

# 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'I.  
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



**Déclaration de Maladie**  
M23-009136

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 4720 Société : RAN  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : Zineddine Samira  
 Date de naissance : 13/10/1967  
 Adresse : 10, rue el barochi Hay yasmine Berrechid  
 Tél. : 0663180297 Total des frais engagés : Dhs  
 0665018215

### Cadre réservé au Médecin


Cachet du médecin :  
 Date de consultation : 24/08/2023  
 Nom et prénom du malade : Zineddine Samira Age :  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : Paralyse  
 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 : Berrechid Le : 24/08/2023  
 Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNJP N° AA-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
24/08/23	C		110,00 dh	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	24-08-23	552,00

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	28/08/23	265	650,00

# AUXILIAIRES MEDICAUX

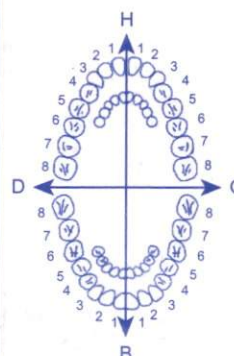
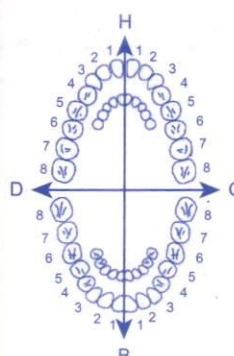
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div>             H              25533412              00000000              D           </div> <div>             21433552              00000000              G              00000000              35533411              B           </div> </div>			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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

Dr

بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ

# CABINET DE RADIOLOGIE



عيادة  
الفحص بالأشعة

CENTRE D'IMAGERIE MEDICALE NUMERIQUE ADULTES ET ENFANTS  
RADIOLOGIE GENERALE - MAMMOGRAPHIE - PANORAMIQUE DENTAIRE - OSTEODENSITOMETRIE  
ECHOGRAPHIE GENERALE - DOPPLER COULEUR - SCANNER - I.R.M.

الدكتور الدقاق محمد

Docteur DEKKAK Mohamed

Spécialiste en Radiologie

Ancien Radiologue des hôpitaux Parisiens

Lauréat des Facultés de Médecine de

Paris, Créteil, Versailles, Montpellier et Rennes

• Radiologie Interventionnelle en Cancérologie

• Imagerie par Résonance Magnétique

• Médecine du Sport

• Angiologie

## FACTURE

N° 23082804 S

Nom : ME ZINEDDINE

Prénom : SAMIRA

Examen : MAMMOGRAPHIE

Date de L'examen : 28/08/2023

Codification Z65

Prix : 650 DH



Dr. DEKKAK M.

**Amina JAMI**

Médecine Générale  
Echographie  
ECG

- DU de Gynécologie Infertilité et suivie de Grossesse de L'université de Bordeaux
- DU D'échographie
- DU de diabétologie de la faculté de Médecine et de Pharmacie de Rabat



**الدكتورة أمينة جامي**

- الطب العام
- الفحص بالصدى
- التخطيط الكهربائي للقلب
- دبلوم أمراض النساء، العقم و متابعة الحمل من جامعة بوردو فرنسا
- دبلوم جامعي في الفحص بالصدى
- دبلوم جامعي في أمراض السكري
- من كلية الطب و الصيدلة بالرباط

2018/23.

M. Zineddine Samir

\$6 ans

Hypertension

sup m

Mammographie



JA

Dr JAMI Amina  
Médecine Générale  
1<sup>er</sup> Etage - Berrechio (En Face Laboratoire Sekkat)  
Tél : 05 22 51 69 40



# CABINET DE RADIOLOGIE

# عيادة الفحص بالأشعة

CENTRE D'IMAGERIE MEDICALE NUMERIQUE ADULTES ET ENFANTS  
RADIOLOGIE GENERALE - MAMMOGRAPHIE - PANORAMIQUE DENTAIRE - OSTEODENSITOMETRIE  
ECHOGRAPHIE GENERALE - DOPPLER COULEUR - SCANNER - I.R.M.

