

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

## Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

## Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

## Optique :

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

## Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement 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° P19-0030700

148449

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2593 Société :  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre : Veuve  
Nom & Prénom : ELBAHJAOU YAZZA  
Date de naissance : 01/01/1962  
Adresse : HAY AL OODS RES ALMAN SOURIA 1  
IMH B3 N°2 Bernaoui. CASA  
Tél. : 0669.079.650 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 26/10/2023  
Nom et prénom du malade : ELBAHJAOU YAZZA Age : 39  
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : Douleur épaule  
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 : CASASLANCA Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :







Ordonnance

EL BAHJAOU

Casablanca, le 26/1/23

I 38a

(1) Belmazol 20  
1 - 0 - 0

53,10

(14)

(2) Relaxol  
1 cp x 25 (1 Bn. h)

40,00

(3) Isolone 20  
0 - 2 cpell - 0

(4) nyorel  
1 cp x 21 - 15

Dr. JKINI Hafida  
Médecin généraliste  
Hay Al Qods, Bd. Nabouls N° 51  
Sidi Bernoussi - Casablanca  
Tél. : 05 22 74 05 93

3910  
Hefsa 15

0 0 1 10

T = 132110

Dr. JKINI Hafida  
Medecin généraliste  
Hay Al Oods, Bd. Nabouls N° 51  
Sidi Bernoussi - Casablanca  
Tél. : 05 22 74 05 93

Pharmacie KASSADI  
20, Bd. Al Oods  
Sidi Bernoussi  
Tél: 05 22 75 13 10



**ISOLONE® 5 mg comprimés effervescents. Boîte de 30**  
**ISOLONE® 20 mg comprimés effervescents. Boîte de 30**

**Prednisolone**

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez 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 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.

**Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE ISOLONE, comprimés effervescents ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ISOLONE, comprimés effervescents ?
3. COMMENT PRENDRE ISOLONE, comprimés effervescents ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ISOLONE, comprimés effervescents ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

**1. QU'EST-CE QUE ISOLONE comprimés effervescents ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : H02AB - code ATC : H02AB01  
GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE (Hormones non stéroïdiennes)  
Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

Il est utilisé dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

Son action est utile dans le traitement de nombreuses affections inflammatoires ou allergiques.

À fortes doses, ce médicament diminue les réactions immunitaires, il est donc également utilisé pour prévenir ou traiter le rejet des greffes d'organes.  
**ISOLONE 20 mg comprimés effervescents est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 10 kg.**

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ISOLONE, comprimés effervescents ?**

Ne prenez jamais ISOLONE comprimés effervescents :

- Si vous êtes allergique à la substance active (prednisolone) ou à l'un des autres composants contenus dans ISOLONE comprimés effervescents mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une infection.
- Si vous souffrez actuellement d'une maladie virale (hépatite virale, varicelle) ou qui peut réapparaître (herpès, zona).
- Si vous avez des problèmes mentionnés dans la rubrique 4.
- Si vous devez être vacciné contre la rougeole, la varicelle.

**Avertissements et précautions**  
Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les nourrissons, les enfants, les personnes souffrant d'insuffisance rénale, d'insuffisance hépatique, d'insuffisance cardiaque, d'hypertension artérielle, de diabète, de saignement, de troubles de la fonction du muscle.

**Isolone 20 mg**  
Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 10 kg et par conséquent, chez les personnes souffrant de troubles de la fonction du muscle.  
Cependant, chez les personnes souffrant de troubles de la fonction du muscle, le traitement doit être effectué pour surveiller l'évolution de la maladie.

40,00

# Relaxol® 500mg /2mg

Paracétamol/ thiocolchicoside

Comprimés

SANOFI

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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 personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. • Si 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. QU'EST-CE QUE Relaxol et DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est un relaxant musculaire. Il est utilisé chez les adultes et les adolescents de plus de 16 ans en tant que traitement d'appoint de contractures musculaires douloureuses. Il doit être utilisé pour des affections aiguës liées à la colonne vertébrale.

Ne pas prendre un autre médicament contenant du paracétamol.

