

بيناتيل

بينافيريوم

100

- 1- يم : بيناتيل 100 : 28 .
يمنع استخدام هذا الدواء كان لطبيبك ر
نظرا لاحتوائه على اللاكتوز، يمنع استخدام هذا الدواء
يعانون من جلاكتوز في الدم خلقيا
عوز اللاكتاز (امراض ايضية نادرة).

2-التركيب

بيناتيل 100 :
بروميد بينافيريوم..... 100

8- التفاعلات مع أدوية آخر

التفاعلات الممكنة بين عدة أدوية ، يجب اعلام الطبيب او
الصيدلي عن كل علاج قيد الاستعمال.

السليولوز البلوري الدقيق سابق اله ستيارات
المغنيزيوم سيليس غرواني عديم الماء هيبروميلوز ثنائي اكسيد التيتان
مالتودكسترين، برنيق اصفر الكينولين الالوميني دهون
ثلاثية متوسطة السلسلة اكسيد الحديد الا

9-

لا ي استخدام هذا الدواء خلال ا كان لطبيبك ر

يجب الطبيب في الحال هو

3-

ينصح بهذا الدواء خلال ا كان لطبيبك ر

بصفة عامة، ينبغي استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال هذا

يستعمل هذا الدواء التالية:

- امراض الجهاز الهضمي او الصفراوية.

- ليريت.

10 - غير

مثل كل الادوية ؛ بيناتيل محتمل ان تكون له آثار غير :

- حساسية (اوديميا) هضمية وجذدية

هو قرصين في اليوم

وسط الاكل. استثنائيا يمكن زيادة الجرعة الى ثلاثة اقراص اليوم.
ليريت يكون قرصين في اليوم طفلة

الايام الثلاثة التي تسبق الفحص.

في جميع الحالات ، يجب التقيد بوصفة الطبيب بدقة.

يجب الطبيب فورا.

الطبيب أو الصيدلي اثر غير مرغوب فيه او مزعج غير
ور في هذه النش .

12 -

يجب اعلام الطبيب فورا

طريقة الاستعمال

عن طريق الفم

13 -

يحفظ خارجية الأصلح
يحفظ بعيدا عن متناول الأطفال.
يستعمل بعد انتهاء تاريخ الصلاحية المذكور على العبوة.

الاقراص دون قضمها او مصها س كبير من الماء

الطبيب.

6 -

يمنع ا م هذا الدواء في حساسية بروميد بينافيريوم

يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي.

مخابر بيكر

7 - تحذيرات خاصة واحتياطات

م. ن. اضافة الدار البيضاء 16100



PINATEL®

Pinavérium

Comprimés pelliculés 100 mg

1-FORME ET PRESENTATION

Comprimés pelliculés. Boîte de 28 comprimés.

2-COMPOSITION

Chaque comprimé pelliculé contient :

Bromure de pinavérium :100 mg

Excipients :

Lactose, cellulose microcristalline, amidon de maïs pré-gélatinisé, stéarate de magnésium, silice colloïdale anhydre, hypromellose, dioxyde de titane, polydextrose, maltodextrine, laque aluminique du jaune de quinoléine, triglycérides à chaîne moyenne, talc, oxyde de fer jaune et rouge.

Excipient à effet notoire : Lactose.

3-CLASSE THERAPEUTIQUE

ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE.

4-INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué dans :

- Les douleurs des maladies digestives ou biliaires.
- La préparation au lavement baryté

5-POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie

La posologie est de 2 comprimés par jour en deux prises, matin et soir, au milieu du repas. Exceptionnellement, cette posologie peut être augmentée à 3 comprimés par jour. Pour la préparation au lavement baryté, la posologie est de 2 comprimés les 3 jours précédant l'examen.

Mode d'administration :

Voie orale

Les comprimés doivent être ingérés sans être croqués ni sucés, avec un verre d'eau au milieu du repas.

Ne pas avaler les comprimés en étant allongé, ni juste avant l'heure du coucher.

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

6-CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit généralement pas être utilisé, en cas d'hypersensibilité (allergie) au bromure de pinavérium ou à l'un des excipients,

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

7- MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Ce médicament ne doit généralement pas être utilisé pendant la grossesse, sauf avis contraire de votre médecin.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose, ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

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

8-INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

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

9-GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse :

L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse, sauf avis contraire de votre médecin.

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

Allaitement :

L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant d'allaitement, sauf avis contraire de votre médecin.

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

10- EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, PINATEL® est susceptible d'avoir des effets indésirables :

- Des réactions allergiques (éruption, urticaire, œdème), des troubles digestifs et cutanés ont été rarement observés.

En cas d'éruptions cutanées, il convient d'arrêter ce médicament et de consulter votre médecin.

SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

12- SURDOSAGE :

Si vous avez dépassé la dose prescrite, avertir immédiatement un médecin.

13- CONSERVATION :

A conserver dans l'emballage externe d'origine à une température ne dépassant pas 25° C.

Tenir hors de la portée des enfants.

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

Liste II

Médicament autorisé n° :

Fabricant /Conditionneur/Exploitant :



Laboratoires BEKER, Algérie

ZA, extension Dar El Beïda, 16100, Alger