الدكتور الدقاق محمد

Docteur DEKKAK Mohamed

Spécialiste en Radiologie

Ancien Radiologue des hôpitaux Parisiens

Lauréat des Facultés de Médecine de

Paris, Créteil, Versailles, Montpellier et Rennes

• Radiologie Interventionnelle en Cancérologie

• Imagerie par Résonance Magnétique

• Médecine du Sport

• Angiologie

Casablanca, le : 28/08/2023

Nom du patient : Me ZINEDDINE  
Samira

Référence : 23082804 S

## COMPTE - RENDU

### MAMMOGRAPHIE

#### RESULTAT :

##### SEIN DROIT :

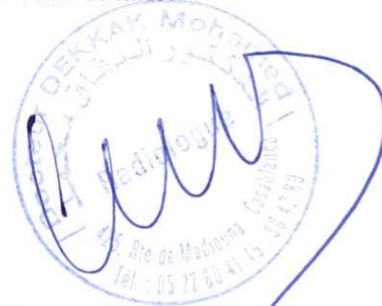
- Glande mammaire en involution graisseuse physiologique (BIRADS 1).
- La trame glandulaire est répartie de manière homogène.
- Absence de désorganisation architecturale du tissu conjonctif de soutien.
- Absence d'anomalie de revêtement cutané ou sous cutané.
- Absence d'opacité d'allure tumorale.
- Absence de micro-calcifications suspectes.

##### SEIN GAUCHE :

- Glande mammaire en involution graisseuse physiologique (BIRADS 1).
- La trame glandulaire est répartie de manière homogène.
- Absence de désorganisation architecturale du tissu conjonctif de soutien.
- Absence d'anomalie de revêtement cutané ou sous cutané.
- Absence d'opacité d'allure tumorale.
- Absence de micro-calcifications suspectes.

#### RESUME :

- Absence d'anomalie décelée (A.C.R 1).



Bien confraternellement à vous.  
Dr DEKKAK. M.

250  
180,60

PHOCAN

Dubaji Laila.  
17 3867

**Dr Amina JAMI**

Médecine Générale  
Echographie  
ECG

- DU de Gynécologie Infertilité et suivie de Grossesse de L'université de Bordeaux
- DU D'échographie
- DU de diabétologie de la faculté de Médecine et de Pharmacie de Rabat

2u 188/2028



JA

**الدكتورة أمينة جامي**

الطب العام  
الفحص بالصدى  
التخطيط الكهربائي للقلب

- دبلوم أمراض النساء، العقم ومتابعة الحمل من جامعة بوردو فرنسا
- دبلوم جامعي في الفحص بالصدى
- دبلوم جامعي في أمراض السكري
- من كلية الطب و الصيدلة بالرباط

M. Zineddine

PHARMACIE YASMINA  
77 RUE IBRAHIM NAFIS  
HAY Yasmine Berrechid  
Tél : 05 22 53 31 88

140,00  
- Celeph. 2002 1 r. x 10 h (S)

81,40  
- Osmiz 200 1 r. (S)

92,00 x 2  
- Odynay 32r 2 r. (x 10 h) (S)

17,30  
- Cleproame 10r (S.V)

98,80  
- Neofek 100r 1 r. (S.V)

30,90  
- Lotrim 1 r. x 2 (S.V)

552,00  
- Lotrim 1 r. x 2 (S.V)

149 زاوية شارع المقاومة وزينة خالد بن الوليد حي اليسر 2 برشيد (أمام مختبر التحاليل سقاط)

الهاتف : 05 22 51 69 40 : Tél

# CO-TRIM®

Sulfaméthoxazole - Triméthoprime

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

CO-TRIM® : boîte de 20 comprimés

CO-TRIM® Fort : boîte de 20 comprimés

Suspension buvable (nourrisson et enfant) : flacon de 100 ml correspondant à 20 cuillères mesure de 5 ml.

