

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

- | | |
|------------------------------------|-----------------------|
| 0 Réclamation | : contact@mupras.com |
| 0 Prise en charge | : pec@mupras.com |
| 0 Adhésion et changement de statut | : adhesion@mupras.com |

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : **0000845**

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre : **Veuve**

Nom & Prénom :

FAOUZI TOUDA

Date de naissance :

1951

Adresse :

135 DR. BARAK GH 12A 135 STG RC APP. 4, HAY HASSAN - CASABLANCA

Tél. :

06.67.78.24.71 Total des frais engagés : **433,50 Dhs**

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

29/05/2023

Nom et prénom du malade :

FAOUZI TOUDA

Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Diabète + artères + maladie

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 :

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
29 05 2023	C		200 24	ALMI ELKHAZ hie DU ophthalmolog Cin expert asservi des tribunaux

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou de Fournisseur	Date	Montant de la Facture
22 N° 37 ds Soie Dr Hassan Tél 0522 30 67	29/05/2023	233,50

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

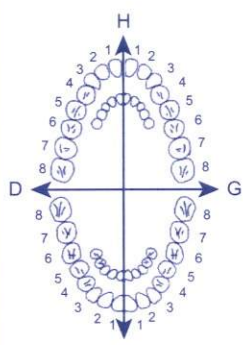
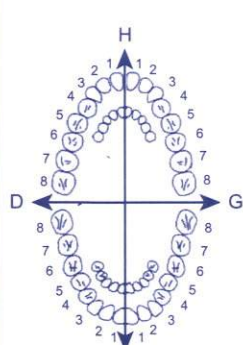
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

BELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <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			
	H 25533412 00000000	G 21433552 00000000		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
	D 00000000 35533411	B 00000000 11433553		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 Salmi El Khazraji Jalal

MEDECINE GENERALE
ECHOGRAPHIE

Médecin expert assermenté
auprès des tribunaux



الدكتور العالمي الغزيري جلال

الطب العام
الفحص بالصدى

طبيب محلق لدى محاكم الدار البيضاء

Le 22 Mars 2023
Casablanca - Maroc
Sidi El Khadir - Casablanca
Téléphone : 05 22 89 74 60

ORDONNANCE

Casablanca, le : 25/05/2023 الدار البيضاء، في :

Pomade - Pomade

118,80

① Pomade



50.00

16.60

② U. scopol. 0.05 mg.



50.00

21.00

③

U. scopol. 0.05 mg.



17.40

④ Pomade



60.00

⑤

U. scopol. 0.05 mg.



233,50

الدكتور العالمي الغزيري جلال
El KHAZRAJI JALAL
Oncologie et Ophtalmologie médical
Znقة 23 رقم 48 Casablanca
Téléphone : 05 22 89 74 60
Medecin expert assermenté
auprès des tribunaux



PPU 118DH50 EXP 11/2024
LOT 28018 4

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- IXOR® Comprimés effervescents dosés à 20 mg en boîte de 7, 14 et 28
- IXOR® Comprimés effervescents dosés à 10 mg en boîte de 7, 14 et 28

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

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que l'IXOR® et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre l'IXOR® ?
3. Comment prendre l'IXOR® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver l'IXOR® ?
6. Informations supplémentaires.

1 - QU'EST-CE QUE L'IXOR® ET DANS QUILS CAS EST-IL UTILISE ?

- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Code ATC : A02BC01

l'IXOR® comprimé effervescent contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

- Indications thérapeutiques

l'IXOR® comprimé effervescent est utilisé pour traiter les affections suivantes : Chez les adultes :

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

- Les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère œsophagien) ou de votre estomac (ulcère gastrique).

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

- Les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). l'IXOR® comprimé effervescent peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grossesse au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

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

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

- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche ou de l'acidité de l'estomac; (réglutination), des vomissements et une prise de peu limitee.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

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

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE l'IXOR® ?

- Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Sans objet.

- Ne prenez jamais l'IXOR® (Contre-indications)

- Si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

INDICATIONS

- Faites attention avec l'IXOR® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

Prendre en compte la teneur en sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

- IXOR® 20 mg : environ 765,7 mg de sodium par comprimé effervescent

- IXOR® 10 mg : environ 768,6 mg de sodium par comprimé effervescent

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre l'IXOR® comprimé effervescent.

l'IXOR® comprimé effervescent peut masquer des symptômes d'autres maladies. Par conséquent, avant que vous ne commencez à prendre l'IXOR® comprimé effervescent ou lorsque vous êtes sous traitement, vous devez informer immédiatement votre médecin si l'un des éléments suivants se produit :

- Vous perdez du poids sans raison si vous avez des problèmes à 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).

