

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

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 - Tel : 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

N° W21-716916

164225

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 02006 Société : RAM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : RETRAITEE
 Nom & Prénom : ROULA NAJIA
 Date de naissance : 15/12/1956
 Adresse : LOT ATTADAMOUNE RUE 6 N° 73 OUSA
 Tél. : 06 6076 4026 Total des frais engagés DH 964,20 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Date de consultation : 01 JUN 2023
 Nom et prénom du malade : ROULA NAJIA Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Dépression
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : CASA

Le : 02/06/2023

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
01 JUIN 2023			2.809,97 66	الدكتور سعيد المصباحي طبيب محام الحي 11 - المانولا الحي 12 - المانولا الحي 13 - المانولا الحي 14 - المانولا الحي 15 - المانولا الحي 16 - المانولا الحي 17 - المانولا الحي 18 - المانولا الحي 19 - المانولا الحي 20 - المانولا الحي 21 - المانولا الحي 22 - المانولا الحي 23 - المانولا الحي 24 - المانولا الحي 25 - المانولا الحي 26 - المانولا الحي 27 - المانولا الحي 28 - المانولا الحي 29 - المانولا الحي 30 - المانولا الحي 31 - المانولا الحي 32 - المانولا الحي 33 - المانولا الحي 34 - المانولا الحي 35 - المانولا الحي 36 - المانولا الحي 37 - المانولا الحي 38 - المانولا الحي 39 - المانولا الحي 40 - المانولا الحي 41 - المانولا الحي 42 - المانولا الحي 43 - المانولا الحي 44 - المانولا الحي 45 - المانولا الحي 46 - المانولا الحي 47 - المانولا الحي 48 - المانولا الحي 49 - المانولا الحي 50 - المانولا الحي 51 - المانولا الحي 52 - المانولا الحي 53 - المانولا الحي 54 - المانولا الحي 55 - المانولا الحي 56 - المانولا الحي 57 - المانولا الحي 58 - المانولا الحي 59 - المانولا الحي 60 - المانولا

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet et signature du Médecin ou du Pharmacien	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE ANNAIM Sittoum el Fikri 4, Résidence Annaim Tel: 05 22 89 43 09 - Casablanca 092050293	01/06/23	764,20 DH

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

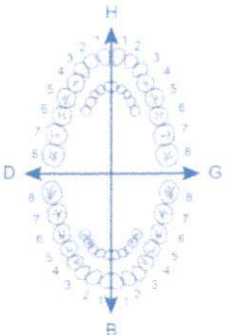
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratique 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	INP : <table><tr><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>										
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <table><tr><td></td></tr></table>										
				MONTANTS DES SOINS <table><tr><td></td></tr></table>										
				DEBUT D'EXECUTION <table><tr><td></td></tr></table>										
				FIN D'EXECUTION <table><tr><td></td></tr></table>										

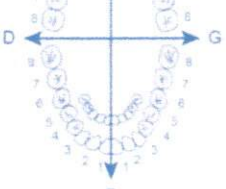
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	25533412	21433552
D	00000000	00000000
G	00000000	00000000
B	35533411	11433553

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

		COEFFICIENT DES TRAVAUX	<input type="text"/>
		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 Saïd GZOUli

Médecin Assermenté
Expert près les Tribunaux

الدكتور سعيد الخزولي

طبيب محلف

خبير لدى المحاكم

Casablanca, le : 01 JUIN 2023 : الدار البيضاء، في :

- 126.80
1. Nodop 50 36.70 x 2 1.0.0.0 (SL) x 3 mois
2. Fluxol 188.00 x 3 1/4 - 1/4 - 1/2 (SL) x 3 mois
3. Piascladine 300 (SL) x 3 btes

1 g/7

764,20118

دكتور سعيد الخزولي
طبيب محلف، خبير لدى المحاكم
عليه طريف مولاي التهامي
60, Route Moulay Thami - Hay Hassani - Casablanca
(قرب مستشفى الحبي الحسني - الدار البيضاء)
مازولا - الحبي الحسني - الدار البيضاء
هاتف : 05 22 90 70 88

PHARMACIE RESIDENCE ANNAIM
Siham GUEZGAT
Docteur en Pharmacie
4, Résidence Annaim - Oulfa
Tél: 05 22 89 43 09 - Casablanca

1. Dénominatif du médicament :

ANXIOL 6 mg, comprimé quadriséable
(Bromazepam)

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question: si vous avez un doute, demandez plus d'information 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, parlez-en à votre médecin ou à votre

chutes, fractures.

Déclaration des effets secondaires :

La déclaration des effets indésirables est importante. Elle permet une surveillance des médicaments.

8. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Mises en garde spéciales :
Si une perte d'efficacité survient lors n'augmentez pas la dose.

Risque de **DEPENDANCE** : ce traitement prolongé, un état de dépendance physique favorise la survenue de la dépendance :

* durée du traitement,
* dose,

* antécédents d'autres dépendances : médicaments.

