

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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1467

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

MOLIMEN BRAHIM

Date de naissance :

01-06-1954

Adresse :

n° 14 lot des HARES HAY MY RACHID CASA

Tél. : 0669941231

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Mohammed YOUSSEF
Spécialiste
Orthopédie Traumatologie
Tél: 022-63.63.13-Casa

Dr. Med YOUSSEF
MP 091139444

Date de consultation :

17 FEV 2023

Nom et prénom du malade :

MOULIMEN BRAHIM Age:

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Prostéato-
prostatite

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie :

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 : 17/02/2023

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
1 FÉV 2023	B	1	1000	Dr. Mohamed YOUSSEF Spécialiste Orthopédie Traumatologie Tél: 022-83.83.13-Casa

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	14/2/23	131.10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

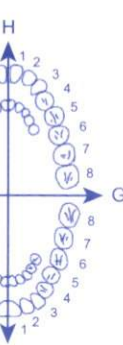
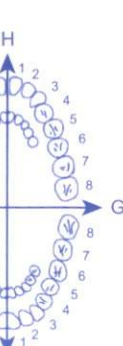
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient												
				Coefficient DES TRAVAUX											
				MONTANTS DES SOINS											
				DEBUT D'EXECUTION											
				FIN D'EXECUTION											
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE														
	<table style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td style="text-align: center;">H</td> <td style="text-align: center;">25533412</td> <td style="text-align: center;">21433552</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">D</td> <td style="text-align: center;">00000000</td> <td style="text-align: center;">00000000</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">B</td> <td style="text-align: center;">00000000</td> <td style="text-align: center;">11433553</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">G</td> <td style="text-align: center;">35533411</td> <td></td> </tr> </table>		H	25533412	21433552	D	00000000	00000000	B	00000000	11433553	G	35533411		Coefficient DES TRAVAUX
H	25533412	21433552													
D	00000000	00000000													
B	00000000	11433553													
G	35533411														
	<p style="text-align: center;">[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>		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

Doctor Mohammed YOUSSEF

Chirurgie Orthopédique, Traumatologique
 Chirurgie des Maladies Rhumatismales
 Médecin Expert Assermenté auprès des Tribunaux
 Médecine de travail, Strasbourg
 Ex Chef de Service de Chirurgie
 et Directeur de l'Hôpital Mohamed V
 Casablanca



الدكتور محمد يوسف

جراحة العظام والمفاصل
 جراحة أمراض الروماتيزم
 خبير طبي محلف لدى المحاكم
 طلب الشغل سترايسبروغ
 رئيس قسم الجراحة سابقاً
 ومدير بمستشفي محمد الخامس
 الدار البيضاء

Dr. Med YOUSSEF

Casablanca, le : 17 FEV 2023 الدار البيضاء، في :

Tel 091139444

Office de la Bourse

3270



1B8

① Dépose d'un lit

23,30

150/ une place

56,30

② Voltaforce 65



52,00

150/ 50

22,50 12,50

③ Voltaforce 6/15/100 1B8

150/ une place 22,50 100

fin d'usage

133,00



375 € 18

④ Repas

Dr. Mohammed YOUSSEF

Spécialiste

Orthopédie Traumatologie

Tél: 022-63.63.13-Casa

122,80

150/ une place

15

⑤ Expe 40

150/ une place

431,10

05 22 63 63 13 شارع عقبة ابن نافع الحمي - الدار البيضاء - الهاتف / الفاكس :

231, Boulevard Okba Ibn Nafia Hay Mohammadi - Casablanca - Tél./ Fax : 05 22 63 63



Gélule
Voie orale

Relaxium

LOT : 220284
DLUO : 03/2025
139,00DH

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Relaxium B6 150

Oxyde de magnésium marin 260 mg
équivalent en Magnésium 150 mg
Vitamine B6 1 mg

Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

Relaxium B6 300

Oxyde de magnésium marin 520 mg
équivalent en Magnésium 300 mg
Vitamine B6 2 mg

Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

Relaxium B6 375

Oxyde de magnésium marin 650 mg
équivalent en Magnésium 375 mg
Vitamine B6 2 mg

Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

FORME ET PRESENTATIONS

Relaxium B6 150 : Gélule. Boite de 60

Relaxium B6 300 : Gélule. Boite de 15 et 30

Relaxium B6 375 : Gélule. Boite de 30 et 60

PROPRIETES

Relaxium B6 contient du magnésium et de la vitamine B6.