- Vous souffrez d'une diarrhée sévère ou persistante, car l'oméprazole peut entraîner des diarrhées infectieuses.

- Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.

- Si vous êtes déjà arrivé de développer une réaction cutanée après un traitement avec un médicament similaire à l'IXOR® qui réduit l'acidité de l'estomac.

- Vous deveze faire un examen sanguin spécifique (chromogranine A). Si vous prenez l'IXOR® comprimé effervescent au long cours (durée supérieure à un an), votre médecin vous surveillera probablement de façon régulière. Vous devez définir précisément tous les symptômes et événements nouveaux ou exceptionnels qu'ils vous voyez votre médecin.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que l'IXOR® comprimé effervescent, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fractures 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).

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier dans les zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que vous le pouvez, car vous deveze peut-être arrêter votre traitement avec l'IXOR®. Rappelez-vous de mentionner également tout autre effet indésirable tel que des douleurs dans vos articulations.

- Enfants

Certains enfants atteints d'une maladie chronique peuvent prendre régulièrement à long terme bien que cela ne soit pas recommandé. Ne donnez pas ce médicament aux enfants de moins de 1 an ou 10 kg.

- Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)

Autres médicaments et l'IXOR® comprimé effervescent

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Cela concerne également les médicaments que vous achetez sans ordonnance.

l'IXOR® comprimé effervescent peut interagir sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur l'IXOR® comprimé effervescent.

Vous ne deveze pas prendre l'IXOR® comprimé effervescent si vous prenez ou avez pris récemment un comprimé contenant du neflavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

Vous deveze informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Kétonconazole, itraconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques);

- Digoxine (utilisé dans le traitement de problèmes cardiaques);

- Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire);

- Phénytoïne (utilisé dans l'épilepsie); si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin sera nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de l'IXOR® comprimé effervescent;

- Médicaments anti-coagulants pour fluidifier le sang tel que la

warfarine ou autres anti vitamines K; une surveillance par votre médecin sera nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de l'IXOR® comprimé effervescent;

- Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose);

- Rizatimivavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH);

- Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe);

- Milégumab (Hyperimmunoglobulin) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée);

- Clostazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente);

- Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH);

- Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)).

- Erlotinib (utilisé dans le traitement du cancer).

- Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du cancer) - si vous prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut temporairement arrêter votre traitement par l'IXOR® comprimé effervescent.

Si vous prenez l'IXOR® comprimé effervescent avec les antibiotiques suivants : amoxicilline + amoxiclavomycine avec l'IXOR® comprimé effervescent pour le traitement d'un ulcère à Helicobacter pylori, il est important que vous informez votre médecin de tous les autres médicaments que vous prenez.

- Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)

l'IXOR® comprimé effervescent avec les aliments et boissons

Les comprimés effervescent peuvent être pris avec de la nourriture ou à jeun.

- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

L'oméprazole est excreté dans le lait maternel mais il est peu probable qu'il y ait une influence sur l'enfant lorsqu'il est utilisé à doses thérapeutiques.

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre l'IXOR® comprimé effervescent pendant l'allaitement.

- Sports

Sans objet.

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

l'IXOR® comprimé effervescent n'est pas susceptible d'entrainer des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Des effets secondaires tels qu'un étourdissement et des troubles visuels peuvent se produire. Si c'est le cas, vous ne devez pas conduire de véhicule ou utiliser des machines.

- Excipients à effets notable :

- Aspartam

- Sodium : en cas de régime désodé ou hyposodé, tenir compte de la teneur en sodium ;

- IXOR® 20 mg : environ 765,7 mg de sodium par comprimé effervescent

- IXOR® 10 mg : environ 768,6 mg de sodium par comprimé effervescent

3 - COMMENT PRENDRE l'IXOR® ?

- Instruction pour un bon usage

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

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Votre médecin vous dira combien de comprimés effervescent vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

- Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement

- 1-Posologie

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous.

Utilisation dans les adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitation acide ;

- Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4 - 8 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre une dose de 40 mg pendant 8 semaines supplémentaires si votre œsophage n'a pas encore cicatrisé.

- La dose recommandée une fois que votre œsophage a été guéri est de 10 mg une fois par jour.

