

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



Déclaration de Maladie

M22- 0053703

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1856 Société : RAM.
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : RETRAITE
 Nom & Prénom : SLAOUI KHMATA
 Date de naissance : 1956
 Adresse : 50 lot KHALFAOUI OUJDA
 Tél : 06M 820 500 Total des frais engagés : 413,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 05/05/23
 Nom et prénom du malade : SLAOUI KHMATA Age : 66
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Syndrome inflammatoire
 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 : Oujda Le : 05/05/2023
 Signature de l'adhérent(e) :

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie M22-0053703

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.
 Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule :
 Nom de l'adhérent(e) :
 Total des frais engagés :
 Date de dépôt :

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
05/05/23	CA	C	150,00	CHIRURGIEN 39 Bd Mohamed V - OUJDA Tel 0536 68 45 10

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Dr. ZAKRABO MOHAMED PHARMACIE LA CLINIQUE INPE: 082037185 32, Bd. Méd. Bellakhdar Tel: 0536 70 47 98 / GSM: 06 60 00 00 00	05/05/2023	263,80

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	

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE H 25533412 21433552 00000000 00000000 D G 00000000 00000000 35533411 11433553 B		Coefficient DES TRAVAUX	
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS	
			DATE DU DEVIS	
			DATE DE L'EXECUTION	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr KERAZI Mohamed

CHIRURGIEN

Expert Assermenté

Près la Cour d'Appel d'Oujda

ICE : 001669855000097

39, Boulevard Mohammed V

Tél. : 05 36 68 45 10 - OUJDA

الدكتور كرزازي محمد

طبيب جراح

خبير محلف

لدى محكمة الاستئناف بوجدة

39، شارع محمد الخامس

الهاتف : 05 36 68 45 10 - وجدة



Oujda, le 05/05/23 وجدة، في

SAMI

KHARATA

25,30

- Icar 5 g (2bnt)



70,50

29,10 Bi pro femme LP 1000



28,00

14,00 28,00 20/10/11



25,00

- Doliprane 1m (2bnt)



25,00

- co saligne

63,90

- Orilfen 60 g



Dr. ZAKRAZI MOHAMED
PHARMACIE LA CLINIQUE
INSEE 2037185
32, Bd. Mohammed V - OUJDA
Tél: 0536 68 45 10 - GSM: 0661 09 82 32

Dr KERAZI Mohammed
39 Boulevard Mohammed V
Tél: 05 36 68 45 10

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, 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, car cela pourrait lui être néfaste. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DÉNOMINATION

ICAM® 5 mg.

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Par comprimé pelliculé :

Lévocétirizine (DCI) dichlorhydrate 5,0

Excipients : Cellulose microcristalline (PH 200), croscarmellose sodée, stéarate de magnésium.

Pellucilage : opadry II blanc.

c) FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

Boîtes de 7, 14 et de 28 comprimés pelliculés.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antihistaminique à usage systémique, dérivé de la pipérazine (code ATC : R06AE08).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

ICAM® 5 mg est indiqué dans le traitement symptomatique de :

- La rhinite allergique (incluant la rhinite allergique persistante).
- L'urticaire.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- Hypersensibilité connue à l'un des composants du produit ou aux dérivés de la pipérazine.
- Insuffisance rénale sévère avec clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min.

b) MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION EN CAS DE :

- L'utilisation du comprimé pelliculé n'est pas recommandée chez l'enfant de moins de 6 ans car la forme comprimée ne permet pas l'adaptation posologique pour cette tranche d'âge. Il est recommandé d'utiliser une forme pédiatrique de lévocétirizine.
- L'administration de lévocétirizine à l'enfant de moins de 2 ans n'est pas recommandée.

- La prudence est recommandée en cas d'ingestion d'alcool EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

c) INTERACTIONS

- Interactions médicamenteuses

- Aucune étude d'interaction n'a été répétée avec la lévocétirizine, en particulier avec les inducteurs du CYP3A4.
- Une légère diminution de la clairance de la cétirizine (16%) a été observée avec la théophylline en prises répétées (400 mg par jour en une prise), tandis que la biodisponibilité de la théophylline n'est pas modifiée par une administration concomitante de la cétirizine.
- Le taux d'absorption de la lévocétirizine n'est pas diminué par l'alimentation, bien que sa vitesse d'absorption soit réduite.
- La prise concomitante d'alcool ou d'autres déprimeurs du système nerveux central avec la cétirizine ou la lévocétirizine chez certains patients sensibles pourrait avoir des effets sur le système nerveux central, bien qu'il ait été démontré que la cétirizine (forme racémique) ne potentialise pas les effets de l'alcool.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

d) GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Aucune donnée clinique sur des grossesses exposées n'est disponible pour la lévocétirizine. La prudence est recommandée lors de la prescription chez la femme enceinte ou allaitante.

