

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

ditions 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.

rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

diologie 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.

tique :

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.

ntaire :

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

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

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

maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

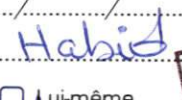
Matricule : 1502 Société : RAM
 Actif Pensionné(e) Autre : décadé
 Nom & Prénom : KARINA EL FETMI
 Date de naissance : 01.11.83
 Adresse : Lot 4 Souda II Sidi Joury
 cas 8A
 Tél. : 0661137251 Total des frais engagés : 331,20 Dhs

Cadre réservé au Médecin

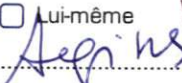
SIDI BENOUNA Houria
Médecine Générale - Echographie
Lot. Haddiou, Rue 3, N° 268 - Sidi
Maârouf III - Ouled Haddou - CASA
Tél: 0522.32.13.29
INPE: 091173120

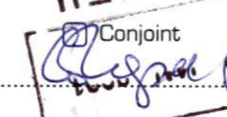
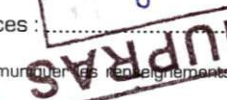
Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

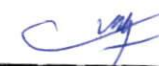
Nom et prénom du malade : Habid


Lien de parenté : Lui-même
 Conjoint
 Enfant

Nature de la maladie : Aegins


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 : Casab
 Signature de l'adhérent(e) :


Le : 17.12.2020

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
17/12/2020 Cr			100,00 DH	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	17/02/2020	231.20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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 d

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Houria BENOUNA

Médecine Générale

Echographie

الدكتورة حورية بنونة

الطب العام

الفحص بالصدى

تجزئة الحديدي، زنقة 3 رقم

سيدي معروف 3، اولاد حدو - الدار البيضاء

الهاتف : 0522 32 13 29

LOTISSEMENT HADDIOUI, Rue 3, N° 266

Sidi Maârouf III, OULED Haddou - Casablanca

Tél. : 0522 32 13 29

ORDONNANCE

Casablanca, le : 17/12/2020 : الدار البيضاء، ي

Habib Driss

- Amoxil 3 fois / j 55,-
 - Codoliprane 3 fois / j 22,-
 - Smecta 3 g 8,-
 - Acticarline 3 fois / j 46,-
 - Mebeverine forte 8,30 231,-
- Pharmacie les Idrissides
Sidi Maârouf Casablanca
Tél: 0522 32 13 29
Email: sidi_maârouf@idrissides.com*
- Dr. Houria BENOUNA
Médecine Générale - Echographie
Lot Haddiouui - Ouled Haddou - Casablanca
Télé: 0522 32 13 29
Fax: 09 17 31 20*
- 231,-*

Amoxil 500mg et 1 g co
Amoxil 125 mg, 250mg
flacon de 60 ml.

Amoxicilline

Dénomination du médicament

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la re lire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit à vous ou à votre enfant. 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 ?

- Qu'est-ce que AMOXIL et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMOXIL ?
- Comment prendre AMOXIL ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver AMOXIL ?
- Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE AMOXIL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Qu'est-ce que AMOXIL ?

AMOXIL est un antibiotique. Le principe actif est l'amoxicilline. Celui-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines ».

Dans quels cas AMOXIL est-il utilisé ?

AMOXIL est utilisé pour traiter des infections causées par des bactéries dans différentes parties du corps.

AMOXIL peut également être utilisé en association à d'autres médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AMOXIL ?

Ne prenez jamais AMOXIL :

- Si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou de la gorge.

Ne prenez pas AMOXIL si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus. En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMOXIL.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMOXIL si vous:

- souffrez de mononucléose infectieuse (fièvre, maux de gorge, ganglions enflés et fatigue extrême)
- avez des problèmes rénaux
- N'urinez pas régulièrement

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

Tests sanguins et urinaires

Si vous devez effectuer :

- Des analyses d'urine (dosage du glucose) ou des analyses de sang pour explorer le fonctionnement de votre foie,
- Un dosage d'estriol (utilisé pendant la grossesse pour vérifier que le bébé se développe normalement).

Informez votre médecin ou votre pharmacien que vous prenez AMOXIL. En effet, AMOXIL peut influer sur les résultats de ces tests.

Enfants

Sans objet.

Autres médicaments et AMOXIL :

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

- Si vous prenez de l'allopurinol (utilisé dans le traitement de la goutte) avec AMOXIL, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.
- Si vous prenez du probénécide (utilisé dans le traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'adapter votre dose d'AMOXIL.
- Si vous prenez des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine), vous pourriez avoir besoin d'effectuer des analyses sanguines supplémentaires.

PPV: 55,00 DH
LOT: 608402
PER: 09/20



• Si vous prenez d'autres antibiotiques (tels que les tétracyclines) AMOXIL peut être moins efficace.

• Si vous prenez du méthotrexate (utilisé dans le traitement de cancer et du psoriasis sévère) AMOXIL peut provoquer une augmentation des effets indésirables.

AMOXIL avec des aliments et boissons :

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Sportifs

Sans objet.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

AMOXIL peut provoquer des effets indésirables (comme des réactions allergiques, des vertiges et des convulsions) susceptibles de réduire votre capacité à conduire. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous vous sentiez bien.

AMOXIL comprimé dispersible content de l'aspartam

L'aspartam (E951) est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive pour les patients ayant une maladie appelée « phénylcétoneurie ».

AMOXIL, poudre pour suspension buvable content :

- L'aspartam (E951) est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive pour les patients ayant une maladie appelée « phénylcétoneurie ».
- Le maltodextrine est absorbée sous forme de glucose. Si votre médecin vous a informé que vous aviez une intolérance à certains sucre, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- En raison de la présence de benzoate de sodium (E221), ce médicament peut provoquer une irritation de la peau, des yeux et des muqueuses et peut accroître le risque de jaunisse chez le nouveau-né.

3. COMMENT PRENDRE AMOXIL ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

- Faire dissoudre complètement chaque comprimé dans un verre d'eau et bien remuer le mélange jusqu'à ce qu'il soit homogène. Avaler immédiatement le mélange ;
- Agiter bien le flacon avant chaque utilisation et utilisez la cuillère fournie avec le flacon ;
- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Posologie habituelle :

Enfants pesant moins de 40 kg

Toutes les posologies sont déterminées en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.

- Votre médecin vous indiquera la quantité d'AMOXIL que vous devez administrer à votre bébé ou votre enfant.
- La posologie habituelle est de 40 mg à 90 mg par kilogramme de poids corporel et par jour, à administrer en deux ou trois prises.
- La dose maximale recommandée est de 100 mg par kilogramme de poids corporel et par jour.

Adultes, patients âgés et enfants pesant 40 kg ou plus

La forme suspension n'est pas adaptée aux adultes et enfants de plus de 40 Kg. La posologie habituelle d'AMOXIL est de 250 mg à 500 mg trois fois par jour ou 750 mg à 1 g toutes les 12h, selon la sévérité et le type d'infection.

- Infections sévères : 750 mg à 1 g trois fois par jour.
- Infection des voies urinaires : 3 g deux fois par jour pendant un jour.
- Maladie de Lyme (infection transmise par des parasites appelés tiques) : érythème migrant isolé (phase précoce - éruption cutanée circulaire rouge ou rose); 4 g par jour, manifestations systémiques (phase tardive - avec des symptômes plus graves ou quand la maladie est étendue à tout le corps) : jusqu'à 6 g par jour.
- Ulcère de l'estomac : 750 mg ou 1 g deux fois par jour pendant 7 jours avec d'autres antibiotiques et médicamenteux destinés à traiter les ulcères de l'estomac.
- Pour prévenir les infections cardiaques en cas de chirurgie. La posologie varie selon le type de chirurgie. D'autres médicaments peuvent également être administrés simultanément. Votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère pourra vous donner plus de détails.

سميكطا

ديوس سميكطا

مسحوق محلول للشرب في كيس

- يرجى الاطلاع على هذه النشرة قبل استعمال هذا الدواء. إنها تضم معلومات هامة من أجل علاجه.
- احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قراءتها من جديد.
 - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.
 - لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي. لا تقم بإعطائه لشخص آخر، حتى في حال وجود أعراض مشابهة، لأنك قد تسبب الضرار له.
 - إذا شعرت بأي تأثير غير مرغوب فيه، اختر الطبيب أو الصيدلي. وينطبق ذلك على كل تأثير غير مرغوب فيه لم يذكر في هذه النشرة. انظر الفقرة 4.

في هذه النشرة:

1. ما هو سميكطا، مسحوق محلول للشرب في كيس وفي أي حالة يستعمل؟
 2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول سميكطا، مسحوق محلول للشرب في كيس؟
 3. كيف يؤخذ سميكطا، مسحوق محلول للشرب في كيس؟
 4. ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
 5. كيف يحفظ سميكطا، مسحوق محلول للشرب في كيس؟
 6. معلومات إضافية.
1. ما هو سميكطا، مسحوق محلول للشرب في كيس وفي أي حالة يستعمل؟
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول سميكطا، مسحوق محلول للشرب في كيس؟
3. كيف يؤخذ سميكطا، مسحوق محلول للشرب في كيس؟
4. ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
5. كيف يحفظ سميكطا، مسحوق محلول للشرب في كيس؟
6. معلومات إضافية.
- يوصى هذا الدواء في علاج الأعراض في حالة:
- الإسهال الحاد لدى الأطفال والرضع كنكلة لإعادة الماء في الجسم عن طريق الفم، ولدى البالغين:
 - الإسهال المزمن (طويل الأمد):
 - الآلام المرتبطة بالأمراض الهضمية التي تصيب المريء، المعدة وأو المعي.
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول سميكطا، مسحوق محلول للشرب في كيس؟

إذا أخبرك الطبيب عن عدم تحمل بعض السكريات، اتصل به قبل تناول الدواء.

لا تتناول أبداً سميكطا، مسحوق محلول للشرب في كيس في الحالات التالية:

• جنسانية ديوس سميكطا أو لأحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في فقرة "معلومات إضافية".

يجب الانتهاء عند استعمال سميكطا، مسحوق محلول للشرب في كيس في الحالات التالية:

يحتوي هذا الدواء على نوعين من السكريات (غلوكوز وساكاروز). ينصح بعدم استعماله لدى المرضى المعانين من عدم تحمل الغلوكوز، متلازمة سوء امتصاصه للجلوكوز والغالاكتوز أو نقص في سكرار/إيزومالتاز (أمراض رثائية نادرة).

يجب استعمال هذا الدواء باحتراز في حالة سوابق إمساك حاد.

في حالة عدم احتفاظ الأطباق بآيات في ظرف 7 أيام، استشر الطبيب. في حالة اقتران الآلام بحمى أو بقى، استشر الطبيب على الفور. لدى الأطفال والرضع، يجب أن يتم علاج الإسهال الحاد باشتراك مع الاستعمال المبكر لمحلول عن طريق الفم، من أجل تجنب فقدان الماء من الجسم.

يعتبر هذا العلاج تكميلاً لقواعد غذائية.

• إعادة الماء إلى الجسم بمشروبات غزيرة، مالحة أو حلوة، لتعويض السوائل المفقودة بسبب الإسهال (المقدار اليومي من الماء لدى الكبار يتمثل في لترتين).

• التغذية خلال الإسهال، مع حذف بعض الأغذية وخاصة النسبة منها، الفواكه، الخضراء حضرة اللون، الأطباق المقلية، وكذا الأغذية أو المشروبات المثلجة.

• مع تفضيل اللحوم المشوية والأرز.

تناول أو استعمال أنواع أخرى لنفادى تناول فعالية علاج آخر، ينبغي تناول سميكطا يترك فاصل زمني بينه وبين أي دواء آخر.

اخبر الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أو تناولت دواء آخر، حتى إن حصل عليه بدون وصفة طبية.

الحمل والرضاعة

لن يستعمل هذا الدواء خلال الحمل إلا بعد استشارة الطبيب.

إذا اكتشفت أنك حامل خلال العلاج، استشيري الطبيب، لأنه الوحيد الكفيل

بتتحديد ضرورة مواصلته.

اخبر الطبيب إذا كنت ترضعين.

استشيري الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال أي دواء.

قيادة السيارات واستعمال الآلات.



Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet ?
3. Comment prendre SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

AUTRES ADSORBANTS INTESTINAUX

(A : Appareil digestif et métabolisme).

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique en cas de : • Diarrhée aiguë chez l'enfant et le nourrisson, en complément de la réhydratation orale, et chez l'adulte ; • Diarrhée chronique (de longue durée) ; • Douleurs liées à des maladies digestives affectant l'œsophage, l'estomac et/ou l'intestin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet ?

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

Ne prenez jamais SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet dans les cas suivants :

• Allergie à la diosmectite ou à l'un des autres composants de ce médicament mentionnés dans la rubrique « Informations supplémentaires ». Faites attention avec SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet dans les cas suivants : Ce médicament contient deux sucrels (le glucose et le saccharose). Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares). Ce médicament doit être utilisé avec précaution en cas d'antécédent de constipation sévère.

Si les troubles ne disparaissent pas en 7 jours, consulter votre médecin.

Si les douleurs sont associées à une fièvre ou à des vomissements, consultez immédiatement votre médecin. Chez l'enfant et le nourrisson, le traitement de la diarrhée aiguë doit s'effectuer en association avec l'administration précoce d'un soluté de réhydratation orale (SRO) afin d'éviter la déshydratation.

Ce traitement est un complément des règles diététiques :

- se réhydrater par des boissons abondantes, salées ou sucrels, afin de compenser les pertes de liquide dues à la diarrhée (la ration quotidienne moyenne en eau de l'adulte est de 2 litres).
- s'alimenter le temps de la diarrhée, en excluant certains apports et particulièrement les crudités, les fruits, les légumes verts, les plats épices, ainsi que les aliments ou boissons glacés,
- en privilégiant les viandes grillées, le riz.

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Pour éviter de diminuer l'efficacité d'un autre traitement, il convient d'espacer la prise de SMECTA de tout autre médicament. Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Grossesse et allaitement

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.

Informez votre médecin si vous allaitez.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune étude sur l'aptitude à conduire des véhicules et à

ACTICARBINE 70 MG Comp. (84)
PPV 46,90 DH SOTHEMA



6118001 070015

أكتيكارين ، أقراص مخلفة الرحم المننشط / كلورهيدرات البابايفير

3 طريقة تناول « أكتيكارين ،

الجرعة :

هذا الدواء يخص مخصوص للبالغين.

1 إلى 2 أقراص قبل وجبات الطعام الثلاث. تبلغ الفوائض

طريق الصداع وطريقه واستعمال الدواء.

من طريق الفم.

إذا قدمت تناول أكثر مما ينصح به من أكتيكارين ، أقراص مخلفة:

• يتم الإبلاغ عن أي حالات فرد غير مرغبة مع هذا الدواء.

البايفيرين ، أحد المواد الفعالة لهذا الدواء، قد يؤدي عند استعماله بجرعات عالية جدًا

إلى حذف الشبان، تقليل الفعالية، تبييض المخاطر المخاطر ، ازدواجية الرؤية ، ضرب

الصرع ، احمرار الوجه ، جفاف الفم ، دوحة و تسرع القلب الجسيم.

4 ماهي الآثار الجانبية المحتملة؟

كما هو شأن كافة الأدوية ، قد يسبب أكتيكارين ، أقراص مخلفة ، آثار جانبية إلا أنها لا

تنصي卜 كل من استعمال هذا الدواء.

قد يظهر البارازيل دون ذكر.

التصرّف بالآثار الجانبية:

إذا لاحظتم آثار جانبية ، يرجى إعلام طبيكم أو الصيدلي، ذلك ينطبق على أي آثار جانبية

غير مرغوب في هذه النشرة، بالتصرّف بهذه الآثار الجانبية، فإنكم تساهمون في تقديم المزيد

من المعلومات حول سلامة الدوائية.

5 كثيبة حلقة « أكتيكارين ، أقراص مخلفة » .

يحفظ بعيداً عن مواري ومتناول الأطفال.

لا يستخدموا أكتيكارين ، أقراص مخلفة بعد انقضاء تاريخ الصلاحية المدون على العلبة.

لا توجد شروط خاصة للتغذية.

لا يجب إبقاء الأدوية في مدارج الصرف الصحي أو في المخلفات المنزلية. أسلوا الصيدلي

عن كيفية التخلص من الأدوية التي تم تعودوا بوجاهة إليها من شأن هذه التدابير أن

تساعد على حماية البيئة.

6 معلومات إضافية

ما هي محتويات أكتيكارين ، أقراص مخلفة ؟

المواد الفعالة هي: 70 ملغ من الرحم المننشط و 14 ملغ من كلورهيدرات البابايفيرين.

المكونات الأخرى هي:

محض الأمبيريك، السكارولون، شنا الذرة، الجلوکوز السائل، الولي ايثيلين غلوكول 6000

ستراتولات المغليسوم، صمغ الأراك، بيسفن، الثالث، الصمع العربي، تالي أكسيد النيتريوم،

شمع كاروتور.

هذا الدواء متوفّر على شكل أقراص مخلفة.

عليه تعبّر على 42 أو 84 فرسماً مخلفة.

من الممكن عدم توفر جميع إشكال على هذا الدواء.

AIC PHARMA
المصنع: مختبرات AIC PHARMA

العنوان: 16120 شاطئ نوفي-سور-شارونف - فرنسا

صاحب ترخيص التسويق في فرنسا: مختبر الإنجازات العلاجية ELERTE

181 - 183 شارع أندرية كمان، 93300 اوين فيلي - فرنسا

صاحب ترخيص التسويق المào في المغرب: مختبرات سوطينا، ص.ب رقم 1 - 27182 بوسكورة - المغرب

شروط صرف الدواء : هذا الدواء لا يخضع لوصفة طبية.

تاريخ مراجعة هذه النشرة: 13 شتنبر 2013

تحتوي هذه النشرة على معلومات هامة من أجلك، يرجى قراءة كافة المعلومات
الواردة فيها بعناية قبل البدء في تناول هذا الدواء.

إذا كان لديك أي استفسار، إذا كان لديك أي شك، اطلبوا
المزيد من المعلومات من طبيبك أو الصيدلي.

• أخذتها بغير النشرة، فقد تناولت قدراتك مرة أخرى
إذا كنت بحاجة إلى مزيد من المعلومات والمشورة، يرجى استشارة طبيبك

إذا أخذت آثار جانبية غير مرغوبة في هذه النشرة أو في حال تفاقمت
إحدى الآثار الجانبية، يرجى إعلام طبيبك أو الصيدلي.

1. ما هو « أكتيكارين ، أقراص مخلفة » وما هي دواعي استعماله ؟
الميزات المعروفة
مصادفات التشنج

(آلام المictus والمتبلل العذلي)
يوصى هذا الدواء لدى البالغين لعلاج حالات عسر الهضم والمسما مع الانتفاخ المعوي.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استخدام « أكتيكارين ، أقراص مخلفة » ؟
لا يجب استخدام أكتيكارين ، أقراص مخلفة في الحالات التالية:

• حساسية معروفة لأيٍ من المكونات الأخرى لهذا الدواء.
شكل عام لا يجب استخدام هذا الدواء خلال فترة الحمل إلا إذا نصح طبيبك بخلاف ذلك.

إذا كان لديك شك، فمن المهم الروري استشارة طبيبك أو الصيدلي.
احتياطات الصنع

• في حالات الانتفاخ ، غازات البطن، يجب تجنب تناول البقوليات (العدس، الفاصولياء،
البازلاء...)، ويعتمد الغضار العضر» (الملفوف، ملفوف برووكسل، السلق...).

• في حالات الإسهال، فإنك من عن المرضوري:
إعادة توطين الجسم بمكيانت وقوية من المشروبات، الملاحة أو الحلوة، للتعرّف عن
فقدان السوائل نتيجة الإصابة بالتهاب (متوسط الحصة اليومية من الماء للذكور هي

2 لتر). على التغذية خلال فترة الإسهال.

• يجب تجنب بعض الأطعمة، خاصة الخضار النيء ، الفواكه ، الخضار الحضراء ، الأطعمة
القشرية بالباليول، وكذلك الأطعمة أو المشروبات لمحمدنة.

• مع تقطيلن العموم المشوية، واللزار.
إذا كان لديك شك، لا تترددوا في استشارة طبيبك أو الصيدلي.

تناول أو استخدام أدوية أخرى:
قد يقلل هذا الدواء من امتصاص الأدوية الأخرى، لذلك يجب المباعدة بين أوقات تناولهم

(أكثر من 2 ساعات، إذا كان ذلك ممكناً).
لتتجنب التداخلات المحسنة بين دعوة دعوة، يجب عليك إبلاغ طبيبك أو الصيدلي عن أي
علاج آخر تستخدموها حالياً.

الحمل:

لا يجب استخدام هذا الدواء خلال فترة الحمل إلا إذا نصح طبيبك بخلاف ذلك.
إذا اكتشفت أنه حامل أثناء فترة العلاج استشيري طبيبك على الفور؛ وعده يمكنه تكثيف
العلاج بما يلزم حالتكم.

الرعاية الطبيعية:

يجب تجنب الإرضاط الطبيعي خلال فترة العلاج بهذا الدواء.
يشكل عام، خلال فترة الحمل إلا إذا رضاعة الطبيعية ينبع ذاتاً استشارة طبيبك أو

الصيدلي قبل تناول أي دواء.

أثار العلاج على القدرة على القيادة وتشغيل الآلات:
يجب لفت الانتباه، إلى خطأ العاصم الناتجة من وجود مادة البابايفيرين، السادس لدى
سائق السيارات ومستعمل الآلات.

MEBEVERINE FORTE

trenker

LOT 200038
EXP 01/2025
PPV 54.70

Le principe actif de la **MEBEVERINE FORTE** trenker, est le chlorhydrate de mébévépine.

La MEBEVERINE FORTE trenker est un spasmolytique musculotrope puissant et sélectif, agissant des spasmes du système digestif, notamment sur ceux du côlon.

Indications :

Spasmes fonctionnels du côlon :

- Côlon irritable, formes primaires,
- Côlon irritable lors d'affections organiques du système digestif, telles que : diverticulose et diverticulite du côlon, entérocolite régionale, troubles de la vésicule ou des voies biliaires (dyskinésie biliaire), ulcère de l'estomac et du duodénum, dysenterie (notamment celle de l'anamnèse) et inflammations aspécifiques ou spécifiques du système digestif.

Posologie :

1 comprimés (135 mg) 3 fois par jour, de préférence vingt minutes avant le repas.

Lorsque l'effet recherché est atteint, la posologie peut, après quelques semaines, être progressivement diminuée.

Contre-indications :

On ne connaît aucune contre-indication.

Comme elle ne provoque aucun effet atropinique, la **MEBEVERINE FORTE** trenker n'est pas contre-indiquée aux malades atteints de glaucome ou d'hypertrophie de la prostate.

Effets secondaires :

A la dose thérapeutique, on n'a pas signalé d'effets secondaires imputables à la **MEBEVERINE FORTE** trenker.

Présentation :

Conditionnement de 30 comprimés, contenant chacun 135 mg de chlorhydrate de Mébévépine.

Composition :

Mébévépine HCL 135 mg - Lactos. - Microcrist, cellulose. - Sodium amyloglycolate.
- Magnesium stéarate. - Colloïd. Silic. dioxyde. - QSP un comprimé.



Fabriqué par les Laboratoires SOTHEMA
B.P. N° 1, 27182 Bouskoura - Maroc
Sous licence TRENKER Belgique

N13484A00

IMPRIMEPEL 10/14