Le magnésium intervient dans le fonctionnement neuromusculaire. Son déficit peut causer nervosité, irritabilité, fatigabilité, crampes musculaires ainsi que les difficultés d'endormissement et de concentration, notamment en cas de surmenage.

La vitamine B6 complète l'activité relaxante et équilibrante du magnésium.

VOIE D'ADMINISTRATION ET UTILISATIONS

Voie orale

Relaxium B6 150

Prendre 2 gélules par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

Relaxium B6 300

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

Relaxium B6 375

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un produit.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Afin d'éviter d'éventuelles interactions nocives entre plusieurs substances, signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout traitement en cours.

Ne pas dépasser la dose recommandée.

Garder hors de portée des enfants.

A conserver dans un endroit sec et frais.

Relaxium B6 150 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805321DMP/20UCAVI

Relaxium B6 300 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805322DMP/20UCAVI

Relaxium B6 375 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20191812093DMP/20UCAVI

lors de complications telles qu'une hémorragie, une perforation ou s'il s'agit d'un patient âgé, le traitement doit être poursuivi à la dose minimale.

Il faut envisager la possibilité d'un traitement combiné à des substances protectrices (inhibiteurs de la pompe à protons ou misoprostol par ex.) chez ces patients de même que chez ceux qui nécessitent une faible dose d'acide acétylsalicylique (AAS) ou d'autres médicaments qui augmentent potentiellement le risque gastro-intestinal.

Les patients qui ont des antécédents de toxicité gastro-intestinale, en particulier les patients âgés, doivent signaler tout symptôme abdominal inhabituel (surtout une hémorragie gastro-intestinale). La prudence s'impose chez les patients qui reçoivent simultanément des médicaments pouvant accroître le risque d'une ulcération ou d'une hémorragie, tels que les corticoïdes systémiques, les anticoagulants, les anti-thrombotiques ou les inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (voir «Interactions»).

Les AINS, dont le diclofénac, peuvent être associés à un risque accru de fuite anastomotique gastro-intestinale. Lors de l'utilisation de Voltarène® après une chirurgie gastro-intestinale, la prudence est de mise et une surveillance médicale étroite est recommandée.

Effets hépatiques

Une surveillance médicale étroite est nécessaire en cas d'administration de Voltarène® à des patients avec une insuffisance hépatique, car cela pourrait dégrader leur affection (voir «Effets indésirables»). Comme avec d'autres AINS, y compris le diclofénac, les valeurs d'une ou de plusieurs enzymes hépatiques peuvent augmenter sous Voltarène®. Ceci a été observé très fréquemment avec le diclofénac au cours d'études cliniques (chez environ 15% des patients) mais ne s'accompagne cependant que rarement de symptômes cliniques. Dans la plupart des cas, il s'agit d'élévations limitées. Fréquemment (dans 2.5% des cas), il s'agissait d'une augmentation modérée des enzymes hépatiques ($\geq 3 < 8 \times$ la limite supérieure de la norme) alors que l'incidence des augmentations marquées ($\geq 8 \times$ la limite supérieure de la norme) n'était que d'environ 1%. Au cours des études cliniques mentionnées ci-dessus, parallèlement à l'augmentation des enzymes hépatiques, des lésions hépatiques cliniquement manifestes ont été observées dans 0.5% des cas. En général, l'augmentation des enzymes hépatiques était réversible après l'arrêt du traitement. Une hépatite peut se produire sans symptômes avant-coureurs lors de l'utilisation du diclofénac. La prudence s'impose chez les patients atteints de porphyrie hépatique, car Voltarène® pourrait déclencher une crise.

Effets rénaux

Compte tenu de l'importance des prostaglandines dans le maintien de la perfusion rénale, un traitement prolongé d'AINS à hautes doses, y compris de diclofénac, provoque souvent (1-10%) des œdèmes et une hypertension.

Une prudence particulière s'impose chez les sujets présentant une atteinte fonctionnelle cardiaque

6 118001 030392

VOLTARENÉ® 75 mg/3 ml
Solution injectable Boîte de 2.
PPV: 23,30 DH 46117134

lourdes voir lorsque Voltarène® est recommandé mesure générale. Effets cardiovasculaires. Un traitement diclofénac, peut accroître l'incidence de cas d'utilisation. Généralement, n'est pas recommandé d'une maladie cardiaque, artériopathie ou d'hypertension patients avec hypertension cardiovasculaire, hyperlipidémie traités par Vo approfondie 4 semaines, maximales. Les risques augmenter pendant la du soulagement et la réponse de réévaluation au traitement est. Les patients signes et symptômes thromboemboliques, thoraciques, l'élocution), annonciateur consulter immédiatement survenue d'un accident. Réactions secondaires. Des réactions nécroses survenant avec medicament. de syndrome d'administration, particulier à l'injection involontaire) lors d'une administration de Voltarène® d'administration. Effets hématologiques. Si Voltarène® est administré longue, il est nécessaire de contrôler l'hémogramme. Une inhibition de l'aspirine est aussi possible.



anamnèse d'hypertension, chez les malades sous diurétiques ou sous influençant sensiblement la fonction rénale chez les patients présentant un état de liquide extracellulaire, quelle que soit, par ex. dans la phase pré- ou lors d'interventions chirurgicales (Contre-indications). C'est pourquoi Voltarène® est utilisé dans ces cas-là, il faut de surveiller la fonction rénale par caution. L'arrêt du traitement permet de retrouver l'état antérieur au traitement.

vasculaires

par un AINS, y compris par le diclofénac, peut être associé à un risque légèrement augmenté d'événements thrombotiques cardiovasculaires (y compris infarctus du myocarde et accident cérébral), notamment à fortes doses et en cours à long terme.

Le traitement par Voltarène® est recommandé chez les patients atteints d'une cardiopathie (insuffisance cardiaque, cardiopathie ischémique préexistante, oblitérante des membres inférieurs) non contrôlée. Si nécessaire, les patients avec une cardiopathie préexistante, une tension artérielle non contrôlée ou des facteurs de risque très importants (par ex. hypertension, diabète, tabagisme) doivent être traités par Voltarène® qu'après une évaluation initiale, en cas d'administration sur plus de deux semaines par des doses quotidiennes de 100 mg/jour au maximum.

Les événements cardiovasculaires du diclofénac pouvant dépendre de la dose et la durée de l'utilisation, la dose quotidienne minimale efficace devrait être la plus courte possible. La nécessité d'arrêter le traitement doivent faire l'objet d'examens périodiques, en particulier si le traitement a été appliqué pendant plus de 4 semaines. Les patients doivent faire attention aux symptômes d'événements artériels et cardiaques sévères (par ex. douleurs thoraciques, souffle court, faiblesse, troubles de l'équilibre) qui peuvent survenir sans signes précurseurs. Il faut enjoindre aux patients de consulter immédiatement un médecin en cas de tel événement.

Sur le site d'injection

Sur le site d'injection, y compris des abcès au site d'injection et une embolie cutanée, également connue sous le nom de Nicolau, ont été rapportées après l'injection intramusculaire de Voltarène® (en particulier une administration sous-cutanée).

La taille de l'aiguille et la technique doivent être choisies de manière adaptée à l'administration intramusculaire de Voltarène® (voir «Posologie/Mode d'emploi», Mode d'emploi).

Biologiques

Voltarène® est administré sur une période plus longue que pour les autres AINS, à savoir 4 semaines. Il est temporaire de l'agrégation plaquetttaire possible avec le diclofénac comme avec les

autres AINS. Une surveillance régulière des patients souffrant de maladie chronique est recommandée.



6 118001 030385

VOLTARENÉ® 75 mg/3 ml

Solution injectable Boîte de 5.

PPV: 56,30 DH 46117135 MA

Inducteurs du CYP2C9

La prudence est de rigueur en cas de concomitance de diclofénac et d'inducteur du CYP2C9 (par ex. rifampicine). Cela peut être à l'origine d'une diminution importante de la concentration plasmatique du diclofénac.

Inhibiteurs enzymatiques

Inhibiteurs du CYP2C9

La prudence est de rigueur lorsque le diclofénac est utilisé en même temps qu'un inhibiteur du CYP2C9 (par ex. voriconazole). Cela peut être à l'origine d'une augmentation importante de la concentration plasmatique globalement, d'une exposition accrue au diclofénac.