La dépendance peut survenir même en l'absence de dépendance.

Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des effets secondaires.

LOT 221571

EXP 10/2024

PPV 36.70DH

.....6mg
Talc, Stéarate de magnésium.

.....d'activité
AZEPINE

.....ment de l'anxiété lorsque celle-ci
prévention et/ou traitement des

.....cologique.

.....indiquée par votre médecin. En cas de doute,
pharmacien.

.....uelle et il n'est pas possible de définir une dose

.....e d'eau.

.....si brève que possible et ne devrait pas dépasser
(e).

.....é quadriséable dans les cas suivants :
de produits ou à l'un des composants du

ANXIOL® 6 mg

30 comprimés quadriséables



6 118000 081111

.....respiratoire grave,

* syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires pendant le sommeil),

* maladie grave du foie,

* myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

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

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

Effets indésirables neuro-psychiatriques (voir Mises en garde) : Fréquence indéterminée

* troubles de mémoire, qui peuvent survenir aux doses thérapeutiques, le risque augmentant proportionnellement à la dose,

* dépression

* troubles du comportement, modifications de la conscience, irritabilité, agressivité, agitation,

* dépendance physique et psychique, même à doses thérapeutiques avec syndrome de sevrage ou de rebond à l'arrêt du traitement,

* sensations de vertiges, maux de tête, difficulté à coordonner certains mouvements, confusion, baisse de vigilance voire somnolence (particulièrement chez le sujet âgé), insomnie, cauchemars, tension,

* modifications de la libido.

Effets indésirables cutanés : Fréquence indéterminée

* éruptions cutanées, avec ou sans démangeaisons, urticaire.

Effets indésirables cardiaques : Fréquence indéterminée

* insuffisance cardiaque, y compris arrêt cardiaque

Effets indésirables respiratoires : Fréquence indéterminée

* diminution des capacités respiratoires

Effets indésirables digestifs : Fréquence indéterminée

* nausées, vomissements, constipation.

Effets indésirables du rein et des voies urinaires : Fréquence indéterminée

* incapacité à uriner

Effets indésirables oculaires : Fréquence indéterminée

* vision double.

Effets indésirables du système immunitaire : Fréquence indéterminée

* allergies (réactions telles que gonflement, rougeur de la peau, ...) ; y compris réactions allergiques graves (choc anaphylactique, œdème de Quincke)

Effets indésirables généraux : Fréquence indéterminée

* faiblesse musculaire, fatigue.

Complications liées au traitement (voir Mises en garde) : Fréquence indéterminée

NO-DEP® 50mg

Sertraline



LOT: 369
PER: JAN 2024
PPV: 126 DH 80

Sertraline chlorhydrate (DCI) 50 mg par comprimé.

Excipients : Cellulose microcristalline, Amidon de maïs, Amyglycolate sodique, Stéarate de magnésium, Talc, HPMC E-15, Indigo carmine lake, Dioxyde de titane, Propylène glycol, Alcool isopropylique, Eau purifiée.

FORMES ET PRESENTATIONS:

NO-DEP 50 mg, comprimés pelliculés sécables, Boîte de 15, 30 et de 60.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Le composant actif de NO-DEP® est la sertraline. La sertraline appartient à un groupe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS); ces médicaments sont utilisés pour traiter la dépression et/ou des troubles anxieux.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- Episodes dépressifs majeurs.
- Prévention des récurrences d'épisodes dépressifs majeurs.
- Troubles panique, avec ou sans agoraphobie.
- Troubles obsessionnels compulsifs (TOC) chez l'adulte ainsi que chez les patients pédiatriques âgés de 6 à 17 ans.
- Trouble anxiété sociale.
- Etat de stress post-traumatique (ESPT).

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de sertraline peuvent être administrés pendant ou en dehors des repas.

Prenez votre médicament une fois par jour, le matin ou le soir.

La dose habituelle est:

Adultes:

Dépression et trouble obsessionnel compulsif:

Dans la dépression et le TOC, la dose efficace habituelle est de 50 mg/jour.

La dose quotidienne peut être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Trouble panique, trouble anxiété sociale et état de stress post-traumatique:

Dans le trouble panique, le trouble anxiété sociale et le trouble de stress post-traumatique, le traitement doit être débuté à la dose de 25 mg/jour, qui est augmentée à 50 mg par jour après une semaine.

La dose quotidienne peut ensuite être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Enfants et adolescents:

NO-DEP® ne doit être utilisé que pour traiter les enfants et les adolescents souffrant de TOC âgés de 6 à 17 ans.

Troubles obsessionnels compulsifs:

• Enfants âgés de 6 à 12 ans:

La dose initiale recommandée est de 25 mg une fois par jour. Après une semaine, votre médecin peut augmenter cette dose jusqu'à 50 mg/jour. La dose maximale est de 200 mg/jour.

