

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



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

Déclaration de Maladie

M22- 0055360

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1381 Société : R.A.M.
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre : 156809
 Nom & Prénom : RAJIL Mohamed
 Date de naissance : 1950
 Adresse : Hay Bousatine P2 Imm 05 Apt 10 GH12
 Bouskoura
 Tél : 0611960705 Total des frais engagés : 970,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr. Amal BOUSSOP
 Médecine Générale Echographie
 Gynécologie Médicale
 Tél: 05 22 87 27 74
 Date de consultation : 08 / 04 / 2023
 Nom et prénom du malade : RAJIL Ahlam Age : 24
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☒ Enfant
 Nature de la maladie : Rhumatisme chronique
 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 : 08 / 04 / 2023
 Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
08/04/23		1	20000	


EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Assamad, Djar Dakhla, N° 18, 06 64 64 67 58	08/04/23	30000
	08/04/23	

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

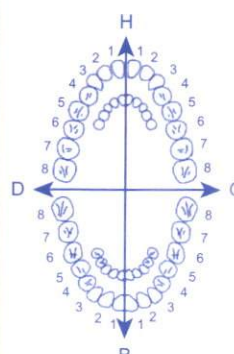
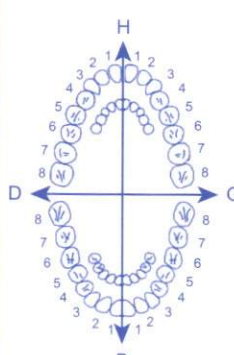
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	
						

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT 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 COEFFICIENT 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> <p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D	G																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
				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

Docteur Amal BOUSSOF

Médecine Générale

Diplômée en Échographie
Nutrition - Régime Spécialisé
Gynécologie Médicale

الدكتورة أمل بوصف

الطب العام

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

ORDONNANCE

Casablanca, le : : الدار البيضاء، في

45.2072 m²
401.00

Pharmacie Assamad sarl
Dyar Del-hama Gr 5 Imm 24
N° 18 - Bouskoura
GSM 306 64 64 67 50

[Handwritten medical notes and prescriptions in Arabic, including dates like 19/01/2022 and 29/01/2022, and various medical terms.]

24.4p cp a (S.V) 1/2 Si migano

- Nawsch...

1cp a 3 1/2 hant legs

12.10
* Ra a pe (S.V) uos

1cp 1/2 aut pt leg (S.V) 16js

64.10
Di Spam

1cp a 2 1/2 ut 100js

55.10
Sugam

1cp a 3 1/2 days Sy

52.10
* Oxy mag

59.10
Ker b

1 gel a 3 1/2 days

T-740-82
GSM: 06 64 60 750

Dr. Amal BROSSON
Médecine Générale Echographie
Gynécologie Médecine
Tél: 05 22 27 27 74

Pharmacie Ascamod, sari au
Département de l'Est
N° 18 - Boudjira
GSM: 06 64 64 67 50

Docteur Amal BOUSSOF

Médecine Générale

Diplômée en Échographie
Nutrition - Régime Spécialisé
Gynécologie Médicale

الدكتورة أمل بوصف

الطب العام

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

ORDONNANCE

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

M^{lle} AH LAMRAJ

30,00
Myalgie ipsi
1 gr

GSM 06 64 64 61 50
N° 8 - BOUSSOF
Pharmacie Al-Andaloussi
Dyar Delhamra

Dr. Amal BOUSSOF
الدكتورة أمل بوصف
Médecine Générale - Echographie
Gynécologie Médicale
Tel.: 05 22 87 27 74

OXYMAG[®] 375 mg

Magnesium malate, Vitamin B6, Vitamin B2

Tablets
Sugar free
Salt free



OXYMAG[®] 375 mg
Magnesium malate, Vitamin B6, Vitamin B2

Lot / Batch n° :

Exp. date :

PPC (DH) :

22671
10/25
92.00

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.


Laboratoire pharmaceutique
PHARMA

Lot Bachkou, rue 7, lot 10 - Casablanca - Morocco
Qualified person : O. MOTII

LOT201087 2

EXP 04 2024

PPV 45 20



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

d'autre, même en cas de symptômes récurrents, car
besoin de la relire.