Effet de Voltarène® solution sur d'autres médicaments

Interactions observées devant une considération

Lithium

Lors d'administration concomitante, le diclofénac peut augmenter la concentration plasmatique de lithium. Un contrôle des taux de lithium est recommandé.

Digoxine

En cas d'administration concomitante, le diclofénac peut augmenter la concentration plasmatique de digoxine. Un contrôle des taux de digoxine est recommandé.

Diurétiques et anti-hypertenseurs

Comme avec d'autres AINS, l'administration concomitante du diclofénac avec d'autres diurétiques et anti-hypertenseurs (bêtabloquants, inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC)) peut entraîner une diminution de leurs effets. C'est pourquoi il faut être prudent avec une association médicamenteuse et contrôler régulièrement la tension artérielle, notamment chez les patients âgés. Une hydratation suffisante des patients avec une insuffisance rénale doit être surveillée de près.

Anti-inflammatoires et anti-arthritiques

Comme avec d'autres AINS, l'administration concomitante du diclofénac avec d'autres anti-inflammatoires et anti-arthritiques (notamment les corticostéroïdes) peut entraîner une diminution de leurs effets. C'est pourquoi il faut être prudent avec une association médicamenteuse et contrôler régulièrement la tension artérielle, notamment chez les patients âgés. Une hydratation suffisante des patients avec une insuffisance rénale doit être surveillée de près.

Ciclosporine et tacrolimus

Comme d'autres AINS, le diclofénac peut entraîner une diminution de la néphrotoxicité de la ciclosporine et du tacrolimus par ses effets sur les prostaglandines. Pour cette raison, le diclofénac doit être administré à des doses plus faibles chez les patients recevant la ciclosporine ou du tacrolimus, qui n'en reçoivent pas.

Médicaments connus pour provoquer une hyperkaliémie

Le traitement concomitant par d'autres médicaments connus pour provoquer une hyperkaliémie, tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, de la cyclosporine ou du tacrolimus ou du triméthoprim-sulfam



Ce médicament contient de l'acétate de méthylprednisolone.

GL 0293
02/2022
P.P.V.: 37DH70

Méthylprednisolone appartient au groupe des glucocorticoïdes. La méthylprednisolone inhibe les alies de l'inflammation (chaleur, gonflement, douleur, rougeur) et les réactions allergiques. Elle influence également de nombreux organes et processus métaboliques dans l'organisme. Sur le traitement de nombreuses affections telles que :

- rhumatismales d'origines diverses;
- infections tendineuses;
- allergies telles que rhume des foins, asthme, allergie médicamenteuse de peau;
- œillures d'origine allergique ou inflammatoire;
- inflammations gastro-intestinales;
- affections des voies respiratoires;
- certaines affections sanguines sévères;
- insuffisance corticosurrénalienne.

2 Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Depo-Medrol ?

N'utilisez jamais Depo-Medrol

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ou à des produits similaires;
- en cas de mycosé (infection de l'organisme par des champignons microscopiques);
- Depo-Medrol ne peut pas être administré par voie intraveineuse, par voie intrathécale ou par voie péridurale. Depo-Medrol ne peut pas non plus être injecté via l'œil ou le nez, ni via d'autres points d'injection (cuir chevelu, oropharynx, ganglion spléno-palatin).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant d'utiliser ce médicament:

- Si vous souffrez de diabète : Depo-Medrol risque d'augmenter vos besoins en insulinine ou en d'autres médicaments hypoglycémiants (qui diminuent le sucre dans le sang).
- Si vous souffrez d'hypothyroïdie car l'effet de Depo-Medrol sera augmenté.
- si vous souffrez d'hypertension (tension sanguine trop élevée) : elle risque d'être aggravée.
- si vous souffrez de troubles thromboemboliques (caillots obstruant les vaisseaux sanguins), si vous souffrez d'un problème cardiaque - un contrôle médical régulier s'impose.
- si vous souffrez d'un ulére de l'estomac ou une diverticulite (inflammation de petites poches - hernies - de la paroi du colon) : votre maladie pourrait être aggravée.
- si vous avez récemment subi une anastomose intestinale (un type de chirurgie de l'intestin).
- si vous avez souffert d'importants troubles de la digestion.

Si vous avez déjà souffert de problèmes psychiatriques de type instabilité émotionnelle ou avez des tendances psychotiques, il y a un risque d'aggravation de ces problèmes.

Consultez votre médecin en cas d'apparition de symptômes psychologiques pendant le traitement, en particulier en cas d'humeur dépressive ou d'idées suicidaires. Des troubles psychiatriques peuvent apparaître pendant ou juste après une réduction de la dose/arrêt de ce type de médicaments.

administrez. Respectez scrupuleusement les recommandations de votre médecin.

Depo-Medrol peut vous être administré par les voies suivantes :

- injection dans un muscle (injection intramusculaire);
- injection dans ou autour de l'articulation (injection intra- ou péri-articulaire);
- injection dans une bourse, petite poche située entre les attaches des tendons (injection intrabursale);
- injection dans la lésion cutanée (injection intraépidermique);
- injection dans les tissus mous (laverement (instillation intrarectale)).

Depo-Medrol ne peut pas être administré par d'autres voies que celles décrites ci-dessus.

Si vous avez utilisé plus de Depo-Medrol que vous n'auriez dû

Un surdosage aigu avec ce médicament ne provoque pas d'effets indésirables immédiatement visibles. Les cas d'intoxication aiguë et/ou de décès suite à un surdosage de corticostéroïdes sont rares. En cas de surdosage, il n'existe aucun antidote spécifique; le traitement consiste à administrer des soins de soutien et à soulager les symptômes.

La méthylprednisolone est dialysable.

Si vous avez utilisé ou pris trop de Depo-Medrol, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le centre Antipoison (070/245.245).

Si une injection de Depo-Medrol a été oubliée

Comme vous recevez ce traitement sous surveillance médicale étroite, il est improbable qu'une administration soit oubliée. Toutefois, si vous pensez que c'est le cas, informez-en votre médecin. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre. Prenez la dose suivante selon le schéma habituel.

Si vous arrêtez d'utiliser Depo-Medrol

Votre médecin déterminera pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament. En cas d'arrêt d'un traitement au long cours, une surveillance médicale est recommandée et l'arrêt sera progressif. Votre médecin sera attentif à l'apparition de symptômes d'insuffisance corticosurrénalienne tels que faiblesse, baisse de tension en passant de la position couchée à la position debout; humeur dépressive. En cas d'arrêt brutal un «syndrome de sevrage» peut se produire avec les symptômes suivants : perte importante de l'appétit, nausées, vomissements, fièvre, douleur aux articulations, destruction des couches superficielles de la peau, douleur musculaire, perte de poids et/ou tension basse. Des effets psychologiques ont été signalés lors de l'arrêt de ce type de médicaments. En cas d'apparition de troubles psychiatriques éventuels pendant ou juste après l'arrêt du traitement, consultez votre médecin.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

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

Dans de rares cas, ce médicament peut provoquer une réaction allergique ou une réaction fatale (shoc

ESAC® 40 mg

gastro-duodénal.

Ve
mé
Si
phi
per
mê
Co
Est
So
Qu
Ce
gas
ES
dix
ES
c'e
se : q.s.p.
et dans quel cas est-il utilisé ?

122,80

Adultes :
- Traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée Helicobacter pylori :

La dose initiale est de 20 mg associé à deux antibiotiques (amoxicilline 1 G et clarithromycine 500 Mg) deux fois par jour pendant 7 jours.

- Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour. La durée de traitement est de 4 à 8 semaines.

- Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

ESAC ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 12 ans en l'absence de données disponibles.

Suivez strictement les instructions de votre médecin et si vous avez un doute, n'hésitez pas à lui demander conseil.

Si vous avez pris plus d'ESAC 40 mg que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre ESAC 40 mg :

Prenez-le dès que possible. Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

Quels sont les effets indésirables événuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 40 mg est susceptible d'entraîner occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes. Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt du traitement.

Effets indésirables fréquents
(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, céderne périphérique, paresthésie (sensation anormale dans une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

Effets indésirables rares
(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations, particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynécomastie (gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite (inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un champignon), diminution du nombre des cellules sanguines (globules rouges, globules blancs, plaquettes) encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance

et l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez des questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Si vous avez été personnellement prescrit. Ne le donnez à quelqu'un d'autre que lui. Ne le donnez à quelqu'un d'autre que lui causer du tort, même si elle présente les symptômes. Si vous avez des questions, adressez-vous à votre pharmacien.

Il est particulièrement important d'informer votre pharmacien si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

- Reflux gastro-œsophagien : Traitement de l'œsophagite érosive par reflux.

Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 40 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre pharmacien si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

Ne pas utiliser ESAC 40 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC.

- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons, - si vous prenez un médicament contenant de l'azanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

Prendre des précautions particulières avec ESAC 40 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétocozaole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles liés à la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique).

- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin, il peut réduire la posologie.

- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.

- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de Helicobacter pylori avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre pharmacien des autres médicaments que vous prenez.

- En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre pharmacien de toutes modifications, des symptômes. En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en sucrase isomaltase (maladies métaboliques rares). Grossesse.

Dénomination du médicament :

Voltarène® 25 mg, Voltarène® 50 mg
Comprimés enrobés. Boîtes de 30
Diclofénac sodique
Voltarène® 100 mg
Suppositoires. Boîte de 5 & 10
Diclofénac sodique

 NOVARTIS

LOT : M22946
EXP : FEV 2025
PPV : 52,00 DH

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 pourrez 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 d'autrui 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que VOLTARENÉ® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VOLTARENÉ® ?
3. Comment utiliser VOLTARENÉ® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VOLTARENÉ® ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que VOLTARENÉ® et dans quel cas est-il utilisé ?

Voltarène est un antirhumatismal non stéroïdiens ayant des propriétés anti-inflammatoires et analgésiques.

L'utilisation de Voltarène soulage les symptômes de l'inflammation, comme la douleur et l'enflure, en bloquant la synthèse des molécules (prostaglandines) qui sont responsables de l'inflammation, de la douleur et de la fièvre. Mais il ne peut empêcher les causes de l'inflammation.

Voltarène est utilisé sur prescription médicale dans les affections rhumatismales; par exemple arthroses, les inflammations et douleurs lors de crises de goutte, les états douloureux du dos et de la colonne cervicale, les rhumatismes des tissus mous, les inflammations et douleurs après une blessure (p.ex. entorse, élongation), les inflammations et douleurs après une intervention chirurgicale orthopédique ou dentaire, les douleurs et inflammations en gynécologie, les crises de migraine (suppositoires seulement), traitement complémentaire lors de diverses infections aiguës douloureuses, en particulier au niveau des oreilles, du nez et de la gorge.

Il ne faut pas employer Voltarène uniquement pour faire baisser la fièvre.

Si vous souffrez d'une maladie cardiaque ou avez des risques importants de maladie cardiaque, votre médecin réévaluera à intervalles réguliers la poursuite du traitement par Voltarène, en particulier si votre traitement dure plus de 4 semaines.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VOLTARENÉ® ?

• Ne prenez jamais Voltarène

Voltarène ne doit pas être utilisé si vous êtes allergique à l'un de ses composants ou si vous avez déjà développé une détresse respiratoire ou des réactions de la peau de type allergique (urticaire, éruption cutanée, rougeur, gonflement de la tête, du cou et/ou des extrémités (signes d'un angioédème)) après la prise d'acide acétylsalicylique ou d'autres médicaments antirhumatismaux ou antiostéos, qu'on appelle anti-inflammatoires non stéroïdiens; durant le dernier trimestre de la grossesse; en cas d'ulcères actifs de l'estomac ou de l'intestin grêle (ulcères duodénium), de saignements ou de perforations de l'estomac ou de l'intestin grêle ou encore de symptômes tels que sang dans les selles ou selles noires; en cas de maladies inflammatoires chroniques de l'intestin (maladie de Crohn, colite ulcéreuse); en cas de défaillance de la fonction hépatique ou rénale; en cas de diminution sévère du débit cardiaque; lors du traitement des douleurs suivant une opération de by-pass cardiaque (utilisation de la circulation extracorporelle); les suppositoires ne doivent pas être utilisés en cas de rectite (inflammation de l'extrémité distale de l'intestin) (avec saignements et écoulements).

Si l'une de ces situations s'applique à votre cas, veuillez le signaler à votre médecin et ne prenez pas Voltarène. Votre médecin décidera si ce médicament vous convient.

En raison de leur teneur élevée en principe actif, les comprimés à 50 mg et les suppositoires à 50 ou 100 mg ne conviennent pas aux enfants de moins de 14 ans.

Si vous pensez être éventuellement allergique, demandez conseil à votre médecin.

Si vous prenez des médicaments, il est possible de venir prendre des séances

(antibiotique utilisé pour le traitement). Voltarène peut atténuer les signes d'une infection (par ex. les céphalées ou une température corporelle élevée) et compliquer ainsi la mise en évidence et le traitement convenable de l'infection. Dans des très rares cas, de graves réactions allergiques (par ex. une éruption) peuvent survenir chez les patients traités par Voltarène ou également par d'autres médicaments anti-inflammatoires. Informez donc immédiatement votre médecin si une telle réaction apparaît chez vous.

En cas de traitement prolongé par Voltarène (plus de 2-3 semaines), il est important de respecter les contrôles prévus par votre médecin.

La prudence s'impose chez les patients âgés, notamment chez les patients âgés fragiles ou d'un faible poids corporel, susceptibles de réagir de manière plus sensible aux effets de Voltarène et qui ne devront donc prendre, par mesure de précaution, que la dose minimale efficace.

Grossesse et allaitement

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez une grossesse, vous ne pouvez prendre que du diclofénac quand'apres en avoir discuté avec votre médecin. Voltarène ne doit pas être pris pendant le dernier trimestre de la grossesse.

Allaitement

Voltarène ne doit pas être pris pendant la période d'allaitement sauf en cas d'autorisation explicite par votre médecin.

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

Ce médicament peut affecter les réactions, l'aptitude à la conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines!

De plus, lors d'apparition de vertiges, troubles visuels ou d'autres troubles nerveux importants, vous devez tout particulièrement renoncer à conduire un véhicule ou à utiliser des machines et vous devez contacter immédiatement votre médecin.

Excipient à effet notable :

Comprimés enrobés: Lactose Monohydrate

3. Comment utiliser VOLTARENÉ® ?

C'est le médecin qui fixe individuellement la posologie et le mode d'administration en fonction de l'indication, de l'âge et de la gravité des troubles. Veuillez suivre scrupuleusement les instructions du médecin. Ne dépassez pas la dose journalière recommandée ou la durée du traitement prescrite par votre médecin.

Si vous utilisez Voltarène pendant plus de quelques semaines, vous devez consulter régulièrement votre médecin pour vérifier que vous ne souffrez pas d'effets secondaires que vous n'auriez pas remarqués.

Adultes: la dose journalière en début de traitement est généralement de 100-150 mg. Ce traitement est moins greve lors de traitement prolongé, 75-100 mg par jour suffisent la plupart du temps. La dose journalière est habituellement répartie en 2-3 prises. Ne dépassez pas une dose maximale de 150 mg par jour. Pour éviter les douleurs nocturnes et/ou la raidete matinale, on peut aussi prendre 1 comprimé quotidien à 100 mg pour la nuit et prendre 2 comprimés enrobés à 25 mg ou 1 comprimé enrobé à 50 mg pendant la journée. Commencez par une dose unique de 50-100 mg des premiers symptômes. Continuez avec 50 mg trois fois par jour au maximum, pendant quelques jours si nécessaires.

Prendre les comprimés enrobés de Voltarène avec beaucoup de liquide de préférence avant les repas; elles ne doivent pas être partagées ou mordées. En cas de migraine, vous pouvez utiliser les suppositoires Voltarène, conformément à la prescription de votre médecin. En règle générale, l'administration de 1 suppositoire à 100 mg dès les premiers signes de la crise migraineuse, est suffisante.

Vous devez enlever la feuille qui entoure le suppositoire et enfourcer ce dernier profondément dans l'anus (après avoir fait la toilette). Si la douleur persiste, vous pouvez appliquer un second suppositoire de 50 mg.

Si vous devez continuer le traitement les jours suivants, vous ne devrez pas dépasser une dose maximale de 150 mg par jour (p.ex. 3 suppositoires à 50 mg).

Enfants: il existe des suppositoires destinés aux enfants.

Ne changez pas le dosage prescrit de votre propre chef. Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous suspectez que l'efficacité de votre médicament est trop faible ou au contraire trop forte.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

La prise ou l'utilisation de Voltarène peut provoquer les effets secondaires suivants:

• États psychotiques, état de tête, sommeil, convulsions, vomissements, nausées,