

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 canaux, 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 canaux.

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° W21-783340

148525

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 01293 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : FARAS Mohamed
 Date de naissance : 01-01-1946
 Adresse : Dar Lomane Ben Noune
 Tél. : 0645537597
 Total des mois engagés : 308 mois
 Dhs : 11.7

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Date de consultation : 20-01-2023
 Nom et prénom du malade : Mohamed FARAS
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Lomane Ben Noune
 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) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

RELEVÉ 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
20/04/23		200000		INP : 061126306

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Prescripteur Date Montant de la Facture

20/04/23 90120

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature Laboratoire et du Radiologiste Date Désignation des Coefficients Montant des Honoraires

Rx 2 dents 300000

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Partisien Date des Soins Nombre AM PC IM Montant détaillé des Honoraires

061126306

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'O.D.F.

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient

INP : 061126306

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H 25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 00000000 G
35533411 11433553
B

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr SENNOUNE BILAL

Spécialiste

Traumatologie - Orthopédie

- Diplôme de la faculté de médecine (casablanca)
- Attestation de formation spécialisée (Paris V)
- Chirurgie du genou, de la hanche, de l'épaule, du rachis...
- Chirurgie arthroscopique
- Chirurgie de la main
- Chirurgie du rhumatisme
- Chirurgie de l'appareil locomoteur
- Expertise médicale

الدكتور السنون بلال

أخصائي

علاج أمراض وجراحة العظام والمفاصل

- دبلوم التخصص كلية الطب (الدار البيضاء)
- شهادة التكوين التخصصي (باريس V)
- جراحة الركبة الورك الكتف والعمود الفقري...
- جراحة بالمنظار
- جراحة اليد
- جراحة الجهاز العظمي
- جراحة الروماتيزم
- الخبرة الطبية

20/01/2023

Casablanca, le : : الدار البيضاء، في

Mr(Mme) :RGUIB. AICHA..... : السيد(ة)

Note d'honoraire

Radiographie rachis dorsolombaire+deux genoux face:

300,00dh

Trois cent dirhams

Dr. Bilal SENNOUNE
TRAUMATOLOGUE-ORTHOPEDISTE
213, Angle Bd anoual / Abdelmoumen
Rés. Anoual Capital Center, 1er Etage Casablanca
Tél: 05 22 23 06 23 / 06 54 35 76 76

Résidence anoual capital center

Angle Bd anoual / abdelmoumen
Porte C (213) 1^{er} étage

Tél : 0522230623

GSM: 0654357876

Mail : orthopedie.sennoune@gmail.com

إقامة أنوال كابيتل سنتر

ملتقى شارع أنوال / عبد المومن

باب س (213) الطابق الأول

- Diplôme de la faculté de médecine (casablanca)
- Attestation de formation spécialisée (Paris V)
- Chirurgie du genou, de la hanche, de l'épaule, du rachis...
- Chirurgie arthroscopique
- Chirurgie de la main
- Chirurgie du rhumatisme
- Chirurgie de l'appareil locomoteur
- Expertise médicale

- دبلوم التخصص كلية الطب (الدار البيضاء)
- شهادة التكوين التخصصي (باريس V)
- جراحة الركبة الورك الكتف والعمود الفقري...
- جراحة بالمنظار
- جراحة اليد
- جراحة الجهاز العظمي
- جراحة الروماتيزم
- الخبرة الطبية

20-01-2023

Casablanca, le : : الدار البيضاء، في

Mr(Mme) : : السيد(ة) RGUIB AICHA

Compte rendu radiographique

Radiographie rachis dorsolombaire face

- Déminéralisation osseuse diffuse
- Pincement de tous des disques intervertébraux surtout L5/S1

Radiographie deux genoux face :

- Prothèses totales des deux genoux sans signes de descellements
- Bon rapport entre les implants

Dr. Bilal SENNOUNE
TRAUMATOLOGUE-ORTHOPÉDISTE
213-Angle Anoual/Abdelmoumen
Res Anoual Capital Center 1er Etage-Casablanca
Tél: 06 22 23 06 23 / 06 54 35 78 76

Dr SENNOUNE BILAL

Spécialiste

Traumatologie - Orthopédie

- Diplôme de la faculté de médecine (casablanca)
- Attestation de formation spécialisée (Paris V)
- Chirurgie du genou, de la hanche, de l'épaule, du rachis...
- Chirurgie arthroscopique
- Chirurgie de la main
- Chirurgie du rhumatisme
- Chirurgie de l'appareil locomoteur
- Expertise médicale

الدكتور السنون بلال

أخصائي

علاج أمراض وجراحة العظام والمفاصل

- دبلوم التخصص كلية الطب (الدار البيضاء)
- شهادة التكوين التخصصي (باريس V)
- جراحة الركبة الورك الكتف والعمود الفقري...
- جراحة بالمنظار
- جراحة اليد
- جراحة الجهاز العظمي
- جراحة الروماتيزم
- الخبرة الطبية

Casablanca, le 20/02/23 : الدار البيضاء، في :

Mr (Mme) : السيد (ة) :

PHARMACIE DU PARADIS ZAKIA
Dr. BOUSTANE ZAKIA
Bloc L - N°8 Dar Lamane
Hay Mohammadi - Casa
Tél : 05 22 60 80 71

Dolicox 90 →
27300 x 2 1 gel / an → 14

② - Nervax 75
1 gel / 3 j' pour

1400 x 4 1 gel x 2 j' → 14

③ - Klipal
1 - 1 - 2 14

65100 x 2
④ - Ultrale 250

1 gel / an → 14
90120

PHARMACIE DU PARADIS CASA
Dr. BOUSTANE ZAKIA
Bloc L - N°8 Dar Lamane
Hay Mohammadi - Casa
Tél : 05 22 60 80 71

Dr. Bilal SENNOUNE
TRAUMATOLOGUE-ORTHOPEDISTE
213, Angle Anoual / Abdelmoumen
1er étage - Casablanca
Tél : 05 22 30 62 3
GSM : 06 54 35 78 76

Résidence anoual capital center

Angle Bd anoual / abdelmoumen
Porte C (213) 1^{er} étage

Tél : 0522230623

GSM: 0654357876

Mail : orthopedie.sennoune@gmail.com

إقامة أنوال كابيتل سنتر

ملتقى شارع أنوال / عبد المومن

باب س (213) الطابق الأول

120mg

Comprimé pelliculé

- 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 ^{effort de 2, 3 ou 4} effet de 2, 3 ou 4
- non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre

Downloaded from <http://ajphaphysocpharm.sagepub.com/> at 11:04 11 September 2014

- Maladie inflammatoire de l'intestin, telle que la colite,
- Diagnostic de maladie cardiaque à type d'angine de poitrine, antécédents de crise d'artères périphériques, ou toute sorte d'accident ischémique transitoire. L'atorvastatine pourrait réduire le risque de crise cardiaque et d'accident vasculaire cérébral, d'utiliser chez les patients ayant déjà eu des problèmes cardiaques.
- Hypertension artérielle non contrôlée par votre médecin si vous n'êtes pas sûr que votre sang est sous contrôle.
- Si vous pensez que l'un des cas points vous a touchés.

PPV: 169DH00
PER: 10/25
LOT: L1391



- Vous avez des antécédents de saignement or
- Vous êtes déshydraté(e),

Nervax® 75 mg, 150 mg Gélules
DCI: Prégabaline

Veillez 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 s'il présente les mêmes symptômes que vous. Si vous remarquez un effet indésirable ou si vous avez une réaction anormale à ce médicament, informez votre médecin immédiatement.

AMM N°: 160/16 DMP/21/NNP

N° Lot: 1PK131

Fab: 08/2021

Per: 08/2023

PPV : 273,00 Dhs

43671/R42

1. Qu'est-ce que **Nervax**, gélules et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **Nervax**, gélules?
3. Comment prendre **Nervax**, gélules?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver **Nervax**, gélules?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE NERVAX, GELULES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

Classe pharmacothérapeutique:

Antiépileptiques, autres antiépileptiques (Code ATC: N03AX16).

Indications thérapeutiques:

Douleurs neuropathiques

Nervax est indiqué dans le traitement des douleurs neuropathiques périphériques et centrales chez l'adulte.

Epilepsie

Nervax est indiqué chez l'adulte en association dans le traitement des crises épileptiques partielles avec ou sans généralisation secondaire.

Trouble Anxieux Généralisé

Nervax est indiqué dans le traitement du Trouble Anxieux Généralisé (TAG) chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NERVAX, GELULES?

Contre-indications:

Si vous êtes allergique (hypersensible) à la prégabaline ou à l'un des autres composants contenus dans **Nervax**.

Précautions d'emploi; mises en garde spéciales:

Faites attention avec Nervax

La sécurité d'emploi et l'efficacité n'ont pas été établies chez les enfants et les adolescents (de moins de 18 ans) et pour cette raison, la prégabaline ne doit pas être utilisée dans cette tranche d'âge.

• Quelques patients prenant **Nervax** ont fait état de symptômes évocateurs d'une réaction allergique. Il s'agissait d'un gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge ainsi que d'un rash cutané diffus. Contactez immédiatement votre médecin si vous présentez l'une de ces réactions.

• **Nervax** a été associé à des étourdissements et de la somnolence, pouvant augmenter la survenue de blessures accidentelles (chutes) chez les patients âgés. Vous devez par conséquent être prudent jusqu'à ce que vous soyez habitué aux éventuels effets que le médicament pourrait produire. **Nervax** peut faire apparaître une vision trouble ou une perte de la vue ou d'autres modifications de la vue, la plupart desquelles étant transitoires. Informez immédiatement votre médecin si vous observez une quelconque modification de votre vision.

• Une adaptation des médicaments utilisés en cas de diabète peut être nécessaire chez certains patients diabétiques qui ont pris du poids lors d'un traitement sous prégabaline.

• Certains effets indésirables peuvent être plus fréquents, notamment la somnolence, car les patients présentant une lésion de la moelle épinière peuvent recevoir d'autres médicaments, destinés à traiter par exemple la douleur ou la spasticité, qui ont des effets indésirables similaires à ceux de la prégabaline et dont la sévérité peut être augmentée lorsque ces traitements sont pris en même temps.

• Des cas d'insuffisance cardiaque ont été rapportés chez certains patients prenant du **Nervax**; ces patients étaient pour la plupart âgés et présentaient des problèmes cardiovasculaires.

Avant de prendre ce médicament, vous devez informer votre médecin si vous avez déjà eu des maladies cardiaques dans le passé. Des cas d'insuffisance rénale ont été rapportés chez certains patients prenant du **Nervax**. Si au cours de votre traitement par **Nervax**, vous observez une diminution de votre miction, vous devez informer votre médecin car l'arrêt de votre traitement peut améliorer ces troubles.

• Un petit nombre de personnes traitées avec des antiépileptiques tels que **Nervax** ont eu des idées auto-destructrices ou suicidaires. Si de telles pensées venaient à apparaître, à tout moment, contactez immédiatement votre médecin.

• Des problèmes gastro-intestinaux peuvent apparaître (p.ex. constipation, transit intestinal bloqué ou paralysé) lorsque **Nervax** est utilisé avec d'autres médicaments pouvant entraîner une

service
gélules
somm
Nerv
Si v
Il est
aux r
Si vo
en ren
dose su
comme ob.
vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre Nervax

N'arrêtez pas votre traitement par **Nervax**. Si votre traitement est interrompu, l'arrêt doit s'effectuer de façon progressive pendant 1 semaine minimum. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Vous pouvez ressentir certains effets indésirables. Ces effets comprennent des troubles du sommeil, des maux de tête, des nausées, une sensation d'anxiété, de la diarrhée, des symptômes pseudogrippaux, convulsions, de la nervosité, de la dépression, de la douleur, de la transpiration et des étourdissements.

