

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR TIVER 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

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



MUPRAS

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

Déclaration de Maladie

N° P19- 066795

55671

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1502 Société : RAM

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : décedé

Nom & Prénom : HABIB EL FETMI

Date de naissance : 01.11.83

Adresse : Lot 4 Souda II Bld 700m

Tél. : 0661 137251

Total des frais engagés : 331,20 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr BENOUNA Houria
Médecine Générale - Echographie
Lot. Haddoui, Rue 3, N° 266 - Sidi
Maârouf III - Ouled Haddou - CASA
Tél: 0522.32.13.29
INPE: 091173120

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Habib Driss Age: 29/05/1985

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

Nature de la maladie : Agénésie

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 : Casa Le : 17/12/2020

Signature de l'adhérent(e) :

Docteur Houria BENOUNA

Médecine Générale

Echographie

LOTISSEMENT HADDIOUI, Rue 3, N° 266

Sidi Maârouf III, OULED Haddou - Casablanca

Tél. : 0522 32 13 29

الدكتورة حورية بنونة

الطب العام

الفحص بالصدى

تجزة الحديوي، زنقة 3، رقم

سيدي معروف 3، اولاد حدو - الدار البيضاء

الهاتف : 0522 32 13 29

ORDONNANCE

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

Habit Dress

- Amoxicil 3 fois / f 55.00

- Codoliprane 3 fois / f 22.20

- Smecta 3 g 3 fois / f 57.40

- Acticarbine 3 fois / f 46.90

- Mebeverine forte 3 fois / f 54.70

231.20

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

PPV: 55.00 DH
LOT: 608402
PER: 09/20

gsk

Amoxicilline

Dénomination du médicament

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

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

1. Qu'est-ce que AMOXIL et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMOXIL ?
3. Comment prendre AMOXIL ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AMOXIL ?
6. 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 À 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 urinaux

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 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 influencer 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.

- 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 contient de l'aspartame

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

AMOXIL poudre pour suspension buvable contient :

- L'aspartame (E951) est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive pour les patients ayant une maladie appelée « phénylcétonurie ».
- Le maltodextrine est absorbée sous forme de glucose. Si votre médecin vous a informé que vous aviez une intolérance à certains sucres, 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 utiliser 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 médicaments 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.

سميكتا

ديوسميكتيت

مسحوق لمحلول للشرب في كيس

يرجى الاطلاع على هذه النشرة قبل استعمال هذا الدواء. إنها تضم معلومات هامة من أجل علاجك.

- 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 الضرر له.
- إذا شعرت بأي تأثير غير مرغوب فيه، أخبر 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 سميكتا، مسحوق لمحلول للشرب في كيس وفي أية حالة يستعمل؟
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول سميكتا، مسحوق لمحلول للشرب في كيس؟
3. كيف يؤخذ سميكتا، مسحوق لمحلول للشرب في كيس؟
4. ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
5. كيف يحفظ سميكتا، مسحوق لمحلول للشرب في كيس؟
6. معلومات إضافية.
1. ما هو سميكتا، مسحوق لمحلول للشرب في كيس وفي أية حالة يستعمل؟

مميزات معوية أخرى.

(الجهاز الهضمي والأمعاء).

يوصف هذا الدواء في علاج الأعراض في حالة:

- الإسهال الحاد لدى الأطفال والرضع كتمكيلة لإعادة الماء في الجسم عن طريق الفم، ولدى البالغين؛
- الإسهال المزمن (طويل الأمد)؛

• الآلام المرتبطة بالأمراض الهضمية التي تصيب المريء، المعدة

و/أو المعى.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول سميكتا،

مسحوق لمحلول للشرب في كيس؟

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

لا تتناول أبدا سميكتا، مسحوق لمحلول للشرب في كيس في الحالات التالية:

- حساسية لديوسميكتيت أو لأحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في فقرة "معلومات إضافية".

يجب الانتباه عند استعمال سميكتا، مسحوق لمحلول للشرب في كيس في الحالات التالية:

يحتوي هذا الدواء على نوعين من السكريات (غلوكوز وساكاروز). يتصح بعدم استعماله لدى المرضى المعانين من عدم تحمل الفركتوز، متلازمة سوء امتصاص الغلوكوز والغالاكتوز أو نقص في سكران/إيزومالتاز (أمراض وراثية نادرة).

يجب استعمال هذا الدواء باحتراس في حالة سوابق إمساك حاد.

في حالة عدم اختفاء الاضطرابات في ظرف 7 أيام، استشر الطبيب.