• Enfants âgés de 13 à 17 ans:

La dose initiale recommandée est de 50 mg/jour. La dose maximale est de 200 mg/jour.

Si vous souffrez de problèmes de foie ou des reins, veuillez en informer votre médecin et suivre ses instructions.

Durée du traitement : votre médecin vous indiquera la durée pendant laquelle vous devrez prendre ce médicament. Elle dépendra de la nature de votre maladie et de la manière dont vous répondez au traitement. Plusieurs semaines sont parfois nécessaires pour que vos symptômes commencent à s'améliorer. Le traitement de la dépression doit en général continuer pendant 6 mois après l'amélioration.

CONTRE INDICATIONS :

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
- Un traitement concomitant par inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO, notamment la sélégiline, le moclobémide) ou des médicaments de type IMAO (par exemple le linérolide) est contre-indiqué.
- La prise concomitante de pimozone est contre-indiquée

PIASCLEDINE® 300 mg, gélule

Insaponifiables d'avocat et de soja

Prenez cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

Prenez ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice, votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

Si vous pourriez avoir besoin de la relire.

Consultez votre pharmacien pour tout conseil ou information.

En cas d'effets indésirables, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre

8305032 Parlez aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Consultez votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez

Prenez ce médicament à la portée des enfants.

LOT K267
FAB 04/2021
EXP 04/2024

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?

3. Comment prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE PIASCLEDINE 300 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient une substance active extraite d'huiles d'avocat et de soja.

Ce médicament agit sur les articulations (il appartient au groupe de médicaments appelés autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, non stéroïdiens).

Ce médicament agit également sur les gencives.

Ce médicament est indiqué en traitement symptomatique (douleur et gêne fonctionnelle) à effet différé de l'arthrose de la hanche et du genou. Ce médicament est indiqué en traitement d'appoint dans certaines maladies des gencives.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?

Ne prenez jamais PIASCLEDINE 300 mg :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

- Régurgitations qui peuvent être évitées en prenant la gélule au milieu du repas.
- Rares réactions allergiques.
- Exceptionnelles atteintes hépatiques avec modification du bilan hépatique.
- Diarrhées et douleurs de l'estomac.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments.

PIASCLEDINE® 300 mg, gélule

Insaponifiables d'avocat et de soja

Prenez cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

Prenez ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice, votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

Si vous pourriez avoir besoin de la relire.

Consultez votre pharmacien pour tout conseil ou information.

En cas d'effets indésirables, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre

8305032 Parlez aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Consultez votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez

Prenez ce médicament à la portée des enfants.

LOT K267
FAB 04/2021
EXP 04/2024

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
3. Comment prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE PIASCLEDINE 300 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient une substance active extraite d'huiles d'avocat et de soja.

Ce médicament agit sur les articulations (il appartient au groupe de médicaments appelés autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, non stéroïdiens).

Ce médicament agit également sur les gencives.

Ce médicament est indiqué en traitement symptomatique (douleur et gêne fonctionnelle) à effet différé de l'arthrose de la hanche et du genou. Ce médicament est indiqué en traitement d'appoint dans certaines maladies des gencives.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?

Ne prenez jamais PIASCLEDINE 300 mg :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Précautions d'emploi, mises en garde, contre-indications et précautions

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

- Régurgitations qui peuvent être évitées en prenant la gélule au milieu du repas.
- Rares réactions allergiques.
- Exceptionnelles atteintes hépatiques avec modification du bilan hépatique.
- Diarrhées et douleurs de l'estomac.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'accepter votre médicament.

PIASCLEDINE® 300 mg, gélule

Insaponifiables d'avocat et de soja

ent cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

ndre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans
médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

us pourriez avoir besoin de la relire.

pharmacien pour tout conseil ou information.

effets indésirables, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre

8305032 ue aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

sera votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez

ce médicament à la portée des enfants.

LOT K267
FAB 04/2021
EXP 04/2024

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?

3. Comment prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE PIASCLEDINE 300 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient une substance active extraite d'huiles d'avocat et de soja.

Ce médicament agit sur les articulations (il appartient au groupe de médicaments appelés autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, non stéroïdiens).

Ce médicament agit également sur les gencives.

Ce médicament est indiqué en traitement symptomatique (douleur et gêne fonctionnelle) à effet différé de l'arthrose de la hanche et du genou. Ce médicament est indiqué en traitement d'appoint dans certaines maladies des gencives.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?

Ne prenez jamais PIASCLEDINE 300 mg :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Contre-indications et précautions

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

- Régurgitations qui peuvent être évitées en prenant la gélule au milieu du repas.
- Rares réactions allergiques.
- Exceptionnelles atteintes hépatiques avec modification du bilan hépatique.
- Diarrhées et douleurs de l'estomac.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez