت غير متأكد.
سيتم تحديد الجرعات من قبل الطبيب المعالج الذي لا بد أن تتبع بدقة وصفته الطبية.

كيفية أخذ الدواء

عن طريق الفم

فريد الإستعمال

خلال علاج ألم الاعتلال العصبي المحيطي والركزي، للصرع أو اضطراب القلق المعم
يجب تناول عدد الكبسولات الذي يحدده الطبيب.

الجرعة المعتادة، التي تم تكيفها حسب حالتك، ما بين 150 مغ و 600 مغ يوميا.
طبيبك سوف يقول لك ما إذا كان يجب أن تأخذ إيبكا مرتين أو ثلاث مرات في اليوم.
في حالة مرتين في اليوم يجب أخذ إيبكا مرة في الصباح ومرة في المساء، في الوقت نفسه تقريبا
كل يوم.

في حالة ثلاث جرعات يوميا، يجب أخذ إيبكا مرة واحدة في الصباح، ومرة واحدة في الظهر، ومرة
في المساء، في الوقت نفسه تقريبا كل يوم.

إذا كنت تشعر بأن تأثير إيبكا قوي جدا أو ضعيف جدا، استشر طبيبك أو الصيدلي. إذا كنت مريضا
ممنأ بأكثر من 48 ساعة، يجب أن تأخذ إيبكا بشكل يومي إلا في حالات أمراض الكلى.

قد يصف الطبيب وقت أخذ دواء جرعة منتقلة لدى مريض الكلى.
إتبع كبسولة مع الماء. اتبع إيبكا حتى يخبرك طبيبك بالتوقف.

Lot n°:
Date de lab:
Date d'exp.:
1781
05/20
05/22

رغم أن

في
أخ مصفويات السكر في الدم
ة إيجاب الكدمات، الهلوسة، الأحلام
الوظيفة العقلية، صعوبة التركيز.
ل في تحقيق هزة الجماع، وتأخر

في تلك رؤية الطلي، ومضات من
عند الوقوف، وحساسية الجلد.
أن الوعي، والإحساس، وزيادة

توقع العين
لأغ ضغط الدم، والتغيرات في

• الصداع، وصعوبة السمع، وصعوبة الرؤية، غثى حصى، وتورم الكاحل، وتصلب العضلات، وآلام بما في ذلك

الآلم في العضلات، والآلم الشري

• ألم الشري

• صعوبة التبول أو ألم، وسلس البول

• الصداع، والضعف، والغثى، شيق الصدر

• ازدياد القدرات في نتائج فحص الدم والكبد وزيادة الدم الكرياتينين لسفوكيناز، وزيادة الألائين،

الألائين إسميرتاني، انخفاض عدد الصفائح الدموية، قلة العدلات، وزيادة الكرياتينين في الدم،

وانخفاض البوتاسيوم في الدم

• غثى الضمامة، وتورم في الوجه، والكتك، سيلان الأنف، نزيف الأنف، والسعال، والشخير

• آلام المفاصل

• مبرودة اليدين والقدمين

• فقدان، قد يؤثر على ما يصل إلى 1 في 1000

• اضطرابات القدم والريضة تتراوح، ضعف إدراك العمق، سقوط الريضة، وفقدان البصر

• إلتساع حدة العين، العمول

• غرق باردة، تقلص الطلي، وتورم في القسان

• التهاب البنكرياس

• صعوبة في البلع

• حركة بطيئة أو بطيئة من الجسم

• صعوبة في الكتابة بشكل صحيح

• تراكم السوائل في البطن

• السوائل في الرئتين

إيبكا® 50 مغ، 75 مغ و

بريجابالين

المراد بدقة يجعل هذه النشرة قبل أخذ الدواء
احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لتسند إليها فيما بعد.
إن تسابت أو شكتك بأمر ما، أطلب المزيد من المعلومات لدى
الطبيب وصف هذا الدواء قد شخسيا فلا يجوز إعطائه لشخص
فقد تلحق به الضرر.
إذا لاحظت أي آثار جانبية غير المذكورة في هذه النشرة أو
خطيرة، يرجى إخبار الطبيب أو الصيدلي.

الإسم الدولي

إيبكا 50 مغ، على من 14 كبسولة
إيبكا 75 مغ، على من 14 كبسولة
إيبكا 150 مغ، على من 14 كبسولة

للكونات

بريجابالين 50 مغ، 75 مغ، 150 مغ

السواغات

مونو هيدرات الالكتوز، نشا الذرة، مسحوق الطلي
سواغات ذات مغفول معروف
أكثر

مجموعة الصيدلة العلاجية

بريجابالين ينتمي إلى فئة الأدوية المستخدمة في علاج الصرع
العام عند البالغين.

دواعي الاستعمال

يستخدم هذا الدواء في علاج:

• ألم الاعتلال العصبي المحيطي والركزي يستخدم إيبكا لعلاج
أمراض مختلفة مثل مرض السكري أو القيواء الشفعية يمكن أن
المحيطي. يمكن وصف الأحداث المؤلمة كما شعور بحرقا، وآل
الم شديد، التشنج، وخز، ومطبات الديابيس. ويمكن أيضا
والركزي مع تغيرات في المزاج، واضطراب النوم، والتعب، وحب
والاجتماعي ونوعية الحياة عموما.

• داء الصرع يستخدم إيبكا لعلاج نوع معين من الصرع القوياء
البالغين. سوف يصف الطبيب إيبكا للمساعدة في علاج الصرع
بالعلاج الحالي. يجب أن تأخذ إيبكا بالإضافة إلى العلاج
الآن ولكن ينبغي أن يستخدم دائما جنبا إلى جنب مع العلاج
اضطراب القلق المعم يستخدم إيبكا لعلاج اضطراب القلق مع
بالإضافة أو العصبية، والشعور بالتعب بسهولة، وصعوبة التركيز
الاضطراب واضطراب النوم. وهذا ينطبق من الصدفية وتوترات الحياة اليومية.

الجرعة

يجب الامتناع للوصفة الطبية.

استشر طبيبك أو الصيدلي إذا كنت غير متأكد.
سيتم تحديد الجرعات من قبل الطبيب المعالج الذي لا بد أن تتبع بدقة وصفته الطبية.

كيفية أخذ الدواء

من طريق الفم

فريد الإستعمال

خلال علاج ألم الاعتلال العصبي المحيطي والركزي، للصرع أو اضطراب القلق المعم
يجب تناول عدد الكبسولات الذي يحدده الطبيب.
الجرعة المعتادة، التي تم تكيفها حسب حالتك، ما بين 150 مغ و 600 مغ يوميا.

طبيبك سوف يقول لك ما إذا كان يجب أن تأخذ إيبكا مرتين أو ثلاث مرات في اليوم.
في حالة مرتين في اليوم يجب أخذ إيبكا مرة في الصباح ومرة في المساء، في الوقت نفسه تقريبا
كل يوم.

في حالة ثلاث جرعات يوميا، يجب أخذ إيبكا مرة واحدة في الصباح، ومرة واحدة في الظهر، ومرة
في المساء، في الوقت نفسه تقريبا كل يوم.

إذا كنت تشعر بأن تأثير إيبكا قوي جدا أو ضعيف جدا، استشر طبيبك أو الصيدلي. إذا كنت مريضا
ممنأ بأكثر من 48 ساعة، يجب أن تأخذ إيبكا بشكل يومي إلا في حالات أمراض الكلى.

قد يصف الطبيب وقت أخذ دواء جرعة مختلفة لدى مريض الكلى.
إتبع كبسولة مع الماء. اتبع إيبكا حتى يخبرك طبيبك بالتوقف.

Date d'exp.:

Date de lab.:

Lot n°:

05/22
05/20
1781

رقم ان

في
أخ مصفويات السكر في الدم
إيجاد الكدمات، الهلوسة، الأحلام
الوظيفة العقلية، صعوبة التركيز.
ل في تحقيق هزة الجماع، وتأخر

في ذلك رؤية الظلم، ومخاض من
عند الوقوف، وحساسية الجلد.
إن الوعي، والإحساس، وزيادة

توقع العين
تأخ ضغط الدم، والتغيرات في

• الصرع، وصعوبة المشي، وصعوبة التركيز، وتورم، وتشنج، وتصلب العضلات، وآلام بما في ذلك

الآلم في العضلات، والآلم الزقية

• ألم الشرج

• صعوبة التبول أو ألم، وسلس البول

• الصداع، والغثاس، خفق الصدر

• ازدياد القزحات في نتائج فحص الدم والكبد وزيادة الدم الكرياتينين لسفوكيناز، وزيادة الألبان، الآتين،
الآلاتين أسبارتاني، انخفاض عدد الصفائح الدموية، قلة العدلات، وزيادة الكرياتينين في الدم،

وانخفاض البوتاسيوم في الدم
• غيرة الضمامة، وتورم في الوجه، والحمى، سيلان الأنف، نزيف الأنف، والسعال، والطفح

• آلام المفاصل

• مبرودة اليدين والقدمين

• فقدان، قد يؤثر على ما يصل إلى 1 في 1000

• اضطرابات القدم والريضة تتراوح، ضعف إدراك العمق، سقوط الريضة، وفقدان البصر

• انتساع حدة العين، العمول

• عرق باردة، تقلص العضل، وتورم في الكسبان

• التهاب البنكرياس

• صعوبة في البلع

• حركة بطيئة أو بطيئة من الجسم

• صعوبة في الكتابة بشكل صحيح

• تراكب السوائل في العين

• السوائل في الرئتين

Si vous oubliez de prendre ALOXIA, comprimé:

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre. Prenez simplement la dose suivante au moment habituel.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce produit, posez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ALOXIA, comprimé, peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Arrêtez de prendre ALOXIA et consultez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous remarquez :

• toute réaction allergique (hypersensibilité), qui peut prendre la forme de :

- réactions de la peau, notamment démangeaisons (prurit), cloques ou décollement de la peau, qui peuvent être graves (syndrome de Stevens Johnson et syndrome de Lyell), lésions des tissus mous (lésions des muqueuses) ou érythème polymorphe.

L'érythème polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des taches, des marques rouges ou violettes, ou des bulles à la surface de la peau. Cette réaction peut également atteindre la bouche, les yeux et les autres muqueuses.

- gonflement des tissus sous la peau ou des muqueuses, par exemple gonflement autour des yeux, gonflement du visage et des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile, ainsi que gonflement des chevilles ou des jambes (œdème des membres inférieurs).
- essoufflement ou crise d'asthme
- inflammation du foie (hépatite). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :

- jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse),
- douleurs abdominales,
- perte d'appétit

- tout effet indésirable du tube digestif, plus particulièrement :
- saignements (entraînant une coloration des selles en noir),
- ulcération du tube digestif (entraînant des douleurs abdominales).

Les saignements de l'appareil digestif (saignements gastro-intestinaux), la formation d'ulcères ou l'apparition d'une perforation au niveau digestif peuvent parfois être sévères et d'évolution potentiellement fatale, en particulier chez les personnes âgées.

Informez immédiatement votre médecin,

si vous avez été atteint précédemment de tels symptômes de l'appareil digestif suite à l'utilisation prolongée de médicaments anti-inflammatoires (AINS), en particulier si vous êtes âgé.

Votre médecin pourra être amené à suivre toute modification de votre état pendant le traitement.

Si vous présentez des troubles de la vue, ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machine.

Effets indésirables généraux des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)

L'utilisation de certains médicaments anti-inflammatoires stéroïdiens (AINS) peut s'accompagner, en particulier à doses élevées et en cas de traitement de longue durée, d'un risque légèrement augmenté d'occlusion des vaisseaux artériels (événements thrombotiques artériels), pouvant provoquer une crise cardiaque (infarctus du myocarde) ou un accident vasculaire cérébral (apoplexie).

Des rétentions de liquides (oedèmes), une augmentation de la pression artérielle (hypertension) et une insuffisance rénale ont été observées en association avec le traitement.

Les effets indésirables les plus couramment observés affectent l'appareil digestif (événements gastro-intestinaux) :

- ulcères de l'estomac et de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères peptiques/gastro-duodénaux),
- perforation de la paroi intestinale ou saignement digestif (d'évolution parfois fatale, en particulier chez les personnes âgées).

Les effets indésirables suivants ont été rapportés après l'administration d'AINS :

- sensation de malaise (nausées) et vomissements,
- selles molles (diarrhées),
- flatulences,
- constipation,
- indigestion (dyspepsie),
- douleurs abdominales,
- selles de coloration noire provoquée par un saignement au niveau digestif (méléna),
- vomissement de sang (hématemèse),
- inflammation de la muqueuse buccale avec ulcérations (stomatite ulcéreuse)
- aggravation des inflammations du gros intestin (exacerbation de colite),
- aggravation des inflammations de l'appareil digestif (exacerbation de la maladie de Crohn).

Moins fréquemment, une inflammation de l'estomac (gastrite) a été observée.

Effets indésirables du méloxicam - la substance active de ALOXIA

Très fréquents : touche plus d'1 patient sur 10

- indigestion (dyspepsie),
- sensation de malaise (nausées) et vomissements,
- douleurs abdominales,
- constipation,
- flatulences,
- selles molles (diarrhées).

Fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 100

- céphalées.

Peu fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 1000

- étourdissements,
- vertiges,
- somnolence,
- anémie (réduction de la concentration en hémoglobine, pigment rouge du sang),
- augmentation de la pression artérielle (hypertension),
- bouffées de chaleur (rougeur temporaire du visage et du cou),
- rétention hydro-sodée,
- augmentation du taux de potassium (hyperkaliémie). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :
- troubles du rythme cardiaque (arythmies),
- palpitations (perception de ses propres battements cardiaques de façon exacerbée),
- faiblesse des muscles,
- éructation,
- inflammation de l'estomac (gastrite),
- saignements gastro-intestinaux,
- inflammation de la bouche (stomatite),
- réactions allergiques immédiates (hypersensibilité),
- démangeaison (prurit),

• gonflement de la peau ou des membres (oedèmes),

• gonflement des yeux, du visage, de la langue, rendant difficile la respiration (œdème de Quincke),- douleurs hépatiques (par exemple, jaunissement de la peau ou des yeux, augmentation du pigment biliaire, la bilirubine).

53,10

Si vous oubliez de prendre ALOXIA, comprimé:

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre. Prenez simplement la dose suivante au moment habituel.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce produit, posez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ALOXIA, comprimé, peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Arrêtez de prendre ALOXIA et consultez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous remarquez :

• toute réaction allergique (hypersensibilité), qui peut prendre la forme de :

- réactions de la peau, notamment démangeaisons (prurit), cloques ou décollement de la peau, qui peuvent être graves (syndrome de Stevens Johnson et syndrome de Lyell), lésions des tissus mous (lésions des muqueuses) ou érythème polymorphe.

L'érythème polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des taches, des marques rouges ou violettes, ou des bulles à la surface de la peau. Cette réaction peut également atteindre la bouche, les yeux et les autres muqueuses.

- gonflement des tissus sous la peau ou des muqueuses, par exemple gonflement autour des yeux, gonflement du visage et des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile, ainsi que gonflement des chevilles ou des jambes (œdème des membres inférieurs).
- essoufflement ou crise d'asthme
- inflammation du foie (hépatite). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :

- jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse),
- douleurs abdominales,
- perte d'appétit

- tout effet indésirable du tube digestif, plus particulièrement :
- saignements (entraînant une coloration des selles en noir),
- ulcération du tube digestif (entraînant des douleurs abdominales).

Les saignements de l'appareil digestif (saignements gastro-intestinaux), la formation d'ulcères ou l'apparition d'une perforation au niveau digestif peuvent parfois être sévères et d'évolution potentiellement fatale, en particulier chez les personnes âgées.

Informez immédiatement votre médecin, si vous avez été atteint précédemment de tels symptômes de l'appareil digestif suite à l'utilisation prolongée de médicaments anti-inflammatoires (AINS), en particulier si vous êtes âgé. Votre médecin pourra être amené à suivre toute modification de votre état pendant le traitement.

Si vous présentez des troubles de la vue, ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machine.

Effets indésirables généraux des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)

L'utilisation de certains médicaments anti-inflammatoires stéroïdiens (AINS) peut s'accompagner, en particulier à doses élevées et en cas de traitement de longue durée, d'un risque légèrement augmenté d'occlusion des vaisseaux artériels (événements thrombotiques artériels), pouvant provoquer une crise cardiaque (infarctus du myocarde), un accident vasculaire cérébral (apoplexie).

Des rétentions de liquides (oedèmes), une augmentation de la pression artérielle (hypertension) et une insuffisance rénale ont été observées en association avec le traitement.

Les effets indésirables les plus couramment observés affectent l'appareil digestif (événements gastro-intestinaux) :

- ulcères de l'estomac et de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères peptiques/gastro-duodénaux),
- perforation de la paroi intestinale ou saignement digestif (d'évolution parfois fatale, en particulier chez les personnes âgées).

Les effets indésirables suivants ont été rapportés après l'administration d'AINS :

- sensation de malaise (nausées) et vomissements,
 - selles molles (diarrhées),
 - flatulences,
 - constipation,
 - indigestion (dyspepsie),
 - douleurs abdominales,
 - selles de coloration noire provoquée par un saignement au niveau digestif (méléna),
 - vomissement de sang (hématemèse),
 - inflammation de la muqueuse buccale avec ulcérations (stomatite ulcéreuse)
 - aggravation des inflammations du gros intestin (exacerbation de colite),
 - aggravation des inflammations de l'appareil digestif (exacerbation de la maladie de Crohn).
- Moins fréquemment, une inflammation de l'estomac (gastrite) a été observée.

Effets indésirables du méloxicam - la substance active de ALOXIA

Très fréquents : touche plus d'1 patient sur 10

- indigestion (dyspepsie),
- sensation de malaise (nausées) et vomissements,
- douleurs abdominales,
- constipation,
- flatulences,
- selles molles (diarrhées).

Fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 100

- céphalées.

Peu fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 1000

- étourdissements,
- vertiges,
- somnolence,
- anémie (réduction de la concentration en hémoglobine, pigment rouge du sang),
- augmentation de la pression artérielle (hypertension),
- bouffées de chaleur (rougeur temporaire du visage et du cou),
- rétention hydro-sodée,
- augmentation du taux de potassium (hyperkaliémie). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :
- troubles du rythme cardiaque (arythmies),
- palpitations (perception de ses propres battements cardiaques de façon exacerbée),
- faiblesse des muscles,
- éructation,
- inflammation de l'estomac (gastrite),
- saignements gastro-intestinaux,
- inflammation de la bouche (stomatite),
- réactions allergiques immédiates (hypersensibilité),
- démangeaison (prurit),

• gonflement de la peau ou des membres (oedèmes),

• gonflement de la peau ou des membres (oedèmes),

transférer la bilirubine). Votre médecin

Kalest 20 mg

COMPOSITION:

Omeprazole (DCI).....20mg

Excipients.....qsp 1 gélule

Excipients à effet notoire : Saccharose.

