

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR TIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES RÉJETS

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.

ologie 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.

que :

L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

ducation :

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.

taire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaire, 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 canalaire.

adie 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 : 0006513 Société : 55712

Actif

Pensionné(e)

Autre

Nom & Prénom : Abde RRahmane Elzayani

Date de naissance : 01/01/1936

Adresse : Hy ESSAFA Rue 29 N 10 EL duffa CASA

Tél. :

Total des frais engagés : 530,90 Dhs

Cadre réservé au Médecin



Date de consultation : 14 / 1 / 2021

Nom et prénom du malade : M.A.Z.Z.M.A.N. ABBARRAHMAN Age:

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie : H.T.A. V.B.A.A. J.U.N.I.P.K. S.A.H.D.Y

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 :

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

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
14-1				
24		C	150,-	
				Dr. RENKARIM ABDELLAH Médecin Libanais - Libanais - Libanais Lebanese - Lebanese - Lebanese 0044 05-22 934 938

attestant le Paiement des Actes

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p>MASSAH AHMED RAYAN DIPL. PHARM. M. ABDERRAHMANE GH. NCE CHAMOUNI 1 EL OUEA CASABLANCA 77 N° 22 89 83 34</p>	14/01/2017	380,90

ou du Fournisseur

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

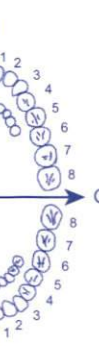
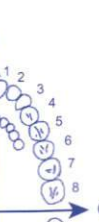
AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVE DES FRAIS ET HONORIAIRES

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

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			
	H 25533412 00000000 D 00000000 35533411	G 21433552 00000000 G 00000000 11433553	B	COEFFICIENT DES TRAVAUX
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

SACHEZ DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXÉCUTION

Dr. Abdelali BENKARIM

Médecine générale
Ex-Médecin Attaché à l'Hôpital
Mohamed V

الدكتور عبد العالى بنكرى

الطب العام

طبيب سابق بمستشفى
محمد الخامس

- دبلوم جامعي في الفحص بالصدى
- دبلوم جامعي في أمراض السكري
- التخطيط القلبي
- شهادة في التغذية - نظام الحمية

- Diplôme universitaire de l'échographie
- Diplôme universitaire de diabétologie
- ECG
- Diplôme universitaire diététique - nutrition

Casablanca, le: 16-1-2021 الدار البيضاء، في:

MAZOUANI Abderrahmane

49,40

1) cal eneb. ry

49,40 مل. جرام

52,00

2) Dm rimal 2, ry

52,80 x 2 مل. جرام

3) edta 20 ml مل. جرام

60,40

4) dsi - m 16 102g cup

39,00

5) No - 3 ph. 20g

97,70

6) cardia 10ml 100g

0-1-0

للرجال - النساء و الأطفال

Hay, El oulfa Cité Essalam, Groupe 6 Imm 44, 1^{er} étage Appt N°7

حي الألفة، المجمع السككي الضحي دار السلام طريق الرحمة المجموعة H6 عمارة 44 رقم 7 الطابق الأول

الهاتف: 05 22 934 938

PHARMACEUTICAL LABORATORY
Kouacine Cité Essalam Groupe 6
16100 Hay Oulfa Casablanca
AHMED RAYAN
Tél: 05 22 89 83 34

Dr. BENKARIM ABDELALI
Médecin généraliste
Cité Essalam Groupe 6
Appt 7 - 10044 Hay Oulfa Casablanca
Tél: 05 22 93 93 22

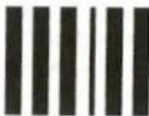
Hommes, femmes & enfants

~~53,10~~
~~75 RELAX.L way 12~~
380,90



Dr. BENKARIM ABDELALLI
Médecin généraliste
Ouifa 1^{er} étage Casablanca
Apt. 7 0044 Tel. 05 22 01 50 70
T.S.F. 05 22 01 50 70

PHARMACIE AHMED RAYAN
Dr. MALKI SOUREDDINE
Résidence CH. RAYAN ADDOUR GH 5
Immeuble N° 1 EL OUED CASABLANCA
Tel. 05 22 89 83 34

CALCINIB® 5 & 10 mg, 14 & 28 comprimés**Bésylate d'Amlodipine**

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.

1. Composition du médicament:

CALCINIB® 5 mg :

Bésylate d'Amlodipine Équivalent à 5 mg d'Amlodipine.

Excipients : Cellulose microcristalline, Phosphate de calcium dibasique, Silice colloïdale (Aerosil-200), Amidon glycollate de sodium, Stéarate de magnésium.

CALCINIB® 10 mg :

Bésylate d'Amlodipine Équivalent à 10 mg d'Amlodipine

Excipients : Cellulose microcristalline, Phosphate de calcium dibasique, Silice colloïdale (Aerosil-200), Amidon glycollate de sodium, Stéarate de magnésium.

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

L'Amlodipine est un inhibiteur calcique.

3. Indications thérapeutiques :

- Hypertension.

- Angor chronique stable.

- Angor vasospastique (syndrome de Prinzmetal).

4. Posologie :

Voie orale.