Il n'est pas clairement établi si ces symptômes apparaissent plus fréquemment ou de façon plus sévère lorsque la prégabaline est administrée pendant une période prolongée.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS?

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

Très fréquents:

• étourdissements, somnolence, maux de tête

Fréquents:

- augmentation de l'appétit
- sensation d'euphorie, état confusionnel, désorientation, diminution de la libido, irritabilité
- troubles de l'attention, maladresse, troubles de la mémoire, perte de mémoire, tremblements, difficulté à parler, sensation de picotement, engourdissement, sédation, léthargie, insomnie, fatigue, sensations anormales
- vision floue, vision double
- vertiges, troubles de l'équilibre, chutes
- sécheresse de la bouche, constipation, vomissements, flatulences, diarrhée, nausées, ballonnement
- troubles de l'érection
- gonflement du corps y compris des extrémités
- sensation d'ivresse, troubles de la marche
- prise de poids
- crampes musculaires, douleurs articulaires, douleurs dorsales, douleurs dans les membres
- mal de gorge

Peu fréquents:

- perte d'appétit, perte de poids, taux faible de sucre dans le sang, taux de sucre élevé dans le sang
- modification de la personnalité, nervosité, dépression, agitation, humeur changeante, difficulté à trouver les mots, hallucinations, rêves anormaux, crises de panique, apathie, agressivité, exaltation, altération de la fonction mentale, difficulté à se concentrer, augmentation de la libido, problèmes de fonctionnement sexuel incluant l'incapacité de parvenir à un orgasme, éjaculation retardée
- trouble de la vue, mouvements oculaires anormaux, troubles de la vision y compris rétrécissement du champ visuel, éclairs de lumière, mouvements saccadés, diminution des réflexes, hyperactivité, vertiges en position debout, peau sensible, perte du goût, sensation de brûlure, tremblements lors des mouvements, diminution de la vigilance, perte de connaissance, syncope, sensibilité au bruit augmentée, sensation de malaise
- yeux secs, yeux gonflés, douleurs oculaires, faiblesse oculaire, yeux larmoyants, irritation des yeux
- troubles du rythme du cœur, accélération du rythme cardiaque, diminution de la pression sanguine, augmentation de la pression sanguine, modifications des battements du cœur, insuffisance cardiaque
- rougeur de la face, bouffées de chaleur
- difficulté à respirer, sécheresse du nez, congestion nasale
- augmentation de la salive, brûlures d'estomac, engourdissement

Nervax® 75 mg, 150 mg Gélules
DCI: Prégabaline

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 pas à d'autres personnes. Si vous le donnez à d'autres personnes, cela pourrait leur être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

AMM N°: 160/16 DMP/21/NNP

N° Lot: 1PK131

Fab: 08/2021

Per: 08/2023

PPV : 273,00 Dhs

43671/R42

1. Qu'est-ce que **Nervax**, gélules et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **Nervax**, gélules?
3. Comment prendre **Nervax**, gélules?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver **Nervax**, gélules?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE NERVAX, GELULES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

Classe pharmacothérapeutique:

Antiépileptiques, autres antiépileptiques (Code ATC: N03AX16).

Indications thérapeutiques:

Douleurs neuropathiques

Nervax est indiqué dans le traitement des douleurs neuropathiques périphériques et centrales chez l'adulte.

Epilepsie

Nervax est indiqué chez l'adulte en association dans le traitement des crises épileptiques partielles avec ou sans généralisation secondaire.

Trouble Anxieux Généralisé

Nervax est indiqué dans le traitement du Trouble Anxieux Généralisé (TAG) chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NERVAX, GELULES?

Contre-indications:

Si vous êtes allergique (hypersensible) à la prégabaline ou à l'un des autres composants contenus dans **Nervax**.

Précautions d'emploi; mises en garde spéciales:

Faites attention avec Nervax

La sécurité d'emploi et l'efficacité n'ont pas été établies chez les enfants et les adolescents (de moins de 18 ans) et pour cette raison, la prégabaline ne doit pas être utilisée dans cette tranche d'âge.

• Quelques patients prenant **Nervax** ont fait état de symptômes évocateurs d'une réaction allergique. Il s'agissait d'un gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge ainsi que d'un rash cutané diffus. Contactez immédiatement votre médecin si vous présentez l'une de ces réactions.

• **Nervax** a été associé à des étourdissements et de la somnolence, pouvant augmenter la survenue de blessures accidentelles (chutes) chez les patients âgés. Vous devez par conséquent être prudent jusqu'à ce que vous soyez habitué aux éventuels effets que le médicament pourrait produire. **Nervax** peut faire apparaître une vision trouble ou une perte de la vue ou d'autres modifications de la vue, la plupart desquelles étant transitoires. Informez immédiatement votre médecin si vous observez une quelconque modification de votre vision.

• Une adaptation des médicaments utilisés en cas de diabète peut être nécessaire chez certains patients diabétiques qui ont pris du poids lors d'un traitement sous prégabaline.

• Certains effets indésirables peuvent être plus fréquents, notamment la somnolence, car les patients présentant une lésion de la moelle épinière peuvent recevoir d'autres médicaments, destinés à traiter par exemple la douleur ou la spasticité, qui ont des effets indésirables similaires à ceux de la prégabaline et dont la sévérité peut être augmentée lorsque ces traitements sont pris en même temps.

• Des cas d'insuffisance cardiaque ont été rapportés chez certains patients prenant du **Nervax**; ces patients étaient pour la plupart âgés et présentaient des problèmes cardiovasculaires.

Avant de prendre ce médicament, vous devez informer votre médecin si vous avez déjà eu des maladies cardiaques dans le passé. Des cas d'insuffisance rénale ont été rapportés chez certains patients prenant du **Nervax**. Si au cours de votre traitement par **Nervax**, vous observez une diminution de votre miction, vous devez informer votre médecin car l'arrêt de votre traitement peut améliorer ces troubles.

• Un petit nombre de personnes traitées avec des antiépileptiques tels que **Nervax** ont eu des idées auto-destructrices ou suicidaires. Si de telles pensées venaient à apparaître, à tout moment, contactez immédiatement votre médecin.

• Des problèmes gastro-intestinaux peuvent apparaître (p.ex. constipation, transit intestinal bloqué ou paralysé) lorsque **Nervax** est utilisé avec d'autres médicaments pouvant entraîner une

service
gélules
somm
Nerv
Si v
Il est
aux r
Si vo
en ren
dose su
comme ob.
vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre Nervax

N'arrêtez pas votre traitement par **Nervax**. Si votre traitement est interrompu, l'arrêt doit s'effectuer de façon progressive pendant 1 semaine minimum. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Vous pouvez ressentir certains effets indésirables. Ces effets comprennent des troubles du sommeil, des maux de tête, des nausées, une sensation d'anxiété, de la diarrhée, des symptômes pseudogrippaux, convulsions, de la nervosité, de la dépression, de la douleur, de la transpiration et des étourdissements.

Il n'est pas clairement établi si ces symptômes apparaissent plus fréquemment ou de façon plus sévère lorsque la prégabaline est administrée pendant une période prolongée.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS?

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

Très fréquents:

• étourdissements, somnolence, maux de tête

Fréquents:

- augmentation de l'appétit
- sensation d'euphorie, état confusionnel, désorientation, diminution de la libido, irritabilité
- troubles de l'attention, maladresse, troubles de la mémoire, perte de mémoire, tremblements, difficulté à parler, sensation de picotement, engourdissement, sédation, léthargie, insomnie, fatigue, sensations anormales
- vision floue, vision double
- vertiges, troubles de l'équilibre, chutes
- sécheresse de la bouche, constipation, vomissements, flatulences, diarrhée, nausées, ballonnement
- troubles de l'érection
- gonflement du corps y compris des extrémités
- sensation d'ivresse, troubles de la marche
- prise de poids
- crampes musculaires, douleurs articulaires, douleurs dorsales, douleurs dans les membres
- mal de gorge

Peu fréquents:

- perte d'appétit, perte de poids, taux faible de sucre dans le sang, taux de sucre élevé dans le sang
- modification de la personnalité, nervosité, dépression, agitation, humeur changeante, difficulté à trouver les mots, hallucinations, rêves anormaux, crises de panique, apathie, agressivité, exaltation, altération de la fonction mentale, difficulté à se concentrer, augmentation de la libido, problèmes de fonctionnement sexuel incluant l'incapacité de parvenir à un orgasme, éjaculation retardée
- trouble de la vue, mouvements oculaires anormaux, troubles de la vision y compris rétrécissement du champ visuel, éclairs de lumière, mouvements saccadés, diminution des réflexes, hyperactivité, vertiges en position debout, peau sensible, perte du goût, sensation de brûlure, tremblements lors des mouvements, diminution de la vigilance, perte de connaissance, syncope, sensibilité au bruit augmentée, sensation de malaise
- yeux secs, yeux gonflés, douleurs oculaires, faiblesse oculaire, yeux larmoyants, irritation des yeux
- troubles du rythme du cœur, accélération du rythme cardiaque, diminution de la pression sanguine, augmentation de la pression sanguine, modifications des battements du cœur, insuffisance cardiaque
- rougeur de la face, bouffées de chaleur
- difficulté à respirer, sécheresse du nez, congestion nasale
- augmentation de la salive, brûlures d'estomac, engourdissement

Klipal

CODÉINE

300 mg Paracétamol / 25 mg Codéine

Comprimés

1. QU'EST-CE QUE KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTALGIQUE PÉRIPHÉRIQUE, ANALGESIQUE OPIOÏDE.

Indications thérapeutiques

Réservé à l'adulte (à partir de 15 ans).

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine: c'est un antalgique (calme la douleur).

Ce médicament est préconisé dans les douleurs modérées ou fortes ou qui ne sont pas soulagées par l'aspirine, le paracétamol ou l'ibuprofène utilisé seul.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé ?

Contre-indications

Ne prenez jamais KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé dans les cas suivants :

- chez les enfants de moins de 15 ans,
- allergies au paracétamol et/ou à la codéine, ou aux autres constituants, • maladies graves du foie, • chez l'asthmatique, • insuffisance respiratoire, • allaitement en dehors d'une prise ponctuelle (voir Grossesse et Allaitement).

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

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé :

Mises en garde spéciales : Ce médicament contient du paracétamol. En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (voir Posologie et Mode d'administration).

L'usage prolongé de ce médicament peut entraîner une dépendance. Ne pas utiliser de façon prolongée sans avis médical. Ne pas dépasser les posologies indiquées et consulter rapidement le médecin en cas de surdosage accidentel.

Ne pas utiliser de façon prolongée sans avis du médecin en particulier si les troubles persistent au bout de 5 jours et/ou en cas de survenue de tout autre signe après la prise du médicament.

Ce produit contient des sulfites et un colorant, la laque aluminique de jaune orangé S(E110), pouvant éventuellement entraîner ou aggraver des réactions de type allergique (réactions dites anaphylactiques ou bronchospasme), chez les patients prédisposés, principalement ceux ayant des antécédents d'asthme ou d'allergie. Dans ce cas, prévenir votre médecin.

Précautions d'emploi

L'absorption d'alcool pendant le traitement est déconseillée.

En cas d'hypertension artérielle, ce médicament risque d'augmenter

l'importance de cette hypertension.

Prévenez votre médecin en cas : • de maladies des reins ou du foie, • de maladies respiratoires (dont l'asthme), • d'encombrement bronchique (toux), • de troubles de la vésicule biliaire.

EN CAS DE

DEMANDER L

DE VOTRE PH

Interactions s

Prise ou utilis

Ce médicament

agonistes-anta

(buprénorphine

la consommation

Si vous prenez o

médicament, y com

sans ordonnance, parlez-en à vo

votre pharmacien.

Signalez que vous prenez ce médicament si votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide urique ou de sucre dans le sang.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse

Il est possible de prendre ce médicament pendant la grossesse, pour un temps bref (quelques jours) et aux doses recommandées. Cependant, en fin de grossesse, la prise abusive de codéine peut entraîner une toxicité chez le nouveau-né. Par conséquent, il convient de toujours demander l'avis de votre médecin avant de prendre ce médicament et de ne jamais dépasser la dose préconisée.

Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel.

De trop fortes doses de codéine administrées chez les femmes qui allaitent peuvent entraîner des pauses respiratoires ou des baisses du tonus du nourrisson. En cas d'allaitement, en dehors d'une prise ponctuelle, ce médicament est contre-indiqué.

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

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'attention est appelée notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de somnolence dus à la présence de codéine dans ce médicament. Ce phénomène s'atténue après plusieurs prises, il peut être utile de commencer ce traitement le soir. Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées.

Liste des excipients à effet notoire : laque aluminique de jaune orangé S(E110), métabisulfite de sodium (E223).

3. COMMENT PRENDRE KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie : Réservé à l'adulte (à partir de 15 ans).

La posologie est de 1 comprimé, à renouveler si besoin au bout de 6 heures, ou éventuellement 2 comprimés en cas de douleur intense

Klipal

CODÉINE

300 mg Paracétamol / **25** mg Codéine

Comprimés

1. QU'EST-CE QUE KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTALGIQUE PÉRIPHÉRIQUE, ANALGESIQUE OPIOÏDE.

Indications thérapeutiques

Réservé à l'adulte (à partir de 15 ans).

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine: c'est un antalgique (calme la douleur).

Ce médicament est préconisé dans les douleurs modérées ou fortes ou qui ne sont pas soulagées par l'aspirine, le paracétamol ou l'ibuprofène utilisé seul.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé ?

Contre-indications

Ne prenez jamais KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé dans les cas suivants :

- chez les enfants de moins de 15 ans,
- allergies au paracétamol et/ou à la codéine, ou aux autres constituants, • maladies graves du foie, • chez l'asthmatique, • insuffisance respiratoire, • allaitement en dehors d'une prise ponctuelle (voir Grossesse et Allaitement).

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

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé :

Mises en garde spéciales : Ce médicament contient du paracétamol. En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (voir Posologie et Mode d'administration).

L'usage prolongé de ce médicament peut entraîner une dépendance. Ne pas utiliser de façon prolongée sans avis médical. Ne pas dépasser les posologies indiquées et consulter rapidement le médecin en cas de surdosage accidentel.

Ne pas utiliser de façon prolongée sans avis du médecin en particulier si les troubles persistent au bout de 5 jours et/ou en cas de survenue de tout autre signe après la prise du médicament.

Ce produit contient des sulfites et un colorant, la laque aluminique de jaune orangé S(E110), pouvant éventuellement entraîner ou aggraver des réactions de type allergique (réactions dites anaphylactiques ou bronchospasme), chez les patients prédisposés, principalement ceux ayant des antécédents d'asthme ou d'allergie. Dans ce cas, prévenir votre médecin.

Précautions d'emploi

L'absorption d'alcool pendant le traitement est déconseillée.

En cas d'hypertension artérielle, ce médicament risque d'augmenter

l'importance de cette hypertension.

Prévenez votre médecin en cas : • de maladies des reins ou du foie, • de maladies respiratoires (dont l'asthme), • d'encombrement bronchique (toux), • de troubles de la vésicule biliaire.

EN CAS DE

DEMANDER L

DE VOTRE PH

Interactions s

Prise ou utilis

Ce médicament

agonistes-anta

(buprénorphine

la consommation

Si vous prenez o

médicament, y com

sans ordonnance, parlez-en à v

votre pharmacien.

Signalez que vous prenez ce médicament si votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide urique ou de sucre dans le sang.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse

Il est possible de prendre ce médicament pendant la grossesse, pour un temps bref (quelques jours) et aux doses recommandées. Cependant, en fin de grossesse, la prise abusive de codéine peut entraîner une toxicité chez le nouveau-né. Par conséquent, il convient de toujours demander l'avis de votre médecin avant de prendre ce médicament et de ne jamais dépasser la dose préconisée.

Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel.

De trop fortes doses de codéine administrées chez les femmes qui allaitent peuvent entraîner des pauses respiratoires ou des baisses du tonus du nourrisson. En cas d'allaitement, en dehors d'une prise ponctuelle, ce médicament est contre-indiqué.

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

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'attention est appelée notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de somnolence dus à la présence de codéine dans ce médicament. Ce phénomène s'atténue après plusieurs prises, il peut être utile de commencer ce traitement le soir. Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées.

Liste des excipients à effet notoire : laque aluminique de jaune orangé S(E110), métabisulfite de sodium (E223).

3. COMMENT PRENDRE KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie : Réservé à l'adulte (à partir de 15 ans).

La posologie est de 1 comprimé, à renouveler si besoin au bout de 6 heures, ou éventuellement 2 comprimés en cas de douleur intense

Klipal

CODÉINE

300 mg Paracétamol / 25 mg Codéine

Comprimés

1. QU'EST-CE QUE KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTALGIQUE PÉRIPHÉRIQUE, ANALGESIQUE OPIOÏDE.

Indications thérapeutiques

Réservé à l'adulte (à partir de 15 ans).

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine: c'est un antalgique (calme la douleur).

Ce médicament est préconisé dans les douleurs modérées ou fortes ou qui ne sont pas soulagées par l'aspirine, le paracétamol ou l'ibuprofène utilisé seul.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé ?

Contre-indications

Ne prenez jamais KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé dans les cas suivants :

- chez les enfants de moins de 15 ans,
- allergies au paracétamol et/ou à la codéine, ou aux autres constituants, • maladies graves du foie, • chez l'asthmatique, • insuffisance respiratoire, • allaitement en dehors d'une prise ponctuelle (voir Grossesse et Allaitement).

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

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé :

Mises en garde spéciales : Ce médicament contient du paracétamol. En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (voir Posologie et Mode d'administration).

L'usage prolongé de ce médicament peut entraîner une dépendance. Ne pas utiliser de façon prolongée sans avis médical. Ne pas dépasser les posologies indiquées et consulter rapidement le médecin en cas de surdosage accidentel.

Ne pas utiliser de façon prolongée sans avis du médecin en particulier si les troubles persistent au bout de 5 jours et/ou en cas de survenue de tout autre signe après la prise du médicament.

Ce produit contient des sulfites et un colorant, la laque aluminique de jaune orangé S(E110), pouvant éventuellement entraîner ou aggraver des réactions de type allergique (réactions dites anaphylactiques ou bronchospasme), chez les patients prédisposés, principalement ceux ayant des antécédents d'asthme ou d'allergie. Dans ce cas, prévenir votre médecin.

Précautions d'emploi

L'absorption d'alcool pendant le traitement est déconseillée.

En cas d'hypertension artérielle, ce médicament risque d'augmenter

l'importance de cette hypertension.

Prévenez votre médecin en cas : • de maladies des reins ou du foie, • de maladies respiratoires (dont l'asthme), • d'encombrement bronchique (toux), • de troubles de la vésicule biliaire.

EN CAS DE

DEMANDER L

DE VOTRE PH

Interactions s

Prise ou utilis

Ce médicament

agonistes-anta

(buprénorphine

la consommation

Si vous prenez o

médicament, y com

sans ordonnance, parlez-en à votre

votre pharmacien.

Signalez que vous prenez ce médicament si votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide urique ou de sucre dans le sang.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse

Il est possible de prendre ce médicament pendant la grossesse, pour un temps bref (quelques jours) et aux doses recommandées. Cependant, en fin de grossesse, la prise abusive de codéine peut entraîner une toxicité chez le nouveau-né. Par conséquent, il convient de toujours demander l'avis de votre médecin avant de prendre ce médicament et de ne jamais dépasser la dose préconisée.

Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel.

De trop fortes doses de codéine administrées chez les femmes qui allaitent peuvent entraîner des pauses respiratoires ou des baisses du tonus du nourrisson. En cas d'allaitement, en dehors d'une prise ponctuelle, ce médicament est contre-indiqué.

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

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'attention est appelée notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de somnolence dus à la présence de codéine dans ce médicament. Ce phénomène s'atténue après plusieurs prises, il peut être utile de commencer ce traitement le soir. Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées.

Liste des excipients à effet notoire : laque aluminique de jaune orangé S(E110), métabisulfite de sodium (E223).

3. COMMENT PRENDRE KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie : Réservé à l'adulte (à partir de 15 ans).

La posologie est de 1 comprimé, à renouveler si besoin au bout de 6 heures, ou éventuellement 2 comprimés en cas de douleur intense

Klipal

CODÉINE

300 mg Paracétamol / 25 mg Codéine

Comprimés

1. QU'EST-CE QUE KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTALGIQUE PÉRIPHÉRIQUE, ANALGESIQUE OPIOÏDE.

Indications thérapeutiques

Réservé à l'adulte (à partir de 15 ans).

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine: c'est un antalgique (calme la douleur).

Ce médicament est préconisé dans les douleurs modérées ou fortes ou qui ne sont pas soulagées par l'aspirine, le paracétamol ou l'ibuprofène utilisé seul.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé ?

Contre-indications

Ne prenez jamais KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé dans les cas suivants :

- chez les enfants de moins de 15 ans,
- allergies au paracétamol et/ou à la codéine, ou aux autres constituants, • maladies graves du foie, • chez l'asthmatique, • insuffisance respiratoire, • allaitement en dehors d'une prise ponctuelle (voir Grossesse et Allaitement).

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

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé :

Mises en garde spéciales : Ce médicament contient du paracétamol. En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (voir Posologie et Mode d'administration).

L'usage prolongé de ce médicament peut entraîner une dépendance. Ne pas utiliser de façon prolongée sans avis médical. Ne pas dépasser les posologies indiquées et consulter rapidement le médecin en cas de surdosage accidentel.

Ne pas utiliser de façon prolongée sans avis du médecin en particulier si les troubles persistent au bout de 5 jours et/ou en cas de survenue de tout autre signe après la prise du médicament.

Ce produit contient des sulfites et un colorant, la laque aluminique de jaune orangé S(E110), pouvant éventuellement entraîner ou aggraver des réactions de type allergique (réactions dites anaphylactiques ou bronchospasme), chez les patients prédisposés, principalement ceux ayant des antécédents d'asthme ou d'allergie. Dans ce cas, prévenir votre médecin.

Précautions d'emploi

L'absorption d'alcool pendant le traitement est déconseillée.

En cas d'hypertension artérielle, ce médicament risque d'augmenter

l'importance de cette hypertension.

Prévenez votre médecin en cas : • de maladies des reins ou du foie, • de maladies respiratoires (dont l'asthme), • d'encombrement bronchique (toux), • de troubles de la vésicule biliaire.

EN CAS DE

DEMANDER L

DE VOTRE PH

Interactions s

Prise ou utilis

Ce médicament

agonistes-anta

(buprénorphine

la consommation

Si vous prenez o

médicament, y com

sans ordonnance, parlez-en à vo

votre pharmacien.

Signalez que vous prenez ce médicament si votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide urique ou de sucre dans le sang.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse

Il est possible de prendre ce médicament pendant la grossesse, pour un temps bref (quelques jours) et aux doses recommandées. Cependant, en fin de grossesse, la prise abusive de codéine peut entraîner une toxicité chez le nouveau-né. Par conséquent, il convient de toujours demander l'avis de votre médecin avant de prendre ce médicament et de ne jamais dépasser la dose préconisée.

Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel.

De trop fortes doses de codéine administrées chez les femmes qui allaitent peuvent entraîner des pauses respiratoires ou des baisses du tonus du nourrisson. En cas d'allaitement, en dehors d'une prise ponctuelle, ce médicament est contre-indiqué.

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

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'attention est appelée notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de somnolence dus à la présence de codéine dans ce médicament. Ce phénomène s'atténue après plusieurs prises, il peut être utile de commencer ce traitement le soir. Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées.

Liste des excipients à effet notoire : laque aluminique de jaune orangé S(E110), métabisulfite de sodium (E223).

3. COMMENT PRENDRE KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie : Réservé à l'adulte (à partir de 15 ans).

La posologie est de 1 comprimé, à renouveler si besoin au bout de 6 heures, ou éventuellement 2 comprimés en cas de douleur intense

ULTRA-LEVURE[®] 250mg

Saccharomyces boulardii CNCM I-745

Gélules

ULTRA-LEVURE 250 mg, gélules

ULTRA-LEVURE 250 mg, poudre pour suspension buvable

Saccharomyces boulardii CNCM I-745 lyophilisé

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations 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 après 2 jours, consultez votre 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 qu'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?
3. Comment prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce qu'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable et dans quel cas est-il utilisé ?

ULTRA-LEVURE 250 mg, gélules : chaque gélule contient 250 mg de *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 sous forme lyophilisée (au minimum 6 milliards de cellules reviviscentes).

ULTRA-LEVURE 250 mg, poudre pour suspension buvable : chaque sachet-dose contient 250 mg de *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 sous forme lyophilisée (au minimum 6 milliards de cellules reviviscentes).

- ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable est indiqué pour prévenir la diarrhée due à la prise d'antibiotiques chez les personnes prédisposées à développer une diarrhée à *Clostridium difficile* ou une rechute de diarrhée due à *Clostridium difficile*.
- ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable est indiqué pour traiter les diarrhées aiguës chez les enfants jusqu'à 12 ans, en complément de la réhydratation orale.

En cas de doute demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?

Ne prenez jamais ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable

- Si vous êtes allergique à *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous êtes allergique aux autres levures.
- Si vous êtes porteur d'un cathéter veineux central.
- Patients immunodéfectifs ou hospitalisés (en raison d'un état critique ou dont le système immunitaire est affaibli).

Faites attention avec ULTRA-LEVURE 250mg gélules ou poudre pour suspension buvable

- Puisqu'une diarrhée peut causer une perte importante d'eau et d'électrolytes, il est important de bien vous réhydrater.
- Si vous mélangez ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable avec un liquide ou un aliment glacé ou susceptible d'être porté à une température de plus de 50°C, l'activité de ce médicament peut être diminuée.
- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique «Utilisation d'autres médicaments».
- En cas de :
 - Température supérieure à 38°C,
 - Douleurs fortes au niveau du ventre,
 - Présence de sang dans les selles,
 - Vomissements associés à la diarrhée,
 - Persistance de la diarrhée au-delà de trois jours.
- *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 pourrait donner des résultats faussement positifs lors d'analyses microbiologiques des selles.
- ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ne doit pas être utilisé chez les patients atteints de grave déficience immunitaire (par ex. infections par le VIH, transplantation d'organes, leucémies, tumeurs malignes à un stade avancé, radiothérapie, chimiothérapie, traitement de longue durée et hautement dosé par cortisone).

Veillez consulter votre médecin si une des mises en garde mentionnées ci-dessus vous concerne.

Utilisation 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 à votre pharmacien.
La prise de médicaments contre les infections dues à des champignons annule l'effet d'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable.

Grossesse et allaitement

Grossesse

L'effet de ce médicament n'étant pas étudié chez la femme enceinte pendant la grossesse.

1011 / 04 2022 04 2025
BIOCODEX MAROC
PPV 65.10 DH

Si votre médecin vous a informé(e) que vous (ou votre enfant) êtes allergique(s) à une intolérance héréditaire au fructose décomposer le fructose, parlez-en à votre médecin avant que vous ne preniez ce médicament.

ULTRA-LEVURE 250 mg poudre pour suspension buvable
suspension buvable

3. Comment prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?
Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. En cas de doute, consultez votre médecin ou pharmacien.
Si aucune amélioration n'apparaît après 2 jours, veuillez consulter votre médecin.

Les doses habituelles sont les suivantes :

Adulte : 2-4 gélules ou 2-4 sachets-doses par jour, en 2 prises.

Enfant : 2 gélules ou 2 sachets-doses par jour, en 2 prises.

Gélules : avaler les gélules avec un peu d'eau.

Sachets-doses : diluer la poudre dans un verre d'eau.

Durée de traitement

Adulte : prévention des récurrences ou rechute de diarrhée à *Clostridium difficile*.

Enfant : Traitement de la diarrhée en complément à la réhydratation.

N'arrêtez pas prématurément votre traitement car votre diarrhée pourrait persister.

Si vous avez pris plus d'ULTRA-LEVURE gélules ou poudre

Si vous avez utilisé ou pris trop d'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable, contactez votre médecin, votre pharmacien ou le Centre antipoison et de toxicologie de votre région.
Cependant, ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable n'est pas toxique.

Si vous oubliez de prendre ULTRA-LEVURE 250mg gélules

Dans ce cas, vous pouvez prendre la dose oubliée à la prise suivante.
La prescrite ou comme indiqué ci-dessus.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée.

Si vous arrêtez de prendre ULTRA-LEVURE 250mg gélules

L'arrêt d'un traitement par ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable n'est pas dangereux.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable peuvent provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tous les patients.

Infections et infestations (maladies induites par un parasite)

Très rares (< 1/10.000) : pénétration de levure dans le sang (foi par un champignon) à *Saccharomyces boulardii*.

Fréquence indéterminée : infection grave du sang (sepsis).

Affections du système immunitaire

Très rares (< 1/10.000) : choc anaphylactique (réaction allergique) tellement que la tension artérielle devient trop faible et qu'il y a une chute de la pression artérielle.

Affections vasculaires

Très rares (< 1/10.000) : choc anaphylactique.

Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales

Très rares (< 1/10.000) : dyspnée (respiration difficile).

Affections de la peau et du tissu sous-cutané

Très rares (< 1/10.000) : prurit (démangeaisons), érythème (rougeur de la peau) avec difficultés importantes à respirer). Dans ce cas contactez votre médecin.

Affections gastro-intestinales

Très rares (< 1/10.000) : constipation, épigastralgies (douleurs dans la région supérieure de l'abdomen), météorisme abdominal ont été observés lors d'études cliniques.

ULTRA-LEVURE[®] 250mg

Saccharomyces boulardii CNCM I-745

Gélules

ULTRA-LEVURE 250 mg, gélules

ULTRA-LEVURE 250 mg, poudre pour suspension buvable

Saccharomyces boulardii CNCM I-745 lyophilisé

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations 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 après 2 jours, consultez votre 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 qu'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?
3. Comment prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce qu'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable et dans quel cas est-il utilisé ?

ULTRA-LEVURE 250 mg, gélules : chaque gélule contient 250 mg de *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 sous forme lyophilisée (au minimum 6 milliards de cellules reviviscentes).

ULTRA-LEVURE 250 mg, poudre pour suspension buvable : chaque sachet-dose contient 250 mg de *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 sous forme lyophilisée (au minimum 6 milliards de cellules reviviscentes).

- ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable est indiqué pour prévenir la diarrhée due à la prise d'antibiotiques chez les personnes prédisposées à développer une diarrhée à *Clostridium difficile* ou une rechute de diarrhée due à *Clostridium difficile*.
- ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable est indiqué pour traiter les diarrhées aiguës chez les enfants jusqu'à 12 ans, en complément de la réhydratation orale.

En cas de doute demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?

Ne prenez jamais ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable

- Si vous êtes allergique à *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous êtes allergique aux autres levures.
- Si vous êtes porteur d'un cathéter veineux central.
- Patients immunodéfectifs ou hospitalisés (en raison d'un état critique ou dont le système immunitaire est affaibli).

Faites attention avec ULTRA-LEVURE 250mg gélules ou poudre pour suspension buvable

- Puisqu'une diarrhée peut causer une perte importante d'eau et d'électrolytes, il est important de bien vous réhydrater.
- Si vous mélangez ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable avec un liquide ou un aliment glacé ou susceptible d'être porté à une température de plus de 50°C, l'activité de ce médicament peut être diminuée.
- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique «Utilisation d'autres médicaments».
- En cas de :
 - Température supérieure à 38°C,
 - Douleurs fortes au niveau du ventre,
 - Présence de sang dans les selles,
 - Vomissements associés à la diarrhée,
 - Persistance de la diarrhée au-delà de trois jours.
- *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 pourrait donner des résultats faussement positifs lors d'analyses microbiologiques des selles.
- ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ne doit pas être utilisé chez les patients atteints de grave déficience immunitaire (par ex. infections par le VIH, transplantation d'organes, leucémies, tumeurs malignes à un stade avancé, radiothérapie, chimiothérapie, traitement de longue durée et hautement dosé par cortisone).

Veillez consulter votre médecin si une des mises en garde mentionnées ci-dessus vous concerne.

Utilisation 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 à votre pharmacien.
La prise de médicaments contre les infections dues à des champignons annule l'effet d'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable.

Grossesse et allaitement

Grossesse

L'effet de ce médicament n'étant pas étudié chez la femme enceinte pendant la grossesse.

1011 / 04 2022 04 2025
BIOCODEX MAROC
PPV 65.10 DH

Si votre médecin vous a informé(e) que vous (ou votre enfant) êtes diagnostiqué(e) avec une intolérance héréditaire au fructose décomposer le fructose, parlez-en à votre médecin avant que vous

ULTRA-LEVURE 250 mg poudre pour suspension buvable
suspension buvable

3. Comment prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre
Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. En cas de doute, consultez votre médecin.
Si aucune amélioration n'apparaît après 2 jours, veuillez consulter votre médecin.

Les doses habituelles sont les suivantes :

Adulte : 2-4 gélules ou 2-4 sachets-doses par jour, en 2 prises.

Enfant : 2 gélules ou 2 sachets-doses par jour, en 2 prises.

Gélules : avaler les gélules avec un peu d'eau.

Sachets-doses : diluer la poudre dans un verre d'eau.

Durée de traitement

Adulte : prévention des récurrences ou rechute de diarrhée à *Clostridium difficile*.

Enfant : Traitement de la diarrhée en complément à la réhydratation.

N'arrêtez pas prématurément votre traitement car votre diarrhée

Si vous avez pris plus d'ULTRA-LEVURE gélules ou poudre

Si vous avez utilisé ou pris trop d'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable, contactez votre médecin, votre pharmacien ou le Centre antipoison et de toxicologie de votre région.
Cependant, ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable n'est pas toxique.

Si vous oubliez de prendre ULTRA-LEVURE 250mg gélules

Dans ce cas, vous pouvez prendre la dose oubliée à la prise suivante.
La prescrite ou comme indiqué ci-dessus.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous

Si vous arrêtez de prendre ULTRA-LEVURE 250mg gélules

L'arrêt d'un traitement par ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable n'est pas dangereux.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable peuvent provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Infections et infestations (maladies induites par un parasite)

Très rares (< 1/10.000) : pénétration de levure dans le sang (foi par un champignon) à *Saccharomyces boulardii*.

Fréquence indéterminée : infection grave du sang (sepsis).

Affections du système immunitaire

Très rares (< 1/10.000) : choc anaphylactique (réaction allergique) tellement que la tension artérielle devient trop faible et qu'il y a une chute de la pression artérielle.

Affections vasculaires

Très rares (< 1/10.000) : choc anaphylactique.

Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales

Très rares (< 1/10.000) : dyspnée (respiration difficile).

Affections de la peau et du tissu sous-cutané

Très rares (< 1/10.000) : prurit (démangeaisons), érythème (rougeur de la peau) avec des difficultés importantes à respirer. Dans ce cas contactez votre médecin.

Affections gastro-intestinales

Très rares (< 1/10.000) : constipation, épigastralgies (douleurs dans la région supérieure de l'abdomen), météorisme abdominal ont été observés lors d'études cliniques.