

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.



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

M23-003709

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0621 Société : Retraite
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : EL ZAHEDI Brahim
Date de naissance : 01/07/1941
Adresse : N° 59 Hermitage
Casablanca
Tél. : 0669584538 Total des frais engagés : 714,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Docteur SEDKI AFIF
Chirurgien - Urologue
Résidence Nour, Place Charles Nicolas
Quartier des Nouveaux - Casablanca
Date de consultation : 31/03/2023
Nom et prénom du malade : EL ZAHEDI Brahim Age :
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Plume de Chevreuil
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 : Casablanca

Le : 07/04/2023

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019


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

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
31/3/23		1	3000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 PHARMACIE HAY RAJA Hicham ABOUTIKA Dentiste en Pharmacie 25 rue 4v. des Pleiades Bd Anoual Hay Raja - Casablanca Tel: 05 22 86 05 25	31/03/23	444,00

INPE: 092031210

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

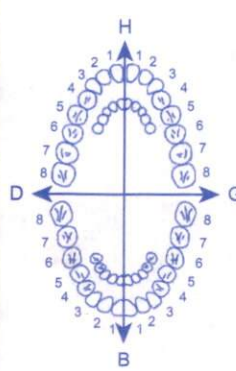
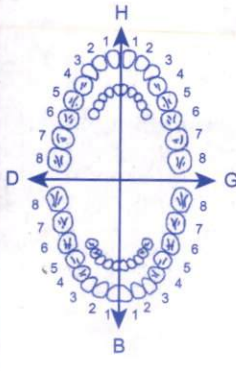
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				CCEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>													
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>													
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>													
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>													
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		CCEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Casablanca, le : 30/3/2023 : الدار البيضاء، في :

Mr EZZAHEDI Brahim

93,00 1e iselun 1g
S.V. (1)

36,80 2e flamin 7.5
S.V. (1)

52,80 3e - pulce
S.V. (1)

23,00

414,00

4 - Xatun 1g
S.V. (1)

PHARMACIE HAY RAJA
Hicham ABOUTIKA
Droguier en Pharmacie
25 rue du des Ombres du Maroc
Hay Raja - Hammam
Casablanca Tél : 05 22 94 05 25

Docteur SEDDIKI AB
Chirurgien - Prologue
Assistance Médicale Charles Nicolle
Hôpital - Casablanca

NOTICE : INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

1. DENOMINATION :

AULCER 20 mg, gélules gastro-résistantes

Boîte de 14 et 28 gélules

DCI : oméprazole

Veillez lire attentivement :

- Gardez cette notice, elle vous sera utile.
- Si vous avez d'autres questions, demandez des informations à votre pharmacien.
- Ce médicament vous est prescrit en complément de quelque'un d'autre, même s'il n'est pas mentionné.
- 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 votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

AMM N° : 50347 DMP/21/NRQ

LOT: 22064
PER: 12/2024
PPV: 52, 80 DH

2. COMPOSITION D'AULCER 20 mg gélules gastro-résistantes :

Composition en substance active :

AULCER 20 mg : chaque gélule contient 20 mg d'oméprazole.

Composition en excipient :

Les excipients sont : saccharose/ amidon de maïs, laurylsulfate de sodium, phosphate disodique, mannitol, hydroxypropyl méthylcellulose (hypromellose), polyéthylène glycol 6000 (Macrogol), talc, polysorbate 80, dioxyde de titane (CI=77891, E-171), eudragit L30D55 (copolimeroesters) Acrilil.

Liste des excipients à effet notoire :

Saccharose, polyéthylène glycol (Macrogol) et mannitol.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

Oméprazole appartient à la classe des médicaments appelée « inhibiteurs de la pompe à protons ». Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

AULCER® 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- Les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- Les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- Les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). AULCER® peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

Chez les enfants :

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

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

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

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents.

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

5. POSOLOGIE :

Voie d'administration : voie orale.

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

Votre médecin vous dira combien de temps vous devez les prendre pour votre santé et de votre âge.

La dose habituelle est indiquée en fonction de votre âge.

Adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO) et de la régurgitation acide :

- Si votre médecin constate que votre reflux gastro-œsophagien est sévère, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.
- Votre médecin peut vous demander de prendre des médicaments pendant quelques semaines supplémentaires si votre reflux gastro-œsophagien persiste.
- La dose usuelle est une fois par jour.
- Si votre œsophage n'a pas été endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.

Traitement des ulcères dans la partie haute de l'intestin (ulcère duodénal) :

- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.
- Votre médecin peut vous demander de prendre des médicaments pendant quelques semaines supplémentaires si votre ulcère persiste.
- Si l'ulcère n'a pas été complètement guéri, la dose recommandée est de 40 mg (2 gélules de 20 mg) une fois par jour.

Traitement des ulcères de l'estomac :

- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.
- Votre médecin peut vous demander de prendre des médicaments pendant quelques semaines supplémentaires si votre ulcère persiste.
- Si l'ulcère n'est pas complètement guéri, la dose recommandée est de 40 mg (2 gélules de 20 mg) une fois par jour.

Prévention de la récurrence de l'ulcère gastro-œsophagien :

- La dose recommandée est de 10 mg une fois par jour.
- Votre médecin peut augmenter la dose à 40 mg (2 gélules de 20 mg) une fois par jour.

Traitement de l'ulcère gastrique et des ulcères inflammatoires non stéroïdiens :

- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.
- La dose usuelle est de 20 mg une fois par jour.

Traitement des ulcères provoqués par les médicaments et la prévention des récurrences :

- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.
- Votre médecin va vous prescrire en plus l'amoxicilline, la clarithromycine et le sucralfate.

Traitement d'un excès d'acide dans l'estomac (syndrome de Zollinger-Ellison) :

- La dose recommandée est de 60 mg une fois par jour.
- Votre médecin peut ajuster la dose en fonction de la durée pendant laquelle vous prenez le médicament.

Utilisation chez l'enfant :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO) et de la régurgitation acide.

Les enfants âgés de plus de 1 an et avec un poids corporel ≥ 10 kg peuvent prendre AULCER®. La posologie dépendra du poids de l'enfant et de la dose correcte à administrer.

Traitement et prévention des ulcères de la partie haute de l'intestin (ulcère duodénal) et de l'ulcère gastrique :

- Les enfants âgés de plus de 4 ans et avec un poids corporel ≥ 10 kg peuvent prendre AULCER® en fonction du poids de l'enfant et de la dose correcte à administrer.
- Votre médecin prescrira à votre enfant l'amoxicilline et la clarithromycine.

Mode d'administration :

- Il est recommandé de prendre vos gélules avec de l'eau.
- Les gélules peuvent être prises avec ou sans nourriture.
- Elles doivent être avalées entières avec de l'eau.

IBERTIN® 1g/125 mg, 500mg/62,5 mg, Sachets

Veuillez lire attentivement

médicament
- Gardez
- Si vous
demande
pharmacie
- Ce mé
donnez j
identique
- Si l'un d
un effet in
votre méd

PPV: 93DH00
PER: 06-2024
LOT: 16622008

Sommaire

1. Qu'est-ce
et dans quel

2. Quelles

IBERTIN®

3. Comment prendre IBERTIN® 1g/125 mg, 500mg/62,5 mg Sachets ?

4. Quels sont les éventuels effets indésirables ?

5. Comment conserver IBERTIN® 1g/125 mg, 500mg/62,5 mg Sachets ?

6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE IBERTIN® 1G/125 MG, 500MG/62,5 MG SACHETS, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTIBACTERIENS A USAGE SYSTEMIQUE

Code ATC : J01CR02

IBERTIN® est une association d'amoxicilline et d'acide clavulanique, puissant inhibiteur de bêta-lactamases.

L'acide clavulanique inhibe rapidement et irréversiblement la plupart des bêta-lactamases produites par des bactéries à Gram + et à Gram -.

IBERTIN® se montre actif sur un nombre important de bactéries y compris les bactéries résistantes par sécrétion de bêta-lactamases de type essentiellement pénicillinases.

