

# 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

- |                                    |                       |
|------------------------------------|-----------------------|
| O Réclamation                      | : contact@mupras.com  |
| O Prise en charge                  | : pec@mupras.com      |
| O 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 :	1381	Société :	R.A.M
<input type="checkbox"/> Actif	<input checked="" type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	156809
Nom & Prénom :		RAJIL Mohamad	
Date de naissance :		1950	
Adresse :		Hay Bassatine P2 Imm 05 App 10 GH 12 Bouskoura	
Tél. :	0611960705	Total des frais engagés :	970,80 Dhs

## Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :			
Date de consultation :	08/04/2023	Nom et prénom du malade :	RAJIL Ahlam
Lien de parenté :	<input type="checkbox"/> Lui-même	<input type="checkbox"/> Conjoint	<input checked="" type="checkbox"/> Enfant
Nature de la maladie :	Rhume - allergies		
Affection longue durée ou chronique :	<input type="checkbox"/> ALD	<input type="checkbox"/> 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 : CASA Le : 08/04/2023

Signature de l'adhérent(e) :



**Docteur Amal BOUSSOF**

Médecine Générale

Diplômée en Échographie  
Nutrition - Régime Spécialisé  
Gynécologie Médicale

**الدكتورة أمل بوصف**

الطب العام

حائزة على دبلوم الفحص بالصدى (التلفزة)  
التغذية - الحمية (ريجيم)  
طب النساء

## ORDONNANCE

Casablanca, le : ..... الدار البيضاء، في :

45,90 X 2 mls  
 40,00  
 Pharmacie Assamad sar el  
 Dyar Dakhma Gr 5 Imm 24  
 N° 18 - Boukoura  
 GSM : 06 64 64 67 50

- 143 ml Cpt Ml 500g

1992 12 25 Pharmacie Assamad sar el  
 Dyar Dakhma Gr 5 Imm 24  
 N° 18 - Boukoura  
 GSM : 06 64 64 67 50

Risme

22.10. Ul 400 g mat  
 x2 Coo 2 Lipan N° 02

29.10. 19 Vifjen 600g J

- 24.40 CP a S. J. Si migaine  
→  
- Nau scher i CP hawkye.  
- T.C.P a 3 t 3  
22.10 S. V. M.S.  
L. Racapeis  
- T.C.P a 1 t 1 leg (stour).  
64.10 DiSpan 50 mg  
- T.C.P a 2 t 2 ut 500 mg  
55.10 Sugam 200  
- T.C.P a 3 t 3 agsyx.  
52.10 Oxymal  
- T.C.P 8 p 6 t 600  
59.10 Rer 6  
- T.Gel 3 D. Amal Basso  
Gynecologie Obstetrique  
Medecine Generale Endocrinologie  
Tel.: 03 21 27 22 72  
GSM: 06 61 60 47 50

Pharmacie Assamad sarl au  
Boulevard Trézien 24  
N° 18 - Boulogne  
GSM: 06 64 64 67 50

**Docteur Amal BOUSSOF**

Médecine Générale

**الدكتورة أمل بوص**

الطب العام

Diplômée en Échographie  
Nutrition - Régime Spécialisé  
Gynécologie Médicale

حاصلة على دبلوم الفحص بالصدى (التلفزة)  
التغذية - الحمية (ريجيم)  
طب النساء

## ORDONNANCE

Casablanca, le : 08/09/2023 : الدار البيضاء، في:

Mme AHALAMRAZI

30, كف  
Myomatogia ipsilateral  
1 gr 2 1/2



# **OXYMAG® 375 mg**

Marine bisglycinate \* malate magnesium. Vit B2, B6

Tablets  
Sugar free  
Salt free



## **OXYMAG® 375 mg**

Magnesium marin. bisglycinate & malate. Vit B2, B6

Lot / Batch n° :

22671

10/25

92,00

Exp. date :

PPC (DH) :

ate, Magnesium malate, Vitamin B6, Vitamin B2, agent), Magnesium stearate (lubricant), Colloidal (disintegrant).

	Quantity in mg / 1 tablet	RDI*
Magnesium	375	100%
Vitamin B2	4,8	343%
Vitamin B6	2	143%

(\*) Recommended daily intake

### **PROPERTIES :**

Magnesium is present in all tissues and organs, it participates in the course of all major functions of the body without exception, especially : metabolic, muscular, nervous, immunity...

OXYMAG 375 mg allows completing the food supply to avoid the lack of magnesium by providing 375 mg of magnesium element (used by the body) which corresponds to 100% of recommended daily intake.

### **DOSAGE :**

Oral route.

For adults : 1 tablet daily.

### **DIRECTIONS FOR USE :**

Tablet to swallow with a glass of water.

Do not exceed the recommended daily dose.

It is recommended to take this product as a part of a healthy diet.

### **CONTRAINDICATIONS :**

Hypersensitivity to one of the components.

Renal insufficiency.

Myasthenia.

Food supplement, it is not a medicine.  
Close the tube immediately after use.  
Keep out of reach and sight of children.  
Store in a cool and dry place.



Lot Bachkou, rue 7, lot 10 - Casablanca - Morocco

Qualified person : O. MOTII

LOT 201087 2



EXP 04 2024  
PPV 45 20  
45/20

d'avoir, même en cas de symptômes légériques, cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.



Dichlorhydrate  
de Lévocétirizine

5 mg, comprimé pelliculé

- La substance active est : dichlorhydrate de lévocétirizine ..... 5 mg pour un comprimé pelliculé

- Les autres composants sont :

Comprimé nu : cellulose microcristalline, lactose monohydraté, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Pelliculage : Opadry Y-1-7000 [hypromellose (E 464), dioxyde de titane (E 171), macrogol 400]

## 1. QU'EST- CE QUE XYZALL 5 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ?

Ce médicament se présente sous la forme de comprimé pelliculé, boîte de 14 et 28. XYZALL est un médicament anti-allergique indiqué dans le traitement des symptômes associés à l'allergie, tels que :

- La rhinite allergique saisonnière (rhume des foins), y compris les atteintes oculaires (conjonctivite allergique) ;
- La rhinite allergique chronique ;
- L'urticaire.

## 2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE XYZALL 5 mg, comprimé pelliculé

**XYZALL 5mg, comprimé pelliculé, NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :**

- Si vous êtes allergique à la lévocétirizine ou à toute substance chimique apparentée, ou à l'un des autres composants contenus dans XYZALL.
- Si vous souffrez d'insuffisance rénale grave.

### Prendre des précautions particulières avec XYZALL 5 mg, comprimé pelliculé

#### Mises en garde :

- XYZALL n'est pas recommandé chez l'enfant de moins de 6 ans car il n'existe pas encore de dosage adapté.
- XYZALL ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactose (maladies métaboliques rares), en raison de la présence de lactose dans le comprimé.

#### - Précautions d'emploi :

- Si vous souffrez de troubles rénaux, la dose pourra être réduite en fonction de la gravité de votre maladie. Suivez les instructions de votre médecin.
- La prudence est recommandée en cas d'absorption d'alcool en même temps que XYZALL. Chez certains patients sensibles, la prise simultanée de lévocétirizine et d'alcool pourrait avoir des effets sur le système nerveux, bien que la cétirizine (produit chimiquement apparenté) n'ait jamais montré une augmentation des effets liés à l'alcool.

#### Grossesse :

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

D'une façon générale, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.



LOT 212505 2  
EXP 10 2025  
PPV 40.10 DH

ant de prendre ce médicament. Elle contient des informations questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations s a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir

# XYZALL®

Dichlorhydrate  
de Lévocétirizine

**5 mg**, comprimé pelliculé

- La substance active est : dichlorhydrate de lévocétirizine ..... 5 mg pour un comprimé pelliculé

- Les autres composants sont :

Comprimé nu : cellulose microcristalline, lactose monohydraté, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Pelliculage : Opadry Y-1-7000 [hypromellose (E 464), dioxyde de titane (E 171), macrogol 400]

## 1. QU'EST- CE QUE XYZALL 5 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ?

Ce médicament se présente sous la forme de comprimé pelliculé, boîte de 14 et 28. XYZALL est un médicament anti-allergique indiqué dans le traitement des symptômes associés à l'allergie, tels que :

- La rhinite allergique saisonnière (rhume des foins), y compris les atteintes oculaires (conjonctivite allergique) ;
- La rhinite allergique chronique ;
- L'urticaire.

## 2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE XYZALL 5 mg, comprimé pelliculé

**XYZALL 5mg, comprimé pelliculé, NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :**

- Si vous êtes allergique à la lévocétirizine ou à toute substance chimique apparentée, ou à l'un des autres composants contenus dans XYZALL.
- Si vous souffrez d'insuffisance rénale grave.

### Prendre des précautions particulières avec XYZALL 5 mg, comprimé pelliculé

#### Mises en garde :

- XYZALL n'est pas recommandé chez l'enfant de moins de 6 ans car il n'existe pas encore de dosage adapté.
- XYZALL ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactose (maladies métaboliques rares), en raison de la présence de lactose dans le comprimé.

#### - Précautions d'emploi :

- Si vous souffrez de troubles rénaux, la dose pourra être réduite en fonction de la gravité de votre maladie. Suivez les instructions de votre médecin.
- La prudence est recommandée en cas d'absorption d'alcool en même temps que XYZALL. Chez certains patients sensibles, la prise simultanée de lévocétirizine et d'alcool pourrait avoir des effets sur le système nerveux, bien que la cétirizine (produit chimiquement apparenté) n'ait jamais montré une augmentation des effets liés à l'alcool.

#### Grossesse :

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

D'une façon générale, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

LOT 192542 2

EXP 11 2023  
45120  
PPV 45 20



te notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations  
d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations  
llement vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un  
d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir  
besoin de la relire.



Dichlorhydrate  
de Lévocétirizine  
**5 mg**, comprimé pelliculé

- **La substance active est :** dichlorhydrate de lévocétirizine ..... 5 mg pour un comprimé pelliculé

- **Les autres composants sont :**

**Comprimé nu :** cellulose microcristalline, lactose monohydraté, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

**Pelliculage :** Opadry Y-1-7000 [hypromellose (E 464), dioxyde de titane (E 171), macrogol 400]

## 1. QU'EST- CE QUE XYZALL 5 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ?

Ce médicament se présente sous la forme de comprimé pelliculé, boîte de 14 et 28. XYZALL est un médicament anti-allergique indiqué dans le traitement des symptômes associés à l'allergie, tels que :

- La rhinite allergique saisonnière (rhume des foins), y compris les atteintes oculaires (conjonctivite allergique) ;
- La rhinite allergique chronique ;
- L'urticaire.

## 2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE XYZALL 5 mg, comprimé pelliculé XYZALL 5mg, comprimé pelliculé, NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la lévocétirizine ou à toute substance chimique apparentée, ou à l'un des autres composants contenus dans XYZALL.
- Si vous souffrez d'insuffisance rénale grave.

### Prendre des précautions particulières avec XYZALL 5 mg, comprimé pelliculé

#### Mises en garde :

- XYZALL n'est pas recommandé chez l'enfant de moins de 6 ans car il n'existe pas encore de dosage adapté.
- XYZALL ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactose (maladies métaboliques rares), en raison de la présence de lactose dans le comprimé.

#### Précautions d'emploi :

- Si vous souffrez de troubles rénaux, la dose pourra être réduite en fonction de la gravité de votre maladie.

Suivez les instructions de votre médecin.

- La prudence est recommandée en cas d'absorption d'alcool en même temps que XYZALL. Chez certains patients sensibles, la prise simultanée de lévocétirizine et d'alcool pourrait avoir des effets sur le système nerveux, bien que la cétirizine (produit chimiquement apparenté) n'ait jamais montré une augmentation des effets liés à l'alcool.

#### Grossesse :

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

D'une façon générale, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

# MYANTALGIC® (Tramadol-Paracétamol)

MYANTALGIC® 20 comprimés pelliculés ONS

PPU 30DH50  
EXP 08/2024  
LOT 22026 5

..... 37,50 mg  
..... 325,00 mg

Excipient q.s.p ..... 1 comprimé pelliculé

Comprimé effervescent

Tramadol chlorhydrate ..... 37,50 mg

Paracétamol ..... 325,00 mg

Excipient q.s.p ..... 1 comprimé effervescent

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antalgique de niveau II.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Douleurs modérées à intenses lorsque les antalgiques plus faibles ne sont pas suffisants.

Il est réservé à l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans.

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité connue au tramadol, au paracétamol ou à l'un des excipients.
- Intoxication aiguë ou surdosage avec des produits dépresseurs du système nerveux central (alcool, hypnotiques, autres analgésiques centraux, opioïdes, psychotropes).
- Traitement simultané ou récent (arrêt de moins de 15 jours) par les IMAO.
- Insuffisance hépatocellulaire sévère.
- Insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 10 ml/mn).
- Insuffisance respiratoire sévère.
- Epilepsie non contrôlée par un traitement adapté.
- Grossesse et allaitement

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

## MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Ne pas dépasser la dose recommandée et ne pas utiliser d'autres médicaments contenant du paracétamol ou tramadol sans avis médical.
- Les patients ayant des antécédents d'épilepsie ou ceux qui sont susceptibles de présenter des convulsions ne devront être traités par l'association tramadol/paracétamol qu'en cas de nécessité absolue (risque de convulsion)
- Utiliser avec prudence chez les patients susceptibles de présenter une dépression respiratoire.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

- IMAO
- Carbamazépine
- Agonistes morphiniques (buprénorphine, nalbuphine, pentazocine)
- Les inhibiteurs de la recapture de la sérotonine
- Autres dérivés morphiniques
- Benzodiazépines
- Barbituriques
- La prise d'alcool est fortement déconseillée pendant le traitement

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

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

En raison de la présence de tramadol, ce médicament ne doit pas être utilisé pendant la grossesse.

PPC : 59DH  
LOT : KB10  
EXP : 04/25



#### **FORME ET PRESENTATION :**

Gélule, Boite de 30.

#### **COMPOSITION (par gélule) :**

Charbon végétal activé 200mg, Stéarate de Magnésium, Amidon de maïs,  
Capsule végétale en HPMC (Hyproméllose).

#### **PROPRIETES :**

KURBAL® est un produit naturel à base de Charbon activé qui favorise l'adsorption de gaz intestinaux.

#### **CONSEILS D'UTILISATION :**

1 gélule trois fois par jour.

#### **PRECAUTIONS D'EMPLOI :**

- Femmes enceintes ou allaitantes, demandez conseil à votre médecin.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.
- Tenir hors de portée des enfants.
- A conserver dans un endroit sec et frais.

Fabriqué par les Laboratoires Bioxpert Maroc.

Promotion Médicale Bioxpert Pro Maroc.

Complément alimentaire n'est pas un médicament.

Autorisation du ministère de la santé n° : DA20191810162DMP/20UCA/MAv2

Agrément ONSSA n°: CAPV.9.149.19

# Codoliprane

PARACETAMOL ET CODEINE

compte sécable

PPV.22DHZ0

PER:01/25

LOT:M149

00,00 mg

20,00 mg

15,62 mg

(Quantité correspondant à codeine base) .....  
Excipients : gélatine, acide stéarique, amidon de pomme de terre, povidone, poudre de lait et sucre comprimé.

## FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N.Système nerveux central)

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitements chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- allergie connue au paracétamol ou à la codeine
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

## PRÉCAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

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

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS. Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codeine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).



# Dolifen® 600 mg

Ibuprofène

Ven  
car  
• GI  
• ST  
• vot  
pe  
ide  
• Si  
no

P V 29DH10  
• PER 02/25  
LOT M603

1 G  
DO

toires non stéroïdiens» ou AINS.

DOLIFEN® 600 mg est utilisé pour :

• Le traitement symptomatique de la douleur et de l'inflammation dans les maladies arthritiques (par ex. polyarthrite rhumatoïde) et les affections articulaires dégénératives (par ex. arthrose).

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DOLIFEN® 600 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais DOLIFEN® 600 mg comprimé pelliculé dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique à l'ibuprofène ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ; si vous avez déjà présenté un essoufflement, un asthme, un écoulement nasal, des gonflements ou une urticaire après la prise d'aspirine ou d'autres antidiouleurs similaires (AINS) ; si vous souffrez d'une insuffisance rénale, hépatique ou cardiaque sévère ; si vous présentez des troubles inexplicables de la formation du sang ; si vous présentez un saignement au niveau du cerveau ou un autre saignement actif ; si vous avez déjà présenté un saignement ou une perforation de l'estomac ou de l'intestin alors que vous prenez un traitement par AINS ; Si vous avez déjà présenté des ulcères ou des saignements de l'estomac/duodénal récurrents ou si vous en présentez actuellement ; si vous souffrez d'une déshydratation sévère, si vous êtes dans les trois derniers mois de la grossesse ; si le patient est un enfant ou un adolescent âgé de moins de 15 ans.

**Avertissements et précautions :** adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Dolifen® 600 mg.

Les anti-inflammatoires/antidiouleurs tels que l'ibuprofène pourraient être associés à un risque légèrement accru de crise cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral, en particulier en cas d'utilisation de doses élevées. Ne dépassiez pas la dose et la durée de traitement recommandées.

Avant de discuter du traitement avec votre médecin ou pharmacien avant de prendre Dolifen® si vous :

• Souffrez de problèmes cardiaques, y compris insuffisance cardiaque, angor, ou si vous avez eu une crise cardiaque, un pontage coronarien, une maladie artérielle périphérique, ou tout type d'accident vasculaire cérébral (y compris « mini-AVC » ou accident ischémique transitoire «AIT») ;

• Présentez une tension artérielle élevée, un diabète, un cholestérol élevé, un antécédent familial de maladie cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral, ou si vous êtes fumeur ;

• Souffrez d'un lupus érythémateux systémique (LES, parfois appelé lupus) ou une maladie du tissu conjonctif ;

• Souffrez de certains troubles héréditaires de la formation du sang (par ex. porphyrie aiguë intermédiaire) ; présentez une altération du fonctionnement du foie ou des reins, venez de subir une intervention chirurgicale majeure ; êtes sensible (allergique) à d'autres substances ; souffrez de rhume des foins, de polypes nasaux ou de troubles respiratoires chroniques obstructifs car il existe alors un risque accru de réactions allergiques. Ces réactions allergiques peuvent se présenter sous la forme de crises d'asthme (asthme associé aux analgésiques), de gonflement rapide (œdème de Quincke) ou d'urticaire.

**Patients âgés :** chez les patients âgés, les effets secondaires sont plus fréquents après utilisation d'AINS. En particulier, des saignements gastro-intestinaux et une perforation pouvant parfois mettre la vie en danger.

Si vous avez déjà présenté des effets secondaires touchant le tube digestif, en particulier si vous êtes âgé(e), vous devez signaler tout symptôme abdominal inhabituel (particulièrement un saignement gastro-intestinal), surtout si vous venez de commencer le traitement. Il convient d'être prudent si vous recevez d'autres médicaments susceptibles d'augmenter le risque d'ulcères ou de saignements, tels que des corticoïdes par voie orale, des anticoagulants, des inhibiteurs sélectifs de la réceptrice de la sérotonine ou des antiplaquétaire.

Vous devez arrêter le traitement et consulter un médecin si vous présentez des saignements ou des ulcères gastro-intestinaux pendant le traitement par Dolifen® 600 mg. Les AINS doivent être utilisés avec précaution chez les patients présentant un antécédent de maladie gastro-intestinale (colite ulcéreuse, maladie de Crohn) car ces affections peuvent s'aggraver.

**Réactions cutanées :** pendant le traitement par AINS, des réactions cutanées graves, certaines fatales, avec rougeurs et formation de vésicules (par ex. dermatite exfoliative, syndrome de Stevens-Johnson et nécrose épidermique toxique/syndrome de Lyell : voir rubrique 4) ont été très rarement rapportées. Le risque de ces réactions pour les patients semble tout particulièrement élevé en début de traitement, la réaction apparaissant, dans la majorité partie des cas, au cours du premier mois du traitement. Vous devez arrêter de prendre Dolifen® 600 mg dès les premiers signes d'éruption cutanée, de lésions des muqueuses ou tout autre signe d'allergie (hypersensibilité). Il est conseillé d'éviter de prendre Dolifen® 600 mg en cas de varicelle.

**Autres remarques :** très rarement, des réactions d'hypersensibilité sévères (par ex. choc anaphylactique) ont été observées. Arrêtez immédiatement le traitement dès les premiers signes d'une réaction d'hypersensibilité suite à la prise de Dolifen® 600 mg et prévenez immédiatement votre médecin.

L'ibuprofène peut temporairement inhiber la fonction des plaquettes sanguines. Les patients atteints de troubles de la coagulation du sang doivent être étroitement surveillés. En cas d'administration prolongée de Dolifen® 600 mg une surveillance régulière des paramètres hépatiques, de la fonction rénale et de la formule sanguine est requise.

Pendant le traitement par Dolifen® 600 mg, vous devez consulter/informer votre médecin ou dentiste avant toute intervention chirurgicale. Le risque d'insuffisance rénale est accru chez les patients déshydratés, les patients âgés et ceux sous diurétiques et inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

imprimé pelliculé, boîte de 30

t de prendre ce médicament

ire.

nations à votre médecin ou à

Ne le donnez pas à d'autres

signes de leur maladie sont

émarquez un effet indésirable

ecin ou à votre pharmacien.

it dans quelles cas est-il utilisé ?

ents appelés « anti-inflamma-

L'ibuprofène peut masquer les signes d'infarctus. Les patients signalant des troubles oculaires doivent arrêter le traitement et passer des examens. **Autres médicaments et DOLIFEN® 600 mg** doivent être pris avec un autre médicament.

Dolifen® 600 mg est susceptible d'affecter les médicaments. Par exemple :

• Les anticoagulants : les médicaments sont élevés (inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'atriénolol ou antagonistes du récepteur). Certains autres médicaments sont également affectés par le traitement par Dolifen® 600 mg : Veuillez consulter votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser d'autres médicaments. En particulier, informez votre pharmacien des médicaments suivants :

• Autres anti-inflammatoires non stéroïdiens ou glucocorticoïdes, car ils peuvent augmenter les troubles gastro-intestinaux en raison d'un effet additif.

• Diurétiques et médicaments destinés à traiter les troubles rénaux. De plus, la prise de diurétiques peut diminuer les effets de ces médicaments.

• Entrainer une augmentation des taux sanguins de potassium est donc recommandé.

• Dolifen® 600 mg peut réduire l'effet des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire tels que l'aspirine.

• Digoxine, phénytoïne ou lithium car l'utilisation simultanée de ces médicaments peut entraîner une augmentation de la concentration sanguine de ces médicaments.

• Médecaments contenant du probénécide pourraient augmenter l'excrétion de l'ibuprofène.

• Médecaments appelés immunosupresseurs car une atteinte rénale pourrait survenir.

• Cholestyramine, car il pourrait réduire l'absorption digestive. La signification clinique est toutefois incertaine.

• Sulphonylureas tels que le glibenclamide/glycémie en cas d'utilisation simultanée de l'ibuprofène.

• Antibiotiques appelés quinolones, en raison d'une interaction avec l'ibuprofène.

• Voriconazole ou flucconazole, car il peut entraîner une diminution de la dose d'ibuprofène lorsqu'une dose élevée d'ibuprofène est utilisée.

• Zidovudine, en raison d'un risque d'effets secondaires tels que les pathologies articulaires et d'hématomes chez les patients.

• Aminosides. Les AINS peuvent diminuer l'absorption de certains aminosides.

• Gingko biloba, car il peut augmenter le risque d'effets secondaires.

Si vous consommez de l'alcool, vous êtes indésirables telles que des troubles gastro-intestinaux, allaitement et fertilité.

**Grossesse :** informez votre médecin si vous prenez Dolifen® 600 mg pendant les deux premiers mois de la grossesse. Nous ne vous prescrivons pas l'ibuprofène que si ce risque n'est pas suffisamment important pour justifier l'utilisation.

• Pendant les 3 derniers mois de la grossesse, nous ne vous prescrivons pas l'ibuprofène car il peut avoir des effets secondaires sur le cœur et les reins de votre bébé, même si l'effet est faible.

**Allaitement :** ce médicament passe dans le lait maternel pendant l'allaitement s'il est utilisé à la dose recommandée.

**Fertilité :** vous pouvez avoir plus de mal à concevoir.

• Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte.

• Conduite de véhicules et utilisation de machines : l'ibuprofène n'a aucun effet ou un effet très faible sur la conduite de véhicules et l'utilisation des machines.

• Système nerveux central, notamment fatiguer et somnolence : ces effets peuvent être évités en utilisant de fortes doses, l'aptitude à la route et à utiliser des machines peuvent être particulièrement important en cas de conduite.

3. Comment prendre DOLIFEN® 600 mg, comprimé pelliculé ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament par voie orale, ou sucrez-le avec du sucre.

• **Adultes :** la dose recommandée est de 1 à 2 comprimés par jour. Certains patients peuvent être maintenus sur une dose quotidienne de 1 à 2 comprimés par jour.

• **Patients âgés :** aucun ajustement posologique n'est nécessaire. Il est recommandé aux patients âgés.

**Insuffisance rénale :** aucun ajustement posologique n'est nécessaire.

**Insuffisance hépatique :** aucun ajustement posologique n'est nécessaire.

• Utilisation chez les enfants et les adolescents : Dolifen® 600 mg, comprimé pelliculé est recommandé pour les enfants de moins de 15 ans.

**Mode d'administration :** voie orale, les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Il est recommandé aux patients de prendre Dolifen® 600 mg avec des aliments.

**Durée du traitement :** c'est le médecin qui décide de la durée de traitement.

• Dans les maladies rhumatismales, la prise de Dolifen® 600 mg doit être continue et la dose peut être augmentée progressivement.

• Si vous avez pris plus de Dolifen® 400 mg, n'autorisez pas, ou si des enfants ont pris plus de

# Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

comprimé sécable

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### COMPOSITION

Paracétamol ..... 400,00 mg  
Phosphate de codeïne hén ..... 20,00 mg  
(Quantité correspondant à ..... 15,62 mg  
Excipients : gélatine, acide ovidone, pour un comprimé.

F.P.V. 22DH20  
PER 10/21  
LOT L362

### FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N.Système nerveux central)

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- allergie connue au paracétamol ou à la codeïne
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine.  
**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

### MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

### PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

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

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codeïne. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).



# RISONEL® 0.05%

FUROATE DE MOMÉTASONE

N° du Lot

F 74

Date Per.

05.05

P.P.V: 119,10 DH

e d'un flacon de 140 doses

cette notice avant d'utiliser

soin de la relire.  
vez un doute, demandez plus  
pharmacien.  
prescrit. Ne le donnez jamais  
mes identiques, cela pourrait

lui être nocif.

- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Furoate de mométasone monohydratée..... 51,8 microgrammes.

Quantité correspondant à furoate de mométasone anhydre..... 50 microgrammes Pour une dose.

Une pulvérisation, délivre une dose de 50 microgrammes de furoate de mométasone anhydre.

Ce médicament se présente sous forme de suspension pour pulvérisation nasale. Boîte de 140 doses. Un flacon correspond à 140 Pulvérisations

Les autres composants sont :

Excipients : Glycerine, Cellulose microcristalline et carboxyméthylcellulose sodique, Citrate de sodium dihydraté, Acide citrique monohydraté, solution de chlorure de benzalkonium, Polysorbate 80, Eau purifiée.

## Liste des excipients à effet notable :

Chlorure de benzalkonium, glycérine.

## CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ :

CORTICOÏDE A USAGE LOCAL, (R: système respiratoire).

Le furoate de mométasone est un glucocorticoïde. Il exerce une activité anti-inflammatoire locale.

## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

Ce médicament contient un corticoïde. C'est un traitement anti-inflammatoire qui s'administre par voie nasale.

Il est indiqué :

- chez l'adulte et l'enfant de plus de 3 ans, en traitement de la rhinite allergique,
- chez l'adulte pour soulager les symptômes liés à la présence de polypes dans les fosses nasales.

## POSOLOGIE :

### Rhinite allergique :

- Adulte et enfant de plus de 12 ans: la dose habituellement efficace est de 2 pulvérisations dans chaque narine 1 fois par jour le matin. Lorsque les symptômes sont améliorés, la dose peut être diminuée à 1 pulvérisation dans chaque narine par jour.

- Enfant entre 3 et 11 ans: la dose habituellement efficace est de 1 pulvérisation dans chaque narine une fois par jour le matin.

La mise en route et la durée du traitement en sont fonction de l'exposition allergique.

## Polypose nasosinusienne :

La dose habituellement efficace est 1 fois par jour. Lorsque les symptômes pulvérisations dans chaque narine 1

- En cas de persistance des troubles, votre médecin.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER AU MEDECIN.

## Mode et voie d'administration :

Voie nasale,

- Agiter légèrement le flacon avant emprunt.
- Lors du premier usage, la pompe doit être actionnée. Inutilisée, celle-ci reste amorcée pendant un nouveau être réamorcée par 2 pulvérisations.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER AU MEDECIN.

## Durée du traitement :

Se conformer à l'ordonnance de votre pharmacien.

## Fréquence d'administration.

Veillez à toujours prendre ce médicament comme prescrit par votre médecin ou pharmacien. Vérifiez vos instructions de dosage.

## CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais RISONEL® 50 microgrammes nasale dans les cas suivants :

- allergie à l'un des composants,
- saignements du nez,
- en cas d'hépatite du nez, de la bouche et de l'oreille,
- enfant de moins de 3 ans en l'absence de contre-indication.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## EFFETS INDÉSIRABLES :

Comme tous les médicaments, RISONEL® 50 microgrammes nasale est susceptible d'avoir des effets indésirables. Le monde n'y soit pas sujet.

Possibilité de survenue de maux de tête, de gêne, d'irritation ou de sensation de brûlure dans la muqueuse du nez, de réactions cutanées, et très rarement de manifestations oculaires. Une candidose nasale peut parfois apparaître. Dans ce cas, il faut arrêter le traitement et d'envisager un traitement alternatif avec vous un traitement adapté. Le traitement corticoïde jusqu'à guérison complète. Très rarement : possibilité de glaucome (dans l'œil), cataracte (opacification du cristallin). En cas, de persistance des symptômes consulter votre médecin.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A CONSULTER VOTRE MEDECIN.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, contactez votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout autre médicament pris dans cette notice.

## MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS :

### Mises en garde

En cas de surinfection (mouchage purulenta), il convient de prévenir votre médecin.

# DISPAMOX®

DCI : Amoxicilline Trihydrate

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes.

LOT : 21928  
PER : 02/24  
PPV : 64,10 DH

Lot 21928, Per 02/24, PPV 64,10 DH, Expiry date 14 et 24

DISPAMOX 125mg. Poudre pour suspension buvable, Flacon de 100ml

DISPAMOX 250mg. Poudre pour suspension buvable, Flacon de 100ml

DISPAMOX 500mg. Poudre pour suspension buvable, Flacon de 100ml

1) Que contient cette notice ?

2) Qu'est-ce que DISPAMOX et dans quels cas est-il utilisé ?

3) Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DISPAMOX ?

4) Comment prendre DISPAMOX ?

5) Quels sont les effets indésirables éventuels ?

6) Comment conserver DISPAMOX ?

7) Informations supplémentaires.

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

Classe pharmacothérapeutique : penicillines à large spectre, code ATC : J01CA04.

Indication thérapeutique :

DISPAMOX est indiqué dans le traitement des infections suivantes chez l'adulte et l'enfant :

- Sinusite bactérienne aigüe, Otite moyenne aigüe, Angine et pharyngite aiguës à streptocoque, Exacerbations aiguës de bronchite chronique, Pneumonie communautaire, Cystite aigüe, Bactéries asymptomatico-gardiquive, Pélvopéritonite aigüe, Fièvre typhoïde et paratyphoïde, Abcès dentaire avec cellulite disséminée, Infections articulaires sur prothèses, Eradication de *Helicobacter pylori*, Maladie de Lyme et arthrite rousse.

DISPAMOX peut également être utilisée la prophylaxie de l'endocardite. Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

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

Ne prenez jamais DISPAMOX :

\* Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament. Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à ce type de médicament, il est recommandé de ne pas prendre ce médicament. Ne prenez jamais DISPAMOX si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus. En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre DISPAMOX.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DISPAMOX, si vous : - souffrez de mononucléose infectieuse (fièvre, maux de gorge, ganglions enflés et fatigue extrême), n'avez pas de fièvre ni de maux de tête, n'itez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre DISPAMOX.

Tests sanguins et urinaires

Si vous devez effectuer des analyses d'urine (dosage du glucose) ou des analyses de sang pour explorer le fonctionnement de votre foie, un dosage d'aspartate (utilisé pendant la grossesse pour vérifier que le bébé se développe normalement). Informez votre médecin ou votre pharmacien que vous prenez DISPAMOX. En effet, DISPAMOX peut influer sur les résultats de ces tests.

Enfants : Sans objet.

Autres médicaments et DISPAMOX : Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, aviez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

\* Si vous prenez de l'allopurinol (utilisé dans le traitement de la goutte) avec DISPAMOX, le risque de réaction allergique peut être très élevé. Si vous présentez la probabilité d'utiliser dans le traitement de la goutte, votre médecin peut prescrire d'abord votre dose d'DISPAMOX. Si vous prenez des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) vous pourrez avoir besoin d'effectuer des analyses sanguines supplémentaires. Si vous prenez d'autres antibiotiques (tels que les tetracyclines), DISPAMOX peut être moins efficace. Si vous prenez du méthotrexate (utilisé dans le traitement de cancer et du psoriasis sévère), DISPAMOX peut provoquer des effets secondaires graves.

DISPAMOX avec d'autres aliments, boissons et de l'alcool : - Sans objet

Conduite de véhicules et utilisation de machines : DISPAMOX peut provoquer des effets indésirables ou des symptômes (comme des réactions allergiques, des vertiges et des convulsions) susceptibles de réduire votre capacité à conduire. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous vous sentiez bien.

Exempté d'effet notoire : Aspartam, Benzoate de sodium.

3. COMMENT UTILISER DISPAMOX ?

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

\* Les comprimés peuvent être utilisés de deux façons. Ils peuvent être dispersés dans un verre d'eau avant ingestion ou avalés directement avec un verre d'eau. Les comprimés peuvent être divisés en deux pour faciliter l'ingestion. Agitez bien le flacon avant chaque utilisation et utilisez la cuillère-mesure fournie avec le flacon. Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée, elles doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Populations spéciales

Enfants pesant moins de 40 kg : Toutes les posologies sont déterminées en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.

\* Votre médecin vous indiquera la quantité d'DISPAMOX que vous devez administrer à votre bébé ou votre enfant. La posologie habituelle est de 40 mg à 90 mg par kilogramme de poids corporel et par jour, à administrer en deux ou trois prises. La dose maximale recommandée est de 100 mg par jour. Les comprimés peuvent être utilisés de deux façons.

Adultes, adolescents et enfants pesant 40 kg ou plus : DISPAMOX, poudre pour suspension buvable n'est habituellement pas prescrite aux adultes et aux enfants pesant plus de 40 kg. La posologie habituelle d'amoxicilline est de 250 mg à 500 mg trois fois par jour ou 750 mg à 1 g toutes les 12 h, selon la严重度 et le type d'infection.

\* Infections sévères : 750 mg à 1 g trois fois par jour. \* Infection des voies urinaires : 3 g deux fois par jour. \* Infection de la maladie de Lyme : Infection cutanée primaire par des parasites apparaissant (aiguë) : érythème migratoire solitaire, avec éruption cutanée circulaire (rose ou rose) ; 4 g par jour, manifestations systémiques (phase tardive - avec des symptômes plus graves ou quand la maladie est étendue à tout le corps) ; jusqu'à 6 g par jour. \* Ulcère de l'estomac : 750 mg ou 1 g deux fois par jour pendant 7 jours avec d'autres antibiotiques et médicaments destinés à traiter les ulcères de l'estomac. \* Pour prévenir les infections cardiaques en cas de chirurgie : la posologie varie selon le type de chirurgie. D'autres médicaments peuvent également être administrés simultanément. Votre médecin, pharmacien ou infirmier pourra vous donner plus de détails.

\* La dose maximale recommandée est de 6 g par jour.

Problèmes rénaux : Si vous souffrez de problèmes rénaux, la posologie pourra être diminuée par rapport à la posologie habituelle.

\* Si vous avez pris plus de DISPAMOX, que vous n'auriez dû : Consulter votre médecin ou pharmacien. Si vous avez pris trop d'DISPAMOX, cela peut entraîner des maux de tête (nausées, vomissements ou diarrhée) ou la formation de cristaux dans les urines rendant celles-ci troubles ou provoquant des douleurs en urinant. Consultez votre médecin dès que possible. Apportez le médicament pour le montrer à votre médecin.

Si vous oubliez de prendre DISPAMOX :

\* Si vous avez oublié de prendre votre dose, prenez-la dès que vous y pensez. Ne prenez pas la dose suivante trop tôt. Attendez au moins 4 heures avant de prendre la dose suivante. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre DISPAMOX : - Sans objet

Pendant combien de temps faut-il prendre DISPAMOX ? - Vous devez continuer de prendre DISPMOX aussi longtemps que votre médecin vous l'a prescrit, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection.

Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection. Une fois que vous avez fini votre traitement, si vos symptômes persistent, consultez de nouveau votre médecin.

Des mycoses (infections à levures apparaissant sur les zones humides du corps qui peuvent causer des douleurs, des démangeaisons et des pertes blanches) peuvent se développer si DISPAMOX est utilisé pendant une longue période. Si c'est votre cas, informez-en votre médecin.

Si vous prenez DISPAMOX pendant une longue période, votre médecin pourra réaliser des analyses supplémentaires pour surveiller que vos reins, votre foie et votre sang fonctionnent normalement.

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 EVENTUELS ?

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

Les effets indésirables graves mentionnés ci-dessous, car vous pourriez avoir besoin d'un traitement médical d'urgence.

Les effets indésirables suivants sont très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) :

\* Réactions allergiques, les signes peuvent inclure : démangeaisons ou éruptions cutanées, gonflement des yeux, de la langue ou de la bouche, du langage ou des parties du corps à respirer. Ces réactions peuvent être graves et parfois être mortelles. Des rougeurs ou taches rouges, forme de tête d'éprouvette sous la peau ou ecchymoses. Ceci est causé par l'inflammation de la paroi des vaisseaux sanguins en raison d'une réaction allergique. Ces symptômes peuvent s'accompagner de douleurs articulaires (arthrite) et de problèmes rénaux.

\* Une réaction allergique retardée peut survenir habituellement 7 à 12 jours après la prise d'DISPAMOX ; les signes incluent : éruption cutanée, fièvre, douleurs articulaires et gonflement des yeux.

\* Réaction cutanée connue sous le nom d'erythème polymorphe, ou mar "stomatitis" par les patients : plaques rougeâtres ou violacées sur la peau avec des dépressions (cavitations), en particulier sur la paume des mains et la plante des pieds, lésions concentrées en relief sur la peau, sensibilité au niveau de la paume, des yeux et de la muqueuse gingivale. Cette réaction peut être grave et parfois mortelle.

\* Autres réactions cutanées sévères, notamment : changement de la couleur de la peau, bosse sous la peau, cloques, pustules, peau peu peau, rougeurs, douleurs, démangeaisons, desquamations. Ces symptômes peuvent s'accompagner de fièvre, de mal de tête et courbatures. Symptômes de type grippe accompagnés d'une éruption cutanée, de fièvre, de ganglions enflés, et de résultats anormaux des tests sanguins (dont une augmentation des globules blancs et de l'urine). Ces symptômes peuvent être graves, même mortellement (DRESS - syndrome des rash, rash et syndrome de Steven's Johnson syndrome).

\* Autres réactions cutanées sévères, notamment : changement de la couleur de la peau, bosse sous la peau, cloques, pustules, peau peu peau, rougeurs, douleurs, démangeaisons, desquamations. Ces symptômes peuvent s'accompagner de fièvre, de mal de tête et courbatures. Symptômes de type grippe accompagnés d'une éruption cutanée, de fièvre, de ganglions enflés, et de résultats anormaux des tests sanguins (dont une augmentation des globules blancs et de l'urine). Ces symptômes peuvent être graves, même mortellement (DRESS - syndrome des rash, rash et syndrome de Steven's Johnson syndrome).

\* Autres réactions cutanées sévères, notamment : changement de la couleur de la peau, bosse sous la peau, cloques, pustules, peau peu peau, rougeurs, douleurs, démangeaisons, desquamations. Ces symptômes peuvent s'accompagner de fièvre, de mal de tête et courbatures. Symptômes de type grippe accompagnés d'une éruption cutanée, de fièvre, de ganglions enflés, et de résultats anormaux des tests sanguins (dont une augmentation des globules blancs et de l'urine). Ces symptômes peuvent être graves, même mortellement (DRESS - syndrome des rash, rash et syndrome de Steven's Johnson syndrome).

\* Des effets indésirables graves au niveau foie peuvent apparaître. Ils sont principalement observés chez les personnes traitées sur une longue durée, chez les hommes et chez les patients âgés. Vous devez consulter en urgence votre médecin dans les cas suivants :

\* diarrhée sévère avec présence de sang ;

\* appétit diminué, vomissement, douleur au ventre, jaunisse de la peau ;

\* nausées fortes ou saignements de l'estomac.

Ces réactions peuvent apparaître lors de la prise du médicament ou pendant plusieurs semaines après son arrêt.

Si vous présentez l'une des réactions ci-dessous, arrêtez de prendre ce médicament et consultez immédiatement votre médecin.

\* Les réactions cutanées peuvent parfois être moins sévères : Éruptions cutanées (laches rondes de couleur rose ou rouge) avec démangeaisons; modérées, lésions concentrées en relief sur les avant-bras, les jambes, la paume des mains et la plante des pieds. Ces manifestations sont assez fréquentes (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100).

Si un ou plusieurs symptômes apparaît, consultez votre médecin car vous devrez arrêter de prendre DISPAMOX.

\* Les autres effets indésirables possibles sont :

\* Fréquents (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

\* Eruption cutanée, Nausées, Diarrhées

\* Vomissements (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

\* Très rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)

\* Mycose (infection à levures qui se développe dans le vagin, la bouche ou les普及 cutanées) : vous pouvez demander un traitement contre la mycose à votre médecin ou pharmacien. Problèmes rénaux. Convulsions, en particulier chez les patients prenant des doses élevées ou ayant des réactions allergiques. Hypersensibilité à l'antibiotique ou provoquant une gêne ou des difficultés à uriner. Assurez-vous de boire beaucoup de liquide afin de réduire ces risques. Les gens peuvent apparaître tachées, reprenant habituellement une coloration normale après brosse (effet rapporté chez les enfants). La langue peut prendre une coloration jaune, marron ou noire, et peut sembler couverte de poils. Déglutition difficile, engorgement des gencives et engorgement engendrant un type d'anémie. Les signes sont moins courants : fatigue, maux de tête, essoufflement, douleur dans la poitrine ou dans le bas des deux jambes. Faible nombre de globules blancs. Faible nombre de cellules impliquées dans la coagulation sanguine. La coagulation du sang peut être ralente. Vous pourrez remarquer cela en cas de saignement de nez ou de coupe.

Déclaration des effets secondaires : 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. Veuillez également déclarer les effets indésirables directement à l'Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé : Centre Anti Poison et de Pharmacovigilance du Maroc

\* Site internet : <http://www.cam.ma/>

5. COMMENT CONSERVER DISPAMOX ?

DISPAMOX comprimé dispersible : Ainsi que la température ambiante ne dépassant pas 25°C. A conserver dans l'emballage d'origine, à l'abri de l'humidité.

DISPAMOX poudre pour suspension buvable : Avant reconstitution : conserver à une température inférieure à 25°C.

Après reconstitution : conserver pendant 7 jours maximum à une température ne dépassant pas 25°C. Ne jetez aucun résidu au bout 10-15 g avec ou avec les ornières ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Composition qualitative et quantitative en substance (s) actives (s) et en excipients :

DISPAMOX 100 Comprimés dispersibles : Amoxicilline Trihydrate, 1147,84mg

DISPAMOX 250mg, Comprimés dispersibles : Amoxicilline Trihydrate, 574mg

DISPAMOX 500mg, Comprimés dispersibles : Amoxicilline Trihydrate, 10,000mg

DISPAMOX 500mg, Poudre pour suspension buvable : Amoxicilline Trihydrate, (équivalent à amoxicilline anhydre)

DISPAMOX 250mg, Poudre pour suspension buvable : Amoxicilline Trihydrate, (équivalent à amoxicilline anhydre)

DISPAMOX 500mg, Poudre pour suspension buvable : Amoxicilline Trihydrate, (équivalent à amoxicilline anhydre)

DISPAMOX pso : Les autres composants sont : Aspartam, Benzoate de sodium, Essence de citron, Gomme Xanthane, Naftosil, Silice colloïdale, Citrate de sodium, Sorbitol

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 08/09/2021

Tabeau A Liste I.



Fabriqué par le laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA

Z.I.1 Tit Mellil - Casablanca -

PRLDIS01 V02

# Surgam®

# 200 mg

Acide tiapronil

PER 07/2025  
L01-ZFE007

SURGAM 200MG  
CP SEC 820

P.P.V : 55DH4C



5 118000 060857

Le symbole indique que vous devez éteindre l'ordinateur qui ne sera pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## Indre ce médicament car elle

- Si vous avez d'autres
- Ce médicament vous a été prescrit. Il pourra leur être nocif, vous.
- Si vous ressentez un ou votre pharmacien. Ceci

est mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## 1. QU'EST-CE QUE SURGAM 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Class pharmacothérapeutique :

ANTI-INFLAMMATOIRE, ANTIRHUMATICAL, NON STÉROIDIEN - Code ATC : M01AE11.

SURGAM contient de l'acide tiaprofénique.

Ce médicament appartient à une famille appelée les anti-inflammatoires non stéroïdiens. Ces médicaments sont utilisés notamment pour diminuer l'inflammation et calmer la douleur. SURGAM est destiné à l'adulte et l'enfant à partir de 20 kg (soit environ 6 ans).

SURGAM est utilisé pour soulager les symptômes :

- En traitement long :
  - dans les rhumatismes inflammatoires chroniques (inflammations des articulations),
  - dans certaines arthroses douloureuses et invalidantes (usure du cartilage entraînant des douleurs dans les articulations et gênant les mouvements).
- En traitement court dans les crises douloureuses :
  - qui touchent les articulations (en cas d'arthrose), le bas du dos (lombalgie), dans certains cas, après un traumatisme (douleurs et gonflement).
  - Lors de règles douloureuses.
- En traitement de certaines douleurs provoquées par des inflammations et localisées au niveau de la gorge, des oreilles, de la bouche et/ou du nez.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SURGAM 200 mg, comprimé sécable ?

### Ne prenez jamais SURGAM 200 mg, comprimé sécable :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'acide tiaprofénique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ou à un médicament de la même famille (y compris l'aspirine), mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez déjà eu une crise d'asthme déclenchée ou non par la prise d'acide tiaprofénique ou par d'autres médicaments de la même famille que SURGAM (l'aspirine, les anti-inflammatoires non stéroïdiens),
- Si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée),
- Si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou de l'intestin, ou des saignements digestifs à répétition,
- Si vous avez ou avez déjà eu des saignements ou une perforation du tube digestif déclenchée par un précédent traitement de la même famille que SURGAM,
- Si vous souffrez d'un ulcère de l'estomac ou de l'intestin,
- Si vous avez une hémorragie gastro-intestinale, céphalique ou une autre hémorragie,
- Si vous souffrez d'une maladie grave du foie (insuffisance hépatique sévère), des reins (insuffisance rénale sévère) ou du cœur (insuffisance cardiaque sévère),
- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec SURGAM n'est pas contre-indiquée (Voir rubrique "Autres médicaments et SURGAM 200 mg, comprimé sécable"),
- Chez l'enfant pesant moins de 20 kg (soit environ 6 ans) car ce dosage n'est pas adapté dans ce cas.

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre SURGAM 200 mg, comprimé sécable.

Vous devez prévenir votre médecin si vous êtes dans l'une des situations suivantes :

- Vous avez déjà eu des problèmes digestifs (comme un ulcère de l'estomac ou de l'intestin, des saignements digestifs, une recto-colite hémorragique, une maladie de Crohn, une hernie hiatale),
- Vous souffrez d'une maladie du foie ou des reins,
- Vous êtes diabétique,
- Vous souffrez de troubles de la coagulation,

- Vous êtes actuellement traités par anticoagulant ou anti-agrégant plaquettaire. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves.
- Si vous avez une varicelle. Ce médicament est alors déconseillé en raison d'exceptionnelles infections graves de la peau.
- Vous avez de l'asthme associé à des polypes dans le nez ou à une inflammation au niveau du nez ou des sinus (rhinite ou sinusite chronique). L'administration de ce médicament peut entraîner une crise d'asthme, notamment chez certains sujets allergiques à l'acide acétylsalicylique (aspirine) ou à un anti-inflammatoire non stéroïden (Voir rubrique «Ne prenez jamais SURGAM 200 mg, comprimé sécable»).

- Vous souffrez d'une infection. La surveillance médicale doit être renforcée,
- Vous souhaitez concevoir un enfant. Si vous êtes une femme, SURGAM peut altérer votre fertilité. Vous ne devez donc pas prendre ce médicament si vous souhaitez concevoir un enfant, si vous présentez des difficultés pour procréer ou si des examens sur votre fonction de reproduction sont en cours.

### Personnes ayant un risque cardiovasculaire

Vous devez prévenir votre médecin ou votre pharmacien si vous êtes dans l'une des situations suivantes :

- Vous avez des problèmes cardiaques,
- Vous avez déjà eu une attaque cérébrale (accident vasculaire cérébral),
- Ou vous pensez avoir des facteurs de risques de maladie cardiovasculaires (par exemple vous avez une tension artérielle élevée, un taux de sucre ou de cholestérol élevé dans le sang ou vous fumez).

Les médicaments tels que SURGAM, pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (infarctus du myocarde) ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée. Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement.

L'utilisation de SURGAM peut également augmenter le risque de troubles du rythme cardiaque (fibration auriculaire).

### Pendant le traitement

- Arrêtez le traitement et consultez immédiatement un médecin ou les urgences médicales : Si une crise d'asthme ou une difficulté à respirer survient après avoir pris ce médicament. Ceci peut être le signe d'une allergie à ce médicament,
- Si vous avez une éruption de boutons ou des plaques sur la peau, des démangeaisons, un brusque gonflement du visage et du cou. Il peut alors s'agir d'une allergie à ce médicament,
- Si vous rejetez du sang par la bouche, si vous avez du sang dans les selles ou si vos selles sont colorées en noir. Il peut alors s'agir de saignements localisés dans votre estomac et/ou votre intestin (hémorragie digestive),
- Si vous avez des signes qui ressemblent à des brûlures sur votre peau ou vos muqueuses (yeux, bouche, muqueuse génitale) tels qu'une rougeur de la peau avec des bulles, des cloques ou un décollement de la peau.

- Arrêtez le traitement en cas de troubles urinaires ou d'infection urinaire.
- Prévenez votre médecin si vous pensez avoir une infection (notamment en cas de fièvre). Dans certains cas, votre médecin pourra vous demander de faire une prise de sang pour surveiller le fonctionnement de vos reins et de votre taux de potassium.

Ce médicament existe sous forme d'autres dosages qui peuvent être plus adaptés.

### Autres médicaments et SURGAM 200 mg, comprimé sécable

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïden : l'acide tiaprofénique. Vous ne devez pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non stéroïdiens (incluant les inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase 2) et/ou de l'acide acétylsalicylique (aspirine). Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer de l'absence d'anti-inflammatoire non stéroïden et/ou d'aspirine.

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 car il y a certains médicaments qui doivent pas être pris ensemble et d'autres qui peuvent nécessiter une modification de la dose lorsqu'ils sont pris ensemble.

- Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre SURGAM en même temps que :
- Des médicaments qui empêchent la formation de caillots et fluidifient le sang (anticoagulant par voie orale comme la warfarine, les inhibiteurs de la thrombine comme le dabigatran, les inhibiteurs directs du facteur Xa comme l'apixaban, le rivaroxaban et l'édoxaban, les antiagrégants plaquettaires, l'héparine injectable). Si la prise ou l'utilisation concomitante de l'un de ces médicaments s'avérait nécessaire, votre médecin devra vous surveiller étroitement en raison d'un risque accru de saignements,
  - Des médicaments de la même famille que SURGAM (aspirine, anti-inflammatoire non stéroïden, anti COX 2) qui sont utilisés pour diminuer l'inflammation et la fièvre et/ou pour calmer la douleur,
  - Un corticostéroïde,
  - Un médicament contenant du lithium,
  - Du méthotrexate à une dose supérieure à 20 mg/semaine,



# Raciper®

Esomeprazole magnésium

0mg et 40mg

résistants en boîtes de 7, 14 et 28

**PPV:122DH80**

CODE No.: HP/DRUGS/MNB/95/2

en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.  
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Chaque comprimé gastro-résistant contient 20mg ou 40mg de substance active : Esomeprazole (sous forme d'Esomeprazole magnésium).

Les autres composants sont : Sphères de sucre, Hydroxypropylcellulose (HPC-L), Crespovidone (PPXL-10), Povidone (PVP K -30), Macrogol 400, Talc purifié, Hypermellose phthalate (HP-555), Hypermellose phthalate (HP-50), Diethylphthalate, Macrogol 6000, Cellulose microcristalline PH101, Cellulose microcristalline PH112, Cespovidone (PPXL), Fumarate de sodium stéaryle, Opadry 03B86651 marron , Macrogol 4000, Alcool isopropylique, Acétone, Chlorure de méthylène, Eau purifiée.

Liste des excipients à effet notable : saccharose (sphères de sucre).

## 2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

RACIPER® contient une substance active appelée esomeprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

## 3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES.

RACIPER® 20 mg, comprimés gastro-résistants sont utilisés dans le traitement des maladies suivantes:

**Adultes et jeunes gens âgés de 12 ans et plus**

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures,
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser,
- Adultes**
- Le traitement et la prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- Un excès d'acide dans l'estomac.

RACIPER® 40 mg

Troubles rénaux sévères.

Gonflement des seins chez l'homme.

**Effets indésirables de fréquence indéterminée (ne peut pas être estimée à partir des données disponibles).**

Si vous prenez RACIPER® 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants pendant plus de trois mois, il est possible que le taux de magnésium dans votre sang diminue. De faibles taux de magnésium peuvent se traduire par une fatigue, des contractions musculaires involontaires, une désorientation, des convulsions, des sensations vertigineuses, une accélération du rythme cardiaque. Si vous présentez l'un de ces symptômes, veuillez en informer immédiatement votre médecin. De faibles taux de magnésium peuvent également entraîner une diminution des taux de potassium ou de calcium dans le sang. Votre médecin pourra décider d'effectuer des examens sanguins réguliers pour surveiller votre taux de magnésium.

Inflammation de l'intestin (entraînant des diarrhées)

RACIPER® peut dans de très rares cas affecter les globules blancs entraînant un déficit immunitaire. Vous devez consulter votre médecin dès que possible si vous avez une infection avec des symptômes tels que de la fièvre avec une fatigue générale très importante, ou de la fièvre avec des symptômes d'infection locale tels que des douleurs dans le cou, la gorge, la bouche, ou des difficultés à uriner. Si vous avez ces symptômes, un déficit de globules blancs (agranulocytose) pourra être éliminé par un test sanguin. Il est important que vous donnez des informations sur vos médicaments dans ce cas. Ne soyez pas inquiet par cette liste d'effets indésirables possibles, vous pouvez n'en avoir aucun.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

## 7. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec RACIPER® 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants

- Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.
  - Si vous avez des problèmes rénaux sévères.
- Parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant toute administration de RACIPER® 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants.
- RACIPER® 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants peuvent masquer des symptômes d'autres maladies. Si vous prenez RACIPER® 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants, vous devez informer immédiatement votre médecin si :
- Vous perdez du poids sans raison et vous avez des problèmes pour avaler,
  - Vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion,
  - Vous vomissez de la nourriture ou du sang,
  - Vous avez des selles noires teintées de sang.

En cas de prescription d'un traitement « à la demande » en fonction des besoins, vous devez contacter votre médecin si les symptômes persistent ou se modifient.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que RACIPER® 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

**Excipients à effet notable:** Saccharose. En raison de la présence de saccharose, l'utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au glucose et/ou au fructose.

# Nauseum®

Dompéridone

LOT : 4105  
PER : 10-25  
P.P.V : 24 DH 40

otice avant d'utiliser

Gardez cette notice, vous pourrez 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 effet indésirable, non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## PRESÉNTATION

NAUSEUM 10mg comprimé pelliculé, boîte de 20 comprimés.

NAUSEUM 1mg /ml suspension buvable, flacon de 200 ml.

## COMPOSITION

**Substance active :** dompéridone.

NAUSEUM 10 mg comprimé pelliculé, contient 10 mg de dompéridone par comprimé.

NAUSEUM 1mg /ml suspension buvable contient 100 mg de dompéridone par 100 ml de suspension buvable.

## Excipients:

NAUSEUM 10 mg comprimé pelliculé, q.s.p 1 comprimé.

NAUSEUM 1mg/ml, suspension buvable, q.s.p 100 ml de suspension buvable.

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

ANTIEMIETIQUE.

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES

NAUSEUM est utilisé chez l'adulte pour traiter les symptômes suivants : nausées (envie de vomir) et vomissements.

NAUSEUM 1 mg/ml suspension buvable est utilisé chez l'enfant dans le traitement des nausées et des vomissements.

## CONTRE-INDICATIONS

NAUSEUM est contre-indiqué :

présentez une intolérance à certains sucrés, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

· Du parahydroxybenzoate de méthyle (E 218) et du parahydroxybenzoate de propyle (E 216). Ces substances peuvent provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées), et exceptionnellement, des bronchospasmes.

NAUSEUM 10mg comprimé pelliculé contient :

· Du lactose. Si vous présentez une intolérance à certains sucrés, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

## INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

### Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Ne prenez pas NAUSEUM si vous prenez déjà du kétocanazole par voie orale ou de l'érythromycine par voie orale ou certains médicaments qui ralentissent le métabolisme, d'autres médicaments dans votre corps qui peuvent aussi affecter votre rythme cardiaque. Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez des médicaments pour traiter une infection, des problèmes cardiaques ou le SIDA/VIH, l'antidépresseur néfazodone, ou l'aprénaline, un médicament utilisé pour réduire les nausées associées à une chimiothérapie anticancéreuse.

Il est important de demander à votre médecin ou à votre pharmacien si NAUSEUM est sans danger pour vous si vous prenez d'autres médicaments, y compris des médicaments obtenus sans ordonnance.

## INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Il est recommandé de prendre NAUSEUM avant les repas. Si l'est pris après les repas, son absorption est quelque peu retardée.

## INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

### Grossesse

Le risque associé à la prise de NAUSEUM pendant la grossesse n'est pas connu.

Si vous êtes enceinte ou pensez que vous pouvez l'être, consultez votre médecin qui décidera si vous pouvez prendre NAUSEUM.

### Allaitement

De petites quantités de NAUSEUM ont été retrouvées dans le lait maternel. Par conséquent, l'utilisation de NAUSEUM est déconseillée au cours de l'allaitement.

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

Agitez la suspension avant emploi.

Il est recommandé de prendre NAUSEUM 15 à 20 min avant les repas. Si l'est pris après les repas, son absorption est quelque peu retardée.

## SURDOSE

En cas de surdosage, une agitation, une altération de l'état de conscience ou un état de transe, des convulsions, une confusion, une somnolence, des mouvements incontrôlés tels que des mouvements irréguliers des yeux ou une posture anormale telle qu'une torsion du cou peuvent survenir. Si vous avez utilisé ou pris trop de NAUSEUM, contactez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou le centre antipoison, en particulier lorsqu'un enfant est concerné.

## INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Si vous oubliez une dose, prenez la dose suivante le plus tôt possible. Cependant, s'il est presque temps de prendre la dose suivante, ne tenez pas compte de la dose oubliée et continuez normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

## RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

## EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, NAUSEUM est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- Convulsions
- Mouvements involontaires de la face ou des bras et des jambes, tremblements excessifs, raideur musculaire excessive ou spasmes musculaires
- Réaction pouvant survenir rapidement après l'administration et se traduisant par une éruption cutanée, des démangeaisons, un essoufflement, et/ou un gonflement du visage
- Réaction d'hypersensibilité sévère pouvant survenir rapidement après l'administration, caractérisée par de l'urticaire, des démangeaisons, des rougeurs, un évanouissement et des difficultés respiratoires
- Troubles du rythme cardiaque (battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- Décès inattendu résultant d'un arrêt soudain de la fonction cardiaque chez une personne pouvant avoir ou non une maladie cardiaque connue. Ce risque peut être plus élevé chez les personnes de plus de 60 ans ou chez celles prenant des doses supérieures à 30