Veuillez 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.

Classe pharmacothérapeutique

KALEST 20 mg, microgranules gastro-résistants gélule contient une substance appelée omeprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

1. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué :

Chez l'adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastro-duodénale.

- Ulcère duodénal évolutif.

- Ulcère gastrique évolutif

- Oesophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-oesophagien.

- Traitement symptomatique du reflux gastro-oesophagien associé ou non à une oesophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'omeprazole par jour.

- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par *Helicobacter pylori* ou chez qui l'éradication n'a pas été possible.

- Traitement d'entretien des oesophagites par reflux gastro-oesophagien.

- Syndrome de Zollinger-Ellison,

- Traitement des lésions gastro-duodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.

- Traitement préventif des lésions gastro-duodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risque (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastro-duodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.

Chez l'enfant à partir de 2 ans :

- Oesophagite érosive ou ulcéreuse

- Dans le traitement symptomatique

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS

microgranules gastro-résistants

Liste des informations nécessaires

Si votre médecin vous a informé

Contre-indications

- en cas d'allergie connue à l'un

- en association avec l'atazana

LOT 191191
EXP 04/2022
PPV 75.00DH

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

Kalest 20 mg

COMPOSITION:

Omeprazole (DCI).....20mg

Excipients.....qsp 1 gélule

Excipients à effet notoire : Saccharose.

Veuillez 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.

Classe pharmacothérapeutique

KALEST 20 mg, microgranules gastro-résistants gélule contient une substance appelée omeprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

1. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué :

Chez l'adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastro-duodénale.

- Ulcère duodénal évolutif.

- Ulcère gastrique évolutif

- Oesophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-oesophagien.

- Traitement symptomatique du reflux gastro-oesophagien associé ou non à une oesophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'omeprazole par jour.

- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par *Helicobacter pylori* ou chez qui l'éradication n'a pas été possible.

- Traitement d'entretien des oesophagites par reflux gastro-oesophagien.

- Syndrome de Zollinger-Ellison,

- Traitement des lésions gastro-duodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.

- Traitement préventif des lésions gastro-duodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risque (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastro-duodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.

Chez l'enfant à partir de 2 ans :

- Oesophagite érosive ou ulcéreuse

- Dans le traitement symptomatique

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS

microgranules gastro-résistants

Liste des informations nécessaires

Si votre médecin vous a informé

Contre-indications

- en cas d'allergie connue à l'un

- en association avec l'atazana

LOT 191191
EXP 04/2022
PPV 75.00DH

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

Trimedat®

Sachets
Trimébutine

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 pharmacien.

PRESENTATION

TRIMEDAT® 150 mg sachets, boîte de 20.

TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets, boîte de 20.

COMPOSITION

Substance active : Trimébutine base

TRIMEDAT 150 mg sachets

Trimébutine base.....150 mg

Excipients q.s.p.....1 sachet

TRIMEDAT SANS SUCRE 150 mg sachets

Trimébutine base.....150 mg

Excipients q.s.p.....1 sachet

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement symptomatique des douleurs, des troubles du transit et de l'inconfort intestinal liés aux troubles fonctionnels intestinaux.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament est contre-indiqué chez l'enfant de moins de 2 ans.

Ne prenez jamais TRIMEDAT® 150 mg sachets ou TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets, en cas d'hypersensibilité à la trimébutine.

Ne prenez jamais TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets en cas de phénylcétonurie héréditaire (maladie dépistée à la naissance), à cause de la présence de l'aspartame.

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

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

TRIMEDAT® 150 mg sachets :

Chaque sachet de TRIMEDAT® 150 mg contient 2,6 g de sucre dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de diabète.

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

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

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

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

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Sans objet.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

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

de la nécessité de le poursuivre.

Allaitement

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

SPORTIFS

Sans objet.

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

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

TRIMEDAT® 150 mg sachets contient du saccharose.

TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets, contient de l'aspartame.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Posologie :

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

Chez l'adulte, la posologie usuelle est de 1 sachet, 3 fois par jour.

Le traitement doit être de courte durée.

Mode et voie d'administration :

Voie orale.

Le contenu des sachets doit être dissous dans un verre d'eau.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de TRIMEDAT® 150 mg sachets ou TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets, que vous n'auriez dû : consultez votre médecin.

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

Sans objet.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

EFFETS INDÉSIRABLES

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

• Rares réactions cutanées.

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

DECLARATION DES EFFETS INDÉSIRABLES

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable non mentionné dans cette notice. Vous pouvez également le déclarer directement au via

LOT : 2861
UT.AV : 04 - 24
P.P.V : 45 DH 90

tion

A40661 Fleximat

Trimedat® Sachets

Trimébutine

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 pharmacien.