IBERTIN® est indiqué dans les cas suivants :

- Chez l'adulte :

- Otites moyennes aiguës de l'adulte
- Sinusites maxillaires aiguës et autres formes de sinusites.
- Angines récidivantes, amygdalite chronique;
- Surinfections de bronchites aiguës du patient à risque, notamment éthylique chronique, tabagique, âgé de plus de 65 ans, en cas de risque évolutif ou en seconde intention.
- Exacerbations de broncho-pneumopathies chroniques
- Pneumopathies aiguës du patient à risque, notamment éthylique chronique, tabagique, âgé de plus de 65 ans ou présentant des troubles de la déglutition.
- Cystites aiguës récidivantes, cystites non compliquées de la femme et pyélonéphrites aiguës non compliquées dues à des germes sensibles

- Infections gynécologiques hautes, en association à un autre antibiotique actif sur les chlamydiae.

- Parodontites

- Infections stomatologiques sévères : abcès, phlegmons, cellulites.
- Traitement de relais de la voie injectable.

- Chez l'enfant de plus de 30 mois :

- otites moyennes aiguës du jeune enfant, otites récidivantes,
- sinusites,
- infections respiratoires basses de l'enfant de 30 mois à 5 ans,
- surinfections de broncho-pneumopathies chroniques,
- infections urinaires récidivantes ou compliquées à l'exclusion des prostatites,
- infections stomatologiques sévères : abcès, phlegmons, cellulites,

parodontites.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IBERTIN® 1G/125 MG, 500MG/62,5 MG SACHETS :

re IBERTIN® 1g/125 mg, 500mg/62,5 mg s cas suivants :

antibiotiques de la famille des bêta-lactamines (aloposporines) ; tenir compte du risque d'allergie antibiotiques du groupe des céphalosporines, à composants du médicament, inf hépatique liée à l'association amoxicilline/a-

en raison de la présence d'aspartam (E951).

spéciales :

toute manifestation allergique impose l'arrêt du e en place d'un traitement adapté.

inoallergiques, dont des réactions d'hypersensibil- évères et parfois fatales ont été exceptionnelles. ez les malades traités par les bêta-lactamines. i nécessite donc un interrogatoire préalable. édents d'allergie typique à ces produits, la i formule.

- L'allergie aux pénicillines est croisée avec l'allergie aux céphalosporines dans 5 à 10% des cas. Ceci conduit à proscrire les pénicillines lorsque le sujet est un allergique connu aux céphalosporines.

- La survenue, en début de traitement, d'un érythème généralisé fébrile associé à des pustules, doit faire suspecter une pustulose exanthématique aiguë généralisée; elle impose l'arrêt du traitement et contre-indique toute nouvelle administration d'amoxicilline seule ou associée.

• Précautions d'emploi :

- Adapter la posologie chez le patient ayant une insuffisance rénale (clairances de la créatinine inférieures ou égales à 30 ml/min).

- Utiliser avec précaution en cas d'atteinte hépatique.

- Tenir compte de la teneur en potassium chez les personnes suivant un régime hypokalémiant.

• Usage des autres médicaments :

Ce médicament est généralement déconseillé en cas d'association avec le méthotrexate.

Prendre en compte qu'il existe un risque accru de réactions cutanées en cas d'association avec l'allopurinol.

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

• Utilisation pendant la grossesse et allaitement :

Grossesse : Ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse si besoin.

Cependant, une augmentation du risque d'entérocolite nécrosante chez les nouveau-nés a été observée chez les femmes ayant un risque d'accouchement imminent et recevant l'association amoxicilline/acide clavulanique.

Allaitement : L'allaitement est possible en cas de prise de ce médicament étant donné que son passage dans le lait maternel est faible.

Cependant, il faut interrompre le traitement (ou l'allaitement) en cas de survenue de diarrhée, candidose ou d'éruption cutanée chez le nourrisson.

En règle générale, pendant la grossesse et l'allaitement, il convient de toujours consulter votre médecin ou votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.

3. Comment prendre IBERTIN® 1g/125 mg, 500mg/62,5 mg SACHETS.

• **Posologie et Mode d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :**

Posologies exprimées en amoxicilline :

- **Chez l'adulte :** IBERTIN® 1g/125 mg

Adulte normorénal (poids 40 ≥ kg)

- 2 g/jour en 2 prises :

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Xatral[®]
chlorhydrate

Lot/Batch: HT1436
Fab./Mfg.: 08/2022
EXP: 07/2025

libération prolongée

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre votre médicament pour vous-même.

- Gardez votre médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.
- Si vous avez d'autres questions, demandez conseil à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Xatral et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Xatral
3. Comment prendre Xatral
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Xatral
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE XATRAL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Xatral contient de l'alfuzosine. Ce médicament appartient à une famille appelée les alphas-bloquants. Ce médicament agit sur la vessie, l'urètre (conduit urinaire) et la prostate.

Xatral est utilisé en cas d'augmentation du volume de votre prostate (hypertrophie bénigne de la prostate) :

- pour soulager les difficultés à uriner,
- ou en association avec le drainage des urines par une sonde vésicale pratiqué en cas d'impossibilité à uriner.

Ce médicament est destiné uniquement à l'homme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE XATRAL

Contre-indications

Ne prenez jamais Xatral :

- Si vous êtes allergique à l'alfuzosine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous souffrez d'hypotension orthostatique (chute de la tension artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges et/ou de malaise).
- Si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique) ou une maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère).
- Si vous prenez certains médicaments utilisés dans le traitement de l'hépatite C (par exemple l'ombitasvir et le paritaprévir), voir rubrique « Autres médicaments et Xatral ».

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Xatral.

Avant de commencer le traitement : prévenez votre médecin si vous avez une maladie du cœur (en particulier si vous souffrez d'angine de poitrine, d'insuffisance cardiaque aigüe, de troubles du rythme cardiaque) ou si vous avez déjà eu une baisse importante de la pression artérielle avec un autre médicament de la même famille que Xatral (alpha-bloquants).

Pendant le traitement

Une hypotension orthostatique (baisse de la tension artérielle lors du passage à la position debout) peut survenir dans les heures qui suivent la prise du médicament et être accompagnée de vertiges, de fatigue et de sueurs.

Dans ce cas, allongez-vous jusqu'à disparition complète de ces effets qui sont temporaires et contactez votre médecin.

Cet effet est notamment observé chez les personnes âgées et chez les personnes qui reçoivent en même temps un médicament pour traiter une tension artérielle élevée ou des dérivés nitrés (médicaments utilisés pour l'angine de poitrine).

Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des troubles circulatoires au niveau du cerveau notamment les personnes âgées.

En cas d'érection prolongée et douloureuse, contactez immédiatement votre médecin.

La prise de ce médicament doit être évitée en association avec d'autres médicaments utilisés dans le traitement de la tension artérielle élevée (antihypertenseurs tels que doxazosine, prazosine et urapidil) (Voir rubrique « Autres médicaments et Xatral »).

Si vous devez vous faire opérer de l'œil (cataracte), informez votre ophtalmologiste avant l'opération si vous êtes traité ou avez été traité récemment par Xatral. Xatral est susceptible de provoquer un effet sur la pupille (syndrome de l'iris flasque per-opératoire) qui peut compliquer l'opération.

Cependant, si le chirurgien est prévenu à l'avance, il pourra prendre des précautions appropriées.

Ce médicament contient de l'huile de ricin et peut provoquer des troubles digestifs (effet laxatif léger, diarrhée).

Autres médicaments et Xatral

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

Ce médicament ne doit pas être associé à certains médicaments utilisés dans le traitement

- de l'hépatite C (par exemple l'ombitasvir et le paritaprévir) (voir rubrique « Ne prenez jamais Xatral »).

Ce médicament doit être évité en association avec certains médicaments utilisés dans le traitement

- de la tension artérielle élevée (antihypertenseurs tels que doxazosine, prazosine et urapidil),
- du VIH (par exemple : inhibiteur de protéases associé au ritonavir ou au cobicistat),
- de l'hépatite C (par exemple le télaprévir, le bocoprévir),
- de certaines infections fongiques (par exemple : itraconazole, posaconazole),
- du syndrome de Cushing (quand le cortisol est produit en excès par le corps), kétoconazole administré par voie orale,
- de certaines infections bactériennes (par exemple : clarithromycine, érythromycine, tétracycline)
- dans le traitement de la dépression, par exemple néfazodone (voir rubrique « Avertissements et précautions »).

Grossesse, allaitement et fertilité

Ce médicament n'est pas destiné à la femme.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vous devez être prudent si vous conduisez un véhicule ou si vous utilisez une machine. Ce médicament peut provoquer une baisse importante de la tension artérielle lors du passage à la position debout, des vertiges, une sensation de fatigue ou des troubles de la vue, surtout en début de traitement.

Xatral contient de l'huile de ricin.

FLAMIX®

Lisez attentivement l' notice de votre traitement.
Si vous avez d'autres médicaments, gardez cette notice.

LOT 224017

EXP 03/24

PPV 36DH20

de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur le médicament. Demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU

a) DENOMINATION
FLAMIX®.

b) COMPOSITION

Par comprimé

FLAMIX 7,5 mg

Méloxicam (DCI)..... 7,5 mg

FLAMIX 15 mg

Méloxicam (DCI)..... 15 mg

Excipients communs : Citrate de sodium dihydraté, lactose monohydraté, cellulose microcristalline, povidone, silice colloïdale anhydre, croscopolone, stéarate de magnésium.

c) FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

FLAMIX 7,5 mg : boîte de 14 comprimés.

FLAMIX 15 mg : boîte de 14 comprimés.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS) de la famille des oxicams (code ATC : M01AC06).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

- Traitement symptomatique au long cours de la polyarthrite rhumatoïde.
- Traitement symptomatique au long cours de la spondylarthrite ankylosante.
- Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës d'arthrose.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- 3^e trimestre de la grossesse.
- Enfants et adolescents de moins de 16 ans.
- Hypersensibilité au méloxicam ou à l'un des excipients, ou hypersensibilité aux molécules d'activité proche telles qu'autres AINS, aspirine.
- Chez les patients ayant développé des phénomènes d'asthme, de polypes nasaux, d'œdème de Quincke ou d'urticaire après administration d'aspirine ou d'autres AINS.
- Antécédents d'hémorragie ou de perforation digestive au cours d'un précédent traitement par AINS.
- Ulcère peptique évolutif ou récent, antécédents d'ulcère peptique ou d'hémorragie récurrente.
- Hémorragies gastro-intestinales, antécédents d'hémorragies cérébrales, ou de toute autre nature.
- Insuffisance hépatocellulaire sévère.
- Insuffisance rénale sévère non dialysée.
- Insuffisance cardiaque sévère.

b) MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION EN CAS DE :

- Pour minimiser la survenue d'effets indésirables, l'utilisation de la dose la plus faible possible pendant la durée de traitement la plus courte s'avère nécessaire au soulagement des symptômes.
- En cas d'effet thérapeutique insuffisant, il ne faut pas dépasser la dose maximale recommandée, ni associer le traitement à un autre AINS.
- Antécédents d'œsophagite, de gastrite et/ou d'ulcères gastroduodénaux : il est recommandé de s'assurer de la guérison complète de ces affections avant d'instaurer le traitement par le méloxicam.
- Antécédents d'ulcère : suite au risque d'hémorragie, d'ulcération ou de perforation gastro-intestinale qui augmente avec la dose utilisée, en particulier en cas de complication à type d'hémorragie ou de perforation ainsi que chez le sujet âgé. Chez ces patients, le traitement doit être débuté à la posologie la plus faible possible.
- Antécédents de maladies gastro-intestinales (rectocolite hémorragique, maladie de Crohn) : risque d'aggravation de la pathologie.
- Patients ayant des problèmes cardiaques, cérébrovasculaires et présentant des facteurs de risques pour les pathologies cardiovasculaires : hypertension, hyperlipidémie, diabète ou une consommation tabagique.

Une surveillance étroite de la diurèse et de la fonction rénale est recommandée chez les patients à risque.

- Ce médicament peut entraîner certaines difficultés chez les femmes désirant concevoir.

- En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase.

- Ce médicament contient du sodium : en tenir compte chez les personnes contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

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

c) INTERACTIONS

Interactions médicamenteuses :

- Autres AINS y compris les salicylés, corticoïdes : augmentation du risque d'ulcères et d'hémorragies gastro-intestinales.
- Anticoagulants oraux, thrombolytiques et antiagrégants plaquettaires : risque accru d'hémorragie.
- Inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (Médicaments contre la dépression) : augmentation du risque d'hémorragie gastro-intestinale.
- Diurétiques, inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II : réduction de l'effet des diurétiques et d'autres agents antihypertenseurs.
- Autres agents antihypertenseurs (y compris les bêta-bloquants) : diminution de l'effet antihypertenseur des bêta-bloquants.
- Ciclosporine : risque d'augmentation de la néphrotoxicité de la ciclosporine.
- Dispositifs intra-utérins : diminution de l'efficacité des dispositifs intra-utérins.

d) GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse :

FLAMIX est contre-indiqué au cours du troisième trimestre de la grossesse.

Allaitement :

L'administration de ce médicament n'est pas recommandée en cas d'allaitement. DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT

e) CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

En cas de survenue de troubles de la vision, de somnolence, de vertiges ou autres troubles du système nerveux central, il est recommandé de s'abstenir de conduire ou d'utiliser des machines.

f) LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NECESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS.

Lactose, Sodium.

4. COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

a) POSOLOGIE USUELLE

Réservé à l'adulte et à l'adolescent de plus de 16 ans

Polyarthrite rhumatoïde et spondylarthrite ankylosante : 15 mg/jour, en fonction de l'effet thérapeutique, la dose pourra être réduite à 7,5 mg/jour

Poussées aiguës d'arthrose : 7,5 mg/jour.

En cas de besoin, en l'absence d'amélioration, la posologie peut être augmentée à 15 mg/jour.

Ne pas dépasser la posologie de 15 mg/jour.

Populations particulières :

- Chez les sujets âgés : en traitement au long cours de la polyarthrite rhumatoïde ou de la spondylarthrite ankylosante, la dose recommandée est de 7,5 mg/jour. Chez les patients présentant un risque accru d'effets indésirables, le traitement devra débiter à la posologie de 7,5 mg/jour.
- Chez l'insuffisant rénal hémodialysé, la posologie ne doit pas dépasser 7,5 mg/jour.
- Insuffisance rénale et insuffisance hépatique légères à modérées : aucune réduction de posologie n'est nécessaire.

DANS TOUT LES CAS VOUS DEVREZ VOUS CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN

b) VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

La dose quotidienne doit être prise en une seule fois, avec une boisson au cours d'un repas.

VOUS DEVREZ VOUS CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

c) DUREE DU TRAITEMENT

VOUS DEVREZ VOUS CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

d) CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de FLAMIX®, que vous n'auriez dû (en cas de prise massive et/ou accidentelle) :

Les symptômes de surdosage sont limités à une léthargie, une somnolence, des nausées, des vomissements, des douleurs épigastriques, généralement réversibles avec un traitement adapté. Des hémorragies gastro-intestinales peuvent survenir. Un surdosage sévère peut conduire à une hypertension, une insuffisance rénale aiguë, une atteinte hépatique, une détresse respiratoire, un coma, des convulsions, un collapsus cardiovasculaire et un arrêt cardiaque.

En cas de surdosage aux AINS, un traitement symptomatique adapté doit être instauré.

PREVENIR IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

5. EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

Très fréquemment on observe les effets suivants :

Céphalées, dyspepsie, nausées, vomissements, douleurs abdominales, constipation, flatulences et diarrhées.

Les autres effets décrits sont :

Troubles hématologiques, réactions allergiques, troubles psychiatriques divers, troubles du système nerveux, troubles de la vue, conjonctivite, vertiges, acouphènes, palpitations, hypertension artérielle, flush, asthme chez les sujets allergiques à l'aspirine ou à d'autres AINS, hémorragies gastro-intestinales occultes ou macroscopiques, stomatite, gastrite, éruption, colite, ulcères gastroduodénaux, œsophagites, des hémorragies, ulcérations ou perforations gastro-intestinales (pouvant être parfois fatales en particulier chez le sujet âgé), augmentation des transaminases ou de la bilirubine, hépatite, réaction de photosensibilité, troubles rénaux, œdème y compris œdème des membres inférieurs.

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

6. CONSERVATION

a) NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

b) PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION

Conserver à une température ne dépassant pas 25°C, à l'abri de l'humidité.

CONDITIONS DE DELIVRANCE :

Tableau A

Date d'édition de la notice : Février 2013