في حالة اقتران الآلام بحمى أو بقيء، 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 تكملة لقواعد غذائية:

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

• التغذية خلال الإسهال، مع حذف بعض الأغذية وخاصة النينة منها، الفواكه، الخضار الخضراء اللون، الأطباق المتبلة، وكذا الأغذية أو المشروبات الملحجة.

- مع تفضيل اللحوم المشوية والأرز.

تناول أو استعمال أدوية أخرى

لتفادي تناقص فعالية علاج آخر، ينبغي تناول سميكتا بترك فاصل زمني بينه وبين أي دواء آخر.

أخبر 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، استشري الطبيب، لأنه الوحيد الكفيل

بتحديد ضرورة مواصلة.

أخبر الطبيب إذا كنت ترضعين.

استشري الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال أي دواء.

قيادة السيارات واستعمال الآلات

Dios
poudre
PER-303 2022

SMECTA 3G
SACHETS B32

P.P.V.: 52DH40

180601011460

Non buvable en sachet

Veillez 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 UTILISÉ ?

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 À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, 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 sucres (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 sucrose/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 sucrées, 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 épicés, 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

أكتيكارين ، أقراص مغلقة الفحم المنشط / كلورهيدرات البافاير



3. طريقة تناول « أكتيكارين »

الجرعة :

هذا الدواء مخصص للبالغين.

إلى 2 أقراص قبل وجبات الطعام الثلاث، ليلاً ~~الغرض~~

طرق إعطاء وطريقة استعمال الدواء:

عن طريق الفم.

إذا قمت بتناول أكثر مما ينبغي من أكتيكارين ، أقراص مغلقة:

لم يتم الإبلاغ عن أي حالات فرط الجرعة مع هذا الدواء.

البافايرين. إحدى المواد الفعالة لهذا الدواء. قد يؤدي عند استعماله بجرعات عالية جداً

إلى حدوث غثاس، تقيؤ، ضعف، تنبؤ الجهاز التنفسي المركزي - الدوائية الحادة - فرط

التعرق، احمرار الوجه، جفاف الفم، دوخة و تسرع القلب الجيبي.

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

كما هو شأن كافة الأدوية ، قد يسبب أكتيكارين ، أقراص مغلقة ، آثاراً جانبية إلا أنها لا

تصيب كل من يستعمل هذا الدواء:

• قد يظهر البراز بلون داكن.

التعرض بالآثار الجانبية:

إذا لاحظت أية آثار جانبية ، يرجى إعلام طبيبك أو الصيدلي. ذلك ينطبق على أي أثر جانبي

غير مدرج في هذه النشرة. بالتصريح بهذه الآثار الجانبية، فإنكم تساهمون في تقديم المزيد

من المعلومات حول سلامة الأدوية.

5. كيفية حفظ « أكتيكارين، أقراص مغلقة » ؟

يحفظ بعيداً عن مرأى ومتناول الأطفال.

لا تستعملوا أكتيكارين ، أقراص مغلقة بعد انقضاء تاريخ الصلاحية المدون على العلبة.

لا توجد شروط خاصة للتخزين.

لا يجب إلقاء الأدوية في مجاري الصرف الصحي أو في المخلفات المنزلية. أسألو الصيدلي

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

تساعد على حماية البيئة.

6. معلومات إضافية

ما هي محتويات أكتيكارين ، أقراص مغلقة ؟

المواد الفعالة هي: 70 مغ من الفحم المنشط و 14 مغ من كلورهيدرات البافايرين.

المكونات الأخرى هي:

حمض الأمينيك، السكران، نشا الذرة، الجلوكون السائل، البولي إيثيلين غليكول 6000.

ستراتات المغنيسيوم، صمغ التلاك مبيض، التالك، الصمغ العربي، تالي أكسيد التيتانيوم،

شمع كارنوبا.

هذا الدواء متوفر على شكل أقراص مغلقة.

علبة تحتوي على 42 و 84 قرصاً مغلقة.

من الممكن عدم توفر جميع أشكال هذا الدواء.

المصنع: مختبرات AJC PHARMA

16120 شاتو نوف-سور-شارون - فرنسا

صاحب ترخيص التسويق في فرنسا: مختبر الإبرجات العلاجية ELERTE

181 - 183 ، شارع أندريه كيرمان 93300 لوبيرفيي - فرنسا

صاحب ترخيص التسويق والموزع في المغرب: مختبرات سوطيبا ص. ب رقم 1-

27182 بوسكورة - المغرب

شروط صرف الدواء : هذا الدواء لا يخضع لوصفة طبية.

تاريخ مراجعة هذه النشرة: 13 شتبر 2013.