PRESENTATION

TRIMEDAT® 150 mg sachets, boîte de 20.

TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets, boîte de 20.

COMPOSITION

Substance active : Trimébutine base

TRIMEDAT 150 mg sachets

Trimébutine base.....150 mg

Excipients q.s.p.....1 sachet

TRIMEDAT SANS SUCRE 150 mg sachets

Trimébutine base.....150 mg

Excipients q.s.p.....1 sachet

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement symptomatique des douleurs, des troubles du transit et de l'inconfort intestinal liés aux troubles fonctionnels intestinaux.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament est contre-indiqué chez l'enfant de moins de 2 ans.

Ne prenez jamais TRIMEDAT® 150 mg sachets ou TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets, en cas d'hypersensibilité à la trimébutine.

Ne prenez jamais TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets en cas de phénylcétonurie héréditaire (maladie dépistée à la naissance), à cause de la présence de l'aspartam.

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

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

TRIMEDAT® 150 mg sachets :

Chaque sachet de TRIMEDAT® 150 mg contient 150 mg de trimébutine base, dont il faut tenir compte dans la ration journalière pauvre en sucre ou de diabète.

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

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

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

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

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Sans objet.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur avis et sous la surveillance des conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul

de la nécessité de le poursuivre.

Allaitement

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

SPORTIFS

Sans objet.

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

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

TRIMEDAT® 150 mg sachets contient du saccharose.

TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets, contient de l'aspartam.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Posologie :

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

Chez l'adulte, la posologie usuelle est de 1 sachet, 3 fois par jour.

Le traitement doit être de courte durée.

Mode et voie d'administration :

Voie orale.

Le contenu des sachets doit être dissous dans un verre d'eau.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de TRIMEDAT® 150 mg sachets ou TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets, que vous n'auriez dû : consultez votre médecin.

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

Sans objet.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

EFFETS INDESIRABLES

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

• Rares réactions cutanées.

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

DECLARATION DES EFFETS INDESIRABLES

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables sur le site www.ansm.fr/medicaments

LOT : 2861
UT.AV : 04 - 24
P.P.V : 45 DH 90

rempion

A40681 Fleximat

ara - Maroc

responsable

Trimedat® Sachets

Trimébutine

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 pharmacien.

PRESENTATION

TRIMEDAT® 150 mg sachets, boîte de 20.

TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets, boîte de 20.

COMPOSITION

Substance active : Trimébutine base

TRIMEDAT 150 mg sachets

Trimébutine base.....150 mg

Excipients q.s.p.....1 sachet

TRIMEDAT SANS SUCRE 150 mg sachets

Trimébutine base.....150 mg

Excipients q.s.p.....1 sachet

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement symptomatique des douleurs, des troubles du transit et de l'inconfort intestinal liés aux troubles fonctionnels intestinaux.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament est contre-indiqué chez l'enfant de moins de 2 ans.

Ne prenez jamais TRIMEDAT® 150 mg sachets ou TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets, en cas d'hypersensibilité à la trimébutine.

Ne prenez jamais TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets en cas de phénylcétonurie héréditaire (maladie dépistée à la naissance), à cause de la présence de l'aspartam.

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

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

TRIMEDAT® 150 mg sachets :

Chaque sachet de TRIMEDAT® 150 mg contient 150 mg de trimébutine base, dont il faut tenir compte dans la ration journalière pauvre en sucre ou de diabète.

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

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

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, demandez conseil à votre pharmacien.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Sans objet.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur avis et sous la surveillance des conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul,

de la nécessité de le poursuivre.

ALLAITEMENT

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

SPORTIFS

Sans objet.

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

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

TRIMEDAT® 150 mg sachets contient du saccharose.

TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets, contient de l'aspartam.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Posologie :

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

Chez l'adulte, la posologie usuelle est de 1 sachet, 3 fois par jour.

Le traitement doit être de courte durée.

Mode et voie d'administration :

Voie orale.

Le contenu des sachets doit être dissous dans un verre d'eau.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de TRIMEDAT® 150 mg sachets ou TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets, que vous n'auriez dû : consultez votre médecin.

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

Sans objet.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

EFFETS INDESIRABLES

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

• Rares réactions cutanées.

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

DECLARATION DES EFFETS INDESIRABLES

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables sur le site www.ansm.fr/medecins

LOT : 2861
UT.AV : 04 - 24
P.P.V : 45 DH 90

rempion

A40681 Fleximat

ara - Maroc

responsable

Trimedat® Sachets

Trimébutine

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 pharmacien.

PRESENTATION

TRIMEDAT® 150 mg sachets, boîte de 20.

TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets, boîte de 20.

