

## 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.

N° W21-795727

170351

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7482

Société :

EX RAM

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

KASSADE KHALID

Date de naissance :

14-08-1966

Adresse :

HABITUELLE

Tél. : 066306886

Total des frais engagés 335,90 Dhs

Cadre réservé au Médecin



Cachet du médecin :

Date de consultation :

01/03/2023

Nom et prénom du malade :

M A MATA GOURA

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

05/01/2023

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

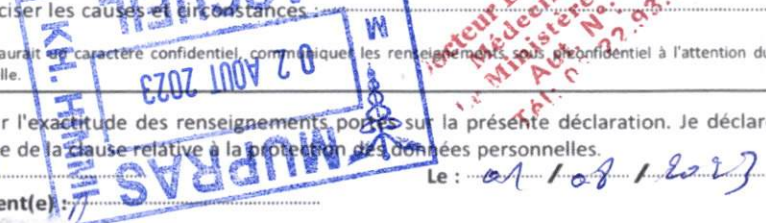
J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare

avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : CASA

Le : 01/03/2023

Signature de l'adhérent(e) :



EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>DRUGSTORE PHARMACY</i>	01/08/23	<i>DRUGSTORE PHARMACY</i>

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES															
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.															
<b>Important :</b> Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.															
<b>SOINS DENTAIRES</b> 	<b>Dents Traitées</b> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	<b>Nature des Soins</b> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	<b>Coefficient</b> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	<b>INP :</b> <input type="checkbox"/>											
								<b>COEFFICIENT DES TRAVAUX</b>							
								<b>MONTANTS DES SOINS</b>							
								<b>DEBUT D'EXECUTION</b>							
								<b>FIN D'EXECUTION</b>							
				<b>O.D.F PROTHESES DENTAIRES</b> 	<b>DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</b> <table border="1" style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td style="text-align: center;">H</td> <td style="text-align: center;">25533412   21433552</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">D</td> <td style="text-align: center;">00000000   00000000</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">B</td> <td style="text-align: center;">00000000   00000000</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">G</td> <td style="text-align: center;">35533411   11433553</td> </tr> </table>	H	25533412   21433552	D	00000000   00000000	B	00000000   00000000	G	35533411   11433553	<b>COEFFICIENT DES TRAVAUX</b> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	<b>MONTANTS DES SOINS</b>
						H	25533412   21433552								
						D	00000000   00000000								
						B	00000000   00000000								
						G	35533411   11433553								
						<b>DATE DU DEVIS</b>									
						<b>DATE DE L'EXECUTION</b>									

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS      VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

**Dr. Redouane El ARABI**  
*Médecine Générale*  
Médecin Agréé Par le Ministère de la Santé  
Echographie  
Electrocardiogramme  
Petite Chirurgie - Circoncision



الدكتور رضوان العربي  
الطب العام  
طبيب خبير محقق لدى المحاكم  
الفحص بالصدى  
تخطيط القلب  
الجراحة الصغيرة - الختان

Casablanca, le : 01.09.2023 الدار البيضاء، في :

J=4 Novatia Grand

D Astenohypertension  
90/80 1 gal x 3

21 Singan 200  
55.40 1 gal x 3

30/20 1 gal x 3

Step Pharm Casablanca  
Casablanca - Bd Oued Daoura - RDC N°2  
Tél.: 0522 93 03 09  
Lot. Hadj Fateh R.D.

HARMACIE HAMZA  
CASABLANCA  
Rue 6 N° 3 Lot. 64  
Casablanca - Tel: 0522 93 10 28

Dr. El ARABI Redouane  
Médecine Générale  
141, Lot. Hadj Fateh R.D.  
N°2 El Oulfa - Casablanca  
Tél : 022.93.03.09

تجزئة الحاج فاتح - الرقم 141 الطابق السفلي - الشقة رقم 2 الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 93 03 09  
141, Lot Haj Fateh Bd. Oued Daoura-RDC N°2 EL Oulfa-Casablanca-Tél.: 05 22 93 03 09

# ASTAPH®

(Flucloxacilline)

## Composition :

- Formes orales

Gélules à 500 mg :

Flucloxacilline(DCl) 500 mg (sous forme de sel sodique monohydraté)

Excipient qsp..... 1 gélule.

Poudre pour suspension buvable à 250 mg/5ml :

Flucloxacilline(DCl) 250 mg (sous forme de sel sodique monohydraté) par cuillère-mesure de 5ml.

Poudre pour suspension buvable à 125 mg/5ml :

Flucloxacilline(DCl) 125 mg (sous forme de sel sodique monohydraté) par cuillère-mesure de 5ml.