- Si votre œsophage n'a pas été endommagé, la dose usuelle est de 10 mg une fois par jour.

viscéralgine® 10mg/5ml

Sirop - Flacon de 150ml

Méthylsulfate de Tiémonium

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

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

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, sirop et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, sirop ?
3. Comment prendre VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, sirop ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, sirop ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, sirop ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - ANTISPASMODIQUE et ANTICHLINERGIQUE DE SYNTHÈSE (A: voies digestives et métabolisme).

Ce médicament est un antispasmodique. Il est recommandé dans les douleurs des maladies digestives, biliaires gynécologiques et des voies urinaires.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, sirop?

Ne prenez jamais VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, sirop dans les cas suivants:

- si vous êtes allergique à la méthylsulfate de Tiémonium ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, notamment au rouge de la cochenille A ou au parahydroxybenzoate de méthyle ;
- glaucome (douleur aiguë du globe oculaire avec troubles de la vision);
- difficultés pour uriner (troubles prostatiques ou de la vessie) ;
- allaitement.

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

Faites attention avec VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, sirop :

PREVENIR VOTRE MEDECIN en cas de:

- Troubles de la prostate ;
- Maladies graves du rein ou du foie ;
- Troubles cardiaques ;
- Troubles de la thyroïde ;
- Bronchite chronique ;
- Certaines maladies digestives.

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

Autres médicaments et VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, sirop

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

VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, sirop avec des aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse et allaitement

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin, lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

L'utilisation de ce médicament est contre-indiquée pendant l'allaitement.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les risques de troubles de la vision peuvent rendre dangereuse la conduite de véhicules ou l'utilisation de machines.

VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, sirop contient de l'alcool, du sucre, du parahydroxybenzoate de

méthyle

(E 124).

Ce médicament

du sirop

0,045 g par

Si votre

certaines

patients

ce médicament

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :
ORAPRED® 20 mg, Boîte de 30 comprimés effe
ORAPRED® 5 mg, Boîte de 30 comprimés effe
prénsisolone

Veuillez lire attentivement l'intégralité de ce
avant de prendre ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'

Si vous avez toute 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, 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.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

prénsisolone (DCI) 5 ou 20 mg
(sous forme de mésasulfobenzoate sodique)

Excipients : Lactose monohydraté, Bicarbonate de sodium,
Citrat monosodique anhydre, Acide tartrique, Saccharine
sodique, Arôme orange-pamplemousse, Benzoate de sodium.

Liste des excipients à effet notable :

Lactose monohydraté et sodium.

3. CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE :

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.
(H: Hormones systémiques non sexuelles).

4. INDICATIONS

Ce médicament est un corticoïde. Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

5. POSOLOGIE :

ORAPRED® 20 mg :

RESERVE A L'ADULTE ET A L'ENFANT DE PLUS DE 10 KG.
ORAPRED® 20 mg est adapté aux traitements d'attaque ou aux traitements de courte durée nécessitant des doses moyennes ou fortes chez l'adulte et l'enfant de plus de 10 kg.
ORAPRED® 5 mg et 20 mg :

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, en fonction de votre poids et de la maladie traitée.

Elle est strictement individuelle.

Il est très important de suivre régulièrement le traitement et de ne pas le modifier, ni l'arrêter brutalement sans l'avis de votre médecin.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

En général, dissoudre les comprimés dans un verre d'eau en une prise le matin, au cours du repas. Respecter la prescription de votre médecin.

Durée du traitement

Elle est déterminée par votre médecin.

tement prolongé, ne pas arrêter brutalement le
is suivre les recommandations de votre médecin
tion des doses.

INDICATION

mais ORAPRED®, comprimé effervescent
suivants :

infections,
ladies virales en évolution (hépatites virales,
herpès, varicelle, zona),

- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- si vous êtes allergique à la prénsisolone ou à l'un des autres composants.

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

7. Effets indésirables :

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

Ce médicament, indispensable, est le plus souvent bien toléré lorsque l'on suit les recommandations et notamment le régime (voir rubrique « Faites attention avec ORAPRED®, comprimé effervescent »).

Il peut néanmoins entraîner, selon la dose et la durée du traitement, des effets plus ou moins gênants.

Les plus fréquemment rencontrés sont :

- Modification de certains paramètres biologiques (sel, sucre, potassium) pouvant nécessiter un régime ou un traitement complémentaire.
- Apparition de bleu
- Elévation de la tension artérielle, rétention d'eau et de sel pouvant entraîner une insuffisance cardiaque.
- Troubles de l'humeur : excitation, euphorie, troubles du sommeil.
- Syndrome de Cushing: une prise de poids, un gonflement et une rougeur du visage, une poussée excessive des poils.
- Fragilité osseuse: ostéoporose, fractures.
- Atteintes douloureuses des os au niveau de l'articulation de la hanche (ostéonécrose).

D'autres effets beaucoup plus rares, ont été observés :

- Risque d'insuffisance de sécrétion de la glande surrénale.
- Retard de croissance chez l'enfant.
- Troubles des règles,
- Faiblesse musculaire, rupture des tendons surtout en association avec les fluoroquinolones (antibiotiques).
- Troubles digestifs: ulcère digestif, hémorragies et perforations digestives, pancréatites surtout chez l'enfant.
- Fragilisation de la peau, retard de cicatrisation, acné.
- Confusion, convulsion, état dépressif à l'arrêt du traitement.
- Certaines formes de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil) et de cataracte (opacification du cristallin).

Pour le traitement des s
tension psychique.

is l'anxiété et à la

Composition :

5 mg de chlordiazépoxide : 7-chloro-2-méthylamino-5-phényl-3H-1,4-benzodiazépine-4-oxyde et 2,5 mg de bromure de clidinium : bromure de 1-méthyl 3-benzyloxyquinuclidinium par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspondant à 406 K.J.

Propriétés :

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium se complètent dans leur action sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal et des voies génito-urinaires. Le chlordiazépoxide, benzodiazépine bien tolérée, exerce un effet anxiolytique, tensiolytique et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et la tension psychique influent de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.

Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétatoire. L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlordiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlordiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desméthylchlordiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlordiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chlordiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlordiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlordiazépoxide, démöxépam, desméthyldiazepam. Le démöxépam et le desméthyldiazepam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlordiazépoxide inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise sous forme inchangée à une circulation entéro-hépatique. L'élimination dans l'urine s'effectue en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spastique.

Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les repas avec du liquide.

Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

17140

PANALGIC®

Paracétamol et caféine

COMPOSITION

Paracétamol (DCI).....	500 mg
Caféine (DCI).....	50 mg
Excipients q.s.p.....	1 comprimé ou 1 comprimé effervescent

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

PANALGIC®, comprimés effervescents

Boîte contenant 1 tube de 16 comprimés effervescents dosés à 500 mg de paracétamol et 50 mg de caféine.

PANALGIC®, comprimés

Boîte contenant 16 comprimés dosés à 500 mg de paracétamol et 50 mg de caféine, sous plaquettes thermoformées.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Médicaments contre la douleur et la fièvre.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

PANALGIC® est indiqué dans le traitement des symptômes de la fièvre et les douleurs.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

- Allergie au paracétamol ou à la phénacétine.
- Allergie à l'un des excipients de la préparation.
- Maladie grave du foie.

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

La prudence s'impose en cas d'atteinte hépatique légère, d'atteinte rénale grave, de déficience en glucose 6 phosphate-déshydrogénase et en cas d'alcoolisme.

Ce médicament contient du paracétamol. Ne pas dépasser les doses prescrites ou recommandées, ni prolonger le traitement.

Si des symptômes persistent, consultez votre médecin traitant. Chaque comprimé effervescent contient 316,56 mg de sodium.

NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN en particulier en cas de traitement par l'acide acétylsalicylique ou autres médicaments anti-inflammatoires, le métoclopramide, la cholestyramine et le charbon activé.

Ne pas utiliser PANALGIC® en cas de prise de barbituriques ou de boissons alcoolisées.

Le paracétamol peut induire des perturbations dans la mesure de la glycémie et le dosage de l'acide urique sanguin. Le risque de saignement est accru en cas de prise concomitante d'anticoagulants oraux. La prise de 2 g (soit 4 comprimés effervescents ou 4 comprimés) par jour de paracétamol pendant une période prolongée peut accroître le risque de saignement. Consultez votre médecin.

GROSSESSE – ALLAITEMENT

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS PREVENIR VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

Les comprimés effervescents et les comprimés PANALGIC® peuvent être pris pendant la grossesse et l'allaitement, pendant toutefois une période aussi brève que possible.

SI VOUS DECOUVREZ QUE VOUS ETES ENCEINTE PENDANT LE TRAITEMENT, CONSULTEZ VOTRE MEDECIN CAR LUI SEUL PEUT JUGER DE LA NECESSITE DE LE POURSUIVRE.

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

Lactose, sodium (comprimé effervescent).