COMPOSITION

Substance active : Trimébutine base

TRIMEDAT 150 mg sachets

Trimébutine base.....150 mg

Excipients q.s.p.....1 sachet

TRIMEDAT SANS SUCRE 150 mg sachets

Trimébutine base.....150 mg

Excipients q.s.p.....1 sachet

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement symptomatique des douleurs, des troubles du transit et de l'inconfort intestinal liés aux troubles fonctionnels intestinaux.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament est contre-indiqué chez l'enfant de moins de 2 ans.

Ne prenez jamais TRIMEDAT® 150 mg sachets ou TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets, en cas d'hypersensibilité à la trimébutine.

Ne prenez jamais TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets en cas de phénylcétonurie héréditaire (maladie dépistée à la naissance), à cause de la présence de l'aspartam.

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

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

TRIMEDAT® 150 mg sachets :

Chaque sachet de TRIMEDAT® 150 mg contient 150 mg de trimébutine base, dont il faut tenir compte dans la ration journalière, particulièrement si vous êtes pauvre en sucre ou de diabète.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en fructose 1,6-bisphosphate (maladies héréditaires rares).

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

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

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

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Sans objet.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur avis et sous la surveillance des conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul

de la nécessité de le poursuivre.

Allaitement

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

SPORTIFS

Sans objet.

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

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

TRIMEDAT® 150 mg sachets contient du saccharose.

TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets, contient de l'aspartam.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Posologie :

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

Chez l'adulte, la posologie usuelle est de 1 sachet, 3 fois par jour.

Le traitement doit être de courte durée.

Mode et voie d'administration :

Voie orale.

Le contenu des sachets doit être dissous dans un verre d'eau.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de TRIMEDAT® 150 mg sachets ou TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets, que vous n'auriez dû : consultez votre médecin.

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

Sans objet.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

EFFETS INDESIRABLES

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

• Rares réactions cutanées.

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

DECLARATION DES EFFETS INDESIRABLES

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables sur le site www.ansm.fr/medicaments

LOT : 2861
UT.AV : 04 - 24
P.P.V : 45 DH 90

rempion

A40681 Fleximot

ara - Maroc

responsable

Trimedat® Sachets

Trimébutine

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 pharmacien.

PRESENTATION

TRIMEDAT® 150 mg sachets, boîte de 20.

TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets, boîte de 20.

COMPOSITION

Substance active : Trimébutine base

TRIMEDAT 150 mg sachets

Trimébutine base.....150 mg

Excipients q.s.p.....1 sachet

TRIMEDAT SANS SUCRE 150 mg sachets

Trimébutine base.....150 mg

Excipients q.s.p.....1 sachet

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement symptomatique des douleurs, des troubles du transit et de l'inconfort intestinal liés aux troubles fonctionnels intestinaux.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament est contre-indiqué chez l'enfant de moins de 2 ans.

Ne prenez jamais TRIMEDAT® 150 mg sachets ou TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets, en cas d'hypersensibilité à la trimébutine.

Ne prenez jamais TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets en cas de phénylcétonurie héréditaire (maladie dépistée à la naissance), à cause de la présence de l'aspartam.

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

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

TRIMEDAT® 150 mg sachets :

Chaque sachet de TRIMEDAT® 150 mg contient 150 mg de trimébutine base, dont il faut tenir compte dans la ration journalière, particulièrement si vous êtes pauvre en sucre ou de diabète.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée en cas de troubles du transit présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en fructose 1,6-bisphosphate (maladies héréditaires rares).

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

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

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

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Sans objet.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur avis médical. Consultez votre médecin pour des conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul

de la nécessité de le poursuivre.

Allaitement

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

SPORTIFS

Sans objet.

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

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

TRIMEDAT® 150 mg sachets contient du saccharose.

TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets, contient de l'aspartam.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Posologie :

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

Chez l'adulte, la posologie usuelle est de 1 sachet, 3 fois par jour.

Le traitement doit être de courte durée.

Mode et voie d'administration :

Voie orale.

Le contenu des sachets doit être dissous dans un verre d'eau.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de TRIMEDAT® 150 mg sachets ou TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets, que vous n'auriez dû : consultez votre médecin.

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

Sans objet.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

EFFETS INDESIRABLES

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

• Rares réactions cutanées.

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

DECLARATION DES EFFETS INDESIRABLES

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables sur le site www.ansm.fr/medecins

LOT : 2861
UT.AV : 04 - 24
P.P.V : 45 DH 90

rempion

A40681 Fleximat

ara - Maroc

responsable

CE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

DEPO-MEDROL®

mg/2 ml

Suspension injectable

acétate de méthylprednisolone



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.

Que contient cette notice ? :

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

Laboratoires
Pfizer S.A.



DEPO-MEDROL 80MG/2ML INJ

6 118001 170487

LOT/EXP.:

DM2085
01/2025

P.P.V.:37DH70



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

DEPO-MEDROL®

80 mg/2 ml

Suspension Injectable

acétate de méthyprednisolone



Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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.