Ce médicament est à prendre en une seule prise par jour.

Adulte : Pour l'hypertension et l'angor, la posologie initiale habituelle est qui peut être augmentée jusqu'à une posologie maximale de 10 mg en for

Enfants et adolescents hypertendus de 6 ans à 17 ans : La posologie an

enfants âgés de 6 à 17 ans est de 2,5 mg une fois par jour comme dose initiale, qui peut être augmentée jusqu'à 5 mg une fois par jour si nécessaire.



Di-INDO®

(Indométacine calcique pentahydrate)

1 - DENOMINATION DU MEDICAMENT

- DI-INDO® Comprimés dispersibles dosés à 25 mg en boîtes de 30 comprimés.
- DI-INDO® Comprimés effervescents à 25 mg en boîtes de 30 comprimés.
- DI-INDO® Gélules dosées à 25 mg (imprimées «DI-INDO® 25 mg») ivoire orange en boîtes de 30 gélules.
- DI-INDO® Comprimés effervescents dosés à 50 mg en boîtes de 15 comprimés.
- DI-INDO® Comprimés dispersibles dosés à 50 mg en boîtes de 15 comprimés.
- DI-INDO® Suppositoires dosés à 50 mg en boîtes de 10 suppositoires.
- DI-INDO® Suppositoires dosés à 100 mg en boîtes de 10 suppositoires.

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.

2 - COMPOSITION DU MEDICAMENT

- DI-INDO® Comprimés dispersibles à 25 mg

Indométacine calcique pentahydrate 25 mg
Excipients : Crospovidone, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9819356, lactose monohydrate.

- DI-INDO® Comprimés effervescents à 25 mg

Indométacine calcique pentahydrate 25 mg
Excipients : Acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, saccharine sodique, arôme pamplemousse poudre 17019455, benzoate de sodium, antimousse PD 30, docusate de sodium, alcool éthylique 96%, eau purifiée.

- DI-INDO® Gélules à 25 mg

Indométacine calcique pentahydrate 25 mg
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, lécitine de soja purifiée, carboxyméthyl amidon sodique, lactose monohydrate. Enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane, jaune de quinoléine, jaune orange FCF, calibrage n° 2.

- DI-INDO® Comprimés effervescents à 50 mg

Indométacine calcique pentahydrate 50 mg
Excipients : Saccharine sodique, arôme pamplemousse, benzoate de sodium, acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, simethicone émulsion, docusate de sodium, alcool éthylique 96%, eau purifiée.

- DI-INDO® Comprimés dispersibles à 50 mg

Indométacine calcique pentahydrate 50 mg
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, crospovidone, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9819356, lactose monohydraté, cellulose microcristalline.

- DI-INDO® Suppositoires à 50 mg

Indométacine calcique pentahydrate 50 mg
Excipients : Glycérides hémisynthétiques solides, Glycérides polyglycolysés saturés.

- DI-INDO® Suppositoires à 100 mg

Indométacine calcique pentahydrate 100 mg
Excipients : Glycérides hémisynthétiques solides polyglycolysés saturés.

LISTES DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

✗ Comprimé dispersible : Lactose.

✗ Gélule : Lactose.

✗ Comprimé effervescent : Sodium : environ 596 mg ; comprimé effervescent à 25 mg et environ 592 mg ; comprimé effervescent à 50 mg.

3 - CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE

Anti-inflammatoire non stéroïdien, inhibiteur préférentiel oxygénase-2 (COX-2).

4 - INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

- en traitement de longue durée de :
 - certains rhumatismes inflammatoires chroniques,
 - certaines arthroses sévères;
- en traitement de courte durée de :
 - certaines inflammations du pourtour des articulations (bursites, épaule douloureuse aiguë),
 - certaines inflammations des articulations par dépôts de cristaux telle que la goutte,
 - douleurs aiguës d'arthrose,
 - douleurs liées à l'irritation aiguë d'un nerf telles que la sciatique.

bursites, épaule douloureuse aiguë),

· certaines inflammations des articulations par dépôts de cristaux telle que la goutte,

5 - POSOLOGIE, MODE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT

DANS TOUTS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.
A TITRE INDICATIF :

La dose journalière habituelle est de 50 à 200 mg, à répartir en plusieurs prises.
Voie et mode d'administration

- Les formes orales doivent être prises au milieu des repas.
- Se laver les mains après manipulation du suppositoire.
- Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré**
- Suppositoires : 1 à 2 suppositoires à 50 mg par jour, ou 1 suppositoire à 100 mg par jour (le soir au coucher).
- Voie orale : 2 à 6 gélules ou comprimés dispersibles ou comprimés effervescents à 25 mg en doses fractionnées par jour.
- 1 à 3 comprimés dispersibles ou comprimés effervescents à 50 mg en doses fractionnées par jour.

Durée du traitement

DI-INDO® doit être utilisé aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin l'aura conseillé.

Si vous avez pris plus de DI-INDO® que vous n'auriez dû : en cas de surdosage ou d'ingestion accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.