- Formes injectables :

Injectable à 250 mg :

Flacon de poudre contenant Flu

+ ampoule de 3ml d'eau P.P.I.

Injectable à 500mg :

Flacon de poudre contenant Flu

+ ampoule de 5ml de solvant

Injectable à 1 g :

Flacon de poudre contenant Flu

+ ampoule de 5ml de solvant

## Propriétés :

Antibiotique de la famille des bêta-lactamines. Il possède une activité contre la pénicillinase staphylococcique. La flucloxacilline est un bactéricide.

Le spectre d'activité : Staphylococcus auréus, Staphylococcus epidermidis, Streptococcus pyogènes, Streptococcus pneumoniae, Clostridium spp, Bacillus anthracis, Neisseria spp.

## Indications :

Infections à germes sensibles :

- infections de la peau et des tissus mous;

- infections ostéo-articulaires;

- infections des voies respiratoires;

- infections de la sphère ORL;

- Septicémie, entérocolite, ostéomyelite, méningite et endocardite à staphylocoques.

## Contre-indications :

Allergie aux antibiotiques de la famille des bêta-lactamines (pénicillines et céphalosporines).

## Mises en garde et précautions d'emploi :

- La survenue de toute manifestation allergique impose l'arrêt du traitement.

- Des réactions d'hypersensibilité (anaphylaxie) sévères et parfois fatales ont été exceptionnellement observées chez des malades traités par les pénicillines M. Leurs administration nécessite donc un interrogatoire préalable. Devant des antécédents d'allergie typique à ces produits, la contre-indication est formelle.

- En cas d'insuffisance rénale, il est inutile de réduire la posologie habituelle de la forme orale.

- Nouveau-né : administrer avec prudence au nouveau-né en raison du risque d'hyperbilirubinémie par compétition de fixation sur les protéines sériques (ictère nucléaire).

## Grossesse et allaitement :

Grossesse : la flucloxacilline doit être utilisée avec précaution chez la femme enceinte.

Allaitement : La flucloxacilline passant dans le lait maternel, l'éventualité d'une suspension de l'allaitement doit être envisagée.

## Effets indésirables :

- Manifestations allergiques : fièvre, urticaire, éosinophilie, œdème de Quincke, exceptionnellement choc anaphylactique.

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées.

- Augmentation rare et modérée des transaminases (ASAT, ALAT), exceptionnellement hépatites icteriques.

- Réactions hématologiques réversibles : anémies, thrombopénies, leucopénies.

90/80

groupe M, résistant à la



# Fucidine® 2% pommade

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

## ◆ IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

### DENOMINATION

FUCIDINE® 2%, pommade

### COMPOSITION QUALITATIVE / QUANTITATIVE

COMPOSITION	Centésimale	Par tube de 15 g
Fusidate de sodium Excipients q.s.p.	2 g 100 g	300 mg 15 g

Excipients : alcool cétylique, lanoline, vaseline, paraffin.

### FORME PHARMACEUTIQUE

Pommade, Tube de 15 g.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

#### ANTI-INFECTIEUX

Antibiotiques-antibactériens / antibiotiques actifs sur (D : Dermatologie).

#### ◆ DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est un antibiotique.

Ce médicament est préconisé dans les infections cu

#### ◆ ATTENTION !

##### DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans le

- allergie à l'acide fusidique ou à l'un des excipients,

- infections mammaires lors de l'allaitement en raison du risque d'absorption du produit par le nouveau-né.

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

### MISES EN GARDE SPÉCIALES

NE PAS LAISSER À LA PORTÉE DES ENFANTS.

### PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- La pommade ne doit pas être appliquée sur l'œil.

- Ne pas utiliser la pommade sur de trop grandes surfaces, en particulier chez le nourrisson.

- Ne pas utiliser la pommade sur les lésions suintantes macérées, ni dans les plis, ni sur les ulcères de jambe.

EN CAS DE DOUCE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### INTERACTIONS MÉDAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

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

### GROSSESSE - ALLAITEMENT

En cas d'allaitement, ne pas appliquer sur le sein.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

### LISTE DES EXCIPENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NÉCESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Lanoline, alcool cétylique, et butylhydroxytoluène.

#### ◆ COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

### POSOLOGIE

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

### MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie cutanée, application locale avec ou sans pansement. Eviter l'application en couche épaisse.

### FREQUENCE ET MOMENT AUQUEL LE MÉDICAMENT DOIT ÊTRE ADMINISTRÉ

Une ou deux applications par jour après nettoyage de la surface infectée.

### DUREE DU TRAITEMENT

Limiter le traitement à une semaine, à titre indicatif.

#### ◆ EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÉNANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNANTS :

Dans certains cas, il est possible que survienne un eczème allergique avec parfois des lésions éloignées du lieu de traitement ;

il faut IMMÉDIATEMENT ARRÊTER LE TRAITEMENT et avertir votre médecin.

En fonction de l'absorption du produit à travers la peau, en particulier chez le nourrisson, la possibilité d'effets non souhaités au niveau du foie ne peut être exclue.

SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÉNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

#### ◆ CONSERVATION

NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITÉ D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTÉRIEUR.

### PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Ce médicament doit être conservé à température ambiante.

#### ◆ CONDITION DE DÉLIVRANCE :

CE MÉDICAMENT EST INSCRIT EN LISTE I

VOTRE PHARMACIEN NE POURRA VOUS EN DÉLIVRER QUE SUR ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN

CE MÉDICAMENT VOUS A ÊTÉ PERSONNELLEMENT PRESCRIT DANS UNE SITUATION PRÉCISE :

- IL PEUT NE PAS ÊTRE ADAPTÉ À UN AUTRE CAS

- NE PAS LE REUTILISER SANS AVIS MÉDICAL

- NE PAS LE CONSEILLER À UNE AUTRE PERSONNE

Fabriqué par  POLYMÉDIC sous licence Léo Pharma.

Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane - Maroc

Dr. T. BELABDA : Pharmacien Responsable

# Surgam® 200 mg

Acide tiaprofénique

Comprimé sécable - Boîte de 20

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

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez 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 votre maladie sont identiques aux leurs.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Cet effet indésirable peut se produire même si l'effet indésirable n'a pas été mentionné dans la notice.

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

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-INFLAMMATOIRE, ANTI-RHUMATISME, NON STÉROIDIEN  
SURGAM contient de l'acide tiaprofénique.

Ce médicament appartient à une famille appelée les anti-inflammatoires non stéroïdiens. Ces médicaments sont utilisés notamment pour diminuer l'inflammation.

SURGAM est destiné à l'adulte et l'enfant à partir de 20 kg (soit environ 6 ans).

SURGAM est utilisé pour soulager les symptômes :

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

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

Ne prenez jamais SURGAM 200 mg, comprimé sécable :

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

## Avertissements et précautions

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

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

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

- Vous êtes actuellement traités par anticoagulant ou anti-agrégant plaquettaire. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves.
- Si vous avez une varicelle. Ce médicament est alors déconseillé en raison d'exceptionnelle infections graves de la peau.
- Vous avez de l'asthme associé à des polypes dans le nez ou à une inflammation au niveau nez ou des sinus (rhinite ou sinusite chronique). L'administration de ce médicament peut entraîner une crise d'asthme, notamment chez certains sujets allergiques à l'acide acétylsalicylique (aspirine) ou à un anti-inflammatoire non stéroïdiens (Voir rubrique «Ne prenez pas ce médicament»).
- Vous souffrez d'une infection. La surveillance médicale doit être renforcée,
- Vous souhaitez concevoir un enfant. Si vous êtes une femme, SURGAM peut altérer votre fertilité. Vous ne devez donc pas prendre ce médicament si vous souhaitez concevoir un enfant, si vous présentez des difficultés pour procréer ou si des examens sur votre fonction de reproduction sont en cours.

## Personnes ayant un risque cardiovasculaire

Si vous êtes une personne ayant un risque cardiovasculaire, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien si vous êtes dans l'une des situations suivantes :

- cardiaques,
- que cérébrale (accident vasculaire cérébral),
- facteurs de risques de maladies cardiovasculaires (par exemple pression artérielle élevée, un taux de sucre ou de cholestérol élevé dans le sang).

SURGAM, pourrait augmenter le risque de crise cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important lorsque les concentrations dans le sang sont élevées et la durée de traitement prolongé. Ne pas dépasser les doses recommandées.

Il peut également augmenter le risque de troubles du rythme cardiaque.

## (Fibrillation auriculaire).

## Pendant le traitement

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

• Arrêtez le traitement en cas de troubles urinaires ou d'infection urinaire.

• Prévenez votre médecin si vous pensez avoir une infection (notamment en cas de fièvre). Dans certains cas, votre médecin pourra vous demander de faire une prise de sang pour surveiller le fonctionnement de vos reins et de votre taux de potassium.

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

## Autres médicaments et SURGAM 200 mg, comprimé sécable

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

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer de l'absence d'anti-inflammatoire non stéroïdiens et/ou d'aspirine.

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même si s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance car il y a certains médicaments qui ne doivent pas être pris ensemble et d'autres qui peuvent nécessiter une modification de la dose lorsqu'ils sont pris ensemble.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre SURGAM en même temps que :

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