تحتوي هذه النشرة على معلومات هامة من أجله، يرجى قراءة كافة المعلومات

الواردة فيها بعناية قبل البدء في تناول هذا الدواء.

إذا كان لديكم أي أسئلة إضافية إذا كان لديكم أي شك، اسألوا

المزيد من المعلومات من طبيبك أو الصيدلي.

• احتفظوا بهذه النشرة، فقد تحتاجون لقراءتها مرة أخرى

• إذا كنتم بحاجة للمزيد من المعلومات و المشورة، يرجى استشارة الصيدلي.

• إذا ساءت الأعراض أو استمررت في التواجد، يرجى استشارة طبيبك.

إذا لاحظت أية آثار جانبية غير مدرجة في هذه النشرة أو في حال تفاقم

إحدى الآثار الجانبية، يرجى إعلام طبيبك أو الصيدلي.

1. ماهو « أكتيكارين ، أقراص مغلقة » و ما هي دواعي استعماله ؟

المخدرات المعوية.

مضادات التشنج.

(أ) الجهاز الهضمي والتشنج (الغثاس)

يوصف هذا الدواء لدى البالغين لعلاج حالات عسر الهضم ولبعضاً مع الانتفاخ المعوي.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال « أكتيكارين ، أقراص مغلقة » ؟

لا يجب استعمال أكتيكارين ، أقراص مغلقة في الحالات التالية:

• حساسية معروفة لأي من المكونات الأخرى لهذا الدواء.

بشكل عام لا يجب استعمال هذا الدواء خلال فترة الحمل إلا إذا نصح طبيبك بخلاف

ذلك.

إذا كان لديكم شك، فمن الضروري استشارة طبيبك أو الصيدلي.

إستحداث استعمال

• في حالات الانتفاخ ، غازات البطن ، يجب تجنب تناول البقوليات (العدس، الفاصوليا،

البازلاء ...)، وبعض الخضار الخضراء (الملفوف، ملفوف بروكسل، السلق ...).

• في حالات الإسهال، فإنه من الضروري:

إعادة ترطيب الجسم بكميات وفيرة من المشروبات، المالحه أو الحلوة، لتعويض عن

فقدان السوائل نتيجة الإصابة بالإسهال (متوسط الحصة اليومية من الماء للبالغين هي

٢ لتر).

الحرص على التغذية خلال فترة الإسهال.

• يجب تجنب بعض الأغذية ، خاصة الخضار النيئة ، الفواكه ، الخضار الخضراء ، الأطعمة

الغنية بالنوابل، وكذلك الأطعمة أو للمشروبات المجمدة.

• مع تفويض المجهود المشي، والأز.

إذا كان لديكم شك، لا تترددوا في استشارة طبيبك أو الصيدلي.

تناول أو استعمال أدوية أخرى:

قد يقلل هذا الدواء من امتصاص الأدوية الأخرى، لذلك يجب المداينة بين أوقات تناولهم

(أكثر من 2 ساعات، إذا كان ذلك ممكناً).

لتجنب التداخلات المحتملة بين عدة أدوية ، يجب عليكم إبلاغ طبيبك أو الصيدلي عن أي

علاجات أخرى تستخدمونها حالياً.

العمل:

لا يجب استعمال هذا الدواء خلال فترة الحمل إلا إذا نصح طبيبك بخلاف ذلك.

إذا اكتشفت أنكم حامل أثناء فترة العلاج، استشي طبيبك على الفور، وحده يمكنه تقييم

العلاج بما يلائم حالتكم.

الراحة الطبيعية:

يجب تجنب الإرضاع الطبيعي خلال فترة العلاج بهذا الدواء.

بشكل عام، خلال فترة الحمل أو الرضاعة الطبيعية ينبغي دائماً استشارة طبيبك أو

الصيدلي قبل تناول أي دواء.

آثار العلاج على القدرة على القيادة وتشغيل الآلات:

يجب لفت الإنتباه ، إلى مخاطر التعاض الناتجة عن وجود مادة البافايرين، لاسيما لدى

سائقي السيارات ومستعملي الآلات.

MEBEVERINE FORTE
trenker

LOT 2000038
E.P. 010025
PPV 54.70

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

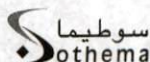
A la dose thérapeutique, on n'a pas signalé d'effets secondaires imputables à la **MEBEVERINE FORTE** trenker.

Présentation :

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

Composition :

Mébévérine HCL 135 mg - Lactos. - Microcrist, celluloses. - Sodium amyloglycolates.
- Magnésium stéarate. - Colloïd. Silic. dioxyd. - QSP un comprimé.



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

N13484A00

IMPRIMEPEL 10/14