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 lactase (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

avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations
questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations
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 lactose ou de déficit en lactase (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

PPV 45 20



te notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations
ez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations
licament 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.

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 lactase (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

PPU 30DH00
EXP 08/2024
LOT 22026 5

.....	37,50 mg
.....	325,00 mg
.....	1 comprimé pelliculé
Excipient q.s.p	
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'EVENUELLES 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

KURBAL®
Charbon activé

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

comprimé sécable

IDENTIFICATION

COMPOSITION

Paracétamol	400,00 mg
Phosphate de codéine	20,00 mg
(Quantité correspondant à codéine base)	15,62 mg
Excipients : gélatine, acide stéarique, amidon de pomme de terre, povidone, poloxamer	

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 codéine
- 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 codéine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).



Dolifen® 600 mg

Ibuprofène

Voir
carte
• G
• S
• V
• C
• P
• L
• T
• M
• B
• J
• N
• O
• D
• H
• I
• O
• P
• E
• R
• O
• 2
• /
• 2
• 5
• L
• O
• T
• M
• B
• J
• N
• O
• D
• H
• I
• O

imprimé pelliculé, boîte de 30

de prendre ce médicament

Ne le donnez pas à d'autres

signes de leur maladie sont

marquez un effet indésirable

écrit ou à votre pharmacien.

et dans quels cas est-il utilisé ?

ents appelés « anti-inflamma-

1.0

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 arthritiques

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 antioxydants

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 preniez un traitement par AINS ; Si vous avez déjà présenté des ulcères ou des

saignements de l'estomac/duodénaux 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 comprimés pelliculés 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 dépassez pas la dose et la durée de

traitement recommandées.

Veillez 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 intermittente) ; 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 foies, 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

l'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

recapture de la sérotonine ou des antiplaquettaires.

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,

consistantes en éruptions, 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 majeure 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'arrêter 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.

L'ibuprofène peut masquer les signes d'inf

Les patients signalant des troubles ocula

doivent arrêter le traitement et passer des

Autres médicaments et DOLIFEN® 600

médecin ou pharmacien si vous prenez, av

autre médicament.

Dolifen® 600 mg est susceptible d'af

médicaments. Par exemple :

• Les anticoagulants ; les médicaments c

élevée (inhibiteurs de l'enzyme de convers

que l'aténolol ou antagonistes du récepteur

Certains autres médicaments sont égaleme

par le traitement par Dolifen® 600 mg. Ve

votre médecin ou pharmacien avant d

médicaments. En particulier, informez vo

l'un des médicaments suivants :

• Autres anti-inflammatoires non stéroïdi

ou glucocorticoïdes, car ils peuvent aggr

gastro-intestinaux en raison d'un effet ad

• Diurétiques et médicaments destinés à

peuvent diminuer les effets de ces médica

de problèmes rénaux. De plus, la prise de

entraîner une augmentation des taux san

taux sériques de potassium est donc recon

• Dolifen® 600 mg peut réduire l'effet des in

en cas d'utilisation simultanée, il existe un

• Digoxine, phénytoïne ou lithium car l'uti

la concentration sanguine de ces médicam

lithium est requise. Une surveillance des t

• Méthotrexate, car l'effet du méthotrexate

• Anticoagulants. Les AINS peuvent aggr

• Inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire

car ils peuvent augmenter le risque de saig

• Médicaments contenant du probénécide

retarder l'excrétion de l'ibuprofène.

• Médicaments appelés immunosuppresse

car une atteinte rénale pourrait survenir.