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

**Ne prenez jamais Relaxol :**

- Si vous avez une hypersensibilité au thiocolchicoside et/ou au paracétamol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- Si vous avez une maladie grave du foie.
- Si vous présentez une affection caractérisée par une perte de contrôle et du mouvement des muscles (paralysie flasque).
- Si vous souffrez d'une faiblesse musculaire (hypotonie musculaire).
- Si vous êtes enceinte, pourriez tomber enceinte ou pensez que vous pourriez être enceinte.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants n'utilisant pas de contraception.
- Si vous allaitez.

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

**Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent.**

Vérifiez que vous ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol, y compris si ce sont des médicaments obtenus sans prescription.

**Ne les associez pas,** afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée. **(voir = Posologie - et « Si vous avez pris plus de RELAXOL que vous n'auriez dû »).**

**Avertissements et précautions :** Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre RELAXOL 500 mg/2 mg comprimé.

Si vous remarquez des symptômes pouvant indiquer une atteinte du foie pendant le traitement avec ce médicament (par exemple : perte d'appétit, nausée, vomissement, douleurs abdominales, fatigue, urine foncée, jaunisse, démangeaisons) vous devez arrêter de prendre/utiliser RELAXOL 500 mg/2 mg, comprimé et demander immédiatement un avis médical si l'un des symptômes apparaît.

En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la dose.

Utilisez ce médicament avec précaution en cas de crises épileptiques ou pour aggraver ces troubles.

Respectez rigoureusement la rubrique 3. Vous ne devez pour une durée dépassant votre organisme lorsque peuvent provoquer des (chromosomes). Cela a été

PER-03 2025  
LOT : Z2E008

RELAXOL 500MG/2MG

CP B20

P.P.V. : 53DH10



6

118000 060833

en laboratoire. Chez l'homme, ce type de lésions cellulaires est un facteur de risque de cancer, d'altération de la fertilité masculine et peut être dangereux pour un enfant à naître. Parlez-en à votre médecin si vous avez plus de questions.

Votre médecin vous renseignera sur toutes les mesures relatives à une contraception efficace et sur les risques potentiels d'une grossesse.

Vous devez demander l'avis de votre médecin avant de prendre ce médicament :

- Si vous pesez moins de 50 kg.
- Si vous avez une maladie du foie ou maladie graves des reins.
- Si vous buvez fréquemment de l'alcool ou que vous avez arrêté de boire de l'alcool récemment.
- Si vous souffrez de déshydratation.
- Si vous souffrez par exemple de malnutrition chronique, si vous êtes en période de jeûne, si vous avez perdu beaucoup de poids récemment, si vous avez plus de 75 ans ou si vous avez plus de 65 ans et que vous présentez des maladies de longue durée, si vous êtes atteints du virus du SIDA ou d'une hépatite virale chronique, si vous souffrez de mucoviscidose (maladie génétique et héréditaire caractérisée notamment par des infections respiratoires graves), ou encore si vous êtes atteints de la maladie de Gilbert (maladie héréditaire associée à une augmentation du taux de bilirubine dans le sang).
- Si vous êtes allergique à l'aspirine et/ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- La consommation de boissons alcoolisées pendant le traitement est déconseillée.
- En cas de sevrage récent d'un alcoolisme chronique, le risque d'atteinte hépatique est majoré.
- En cas d'hépatite virale aiguë, arrêtez votre traitement et consultez votre médecin.

**Analyses de sang :** Prévenez votre médecin si vous prenez RELAXOL et que vous devez faire un test sanguin car ce médicament peut fausser les résultats de votre taux d'acide urique (uricémie) et de sucre (glycémie) dans le sang.

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

**Enfants et adolescents :** N'administrez pas ce médicament à des enfants ou des adolescents âgés de moins de 16 ans.

**Autres médicaments et RELAXOL 500 mg/2 mg, comprimé**

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

Aucun trouble (interaction) n'a été observé lorsque le médicament est associé à d'autres médicaments.

**Ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol. Vous risqueriez un surdosage ».**

Si vous suivez un traitement anticoagulant par voie orale (par warfarine ou antivitamine K AVK), la prise de Paracétamol aux doses maximales (4g/jour) pendant plus de 4 jours nécessite une surveillance renforcée des examens biologiques dont notamment l'INR. Dans ce cas, consultez votre médecin.

L'efficacité du paracétamol peut être diminuée si vous prenez simultanément des résines chélatrices - médicament qui diminue le taux de cholestérol dans le sang (respectez un intervalle de plus de 2 heures entre les 2 prises).

Si vous recevez en même temps que du paracétamol, un traitement par flucoxaciline (un antibiotique), vous risquez de présenter une acidose métabolique (sang trop acide à l'origine d'une accélération de la fréquence respiratoire).

La toxicité du paracétamol peut être augmentée, si vous prenez :

- Des médicaments potentiellement toxiques pour le foie.
- Des médicaments qui favorisent la production du métabolite toxique du paracétamol tels que les médicaments antiepileptiques (phénobarbital, phénytoïne, carbamazépine, topiramate).
- De la rifampicine (un antibiotique).
- En même temps de l'alcool.

**RELAXOL 500 mg/2 mg, comprimé avec des aliments, boissons et de l'alcool :** La consommation de boissons alcoolisées pendant le traitement est déconseillée.

**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.

Ne prenez pas ce médicament :

- Si vous êtes enceinte, pourriez tomber enceinte ou pensez que vous pourriez être enceinte.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants n'utilisant pas de contraception.

Ce médicament peut mettre en danger votre enfant à naître.

Ne prenez pas ce médicament si vous allaitez car ce médicament passe dans le lait maternel.

Ce médicament peut entraîner des problèmes de fertilité masculine par altération potentielle des cellules spermatiques (nombre anormal de chromosomes) ; ceci a

**MEFSAL® 7,5 mg, comprimé - B/10 & B/20**  
**MEFSAL® 15 mg, comprimé sécable - B/10 & B/20**  
**(Méloxicam)**

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'information 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 MEDICAMENT**

Substance active :

• MEFSAL® 7,5 mg, comprimé :	7,5 mg
Méloxicam	
• MEFSAL® 15 mg, comprimé sécable :	15 mg
Méloxicam	

Pour 1 comprimé

Pour 1 comprimé sécable

**Excipients :** Amidon préaggloméré (1500), Lactose monohydraté, Amidon de maïs, Citrate de sodium, Cellulose microcristalline (Avicel PH102), Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium... q.s.p. 1 comprimé

**Excipient à effet notoire :** Lactose monohydraté.  
**2. CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE**  
 Anti-inflammatoire non stéroïdien, Oxicam - code ATC : M01AC06.

MEFSAL® contient une substance active dénommée méloxicam.  
 Le méloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

**3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES**

MEFSAL® est utilisé dans :

- Le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose,
- Le traitement de longue durée :
- De la polyarthrite rhumatoïde
- De la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew).

**4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION**

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

**Posologie :**

Les doses recommandées sont de :  
 Poussées aiguës d'arthrose

7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou 1 comprimé à 15 mg) une fois par jour.

Polyarthrite rhumatoïde et Spondylarthrite ankylosante  
 15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou un comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour.

**Mode d'administration :**

Voie orale.  
 Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau, ou un autre liquide, au cours d'un repas.

**5. CONTRE-INDICATIONS**

Ne prenez jamais MEFSAL® dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique au Méloxicam ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- Au cours des trois derniers mois de la grossesse,
- Enfant et adolescents de moins de 16 ans,
- Si vous êtes allergique à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS),
- Si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :

• Respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme),  
 • Obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux),

- Eruptions cutanées urticaires,
- Gonflement soudain des tissus sous la peau autour des yeux, du visage, des lèvres éventuellement la respiration difficile
- Si vous avez déjà présenté, après :
- Un saignement de l'estomac ou du
- Des perforations de l'estomac ou de
- Ulcères ou saignement de l'estom
- Antécédents d'ulcères ou de saignement ou saignement s'étant p
- Insuffisance hépatique sévère,
- Insuffisance rénale sévère non d
- Saignements récents dans le cer
- Troubles hémorragiques de la co
- Insuffisance cardiaque sévère,
- Intolérance à certains sucres étant donné que ce produit contient des

substances « Composites » et « Mise en garde spéciales et précautions particulières

d'emploi ».  
 Si vous n'êtes pas certain à propos d'un des points ci-dessus, parlez-en à votre médecin.

**6. EFFETS INDESIRABLES**

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

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

- Toute réaction allergique (hypersensibilité), qui peut prendre la forme de :  
 • Réactions cutanées, notamment démangeaisons (prurit), cloques ou décollement de la peau, qui peuvent être des éruptions cutanées pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital (syndrome de Stevens Johnson, syndrome de Lyell), lésions des tissus mous (lésions des muqueuses) ou érythème polymorphe (Cf. Contre indication). L'érythème polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des taches, des marques rouges ou violettes, ou des bulles à la surface de la peau. Cette réaction peut également atteindre la bouche, les yeux et les autres muqueuses.
- Gonflement des tissus sous la peau ou les muqueuses, par exemple gonflement autour des yeux, gonflement du visage et des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile, ainsi que gonflement des chevilles ou des jambes (œdème des membres inférieurs).
- Escoufflement ou crise d'asthme.
- Inflammation du foy (hépatite). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :  
 • Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse),  
 • Douleurs abdominales,  
 • Perte d'appétit.

Tout effet indésirable du tube digestif, plus particulièrement :  
 • Saignements (entraînant une coloration des selles en noir),  
 • Ulcération du tube digestif (entraînant des douleurs abdominales).

Les saignements de l'appareil digestif (saignements gastro-intestinaux), la formation d'ulcères ou l'apparition d'une perforation au niveau digestif peuvent parfois être sévères et d'évolution potentiellement fatale, en particulier chez les personnes âgées.  
 Les saignements de l'appareil digestif peuvent également entraîner une anémie (manque de fer) et une insuffisance cardiaque (insuffisance cardiaque) ou un accident vasculaire cérébral (apoplexie).

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

Les saignements de l'appareil digestif peuvent également entraîner une anémie (manque de fer) et une insuffisance cardiaque (insuffisance cardiaque) ou un accident vasculaire cérébral (apoplexie).

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

Les saignements de l'appareil digestif peuvent également entraîner une anémie (manque de fer) et une insuffisance cardiaque (insuffisance cardiaque) ou un accident vasculaire cérébral (apoplexie).

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

Les saignements de l'appareil digestif peuvent également entraîner une anémie (manque de fer) et une insuffisance cardiaque (insuffisance cardiaque) ou un accident vasculaire cérébral (apoplexie).

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

Les saignements de l'appareil digestif peuvent également entraîner une anémie (manque de fer) et une insuffisance cardiaque (insuffisance cardiaque) ou un accident vasculaire cérébral (apoplexie).

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

Les saignements de l'appareil digestif peuvent également entraîner une anémie (manque de fer) et une insuffisance cardiaque (insuffisance cardiaque) ou un accident vasculaire cérébral (apoplexie).

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

Les saignements de l'appareil digestif peuvent également entraîner une anémie (manque de fer) et une insuffisance cardiaque (insuffisance cardiaque) ou un accident vasculaire cérébral (apoplexie).

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

Les saignements de l'appareil digestif peuvent également entraîner une anémie (manque de fer) et une insuffisance cardiaque (insuffisance cardiaque) ou un accident vasculaire cérébral (apoplexie).

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

Les saignements de l'appareil digestif peuvent également entraîner une anémie (manque de fer) et une insuffisance cardiaque (insuffisance cardiaque) ou un accident vasculaire cérébral (apoplexie).

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

Les saignements de l'appareil digestif peuvent également entraîner une anémie (manque de fer) et une insuffisance cardiaque (insuffisance cardiaque) ou un accident vasculaire cérébral (apoplexie).

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

Les saignements de l'appareil digestif peuvent également entraîner une anémie (manque de fer) et une insuffisance cardiaque (insuffisance cardiaque) ou un accident vasculaire cérébral (apoplexie).

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

Les saignements de l'appareil digestif peuvent également entraîner une anémie (manque de fer) et une insuffisance cardiaque (insuffisance cardiaque) ou un accident vasculaire cérébral (apoplexie).

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

Les saignements de l'appareil digestif peuvent également entraîner une anémie (manque de fer) et une insuffisance cardiaque (insuffisance cardiaque) ou un accident vasculaire cérébral (apoplexie).

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

Les saignements de l'appareil digestif peuvent également entraîner une anémie (manque de fer) et une insuffisance cardiaque (insuffisance cardiaque) ou un accident vasculaire cérébral (apoplexie).

- Éruption cutanée,
- Inflammation de l'estomac (gastrite),
- Saignements gastro-intestinaux,
- Inflammation de la bouche (stomatite),
- Réactions allergiques immédiates (hypersensibilité),
- Démangeaison (prurit),
- Rash cutané,
- Gonflement provoqué par la rétention d'écailles des jambes (œdème des membres inférieurs),
- Gonflement soudain des tissus sous la peau autour des yeux, du visage, rendant éventuellement la respiration difficile
- Anomalies transitoires des tests biologiques hépatiques telles que les transaminases (la bilirubine). Votre médecin peut vous surveiller.
- Anomalies des tests biologiques de la fonction rénale (la créatinine ou de l'urée)
- Rares : touche de 1 à 10 patients sur 100
- Troubles de l'humeur,
- Cauchemars,
- Numération sanguine anormale, notamment
- Numération sanguine différentielle anormale
- Diminution du nombre de globules blancs
- Diminution du nombre de plaquettes sanguines
- Ces effets indésirables peuvent entraîner une anémie (manque de fer) et une insuffisance cardiaque (insuffisance cardiaque) ou un accident vasculaire cérébral (apoplexie).
- Boudonnements d'oreilles (acouphènes),
- Palpitations,
- Ulcères de l'estomac ou de la partie supérieure du tube digestif (insuffisance cardiaque)
- Inflammation de l'œsophage (œsophagite)
- Survenue de crises d'asthme (observées avec l'aspirine ou à d'autres AINS),
- Graves réactions cutanées accompagnées (syndrome de Stevens-Johnson et syndrome de Lyell),
- Urticaire,
- Anomalies de la vue, notamment :
- Vision floue
- Inflammation du blanc des yeux ou des paupières
- Inflammation du gros intestin (colite)
- Les taches roses ou rouges moins d'1 patient sur 100
- Formation de cloques sur la peau (réaction allergique)
- Erythème polymorphe est une réaction à la fois cutanée et muqueuse, provoquant des taches, des marques rouges ou violettes, ou une réaction peut également atteindre la bouche.
- Inflammation de la foy (hépatite). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :
- Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse),
- Douleurs abdominales,
- Perte d'appétit
- Insuffisance rénale aiguë en particulier chez les personnes âgées
- Par exemple une maladie cardiaque, un diabète ou une insuffisance cardiaque.
- Indesirables (la fréquence ne peut être disponible)
- Confusion,
- Désorientation,
- Escoufflement et réactions cutanées (réaction allergique)
- Eruptions cutanées provoquées par l'hypersensibilité),
- Une insuffisance cardiaque à été rapportée avec MEFSAL®.
- Perte complète d'un certain type de globules blancs chez des patients qui prennent MEFSAL®.
- Potentiellement inhibiteurs, dépresseurs du système nerveux (médicaments myo-relaxants). Ceci peut entraîner une insuffisance cardiaque (insuffisance cardiaque) ou un accident vasculaire cérébral (apoplexie).
- Une fièvre soudaine
- Des maux de gorge
- Infections
- Pancréatite (inflammation du pancréas)
- Effets indésirables causés par des médicaments anti-inflammatoires (AINS), mais non encore
- Modifications organiques du rein entraînant une insuffisance rénale
- Cas très rares d'insuffisance du rein (néphrose)
- Mort de certaines cellules du rein (néphrose)
- Protéines dans les urines (syndrome néphrotique)
- Déclaration des effets indésirables suspects
- La déclaration des effets indésirables suspects est importante. Elle permet une surveillance accrue du médicament.

**7. MISE EN GARDE SPECIALES D'EMPLOI**

Liste des informations nécessaires avant de prendre ce médicament

Si vous prenez ou avez récemment pris un autre médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Adressez-vous à votre médecin ou, pharmacien

39,00