DEMANDER CONSEIL À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MÉDICAMENT.

e) CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

Une somnolence, fatigue et asthénie ont été décrites chez certains patients traités par lévocétirizine. Par conséquent, les patients susceptibles de conduire un véhicule ou de manipuler un outil ou une machine potentiellement dangereux devront évaluer au préalable leur réponse au traitement.

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

Sans objet.

4. COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

a) POSOLOGIE USUELLE

Adulte et enfant de plus de 12 ans : 5 mg par jour, soit 1 comprimé de ICAM®.

Sujet âgé : Un ajustement de la dose est recommandé chez le sujet âgé s'il présente une insuffisance rénale modérée à sévère.

Enfant de 6 à 12 ans : 5 mg par jour, soit un comprimé de ICAM®.

La forme comprimée ne permet pas l'adaptation posologique pour les enfants de 2 à 6 ans. Il est recommandé d'utiliser une forme pédiatrique de lévocétirizine.

Insuffisance rénale : l'intervalle entre les prises doit être ajusté selon la fonction rénale comme indiqué dans le tableau ci-dessous :



Clairance de la ml/min	Dose et fréquence d'administration
> 30	1 cp, 1 fois / jour
15 - 30	1 cp, 1 fois / jour
10 - 15	1 cp, 1 fois / 2 jours
5 - 10	1 cp, 1 fois / 3 jours
< 5	Contre-indiqué

- Chez les enfants atteints d'insuffisance rénale, la dose sera ajustée individuellement en fonction de la clairance rénale du patient et de son poids. Il n'y a pas de données spécifiques chez les enfants atteints d'insuffisance rénale.

Insuffisance hépatique : aucun ajustement de la dose n'est nécessaire chez le patient atteint d'insuffisance hépatique isolée.

DANS TOUS LES CAS VOUS DEVEZ VOUS CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

b) VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

Les comprimés seront avalés avec une boisson et peuvent être pris au cours ou en dehors des repas. Il est conseillé de prendre la dose quotidienne en une seule prise. VOUS DEVEZ VOUS CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

c) DUREE DU TRAITEMENT

VOUS DEVEZ VOUS CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

d) CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de ICAM® 5 mg, que vous n'auriez dû (en cas de prise massive et/ou accidentelle) :

Un surdosage peut entraîner chez l'adulte une somnolence et chez l'enfant un état d'agitation suivi d'une somnolence.

Il n'existe pas d'antidote connu à la lévocétirizine. Le traitement est symptomatique et sera entrepris en milieu spécialisé. Un lavage gastrique sera envisagé en cas d'ingestion récente. La lévocétirizine n'est pas éliminée par hémodialyse. PREVENIR IMMEDIATEMENT VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

5. EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

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

Effet le plus fréquent : Sédation se manifestant par une somnolence, une fatigue ou une asthénie.

Effets très rares :

- Troubles du système immunitaire : hypersensibilité incluant des réactions anaphylactiques
- Troubles du système nerveux : convulsions
- Troubles psychiatriques : agressivité, agitation.
- Troubles cardiaques : palpitations.
- Troubles respiratoires : dyspnée.
- Troubles du système gastro-intestinal : nausée.
- Troubles du système hépatobiliaire : hépatite.
- Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés : œdème angioneurotique, érythème pigmenté fixe, prurit, rash, urticaire.
- Troubles du système musculo-squelettique : myalgie.

Investigations : prise de poids, anomalie du bilan biologique hépatique. SIGNALEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

6. CONSERVATION

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

b) PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

CONDITIONS DE LIVRAISON :

Tableau C

Date d'édition de la notice : Septembre 2013

Fabriquée par les Laboratoires



Zone Industrielle Ouest Ain Harrouda
Route Régionale n° 322 (ex R.S 111)
Km 12.400 Ain Harrouda 28 630 - Mohammedia, Maroc

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même s'il paraît souffrir de la même maladie. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

9880109

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DÉNOMINATION

ICAM® 5 mg

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Par comprimé pelliculé :

Lévo-cétirizine (DCI) dichlorhydrate 5,00 mg

Excipients : Cellulose microcristalline (PH 200), croscarmellose sodique, stéarate de magnésium.

Pelliculage : opadry II blanc.

c) FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

Boîtes de 7, 14 et de 28 comprimés pelliculés.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antihistaminique à usage systémique, dérivé de la pipérazine (code ATC : R06AE09)

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

ICAM® 5 mg est indiqué dans le traitement symptomatique de :

- La rhinite allergique (incluant la rhinite allergique persistante).
- L'urticaire.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- Hypersensibilité connue à l'un des composants du produit ou aux dérivés de la pipérazine.
- Insuffisance rénale sévère avec clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min.

b) MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION EN CAS DE :

- L'utilisation du comprimé pelliculé n'est pas recommandée chez l'enfant de moins de 6 ans car la forme comprimée ne permet pas l'adaptation posologique pour cette tranche d'âge. Il est recommandé d'utiliser une forme pédiatrique de lévo-cétirizine.
- L'administration de lévo-cétirizine à l'enfant de moins de 2 ans n'est pas recommandée.
- La prudence est recommandée en cas d'ingestion d'alcool

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

c) INTERACTIONS

• Interactions médicamenteuses

- Aucune étude d'interaction n'a été réalisée avec la lévo-cétirizine, en particulier avec les inducteurs du CYP3A4.
- Une légère diminution de la clairance de la cétirizine (16%) a été observée avec la théophylline en prises répétées (400 mg par jour en une prise), tandis que la biodisponibilité de la théophylline n'est pas modifiée par une administration concomitante de la cétirizine.
- Le taux d'absorption de la lévo-cétirizine n'est pas diminué par l'alimentation, bien que sa vitesse d'absorption soit réduite.
- La prise concomitante d'alcool ou d'autres déprimeurs du système nerveux central avec la cétirizine ou la lévo-cétirizine chez certains patients sensibles pourrait avoir des effets sur le système nerveux central, bien qu'il ait été démontré que la cétirizine (forme racémique) ne potentialise pas les effets de l'alcool.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

d) GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Aucune donnée clinique sur des grossesses exposées n'est disponible pour la lévo-cétirizine. La prudence est recommandée lors de la prescription chez la femme enceinte ou allaitante.

DEMANDER CONSEIL À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MÉDICAMENT.

e) CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

Une somnolence, fatigue et asthénie ont été décrites chez certains patients traités par lévo-cétirizine. Par conséquent, les patients susceptibles de conduire un véhicule ou de manipuler un outil ou une machine potentiellement dangereux doivent évaluer au préalable leur réponse au traitement.

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

Sans objet.

4. COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

a) POSOLOGIE USUELLE

Adulte et enfant de plus de 12 ans : 5 mg par jour, soit 1 comprimé de ICAM®

Sujet âgé : Un ajustement de la dose est recommandé chez le sujet âgé s'il présente une insuffisance rénale modérée à sévère.

Enfant de 6 à 12 ans : 5 mg par jour, soit un comprimé de ICAM®

La forme comprimée ne permet pas l'adaptation posologique pour les enfants de 2 à 6 ans. Il est recommandé d'utiliser une forme pédiatrique de lévo-cétirizine.

Insuffisance rénale : l'intervalle entre les prises doit être ajusté selon la fonction rénale comme indiqué dans le tableau ci-dessous :

Groupe	
Fonction rénale normale	
Insuffisance rénale légère	
Insuffisance rénale modérée	
Insuffisance rénale sévère	
Insuffisance rénale stade terminal	
Patients dialysés	

Lot n° :
EXP :
PPV :

30/50

Voie orale.

Les comprimés seront avalés avec une boisson et peuvent être pris au cours ou en dehors des repas. Il est conseillé de prendre la dose quotidienne en une seule prise. Vous DEVREZ VOUS CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

c) DURÉE DU TRAITEMENT

Vous DEVREZ VOUS CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

d) CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de ICAM® 5 mg, que vous n'auriez dû (en cas de prise massive ou d'usage accidentelle) :

Un surdosage peut entraîner chez l'adulte une somnolence et chez l'enfant un état d'agitation suivi d'une somnolence.

Il n'existe pas d'antidote connu à la lévo-cétirizine. Le traitement est symptomatique et sera entrepris en milieu spécialisé. Un lavage gastrique sera envisagé en cas d'ingestion récente. La lévo-cétirizine n'est pas éliminée par hémodialyse.

PREVENIR IMMÉDIATEMENT VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

5. EFFETS NON SOUHAITÉS ET GENANTS

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

Effet le plus fréquent : Sédation se manifestant par une somnolence, une fatigue ou une asthénie.

Effets très rares :

- Troubles du système immunitaire : hypersensibilité incluant des réactions anaphylactiques
 - Troubles du système nerveux : convulsions
 - Troubles psychiatriques : agressivité, agitation
 - Troubles cardiaques : palpitations
 - Troubles respiratoires : dyspnée
 - Troubles du système gastro-intestinal : nausée
 - Troubles du système hépatobiliaire : hépatite
 - Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés : œdème angio-neurotique, érythème pigmenté fixe, prurit, rash, urticaire
 - Troubles du système musculo-squelettique : myalgie
 - Troubles visuels
 - Investigations : prise de poids, anomalie du bilan biologique hépatique
- SIGNALER À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

6. CONSERVATION

a) NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTÉRIEUR.

b) PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

CONDITIONS DE DELIVRANCE :

Tableau C

Date d'édition de la notice : Septembre 2013

Fabriqués par les Laboratoires



Zone Industrielle Quest Ain Harrouda

Route Régionale n° 322 (ex R.S 111)

Km 12,400 Ain Harrouda 28 630 - Mohammedia, Maroc

Ibuprofène

L'ibuprofène peut masquer les signes d'infection. Les patients signalant des troubles oculaires doivent arrêter le traitement et consulter des examens de laboratoire. **Autres médicaments et Doxycycline** : Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin ou pharmacien si vous prenez Doxycycline.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de votre affection sont identiques aux leurs.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Qu'est-ce que DOLIFEN® 600 MG, comprimé pelliculé et dans DOLIFEN® 600 mg appartient à un groupe de médicaments ap-
toines non stéroïdiens » ou AINS.

- Le traitement symptomatique de la douleur et de l'inflammation arthritiques (par ex. polyarthrite rhumatoïde) et les arthroses dégénératives (par ex. arthrose).

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre un comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais DOLIFENS 600 mg comprimé pelliculé dans :

- Si vous êtes allergique à l'ibuprofène ou à l'un des autres composants médicamenteux ;
- Si vous avez eu ou avez présenté un essoufflement, un nasal, des gonflements ou une urticaire après la prise d'aspirine (AINS) ;
- Si vous souffrez d'une insuffisance rénale, sévère ;
- Si vous souffrez des troubles hépato-biliaires (de la forme présente) ;
- Si vous souffrez d'un saignement au niveau du cerveau ou un autre saignement ;
- Si vous souffrez d'une maladie du sang ;
- Si vous avez eu ou avez présenté un saignement ou une perforation de l'estomac ;
- Si vous avez eu ou avez présenté une ulcère de l'estomac ;
- Si vous prenez un traitement par AINS ;
- Si vous avez déjà pris ou prenez des médicaments pour l'estomac ;
- Si vous souffrez d'une déshydratation sévère ;
- Si vous êtes dans la grossesse ;
- Si le patient est un enfant ou un adolescent âgé de moins de 16 ans.

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

Les anti-inflammatoires/antidouleurs tels que l'ibuprofène posent un risque légèrement accru de crise cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral, en particulier en cas d'utilisation de doses élevées. Ne dépassez pas les doses recommandées.

Veillez discuter du traitement avec votre médecin ou pharmacien si vous :

- Souffrez de problèmes cardiaques, y compris insuffisance cardiaque, un pontage coronarien, une maladie coronarienne, une maladie artérielle périphérique ou tout type d'accident vasculaire cérébral (y compris un accident ischémique transitoire « AIT ») ;
- Présentez une tension artérielle élevée, un diabète, un cholestérol élevé, une maladie rénale, une maladie hépatique, une maladie familiale de maladie cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral, ou une maladie auto-immune ;
- Souffrez d'un lupus érythémateux systémique (LES, parfois appelé maladie du tissu conjonctif) ;

- Souffrez de certains troubles héréditaires de la formation du sang (sauf l'anémie falciforme) ;
- Souffrez d'une intervention chirurgicale majeure ; êtes ou avez été traité(e) par des médicaments, des hormones ou d'autres substances ; souffrez de rhume des foins, de polypes ou d'autres affections chroniques obstructifs car il existe alors un risque accru de réactions allergiques.

Ces réactions allergiques peuvent se présenter sous forme d'asthme (asthme associé aux analgésiques), de gonflement des lèvres, du visage, de la gorge, de la langue, de la gorge (Quincke), de l'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.

recapture de la sérothérapie ou des antiparasitaires oraux.
Vous devez arrêter le traitement et consulter un médecin si vous présentez des saignements ou des ulcères gastro-intestinaux pendant le traitement par Doffin® 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.

peuvent s'aggraver pendant le traitement par AINS, des réactions cutanées graves, des réactions cutanées graves, 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 traitement. Vous devez arrêter le traitement en cas d'apparition de l'un des premiers signes d'éruption cutanée, de lésions des muqueuses ou tout autre signe d'allergie (hypersensibilité). Il est conseillé d'éviter de prendre Doliprène® 600 mg au cas de vançelle.

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 Doliprène® 600 mg une surveillance régulière des paramètres hépatiques, de la fonction rénale et de la formule sanguine est requise.

Pendant le traitement par Dolifine® 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.

diurétiques et inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

P P V 2 9 0 4 10
P E R 0 9 / 2 4
L O T L 3 2 7 8

Pendant les 3 derniers mois de la grossesse, évitez tout médicament, car l'ibuprofène peut avoir des effets sur le cœur et les reins de votre bébé, même

Allaitement : ce médicament passe dans le lait maternel. Il est utilisé à la dose la plus courte possible.

Fertilité : vous pouvez avoir plus de mal à tomber enceinte. Vous devez informer votre médecin si vous prenez un traitement hormonal.

Conduite de véhicules et utilisation de machines. L'ibuprofène n'a aucun effet ou un effet négligeable sur la conduite des véhicules et sur l'utilisation des machines. Cependant, dans les cas de fortes doses, l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines peut être diminuée, notamment à cause de la fatigue. Dans ces cas, l'usage de fortes doses d'ibuprofène doit être évité. L'ibuprofène n'a pas d'effet sur la capacité de conduire des véhicules et d'utiliser des machines.

3. Comment prendre DOLIFEN® 600 mg, con...

Adultes : la dose recommandée est de 120 mg. Certains patients peuvent être maintenus sous dans les maladies sévères ou aiguës, à partir jusqu'à la maintenance de la phase aiguë, à condition qu'elle ne dépasse pas 2 400 mg en plusieurs prises.

Adolescents âgés de 15 à 17 ans : la dose recommandée est de 20 à 40 mg/kg par jour (max 2 400 mg/jour). La survenue d'effets secondaires peut être moins fréquente pendant la durée de traitement. Le soulagement des symptômes (voir rubrique Propriétés pharmacodynamiques).

Populations particulières :
Patients âgés : aucun ajustement posologique du profil d'effets secondaires, il est recommandé d'utiliser la dose standard chez les patients âgés.

Insuffisance rénale : aucun ajustement posé
présentant une altération légère à modérée de
Insuffisance hépatique : aucun ajustement
patients présentant une altération légère à m

Mode d'administration : voie orale, les com-

mode d'administration, voie orale, les comprimés sont recommandés avec un verre d'eau.

RHUMIX®

Poudre en sachets
Boîte de 10 sachets

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, sachez que vous pouvez obtenir plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre pharmacien.

Rhumix®

Boîte de 10 sachets

P.P.V. : 22,00 DH



6 118000 191032

Que contient

1. QU'EST-CE QUE RHUMIX®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE RHUMIX® ?
3. COMMENT PRENDRE RHUMIX® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER RHUMIX® ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES.

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

PROPRIÉTÉS :

Elles procèdent de l'activité de ses 6 principes actifs :

- L'ibuprofène et le paracétamol exercent en complémentarité une action antalgique, antipyrétique et anti-inflammatoire (Ibuprofène).
- La chlorphénamine maléate, antihistaminique H1, réduit les rhinorrhées et larmoiements souvent associés aux éternuements.
- La pseudo-éphédrine agit en tant que α -sympathicomimétique, décongestionne les voies nasales et diminue la rhinorrhée.
- La caféine agit comme stimulant général et atténue l'effet sédatif et la somnolence liés à la chlorphénamine.
- La vitamine C renforce la résistance de l'organisme et agit comme anti-asthénique et anti-oxydant.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

RHUMIX® est indiqué dans le traitement symptomatique des :

Doliprane® 1000 mg

PARACÉTAMOL

Comprimé

DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé :

La substance active est : paracétamol 1000 mg, sous forme de paracétamol DC 90 (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarmellose, maïs pré-gélatinisé, acide stéarique (origine végétale).

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol, tel que dans les comprimés, gélules, suppositoires, telles que maux de tête, états grippaux, douleurs musculaires, douleurs articulaires, douleurs douloureuses. Il peut également être prescrit dans le traitement de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte.

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants :
allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

Précautions Particulières :

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde :

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").

Grossesse et allaitement :

Le Paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.

PPV: 14DH00

PER: 10/25

LOT: L3552



Doliprane® 1000 mg

PARACÉTAMOL

Comprimé

DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé

La substance active est : paracétamol sous forme de paracétamol DC 90 (1111,11 mg), pour un comprimé. Les autres composants sont : croscarmellose sodium, polyvidone K30, amidon de maïs pré-gélatinisé, acide stéarique.

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol, qui agit contre la douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, échauffement, douleurs, règles douloureuses. Il peut également être utilisé pour soulager les douleurs de l'arthrose.

Cette présentation est réservée aux adultes. Lire attentivement la rubrique "Posologie". Pour les enfants de moins de 15 ans, il est déconseillé d'utiliser le paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants :
allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

Précautions Particulières :

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde :

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").

Grossesse et allaitement :

Le Paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.



Comprimés effervescents

Paracétamol/Codéine phosphate hémihydratée

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice car elle contient des informations importantes.

- Gardez cette notice, vous pour
 - Si vous avez d'autres question
 - Ce médicament vous a été pen
- Il pourrait leur être nocif, même
- Si vous ressentez un quelco
- pharmacien. Ceci s'applique au
- cette notice.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que CODALGINE 500 utilisé?
2. Quelles sont les informations - 500 mg/30 mg, comprimés effervescents?
3. Comment prendre CODALGINE 500?
4. Quels sont les effets indésirables de CODALGINE 500?
5. Comment conserver CODALGINE 500?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE CODALGINE 500 mg/300 mg?
QUEL CAS EST-IL UTILISÉ?

CODALGINE est un médicament antidouleur qui soulage la douleur modérée à grave.
La codéine peut être utilisée chez les enfants de plus de 12 ans sur une courte durée pour des douleurs modérées non soulagées par d'autres antalgiques comme le paracétamol ou l'ibuprofène utilisés seuls.

Ce produit contient de la codéine. La codéine appartient à un groupe de médicaments appelés les antalgiques opioïdes qui agissent pour soulager la douleur. Elle peut être utilisée seule ou en association avec d'autres antalgiques comme le paracétamol.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CODALGINE 500 mg/30 mg COMPRIMES EFFERVESCENTS ?

N'utilisez jamais CODALGINE

- si vous êtes allergique aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez moins de 12 ans ;
- si vous êtes hypersensible au paracétamol et/ou à la phénacétine et/ou à la codéine ou à l'un des autres composants contenus dans CODALGINE ;
- si vous avez un asthme aigu ;
- si vous souffrez de problèmes respiratoires ;
- pour soulager la douleur chez l'enfant et l'adolescent (0-18 ans) après ablation des amygdales ou des végétations dans le cadre d'un syndrome d'apnée obstructive du sommeil ;
- si vous savez que vous êtes un métaboliseur ultra-rapide de la codéine en morphine ;
- si vous allaitez.

En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser CODALGINE.

- Si vous consommez de manière exagérée de l'alcool pendant le traitement.
- Si vous dépassez les quantités recommandées. Afin d'éviter le risque d'un surdosage, aucun autre produit contenant du paracétamol ne peut être pris simultanément.
- Prendre en une seule fois une dose équivalente à plusieurs fois la dose journalière peut endommager gravement le foie ; il n'y a pas toujours de perte de conscience. Il est cependant nécessaire d'appeler immédiatement un médecin en raison du risque de dommage hépatique irréversible.
- La prudence est de mise en cas de présence des facteurs de risque suivants, qui abaissent éventuellement le seuil de toxicité hépatique : insuffisance hépatique (dont le syndrome de Gilbert), hépatite aiguë, insuffisance rénale, alcoolisme chronique et adultes très maigres (< 50 kg). La posologie doit dans ces cas être adaptée.
- Un traitement concomitant avec des médicaments qui influencent la fonction hépatique, la déshydratation et la malnutrition chronique (faibles réserves de glutathion hépatique) sont également des facteurs de risque d'apparition d'hépatotoxicité et qui peuvent éventuellement abaisser le seuil de toxicité hépatique. La dose journalière maximale ne peut certainement pas être dépassée chez ces patients.
- Chez les enfants et les adolescents traités avec 60 mg / kg de paracétamol par jour, l'association avec un autre antipyrétique n'est pas justifiée, sauf en cas d'inefficacité.
- La prudence est de mise en cas d'administration de paracétamol à des patients présentant une carence en glucose-6-phosphate déshydrogénase et une anémie hémolytique.
- En cas de fièvre aiguë, ou de signe d'infection secondaire ou de persistance des plaintes, il y a lieu de consulter un médecin.
- Si vous utilisez de manière prolongée CODALGINE. Une utilisation prolongée, sauf sous surveillance médicale, peut nuire à la santé.

En cas de **double production**, la codéine peut gêner. Si vous prenez déjà d'autres médicaments, consultez votre médecin et **CODALGINE**.

La codéine est transformée en morphine dans l'organisme. Cette substance qui soulage la douleur. Certaines personnes peuvent les affecter de différentes manières. Pour la douleur produite en petite quantité, et ne se sentant pas une quantité importante de morphine est produite, la douleur peut être grave. Si vous remarquez un de ces effets indésirables, consultez votre médecin et demandez immédiatement l'avis de votre médecin. **CODALGINE** peut provoquer la confusion, la somnolence, la rétention d'urine, la constipation, la sécheresse de la bouche, la diminution de l'appétit ou si vous ne vous sentez pas bien.

au galactose, au fructose, un déficit en lactase de. COMMENT PRENDRE C

Glucose ou du galactose (maladies héréditaires rare).
Ce médicament contient du sodium.
Chaque comprimé effervescent contient 316 mg
patients contrôlant leur apport alimentaire en eau.
Veuillez consulter votre médecin si une des m-
d'application pour vous, ou si elle l'a été dans le p-

Enfant et adolescents jusqu'à 18 ans

L'utilisation chez les enfants et les adolescents ap-
La codéine ne doit pas être utilisée après ablation
cadre d'un syndrome d'apnée obstructive du sommeil.

L'utilisation chez les enfants avec des p

La codéine n'est pas recommandée chez les enfants et les adultes de moins de 18 ans. Les symptômes de toxicité de la morphine sont aggravés par 24 heures ne doit pas

Autres médicaments et CODALGINE

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez tout autre médicament.

- Il vaut mieux ne pas prendre CODALGINE en même temps que des médicaments sédatifs puissants ou des médicaments antihistaminiques H1 de première génération.

- Ne pas utiliser CODALGINE en cas de prise de phénytoïne, de primidone, d'isoniazide, de rifampicine ou de codéine par 24 heures.

L'utilisation concomitante de CODALGINE et benzodiazépines ou d'autres médicaments apparentés peut entraîner des difficultés respiratoires (dépression respiratoire), de cette raison, l'utilisation concomitante ne doit être traitée que si le traitement ne sont pas possibles.

[illegible]

En cas de traitement par la métoclopramide, suivez simplement votre médecin. En cas de traitement par la zidovudine ou la lamotrigine et d'un traitement par le codalgin, suivez la dose suivante.

Le conseil à votre médecin avant de prendre CODALGIN est de ne pas prendre de médicaments contenant de la paracétamol, pendant plusieurs jours.

Dans ce cas, le contrôle régulier de l'international North est recommandé. Vous devez arrêter de prendre le médicament si vous avez d'autres symptômes.

Le risque de saignement peut augmenter par la prise concomitante de médicaments antagonistes de la vitamine K.

- Par ailleurs, vous devez savoir que la prise de pa

certaines analyses de laboratoire (telles que par exemple la méthode à la glucose oxydase-peroxydase, ou le dosage de l'acide urique par la méthode à l'acide phospho-tungstique).

Note pour les diabétiques: CODALGINE peut influencer le métabolisme du sucre. Les patients diabétiques doivent surveiller leur glycémie et ajuster leur traitement en conséquence. Les patients diabétiques doivent également surveiller leur tension artérielle et leur fréquence cardiaque.

Il vaut mieux ne pas prendre CODAL

Fertilité, grossesse et allaitement

Si vous êtes

grossesse, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

Grossesse :
Paracétamol

Une grande

exposées) n'indiquent pas de malformation ou de toxicité. Les du système immu-
En raison de la présence de codéine, CODALGINE ne p.