• Cholestyramine, car il pourrait réduire

digestif. La signification clinique est tou

• Sulphonylurées tels que le glibenclamide

glycémie en cas d'utilisation simultanée de

• Antibiotiques appelés quinolones, en rais

Voriconazole ou fluconazole, car ils

l'ibuprofène. Une diminution de la dose d

lorsqu'une dose élevée d'ibuprofène est utili

• Zidovudine, en raison d'un risque a

articulations et d'hématomes chez les pati

• Aminosalicylates. Les AINS peuvent dim

• Gingko biloba, car il peut augmenter le ris

DOLIFEN® 600 mg, comprimé pelliculé av

Si vous consommez de l'alcool, vous êtes

indésirables telles que des troubles gastro

Grossesse, allaitement et fertilité :

Grossesse : informez votre médecin si vous

Dolifen® 600 mg, pendant les deux premiè

ne vous prescrire de l'ibuprofène que si r

doit être la plus faible possible et la durée d

pendant les 3 derniers mois de la grossesse

médicament, car l'ibuprofène peut avoir des

sur le cou et les reins de votre bébé, m

Allaitement : ce médicament passe dan

pendant l'allaitement s'il est utilisé à la dos

courte possible.

Fertilité : vous pouvez avoir plus de mal

Vous devez informer votre médecin si vous

mal à tomber enceinte.

Conduite de véhicules et utilisation de ma

L'ibuprofène n'a aucun effet ou un effet

véhicules et à utiliser des machines. Cepe

système nerveux central, notamment fatig

cas d'utilisation de fortes doses, l'aptitud

route et à utiliser des machines peuv

particulièrement important en cas de cons

3. Comment prendre DOLIFEN® 600 mg,

Veillez à toujours prendre ce médicament

votre médecin ou pharmacien. Vérifiez aup

de doute. La dose doit être ajustée en fonc

Adultes : la dose recommandée est de 1 à

Certains patients peuvent être maintenus

Dans les maladies sévères ou aiguës, il

jusqu'à la maîtrise de la phase aiguë, à

dépasse pas 2 400 mg en plusieurs prises.

Adolescents âgés de 15 à 17 ans : la dose

de poids : 20 à 40 mg/kg par jour (max 2 40

La survenue d'effets secondaires peut être

faible possible pendant la durée de t

soulagement des symptômes (voir rubriq

Populations particulières

Patients âgés : aucun ajustement posolo

du profil d'effets secondaires, il est rec

patients âgés.

Insuffisance rénale : aucun ajustement po

présentant une altération légère à modéré

Insuffisance hépatique : aucun ajustem

patients présentant une altération légère à

Utilisation chez les enfants et les adolesce

Dolifen® 600 mg, comprimé pelliculé av

adolescents de moins de 15 ans.

Mode d'administration : voie orale, les co

un verre d'eau. Il est recommandé aux p

Dolifen® 600 mg avec des aliments.

Durée du traitement : c'est le médecin tra

Dans les maladies rhumatismales, la prise

plus longue peut être nécessaire.

Si vous avez pris plus de DOLIFEN® 400

n'aurait dû, ou si des enfants ont pris l

Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

comprimé sécable

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Paracétamol	400,00 mg
Phosphate de codeïne hémihydraté	20,00 mg
(Quantité correspondant à 10 mg de codeïne)	15,62 mg
Excipients : gélatine, acide stéarique, talc, dioxyde de titane, polyvinylpyrrolidone, pour un 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

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

Date Per.

P.P.V: 119,10 DH

... d'un flacon de 140 doses

... cette notice avant d'utiliser

... besoin de la relire.

... avez un doute, demandez plus

... pharmacien.
... prescrit. Ne le donnez jamais
... imes 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 : Glycérine, 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 notoire :

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 allergénique.

Polypose nasosinusienne :

La dose habituellement efficace est 1 fois par jour. Lorsque les symptômes sont améliorés, la dose peut être diminuée à 1 pulvérisation dans chaque narine 1 fois par jour. En cas de persistance des troubles, consultez votre médecin.
DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER À VOTRE MÉDECIN.

Mode et voie d'administration :

Voie nasale,

- Agiter légèrement le flacon avant emploi.
- Lors du premier usage, la pompe doit être utilisée, celle-ci reste amorcée pendant 24 heures. Elle doit être amorcée à nouveau être réamorcée par 2 pulvérisations.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER À VOTRE MÉDECIN.

Durée du traitement :

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Fréquence d'administration :

Veillez à toujours prendre ce médicament à la dose prescrite par votre médecin ou pharmacien. Vérifiez les dates de péremption et les cas de doute.

CONTRE-INDICATIONS :

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

- allergie à l'un des composants,
 - saignements du nez,
 - en cas d'herpès du nez, de la bouche,
 - enfant de moins de 3 ans en l'absence de prescription médicale.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

EFFETS INDÉSIRABLES :

Comme tous les médicaments, RISONEL® 50 microgrammes par pulvérisation nasale est susceptible d'avoir des effets indésirables, mais il n'y a pas de risque de dépendance.

Possibilité de survenue de maux de tête, de sécheresse de la gorge, d'irritation ou de sensation de brûlure dans la gorge, de la muqueuse du nez, de réactions cutanées, et très rarement de réactions cutanées.

Une candidose nasale peut parfois apparaître. Si elle survient, consultez votre médecin. Une candidose nasale peut parfois apparaître. Si elle survient, consultez votre médecin.

Le traitement corticoïde jusqu'à guérison des symptômes. Très rarement : possibilité de glaucome (augmentation de la pression de l'œil), cataracte (opacification du cristallin).

En cas, de persistance des symptômes, consultez votre médecin.

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

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, consultez votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable mentionné dans cette notice.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS :

Mises en garde

En cas de surinfection (mouchoir purulent), de conjonctivite, de sinusite concomitante, prévenir votre médecin.

Surgam® 200 mg

Acide tiaprofénique

PER. 307 2025

LOT : Z2E007

SURGAM 200MG
CP SEC B20

P.P.V. : 55DH40



indre ce médicament car elle

lire. • Si vous avez d'autres
• Ce médicament vous a été
personnes. Il pourrait leur être nocif,
vôtres. • Si vous ressentez un
ou votre pharmacien. Ceci
rubrique 4.

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

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-INFLAMMATOIRE, ANTIRHUMATISMALE, NON STÉROÏDIENNE - 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'arthroses), le bas du dos (lombalgies), dans certains cas, après un traumatisme (douleurs et gonflements).

• 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 À 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, cérébrale 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 stéroïdien (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 maladies 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 (fibrillation 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 stéroïdien : 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 stéroïdien 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 ne 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 stéroïdien, 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

20mg et 40mg

gastro-résistants en boîtes de 7, 14 et 28

à lire avec attention et à conserver précieusement cette notice avant de prendre ce

avant d'avoir besoin de la relire.

En cas de doute, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à

Si vous présentez 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.

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

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), Croscovidone (PPXL-10), Povidone (PVP K-30), Macrogol 400, Talc purifié, Hypromellose phthalate (HP-55S), Hypromellose phthalate (HP-50), Diethylphthalate, Macrogol 6000, Cellulose microcristalline PH101, Cellulose microcristalline PH112, Croscovidone (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.

· 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 donniez 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 de RACIPER® est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au glucose et du sucre.

RACIPER® 40 mg

Nauselium®

Domperidone

NA
NA
Vi
C

LOT : 4T05
PER : 10-25
P.P.V. : 24 DH 40

notice 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.

PRESENTATION

NAUSELIUM 10mg comprimé pelliculé, boîte de 20 comprimés.

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

COMPOSITION

Substance active : domperidone.

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé, contient 10 mg de domperidone par comprimé.

NAUSELIUM 1mg/ml suspension buvable contient 100 mg de domperidone par 100 ml de suspension buvable.

Excipients:

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

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

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

ANTIEMETIQUE.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

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

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

CONTRE-INDICATIONS

NAUSELIUM est contre-indiqué :

présente une intolérance à certains sucres, 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.

NAUSELIUM 10mg comprimé pelliculé contient :

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

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Ne prenez pas NAUSELIUM si vous prenez déjà du kétoconazole 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'aprépitant, 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 NAUSELIUM 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 NAUSELIUM avant les repas. S'il 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 NAUSELIUM 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 NAUSELIUM.

Allaitement

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

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

Agiter la suspension avant emploi.

Il est recommandé de prendre NAUSELIUM 15 à 20 min avant les repas. S'il est pris après les repas, son absorption est quelque peu retardée.

SURDOSAGE

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 NAUSELIUM, 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 oubliée de prendre.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, NAUSELIUM 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