Que contient cette notice ? :

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

1. QU'EST-CE QUE DEPO-MEDROL ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient de l'acétate de méthyprednisolone.

L'acétate de méthyprednisolone appartient au groupe des glucocorticoïdes. La méthyprednisolone inhibe les manifestations locales de l'inflammation (chaleur, gonflement, douleur, rougeur) et les réactions allergiques (l'hypersensibilité). Elle influence également de nombreux organes et processus métaboliques dans l'organisme.

Ainsi, on l'utilise pour le traitement de nombreuses affections telles que :

- affections rhumatismales d'origines diverses ;
- inflammations tendineuses ;
- affections allergiques telles que rhume des foins, asthme, allergie médicamenteuse ;
- maladies de peau ;
- affections oculaires d'origine allergique ou inflammatoire ;
- certaines inflammations gastro-intestinales ;
- certaines affections des voies respiratoires ;
- certaines affections sanguines sévères ;
- insuffisance corticosurrénalienne.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE ?

LOT/EXP.:

N'utilisez pas

- si vous êtes allergique à l'un des composants du médicament ;
- si vous êtes atteint d'une infection fongique ou bactérienne ;
- si vous êtes atteint d'une infection virale ;
- si vous êtes atteint d'une infection parasitaire ;
- si vous êtes atteint d'une infection mycobactérienne ;
- si vous êtes atteint d'une infection à *Candida* ;
- si vous êtes atteint d'une infection à *Aspergillus* ;
- si vous êtes atteint d'une infection à *Coccidioides* ;
- si vous êtes atteint d'une infection à *Cryptosporidium* ;
- si vous êtes atteint d'une infection à *Isospora* ;
- si vous êtes atteint d'une infection à *Sarcocystis* ;
- si vous êtes atteint d'une infection à *Toxoplasma* ;
- si vous êtes atteint d'une infection à *Trypanosoma* ;
- si vous êtes atteint d'une infection à *Leishmania* ;
- si vous êtes atteint d'une infection à *Babesia* ;
- si vous êtes atteint d'une infection à *Haemophilus* ;
- si vous êtes atteint d'une infection à *Legionella* ;
- si vous êtes atteint d'une infection à *Mycobacterium* ;
- si vous êtes atteint d'une infection à *Nocardia* ;
- si vous êtes atteint d'une infection à *Opisthorchis* ;
- si vous êtes atteint d'une infection à *Paragonimus* ;
- si vous êtes atteint d'une infection à *Schistosoma* ;
- si vous êtes atteint d'une infection à *Strongyloides* ;
- si vous êtes atteint d'une infection à *Trichostrongylus* ;
- si vous êtes atteint d'une infection à *Trichuris* ;
- si vous êtes atteint d'une infection à *Uncinaria* ;
- si vous êtes atteint d'une infection à *Xenoturbella* ;
- si vous êtes atteint d'une infection à *Yersinia* ;
- si vous êtes atteint d'une infection à *Zoonose* ;
- si vous êtes atteint d'une infection à *Autre* ;
- si vous devez absolument vous faire vacciner : selon le type de vaccin, soit celui-ci peut être dangereux et provoquer une infection, soit il peut être inefficace et vous n'aurez pas acquis de protection contre la maladie. Prévenez toujours la personne qui doit vous vacciner que vous êtes ou avez été traité par ce médicament.

DW2085
01/2025
P.P.V.:37DH70

DEPO-MEDROL 80MG/2ML INJ



6 118001 170487

Laboratoires
Pfizer S.A.

Diprostène®**Suspension injectable en seringue pré-remplie**
Bétaméthasone

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit pour un usage spécifique. Il pourrait leur être nocif, si vous ne suivez pas les instructions de votre pharmacien. Ceci s'applique à cette notice. Voir rubrique 6.

Lot

X07101

EXP

12/2021

Que contient cette notice

1. QU'EST-CE QUE DIPROSTÈNE ?
2. QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
3. QUELLES SONT LES EFFETS ?
4. COMMENT UTILISER DIPROSTÈNE ?
5. QUELS SONT LES EFFETS ?
6. COMMENT CONSERVER DIPROSTÈNE ?
7. CONTENU DE L'EMBALLAGE

1. QU'EST-CE QUE DIPROSTÈNE ?
2. QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : corticoïdes.
Ce médicament est un corticoïde.
Il est indiqué en cas de rhinite allergique.
Il peut être utilisé en injection locale.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS IMPORTANTES ?
- suspension injectable en seringue pré-remplie



611 000 145 012 7

DIPROSTÈNE 1 Seringue
P.P.V. : 68,80 DH
AMM 2350MP/21/NTT
Distribué par MSD Maroc
B.P. 136 Bouskoura

USAGE PAR VOIE INTRAMUSCULAIRE

injectable en seringue pré-remplie dans les cas