6 - CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais DI-INDO®, dans les cas suivants :

- au delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée).
- antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, acide acétylsalicylique (aspirine),
- antécédent d'allergie à l'un des excipients,
- antécédents de saignements gastro-intestinaux ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par AINS,
- ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien en évolution ou récidivant,
- hémorragie gastro-intestinale, hémorragie cérébrale ou autre hémorragie en cours,
- maladie grave du foie,
- maladie grave du rein,
- maladie grave du cœur,
- enfant de moins de 15 ans.

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

7 - EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, DI-INDO® est susceptible d'entrainer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Les médicaments tels que DI-INDO® pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral.

- Peutenv survenir :
- des réactions allergiques :
- cutanées de type éruption, urticaire, démangeaisons, inflammation des vaisseaux sanguins, rougeur, exceptionnellement : éruption cutanée lors d'une exposition au soleil;
- respiratoires de type crise d'asthme, œdème pulmonaire;
- générales, brusque gonflement du visage et du cou (œdème de Quincke),
- rarement, un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de

Di-INDO® 100 mg 10 suppositoires

PPV 60DH40

EXP 06/2023
LOT 04021 3



OEDES® 20 mg

Microgranules gastrorésistants en gélule (Omeprazole)

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

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 pourrez avoir besoin de la relire.

1. Identification du médicament:

Forme pharmaceutique et présentation:

OEDES® 20 mg, Microgranules gastro-résistants en gélules, boîtes de 7, 14, 28 et 56

2. Composition du médicament :

Principes actives:

Omeprazole 20 mg
EXCIPIENTS : q.s.p une gélule.

Excipient à effet notable : Saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

OEDES® 20 mg contient la substance active Omeprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

4. Indications thérapeutiques

OEDES® 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

• le reflux gastro-oesophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

• les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).

• les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

• les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDES® 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

• un excès d'acide dans l'estomac dû à une grossesse au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg :

• le reflux gastro-oesophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte

au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

• Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

• les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

5. Posologie, Mode d'emploi(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

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

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous:

Utilisation chez les adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien tels que brûlures et régurgitation acide*.

gazeuse, un jus de fruit légèrement acide (jus d'orange, pomme ou ananas) ou dans le compte de pomme.

• Toujours remuer juste avant de boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Puis boire le mélange immédiatement ou dans les 30 minutes.

• Pour s'assurer que vous avez bu tout le médicament, bien rincer le verre avec un demi-verre d'eau et le boire. Les morceaux solides contiennent le médicament, ne pas les mâcher ni les croquer.

6. Contre-indications :

Ne prenez jamais OEDES® 20 mg, gélule :

• si vous êtes allergique à l'omeprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES® 20 mg.

• si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lanzoprazole, rabéprazole, esoméprazole).

• Si vous prenez un médicament contenant du neflénlavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

• Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante. Si vous avez des douleurs, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre OEDES® 20 mg.

7. Effets indésirables :

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

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES® 20 mg et contactez immédiatement un médecin :

• Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

• Rouges de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrose épidermique toxique.

• Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

• Maux de tête.

• Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulence.

• Nausées ou vomissements.

• Polypes bénins dans l'estomac.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

• Gonflement des pieds et des chevilles.

• Troubles du sommeil (insomnie).

• Étourdissements, fourmillements, somnolence.

• Vertiges.

• Modifications des résultats des tests contribuant au fonctionnement de votre foie.

• Éruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.

• Malaise général, manque d'énergie.

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)

• Troubles sanguins tels qu'une diminution des globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent être faibles, des ecchymoses ou faciliter l'hémorragie.

• Réactions allergiques, parfois très graves, des lèvres, de la langue et de la gorge suffisante.

• Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.

• Agitation, confusion ou dépression.

• Vous avez des selles noires (teintées de sang).

• Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car l'omeprazole a été associé à une faible augmentation de diarrhées infectieuses.

• Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.

• Si vous êtes déjà arrivé à développer une réaction cutanée après un traitement par un médicament similaire à OEDES® qui réduit l'acidité de l'estomac.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (Chromogranine A).

Si vous prenez OEDES® 20 mg au long-cours (durée supérieure à un an), votre médecin vous surveillera probablement de façon régulière. Vous devez définir précisément tous les symptômes et événements nouveaux, ou exceptionnels, quand vous voyez votre médecin.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

Si vous avez une exposition à la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable tel que des douleurs dans vos articulations.

Enfants :

Certains enfants atteints d'une maladie chronique peuvent nécessiter un traitement à long terme dont celui-ci ne soit pas recommandé. Ne donnez pas ce médicament aux enfants de moins de 1 an ou < 10 kg.

Mentions relatives aux excipients à effet notable :

En raison de la présence de Saccharose, ce médicament est déconseillé chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isoamylase (maladies héréditaires rares).

9. Interactions avec d'autres médicaments:

Prise d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. OEDES® 20 mg peut interagir sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur OEDES® 20 mg.

Vous ne devez pas prendre OEDES® 20 mg si vous prenez un médicament contenant du neflénlavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez un des médicaments suivants :

• Ketoconazole, itraconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques) ;

• Digoxine (utilisé dans le traitement de problèmes cardiaques) ;

• Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire) ;

• Phénytoïne (utilisé dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin sera nécessaire au cours de votre traitement avec OEDES® 20 mg.

**LOT 191742
EXP 07/2022
PPV 52.80DH**

infiltrante);

• Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

• Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)).

No-Spa® 40mg

Chlorhydrate de drotavérine

Comprimé

SANOFI

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- 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 devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après quelques jours.

1. Qu'est-ce que No-Spa 40 mg comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

No-Spa 40 mg comprimé est un antispasmodique. Il peut être utilisé dans les situations suivantes :

Spasmes des muscles lisses associés à des troubles d'origine biliaire : calcul biliaire, inflammation de la vésicule biliaire ou des voies biliaires.

Spasmes des muscles lisses associés à des troubles d'origine urinaire : calcul urinaire (dans les reins ou les uretères), pyélite (inflammation du bassinet), cystite (inflammation de la vessie), ténèse vésical (tension douloureuse de la vessie avec sensation de brûlure et envie continue d'uriner).

Traitements d'appoint des troubles suivants :

- spasmes des muscles lisses associés à des troubles d'origine digestive : ulcère gastrique (de l'estomac) ou ulcère duodénal (du duodénum), inflammation de la muqueuse gastrique, spasmes du sphincter (anneau musculaire) du cardia ou du pylore (orifice supérieur ou inférieur de l'estomac), inflammation de l'intestin grêle ou du gros intestin ;
- affections gynécologiques : règles douloureuses ou crampes menstruelles.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre No-Spa 40 mg comprimé ?

Ne prenez jamais No-Spa 40 mg comprimé

- si vous êtes allergique à la drotavérine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique informations supplémentaires).

Faites attention avec No-Spa 40 mg comprimé :

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre No-Spa 40 mg comprimé.

Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant une tension artérielle basse (hypotension).

Utilisation d'autres médicaments

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

L'utilisation simultanée de la drotavérine et de la lévodopa entraîne une diminution de l'effet de la lévodopa, à savoir l'atténuation des symptômes de la maladie de Parkinson, ainsi qu'une accentuation de la rigidité des muscles squelettiques et des tremblements.

Grossesse, allaitement et fertilité

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

Grossesse

Les études effectuées chez l'animal gravide et celles réalisées chez la femme enceinte n'ont pas mis en évidence d'effet délétère pour le fœtus ou pour la mère. Si vous êtes enceinte, votre médecin déterminera si l'utilisation de ce médicament est pertinente pour vous.

Allaitement

En l'absence de données cliniques suffisantes, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée durant l'allaitement.

Fertilité

Aucune donnée n'est disponible concernant un éventuel effet sur la fertilité chez l'homme.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

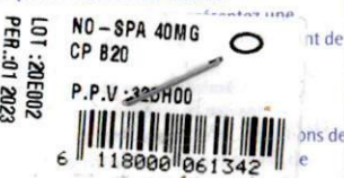
L'administration de No-Spa 40 mg comprimé aux posologies habituelles n'a pas d'effet sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, en cas d'apparition de vertiges suite à la prise d'un comprimé, les activités en environnement à risque, ainsi que la conduite de véhicules et l'utilisation de machines, sont à éviter.

No-Spa 40 mg comprimé contient du lactose

Si votre médecin intolérance à ce préparez ce médicament.

3. Comment prendre No-Spa 40 mg comprimé ?

Veillez à toujours prendre exactement les doses prescrites par votre médecin.



رولاكسول 500 ملخ/2 ملخ

باراسيتامول/ثيوكلوشيكوزيد

أقراص

بعض هذه الدواء طرقة إضافية ستمكن من التعرف بسرعة على المعلومات الجديدة المرتبطة بالسلامة. يمكنك المساهمة فيها بالإبلاغ عن أي تأثير غير مرغوب فيه تم ملاحظته. انظر نهاية الفقرة 4 كيف يتم التصريح عن التأثيرات الثانية.

يرجى الطبلاب بانتهاء على هذه النشرة باكمالها قبل استخدامها.

احفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قراءتها من جديد. إذا كان لديك أي سؤال آخر، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي. لقد تم وصف هذا الدواء هنا لك بشكل شفهي. لا تقم بإعطائه لشخص آخر، حتى في حال وجود أعراض مشابهة، لأنك قد تسببضرر له. إذا أصبح أحد الأشخاص غير المرغوب فيها خطراً أو لاحظت أي تأثير غير مرغوب فيه لم يذكر في هذه النشرة، اخبر الطبيب أو الصيدلي.

1. ما هو رولاكسول وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟

يوصى هذا الدواء في علاج تكيف التقلصات العضلية الملوثة في الأمراض المفضلة لدى البالغين والمهندين ابتداء من 16 سنة.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول رولاكسول؟

لا تتناول أي دواء رولاكسول في الحالات التالية: إذا كانت لديك حساسية لثيوكلوشيكوزيد أو باراسيتامول أو لأحد المكونات الأخرى للدواء (المذكورة في الفقرة 6). إذا كنت حاملة أو قد تصبح حاملاً أو تتعين حاملاً أو تعتزم أن تكون حاملاً. إذا كنت من النساء في سن الإنجاب لا تستعملين وسيلة ملتحم العمل. إذا كنت ترضعين. قصور كبيدي خلوي أو مرض خطير في الكبد. لدى الأطفال دون 16 سنة.

في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي.

يجب الانتهاء عند استعمال رولاكسول:

احتياطات الاستعمال الخاصة: يستعمل بمحظة في حالة سوأيق الصرع أو الاختلالات. يتطلب طهور نوبة اختلاجية توقيف العلاج.

في حالة جرعة مفرطة أو تناول جرعة جد مرتفعة عن طريق الخطأ، استشر الطبيب على الفور.

يحتوي هذا الدواء على باراسيتامول. كما تحتوي عليه أدوية أخرى.تأكد من أنك لا تتناول أدوية أخرى تحتوي على الباراسيتامول، بما في ذلك إذا كنت أدوية بدون وصفة طبية.

لا تجتمع بينها حتى لا تتجاوز الجرعة اليومية المتصح بها (انظر فقرة "الجرعات").

عات.

ال هذا الدواء
المواضيع المكونة في
آيات في بعض
رات لدى
بات الخلويات عامل

LOT
PER 10
19/08/2008

RELAXOL 500MG/2MG
CP B20
P.P.V: 53DH10

6 118000 060833

تحذيرات خا
في حالة الالم
احتضر تماماً
بحضر اكبر
جسمك عند
الخلايا (عدد
الحيوانات و

خطر لظهور السرطان، لغير الخصوبة الذكرية وقد يشكل خطراً على المولود. يجب التحدث إلى الطبيب إذا كان لديك المزيد من الأسئلة. سوف يخرك الطبيب عن كافة التدابير المرتبطة بمنع الحمل الفعال والمخاطر المحتملة للحمل.

تُحدد هذه العلاج في أيام متتابعة. قبل الشروع في العلاج بهذا الدواء، تتحقق من عدم تناول أدوية أخرى تحتوي على باراسيتامول.

تناول باراسيتامول يمكن أن يسبب اضطرابات وظائف الكبد. أخير الطبيب: إذا كان وزنك يقل عن 50 كلغ، إذا كنت تعاني من مرض كبيدي أو مرض خطير في الكلى، إذا كنت تستخدم الكحول كثيراً أو توقفت عن استهلاك الكحول مؤخراً، إذا كنت تعاني من فقدان الماء من الجسم، إذا كنت تعاني ملماً من سوء التغذية المزمن، إذا كنت في فترة الصوم، إذا فقدت الكثير من الوزن مؤخراً، إذا كان سبك يبلغ 75 سنة أو يبلغ 65 سنة وتعاني من أمراض طويلة الأمد، إذا كنت تعاني من مرض يغرس نفس المخاعة البشرية أو بالتهاب الكبد الفيروسي المزمن، إذا كنت تعاني من التليف الكيسي (مرض جيني ووراثي يسم خاصة بإضطرابات تنسقية خطيرة)، أو إذا كنت تعاني من مرض جيلبر (مرض وراثي مقترب بارتفاع بيلوبين في الدم).

يُنصح بعدم استهلاك المشروبات الكحولية خلال العلاج. في حالة انتفاض العدوى ضد الماء الذي يدخل الماء على الكحول، يتزايد خطر الإصابة الكبدية. في حالة التهاب الكبد الفيروسي المزمن، توقف عن العلاج واستشر الطبيب. في حالة مشكلة التغذية (سوء التغذية) أو فقدان الماء من الجسم، يجب تناول رولاكسول، أفراد بكل حذر.

الطففال والمهندين: لا تستعمل هذا الدواء لدى الأطفال أو المراهقين دون 16 سنة لأسباب السلامة.

في حالة الشك، لا تتردد في استشارة الطبيب أو الصيدلي.

تناول أو استعمال أدوية أخرى: أبلغ ألكن تتناول هذا الدواء إذا وصف لك الطبيب تحليل نسبة الغضروف الوركي في الدم أو نسبة السكر في الدم.

لاتتناول أدوية أخرى تحتوي على باراسيتامول. قد تضرر خطير جرعة مفرطة. إذا كنت تتبع علاجاً مقداماً لتغير الدم عن طريق الدم (وارفارين أو مضاد ثمانين)، فإن تناول باراسيتامول بالجرعات القصوى (4 غرام يومياً أو مضاد ثمانين)، فإن للتحاليل البيولوجية بما فيها خاصية النسبة البيانية الدولية. في هذه الحالة، استشر الطبيب.

قد تتناقض فاعلية باراسيتامول إذا كنت تتناول في نفس الوقت الراتنجات المخلية - دواء يخفض نسبة الكوليستيرون في الدم (احتدم فاصلاً مثيناً لاكثر من ساعتين بين كل جرعتين).

إذا حصلت في نفس الوقت على باراسيتامول وعلاج بفالوكوكساسيلين (مضاد حيوي)، قد تعاصر بالمعانة من حمض بيبي (حموضة عالية في الدم بسبب تسرع معدل التنفس). قد يتزايد تسامم باراسيتامول إذا كنت تتناول:

أدوية من المختتم أن تكون سامة للكلك، أدوية تحفز إنتاج الأيض السام لباراسيتامول مثل الأدوية المضادة للصرع (فيوبارباريل، فينوتون، كاربامازين، توبيامات)،

رقابسيسين (مضاد حيوي)، في نفس الوقت مع الكحول.

آخر الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أو تتناول موخراً أو قد تتناول أي دواء آخر. قد يتزيد رولاكسول من الطابع السام لكتوراميفيتكول.

احصل والرضاة والخصوصية لتناول هذا الدواء، إذا كنت حاملة، قد تصبح حاملة أو تعتقدين أنك حامل، إذا كنت من النساء في سن الإنجاب ولا تستعملين وسيلة ملتحم العمل.

هذا الدواء قد يعرض المولود للخطر. لا تتناول هذا الدواء إذا كنت ترضعين، لأنه ينتقل إلى

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 d'autres questions, 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.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse gastrique.

CardioAspirine ne doit être pris que selon la prescription du médecin.

CardioAspirine est indiqué pour:

- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose des artères coronaires);
- la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précurseurs (accidents ischémiques transitoires, AIT);
- la prévention des thromboses artérielles (caillots sanguins dans les vaisseaux coronaires) suite à un infarctus (prophylaxie secondaire de l'infarctus);
- la prévention de l'infarctus du myocarde chez les patients chez lesquels élevé. Les affections concomitantes telles que hypertension artérielle élevées, doivent également être traitées. De plus, il faut arrêter de fumer;
- le traitement de l'angine de poitrine instable;
- le traitement de l'infarctus du myocarde aigu;
- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur des vaisseaux,
- la prévention de l'aggravation d'une artériopathie oblitérante (artérite).

Cardioaspirine 100 mg/30cpr
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.

O risque
lipides



6 118001 090280

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDIOASPIRINE 100 MG ?

Il faut tenir compte en dehors du traitement?

Il faut faire une cure de longue durée ou à des doses élevées sans avis médical.

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

DIURIMAT® 2,5 mg, Boîte de 30 comprimés pelliculés
Indapamide

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

Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable 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 :

Indapamide (DCI) 2,50 mg

Excipients : amidon de maïs, lactose monohydraté, sodium laurylsulfate, povidone, talc, stéarate de magnésium, méthylhydroxypropylcellulose, dioxyde de titane, glycérol, polyéthylèneglycol 6000, eau purifiée.

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

3. CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE :

ANTIHYPERTENSEUR DIURETIQUE

(C: système cardio-vasculaire)

4. INDICATIONS

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle.

5. POSOLOGIE :

Posologie

Un comprimé par jour.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION DE VOTRE MEDECIN.

Mode d'administration

Voie orale.

Fréquence d'administration

Une seule administration par 24 heures de préférence le matin compte tenu de l'effet diurétique de ce médicament afin d'éviter d'éventuels réveils nocturnes.

Durée de traitement

SE CONFORMER A LA PRESCRIPTION DE VOTRE MEDECIN.

6. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais DIURIMAT® 2,5 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants:

- allergie connue à ce médicament et aux sulfamides,
 - insuffisance rénale sévère,
 - atteinte hépatique grave,
 - hypokaliémie confirmée par le laboratoire (baisse anormale du taux de potassium dans le sang).
- Sauf avis contraire de votre médecin, ce médicament ne doit pas être prescrit en association avec le lithium, avec certains médicaments pouvant entraîner des troubles du rythme cardiaque (astémizole, bépridil, érythromycine IV, halofantrine, pentamidine, sultopride, terfénadine, vincamine).

7. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, DIURIMAT® 2,5 mg, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- Sensation de fatigue (asthénie) surtout en début de traitement.
- Plus rarement nausées, sécheresse de bouche, constipation, maux de tête, anomalie de la perception des sensations du toucher.
- Manifestations de type allergique, rares cas d'éruption cutanée chez les sujets prédisposés aux manifestations allergiques et asthmatiques.
- Sensation de vertige aux changements de position.
- Risque de déshydratation majorée chez les personnes âgées et chez les insuffisants cardiaques.
- Il est possible de constater des variations des paramètres sanguins, notamment une perte excessive de potassium, de sodium, plus particulièrement chez les sujets âgés ou dénutris, une élévation du taux de l'acide urique, du sucre, du



أوديسيس® 20 ملخ

حبيبات صامدة للعصارة المعدية في برشامات
(أوميساندا).

اقرأ بعناية هذه الفحارة الدوائية كاملة قبل أن تتناول هذا الدواء.

لهم مددنا بذاتك من كل خير ونفع وسلامة

إذا كانت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطيب أو الصديق.

احتفظ بهذه النشرة المعاونة فقد تحتاج إلى قرائتها مرة أخرى.

1

الشكل الصيدلي / الهيئة
الدوائية 20 ملء جسمان

وَيَسْ

٢. مكونات الدواء :

أوميبرازول 20 ملغم
السماعات: كمية كافية لبشرة واحدة

سماوغ ذو تأثير معروف: السكروز.

يحتوى أوديس على مادة فعالة تسمى أوك

ألا ينفع الآلات العلاجية؟

يُستعمل أوديسن[®] 20 ملخ لعلاج الأمراض

حمد المكي

الرابع بين الحق والمقدمة) مما يؤدي إلى اقتضائه
* فرحة الجزء الأعلى من المصراو (فـ

* القرحة المتعقدة بجرثومة تسمى اللوية

التعفن وشفاء القرحة.

• فرحة المعدة المرتبطة بتناول مضادات وقد يستعمل أوديس أيضاً للوقاية من هـ

* فرط الحمض في المعدة بسبب تضليل المضادات الإلتهابية غير المستروبية.

زولنجر - إليسون).
عند الأطفال:

الأطفال الذين يتجاوز عمرهم سنة وأربعين أو أكثر من 10 كلغ

* الجزء المُعْدَى للتريشة يصعد حمضر الرابط بين المُخلق والمُعَدّة) ما يؤدي إلى الآلام

• قد تشمل الأعراض عند الأطفال صعوبة القراءة والكتابة وارتفاع محدود في الوزن

• القرحة المتعفنة بحرثومة تسمى الملوية

Helicobacter pylori. وفي هذه الحالة، قد يصف لك طبيب العيون وشفاء القرحة.

— 1 —

1

23

D H

卷之三

LOT 200711
EXP 01/2023
PPV 52.80DH

- إذا كان الباراز يخرج أسمواد (مليون بالدم).
- إذا كانت ثعابين من الإيمبرازول قد افتقرا بارتفاع درجة الحرارة في الأسواحل المكسيكي.
- إذا كانت لديك مشكلة كبيبة حادة.
- إذا جهزت بيظور فناعل الجلد بعد العلاج بماء مشابه لآلوينس يقلل من حمض العادة.
- (Chromogranine A):
يُعرف بـ أحمر العظام، وهو ماء طولية (أي من سرقة).
- إذا كانت ثعابين لويس 20 ملء طبلة (أي من سرقة).
- يُعرف طبلة ماليفيلن بـ بانثاكوت، حيث أن هذه بذرة كا الأضاف التي تُفرز من العصعص في العصعص.
- والأدلة الجديدة أدلة الاستهلاك الطبيعية.
- أخذ مثباتات حمضية بيوفون لويس 20 ملء، وبخصوصها إذا تعددت مدة العلاج أكثر من سنة، فيجب زريره على خطر كسرور (corticoids) الوروك والرسغ أو المعدة المشرقي آخر، طبليك إنما كان لديك مرض الشاشة العظام أو إذا كنت تأخذ الكورتيزون (cortisolides).
- ثعابين يمكن أن تزيد به رغبة مثباتات العظام.
- إذا عرضت طبلة طبلة ملدي خاصة في المطاط العرضة للشمس، آخر طبليك في أقرب وقت ممكن. حيث قد تحتاج إلى التوقف عن تناول لويس 20 ملء، لأن تنس إن ذكرك في آثار ضارة أخرى، مثل الالم في الفأس.
- (الفضل):
قد يحتاج بعض الأطفال للصلباني بأعراض مرئية إلى إخراج طبول الأيدم. على الرغم من عدم الوصبية بذلك، لا يعطي هذا الماء للأطفال دون سن 1 سنة أو أقل من 15 كجم.
- في حالة حسبيات ضد الروكوزير أو ماريزون سوء انتصاف الغلاوكوز أو الغلاوكوز ونقص في الغلوكوز (ارتفاع رائحة نادرة).
- (التناول الأدوية):
إن كنت تتناول أو تناولت مهرباناً دواء آخر، بما في ذلك ماء دون وصفة طبليك بذلك أو الصديق، فقد تحتاج إلى تناول لويس 20 ملء ثانية.
- (التناول الأدوية الأخرى):
إن كنت تتناول أو تناولت مهرباناً دواء آخر، بما في ذلك ماء دون وصفة طبليك بذلك أو الصديق، كما إن كنت الأدوية الأخرى قد يكون على لويس 20 ملء ثانية.
- (تناول على لويس 20 ملء):
لا يجب أن تتناول لويس 20 ملء إن كنت تتناول دواء يحتوي على لينيسيفين (استعمل لعلاج الحمى المناعية). على لويس 20 ملء عند التوقف عنها.
- (تناول الأدوية الأخرى):
إذا كنت تتناول أحد الأدوية الآمنة، مثل كافيتولون، أو البوتاسيات، أو الفوريكتوزات، أو لوكوباك.
- (الميكوباكين):
التي تستعمل لعلاج أمراض القلب.
- (الميكوباكين):
التي تستعمل في علاج القلق والتوتر وكمساعد على ارتقى الحالات.
- (الميكوباكين):
التي تستعمل في علاج أمراض العصبون.
- (الميكوباكين):
التي تستعمل في علاج القلق والتوتر وكمساعد على ارتقى الحالات.
- (الميكوباكين):
التي تستعمل في علاج العصعص.
- (الميكوباكين):
فين الصوريو المتصوّر لرأفة الطبيب بعد بدءه في تناول لويس 20 ملء عند التوقف عنها.
- (الميكوباكين):
مثباتات تذكر الماء التي تخلع الماء أكثر بقوله مثل الواليرين أو غيرها من فيتاميناته، وهو الصوريو في هذه الحالة المتصوّر لرأفة الطبيب عند بدءه في استعمال لويس 20 ملء عند التوقف عن تناوله.
- (الميكوباكين):
زيزفيسين (الستعميل في علاج داء السيل).
- (الميكوباكين):
أنت الميكوباكين في علاج داء قرآن المانعة المكتسب.
- (الميكوباكين):
ففتح الرئحة وتقويه مفعوله مباشرة مع ماء من الماء أو وضع ماء غير ثابت أو ماء غير صفير فواكه على كمية قليلة من الماء.
- (الميكوباكين):
عصير البرتقال أو النافح أو الانتان)، أو الماء.
- (الميكوباكين):
فريك الخليط دائمًا قبل شربه (لا تكون الخليط متاجساً).
- (الميكوباكين):
مبشرة بعد التحرير أو قبل إيقافه 30 دقيقة.
- (الميكوباكين):
للتذكرة من شرب الماء كاملاً لافتح الكأس بلاء وأشربه.
- (الميكوباكين):
ويلا يضر مفعول العصعص الاصلي أو قضمها لأنها تحيي على الماء.
- (الميكوباكين):
لا يوجد ماء تناول لويس 20 ملء:
- (الميكوباكين):
إذا كانت لديك حساسية لأيمبريزول أو أي مكونات أخرى يحتوي عليها لويس 20 ملء.
- (الميكوباكين):
إذا كانت لديك حساسية لأيمبريزول أو أي مكونات أخرى يحتوي عليها لويس 20 ملء.
- (الميكوباكين):
مخصصة طبلة (أي مثباتات أخرى من مثباتات الراتيبروزون) (مثل تنيبريزول، لاسبريزول، إيمبريزول).
- (الميكوباكين):
إذا كنت تأخذ دواء يحتوي على تينيلسيفين (الذي يستخدم في حالة الإصابة بغير بوسفور المانعة المكتسب).
- (الميكوباكين):
إذا كنت في حالة المانعة المكتسبة أعادت أخذ لويس 20 ملء، إنما كانت لديك شدوكس استشنز طبليك أو الصيدلي قبل تناول لويس 20 ملء.
- (الميكوباكين):
7- الأعراض الجانبية:
يمكن أن تحدث الأدوية تأثيرات غير مرغوب فيها رغم أن كلها لا تضر جميع الأشخاص.
- (الميكوباكين):
إذا اهتزت أحد هذه الأدوية المزعوب فيها الشارة ولكن الخطوبة.
- (الميكوباكين):
توقف عن تناول لويس 20 ملء وسأراه إلى الأنصار لافتتاح الشفتين والسانس والخلق أو الحس، أو طفل يطير أو طفل ينادي أو طفل يصرخ.
- (الميكوباكين):
صعوبات في البصر (اعتلالات حساسية خطيرة).
- (الميكوباكين):
احمرار الجلد مع بور أو قشر أو تسلور تعلو الجلد. في بعض الأحيان يمكن أن تكون المفروض والمولف القائم والتعب مصحوبة بارتفاع في التشتت والعينين، والجلد، والالفاف، والأشخاص الناضلة، وقد يدل ذلك على وجود متلازمة ستيفن-جيورجنون واحتلال البصر.
- (الميكوباكين):
قد تكون المفروض والمولف القائم والتعب اعراض اعراض الكبد.
- (الميكوباكين):
ومن تلك الأدوية المفروض والمولف القائم والتعب.
- (الميكوباكين):
أثار آخر جانبي غير مرغوب فيها.
- (الميكوباكين):
شخص واحد من أصل (10):
- (الميكوباكين):
الصادم:
• تأثيرات على المعدة أو الأمعاء كالإسهال والألم المعدة والإمساك.
- (الميكوباكين):
وانتفاخ البطن.
- (الميكوباكين):
الغثيان أو القفر.
- (الميكوباكين):
الدواء المفروض في المعدة.
- (الميكوباكين):
الأثار المفروضة قابلة للتلاوة (يمكن أن تظهر في حمود شخص واحد من أصل (100):
- (الميكوباكين):
• ترموم: تقليل الدسم والكتاكي.
- (الميكوباكين):
• مشكلات الوجه (الأرق).
- (الميكوباكين):
دوخة، تقليل ارتداح ورغبة في النوم.
- (الميكوباكين):
دوران.
- (الميكوباكين):
تعويذات في تناول اختبارات الدم التي تصيب طريقة استفال الكبد.
- (الميكوباكين):
• يذهب حمله، وتؤهله المذكرة.

- * الكاربوموس (في حالة رغبة الأخصاء)
- * ميلبروسون (فينيريكوم بيرفوريون) (المستخدم في علاج الاكتئاب النفسي)
- * بيسانتاورو (المستعمل في علاج المرض المنقطع)
- * ساكافين (المستخدم في علاج امراض القلب المكبسية)
- * كلوبورغيل (الفير يستعمل الوقائية من حصيات المريء).
- * إرلوتينيب (المستعمل في علاج السرطان).
- * المولوزير كسيكتيم (واسع يستعمل بجرعه عالية في العلاج الكيميائي لعلاج السرطان) - إذا كانت جرعة عالية من المولوزير كسيكتيم، فإن