Allaitement :	ctions allergiques.
Paracétamol	care :

Le paracétamol

thérapeutiques de CODALGINE, aucun effet n'est attendu. Ne prenez pas de codéine si vous allaitez. La codéine

Fertilité :

Paracétamol e tête, asthénie, ataxie
Il n'y a pas suffisamment de données cliniques adéquates pour les effets indésirables gastro-intestinaux.

Bi-Profenid® LP 100 mg

Kétoprofène

Comprimé sécable à libération prolongée

SANOFI

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien.
- Ce médicament...



1. Q
libér
Classe
AMIR

(M : Muscle et Squelette).

BI-PROFENID LP 100 mg, comprimé sécable à libération prolongée contient du kétoprofène.

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.

Indications thérapeutiques

BI-PROFENID LP 100 mg, comprimé sécable à libération prolongée est destiné à l'adulte et l'adolescent à partir de 15 ans.

Ce médicament 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 structures du pourtour des articulations (tendinite, bursite, périarthrites),
 - les articulations (en cas d'arthrites microcristallines ou d'arthroses),
 - le bas du dos (lombalgies),
 - en cas d'inflammation d'un nerf (par exemple en cas de sciatique),
 - dans certains cas, après un traumatisme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BI-PROFENID LP 100 MG, comprimé sécable à libération prolongée ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais BI-PROFENID LP 100 mg, comprimé sécable à libération prolongée :

- Si vous êtes allergique au kétoprofène ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
 - Si vous avez déjà eu des bronchospasmes, une crise d'asthme, une rhinite, de l'urticaire ou d'autres réactions allergiques déclenchées par la prise de kétoprofène ou par d'autres médicaments de la même famille que BI-PROFENID LP 100 mg, comprimé sécable à libération prolongée (l'aspirine, les anti-inflammatoires non stéroïdiens).
- Des réactions allergiques graves, rarement fatales ont été rapportées

chez des patients ayant de tels antécédents.

- 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 des saignements de l'estomac ou de l'intestin, une ulcération ou une perforation du tube digestif.
- Si vous souffrez d'un ulcère de l'estomac ou de l'intestin ou si vous en avez déjà eu précédemment.
- Si vous avez des saignements au niveau de l'estomac, de l'intestin, du cerveau ou d'un autre organe.
- Si vous souffrez d'une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.
- Si vous êtes allergique au blé, car ce médicament contient de l'amidon de blé.

Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec ce médicament n'est pas contre-indiquée (voir le paragraphe « Autres médicaments et BI-PROFENID LP 100 mg, comprimé sécable à libération prolongée »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BI-PROFENID LP 100 mg, comprimé sécable à libération prolongée si vous êtes dans l'une des situations suivantes :

- Vous avez déjà eu 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).

La prise de ce médicament peut entraîner une gêne respiratoire ou une crise d'asthme, notamment chez les personnes allergiques à l'aspirine ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien (voir rubrique « Ne prenez jamais BI-PROFENID LP 100 mg, comprimé sécable à libération prolongée »).

- Vous souffrez d'une maladie du cœur (hypertension et/ou insuffisance cardiaque), du foie ou du rein, ou de rétention d'eau.
- Vous souffrez de troubles de la coagulation.
- Vous souffrez d'une maladie inflammatoire chronique de l'intestin (telle que maladie de Crohn ou rectocolite hémorragique).
- Vous avez déjà eu des problèmes digestifs (comme un ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien).
- Vous suivez déjà un traitement avec un médicament qui augmente le risque d'ulcère gastroduodénal ou d'hémorragie (voir rubrique « Autres médicaments et BI-PROFENID LP 100 mg, comprimé sécable à libération prolongée »).
- Vous avez déjà eu une réaction exagérée de la peau au soleil ou au UV (cabine de bronzage).
- Vous avez du diabète, une maladie du rein (insuffisance rénale), ou vous suivez déjà un traitement avec un médicament susceptible d'augmenter le taux de potassium dans le sang (hyperkaliémie). Ce médicament peut induire une hyperkaliémie.

Personnes ayant un risque cardiovasculaire

Vous devez prévenir votre médecin 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 cardio-vasculaires (par exemple vous avez une tension artérielle élevée, du diabète, un taux de cholestérol élevé ou si vous fumez).

Les médicaments tels que BI-PROFENID LP 100 mg, comprimé sécable à libération prolongée, pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral. Le 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.

Pendant le traitement :

- Arrêtez le traitement et consultez immédiatement un médecin en cas d'urgences médicales :
- Si une crise d'asthme ou une difficulté à respirer survient ap