## COMPOSITION :

### Comprimés :

#### CO-TRIM®

Sulfaméthoxazole ..... 400 mg

Triméthoprime ..... 80 mg

Excipient q.s.p. .... 1 comprimé

#### CO-TRIM® Fort

Sulfaméthoxazole ..... 800 mg

Triméthoprime ..... 160 mg

Excipient q.s.p. .... 1 comprimé

### Suspension buvable

Sulfaméthoxazole ..... 200 mg

Triméthoprime ..... 40 mg

Excipient q.s.p. .... 5 ml

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Association de Sulfamide et Triméthoprime - Anti-infectieux

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Traitement curatif :

- des infections à *Pneumocystis carinii* ;
- des infections urogénitales de l'homme, notamment les prostatites (CO-TRIM® Adulte et CO-TRIM® Fort).

Prévention des infections à *Pneumocystis carinii* chez l'immunodéprimé :

- chez les patients infectés par le VIH et à risque de pneumocystose. Dans ces cas, l'incidence de la toxoplasmose cérébrale semble également diminuée au cours d'études menées chez les patients qui reçoivent l'association triméthoprime-sulfaméthoxazole et le tolèrent pendant de longues périodes ;

en cas de greffe de moelle osseuse ou de transplantation d'organe.

D'autre part, en tenant compte du rapport bénéfice/risque par rapport à d'autres produits, de l'épidémiologie et des résistances bactériennes observées dans ces pathologies :

Traitement :

- des infections urinaires de l'enfant et du nourrisson (CO-TRIM® nourrisson et enfant) ;
- des infections urinaires hautes et basses de la femme, notamment traitement monodose de la cystite aiguë non compliquée de la femme de moins de 65 ans (CO-TRIM® Adulte et CO-TRIM® Fort) ;
- des otites et sinusites, mais uniquement après documentation bactériologique ;
- de certaines infections bronchopulmonaires ;
- des infections digestives, et de la fièvre typhoïde.

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ne prenez jamais CO-TRIM® dans les cas suivants :

- chez les prématurés et les nouveau-nés.
- pendant l'allaitement si le nouveau-né a moins d'un mois.
- en cas d'allergie à l'un des composants de ce médicament (en particulier allergie aux sulfamides) et aux parabènes (Suspension buvable).
- en cas de déficit en G6PD (glucose 6 phosphate déshydrogénase), y compris lorsque ce déficit concerne l'enfant allaité (présence du médicament dans le lait maternel) : risque de déclencher une destruction des globules rouges.
- en cas d'association avec un traitement par le méthotrexate.
- en cas de maladie du foie.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ :

- en période d'allaitement.
  - en association avec la phénytoïne, les médicaments qui augmentent le potassium dans le sang.
- 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 :

### Mises en garde spéciales :

Les manifestations cutanées ou les modifications du bilan sanguin imposent l'arrêt immédiat du traitement. Les modifications du bilan sanguin surviennent plus fréquemment chez les personnes carencées en folates.

Aussi, un bilan sanguin régulier est nécessaire :

- En cas de traitement de longue durée ou répétitif.
- Chez les personnes âgées de plus de 65 ans.
- Chez les personnes carencées en folates.

En raison de la présence de saccharose et du galactose ou de défauts de tolérance au lactose.

### Précautions d'emploi :

PREVENIR VOTRE MEDECIN en cas de maladie sanguine.

Un bilan sanguin doit être effectué sous surveillance biologique (dosage de la créatinine).

VIH, patients recevant de fortes doses de médicaments.

En cas de diabète ou de régime particulier.

La suspension buvable contient 66 mg de saccharose par cuillère à café.

A prendre en compte chez les patients souffrant de diabète.

Il est conseillé de boire beaucoup d'eau pendant le traitement.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES : L'utilisation de ce médicament est incompatible avec l'utilisation d'autres médicaments.

# CO-TRIM® FORT

20 comprimés

PPV 30DH50

EXP 04/2027  
LOT 320102

# NEOFORTAN<sup>®</sup>

(phloroglucinol dihydrate)

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET POSOLOGIES

- Comprimés effervescents dosés à 80 mg : Boîte de 10
- Comprimés effervescents dosés à 160 mg : Boîte de 10
- Suppositoires dosés à 150 mg : Boîte de 8

## COMPOSITION QUALITATIVE

- Comprimé effervescent à 80 mg

Phloroglucinol dihydrate ..... 80 mg

- Comprimé effervescent à 160 mg

Phloroglucinol dihydrate ..... 160 mg

**Excipient** : acide citrique, bicarbonate de sodium, saccharine sodique, benzoate de sodium qsp 1 comprimé effervescent

- Suppositoire à 150 mg

Phloroglucinol dihydrate ..... 150 mg

**Excipient** : triméthyl phloroglucinol, silice colloïdale anhydre, glycérides hémisynthétiques qsp 1 suppositoire .

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

NEOFORTAN<sup>®</sup> est préconisé dans :

- Le traitement symptomatique des douleurs liées aux troubles fonctionnels du tube digestif et des voies biliaires (dyskinésie biliaire, colite spasmodique), colique hépatique
- Le traitement des manifestations spasmodiques et douloureuses aiguës des voies urinaires : coliques néphrétiques
- Le traitement symptomatique des manifestations spasmodiques douloureuses en gynécologie (dysménorrhée)
- Le traitement adjuvant des contractions au cours de la grossesse en association au repos

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

ce médicament ne doit pas être utilisé dans le cas suivant :

- Hypersensibilité au phloroglucinol.

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

## MISES EN GARDE SPECIALES

L'association de phloroglucinol avec les antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés doit être évitée en raison de leur effet spasmogène.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES MEDICAMENTS, ET NOTAMMENT les antalgiques, IL FAUT SIGNALER le traitement en cours à VOTRE MEDICIN.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

### Grossesse

Les études réalisées chez l'animal n'ont pas montré d'effets tératogènes du phloroglucinol. En l'absence d'effet tératogène dans l'espèce humaine n'est pas attendu.

En clinique, l'utilisation relativement récente du phloroglucinol n'a pas permis de révéler aucun risque majeur à ce jour.

Toutefois, l'utilisation du phloroglucinol ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

NEOFORTAN<sup>®</sup> 160 mg

PPV 98DH80  
EXP 12/2025  
LOT 2D023 12

EURS  
ne ou  
ITRE

du  
atif

# CLOPRAME® (Métoclopramide)

## DE NOMINATION DU MEDICAMENT

- CLOPRAME® 8, comprimés sécables, boîte de 40
- CLOPRAME® 8, solution buvable, flacon de 130 ml avec seringue doseuse

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'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 votre 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 CLOPRAME® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CLOPRAME® ?
3. Comment prendre CLOPRAME® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CLOPRAME® ?
6. Informations supplémentaires

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

**Classe pharmacologique** - CLOPRAME® est un antémétique. Il contient un médicament appelé "métoclopramide". Il agit sur le tube du cerveau pour prévenir les nausées et les vomissements.

### - Indications thérapeutiques

- **1-1 Population adulte :**  
CLOPRAME® comprimé sécable et CLOPRAME® solution buvable sont utilisés chez les adultes dans :
  - la prévention des nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie.
  - la prévention des nausées et vomissements induits par la radiothérapie.
  - le traitement des nausées et vomissements incluant les nausées et vomissements pouvant survenir en cas de migraine.
- En cas de migraine, le métoclopramide peut être pris avec des médicaments agissant sur la douleur administrés par votre médecin pour augmenter l'efficacité de ces médicaments.

### - 2-1 Population pédiatrique :

- CLOPRAME® comprimé sécable et CLOPRAME® solution buvable sont indiqués chez les enfants (âgés de 1 à 18 ans) si un autre traitement est inefficace ou ne peut être utilisé pour prévenir les nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie.
- Les comprimés de CLOPRAME® 10 mg ne conviennent pas aux enfants pesant moins de 30 kg.
- D'autres formes pharmaceutiques (par exemple la solution buvable) doivent être utilisées.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CLOPRAME® ?

- Lire les informations nécessaires avant la prise du médicament :

### - Sans objet

- **Ne prenez jamais CLOPRAME® (Contre-indications)**

- **Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si :**
  - vous êtes allergique au métoclopramide ou à l'un des composants de ce médicament.
  - vous avez une hémorragie, une obstruction ou une perforation dans l'estomac ou de l'intestin.
  - vous avez ou pouvez avoir une tumeur rare de la glande surrénale, située près du rein (phéochromocytome).
  - vous avez déjà eu des mouvements musculaires anormaux (dyskinésie tardive), à l'occasion d'un traitement médicamenteux
  - vous êtes épileptique
  - vous avez la maladie de Parkinson
  - vous avez la lévodopa (médicament pour la maladie de Parkinson) ou des agonistes dopaminergiques
  - vous avez déjà eu dans le sang des quantités anormales d'un pigment sanguin (méthémoglobinémie) ou un déficit en NADH cytochrome-B5
- Ne donnez pas de métoclopramide à un enfant âgé de moins de 1 an.
- CLOPRAME® comprimé sécable n'est pas adapté aux enfants pesant moins de 30 kg, d'autres formes pharmaceutiques (par exemple la solution buvable) doivent être utilisées.

- **Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable dans les cas mentionnés ci-dessus.** En cas de doute, parlez à votre médecin ou pharmacien avant de prendre CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable.

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

- Demandez l'avis de votre médecin ou pharmacien avant de prendre CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si :

- vous avez des antécédents de battements du cœur anormaux (allongement de l'intervalle QT) ou tout autre problème cardiaque,
- vous avez des anomalies dans votre sang du taux de sels minéraux, tels que le potassium, le sodium et le magnésium,
- vous prenez d'autres médicaments connus pour agir sur votre rythme cardiaque,
- vous avez un problème neurologique (cerveau),
- vous avez des problèmes au niveau du foie ou des reins.

- **CLOPRAME® solution buvable :**  
La solution buvable contient (0,336 mg/ml) moins de 1 mg de sodium par dose. Elle est essentiellement "sans sodium". La solution buvable contient du parahydroxybenzoate de sodium, qui peut provoquer des réactions allergiques avec urticaire et gêne respiratoire.

- **Enfants et adolescents**  
Des mouvements anormaux (troubles extrapyramidaux) ont été observés chez les enfants et les jeunes adultes. Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants en raison du risque augmenté de mouvements anormaux.

- Les comprimés de CLOPRAME® 10 mg ne conviennent pas aux enfants.

D'autres formes pharmaceutiques (par exemple la solution buvable) doivent être utilisées.

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

- **Prise ou utilisation d'autres médicaments**

Si vous prenez, avez pris récemment ou allez prendre un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.

En effet, CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable peut modifier la manière dont agissent certains médicaments.

De même, certains médicaments peuvent modifier la façon dont agit CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable. Ces médicaments sont les suivants :

- lévodopa ou autres médicaments utilisés dans la maladie de Parkinson,
- anticholinergiques (médicaments utilisés pour soulager les crampes d'estomac ou les spasmes),
- dérivés morphiniques (médicaments utilisés pour traiter la douleur sévère),
- médicaments sédatifs,
- médicaments utilisés pour traiter les troubles cardiaques,
- digoxine (médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque),
- ciclosporine (médicament utilisé pour traiter certains problèmes du système immunitaire),
- mivacurium et suxaméthonium (médicaments utilisés en anesthésie pour le relâchement musculaire),
- fluoxétine et paroxétine (médicaments utilisés pour traiter la dépression),
- **Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)**

**Aliments et boissons**

Ne pas prendre d'alcool pendant le traitement car cela peut augmenter l'effet sédatif de CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable.

- **Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives**

**Sans objet**

- **Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

**Grossesse et allaitement**

Si vous êtes enceinte, pensez être enceinte ou prévoyez d'avoir un enfant, consultez votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. Si nécessaire, CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable peut être pris pendant la grossesse. Votre médecin décidera si vous devez prendre ce médicament pendant la grossesse.

CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable n'est pas recommandé si vous allaitez car le métoclopramide passe dans le lait maternel et peut avoir des effets sur votre enfant.

- **Sports**

**Sans objet**

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

**Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Vous pouvez vous sentir somnolent, avoir des sensations vertigineuses ou avoir des mouvements saccadés anormaux et une contracture généralisée causant une déformation de votre corps après avoir pris CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable. Cela peut affecter votre vue et votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

- **Excipients à effet notoire**

Solution buvable : - parahydroxybenzoates de méthyle et propyle

sodium (0,336 mg/ml)

**3. COMMENT PRENDRE CLOPRAME® ?**

- **Instruction pour un bon usage**

**Sans objet**

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

**3-1 Posologie des comprimés sécables et de la solution buvable :**

**Toute indication (patients Adultes) :**

- La dose recommandée est de 10 mg par prise, jusqu'à 3 fois par jour.

- La durée journalière maximale recommandée est de 30 mg ou 0,5 mg/kg.

- La durée de traitement maximale recommandée est de 5 jours.

**Prévention des nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie (enfants âgés de 1 à 18 ans)**

- La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour, administrée par voie orale.

- La dose quotidienne maximale est de 0,5 mg/kg.

- Vous ne devez pas prendre ce médicament plus de 5 jours dans la prévention des nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie.

**3-2 Mode d'administration**

- **Comprimé sécable :**

CLOPRAME® ne convient pas aux enfants pesant moins de 30 kg.

D'autres formes pharmaceutiques (par exemple la solution buvable) doivent être utilisées.

**Solution buvable :**

Utiliser la seringue pour administration orale contenue dans la boîte pour prendre la dose correcte de solution.

La seringue pour administration orale est graduée en kg.

La dose à administrer est obtenue en tirant le piston jusqu'à la graduation correspondante en kg.

L'utilisation de la seringue pour administration orale est strictement réservée à l'administration de cette solution buvable.

La seringue pour administration orale doit être rincée et séchée après chaque utilisation.

Il ne faut pas la laisser tremper dans le flacon.

**3-3 Fréquence d'administration :**

Vous devez attendre au moins 6 heures entre chaque prise, même en cas de vomissements ou de rejet de la dose, afin d'éviter un surdosage.

**Personnes âgées**

Une diminution de la dose peut être nécessaire en fonction des problèmes rénaux, hépatiques et de l'état général.

**Adultes ayant des problèmes rénaux**

Vous avez des problèmes rénaux. La dose devra être diminuée si vous avez des problèmes rénaux.

**Adultes ayant des problèmes hépatiques**

Vous avez des problèmes hépatiques. La dose devra être diminuée si vous avez des problèmes hépatiques.

**Enfants et adolescents**

Ne pas utiliser chez l'enfant de moins de 1 an.

**Divisée en dose égale :**

CLOPRAME® que vous n'auriez dû (Symptômes et conduite à

suivre)

CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable, que

vous avez prise immédiatement. Vous pouvez présenter des

signes extrapyramidaux, une somnolence, des troubles de la conscience,

nausées et des problèmes cardiaques. Votre médecin pourra vous prescrire

des médicaments pour traiter ces symptômes et vous devrez peut-être

arrêter l'utilisation de ce médicament. Demandez plus d'informations à

votre médecin.

**4. COMMENT CONSERVER CLOPRAME® ?**

- **Tenir hors de la portée et de la vue des enfants**

- **Ne pas utiliser CLOPRAME® après la date de péremption figurant sur la boîte, ou le flacon...**

- **La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné(s).**

- **La durée de conservation et conditions de conservation**

**3-2 Comprimés :**

Aucune condition particulière de conservation

**Solution buvable :**

Conserver le flacon dans l'emballage original, à l'abri de la lumière

et à l'abri de l'humidité, au froid ou à température ambiante. Demandez à votre

pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à

protéger l'environnement.

Si vous oubliez de prendre CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable :

Ne doublez pas votre dose pour compenser la dose oubliée.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à

votre médecin ou pharmacien.

- **Si vous arrêtez de prendre CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable :**

Sans objet

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments, CLOPRAME® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que

tout le monde n'y soit pas sujet.

Arrêtez le traitement et consultez immédiatement votre médecin ou pharmacien si vous ressentez un

des signes suivants ou l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessous :

- Mouvements anormaux (touchant souvent la tête ou le cou). Ils peuvent survenir chez les enfants

et les jeunes adultes et particulièrement lors de l'utilisation de doses élevées. Ces symptômes

surviennent généralement au début du traitement et peuvent même survenir après administration

d'une dose unique. Ces mouvements s'améliorent après un traitement approprié.

- Fibrilles ventriculaires, pression artérielle élevée, convulsions, transpiration, production excessive de salive.

- Ces signes peuvent être les symptômes d'une maladie appelée le syndrome malin des

neuroleptiques.

- Démangeaisons ou éruptions cutanées, gonflement du visage, des lèvres ou de la gorge, difficulté à

respirer pouvant être les signes d'une réaction allergique, pouvant être sévère.

**Très fréquents**

- somnolence.

**Fréquent**

- dépression avec symptômes légers à sévères incluant l'apparition d'idées suicidaires.

- mouvements anormaux tels que tics, tremblements, mouvements de torsion ou contracture

musculaire (mâcher, rigidité), tremblements),

- syndrome parkinsonien (rigidité, tremblements),

- sensation de nervosité,

- diminution de la tension artérielle (en particulier avec la voie intraveineuse),

- diarrhée,

- diminution de la fréquence cardiaque,

- syndrome de faiblesse.

**Peu fréquent**

- augmentation des taux sanguins d'une hormone appelée prolactine pouvant entraîner une

production de lait chez les hommes et chez les femmes n'allaitant pas.

- régimes irréguliers,

- hallucination,

- troubles de la conscience,

- diminution du rythme du cœur (en particulier avec la voie intraveineuse),

- allergie.

**Rare**

- état confusionnel,

- convulsion (particulièrement chez les patients épileptiques).

**Fréquence non connue**

- taux anormaux d'un pigment sanguin qui peut changer la couleur de votre peau.

- développement anormal des seins (gynécomastie),

- vomissements musculaires involontaires après utilisation prolongée en particulier chez les patients âgés.

- fièvre élevée, tension artérielle élevée, convulsions, transpiration, production excessive de salive.

- Ces symptômes peuvent être les signes d'une maladie appelée syndrome malin des neuroleptiques.

- changement du rythme cardiaque, pouvant être vu sur un électrocardiogramme.

- arrêt cardiaque (en particulier avec la voie intraveineuse),

- choc (diminution sévère de la pression cardiaque) (en particulier avec la voie injectable),

- perte de conscience (en particulier avec la voie intraveineuse),

- réaction allergique pouvant être sévère (en particulier avec la voie intraveineuse),

- tension artérielle très élevée.

**Déclaration des effets secondaires**

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous

pourriez également déclarer les effets indésirables directement au Centre National de

Pharmacovigilance (tel : 0800100130 - Email : [cam@cam.fr](mailto:cam@cam.fr)).

**5. COMMENT CONSERVER CLOPRAME® ?**

- **Tenir hors de la portée et de la vue des enfants**

- **Ne pas utiliser CLOPRAME® après la date de péremption figurant sur la boîte, ou le flacon...**

- **La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné(s).**

- **La durée de conservation et conditions de conservation**

**3-2 Comprimés :**

Aucune condition particulière de conservation

**Solution buvable :**

Conserver le flacon dans l'emballage original, à l'abri de la lumière

et à l'abri de l'humidité, au froid ou à température ambiante. Demandez à votre

pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à

protéger l'environnement.

**6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES**

- **Que contient CLOPRAME® ?**

**Comprimés sécables**

**Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise**

Métoclopramide monohydrochloride anhydre..... 10 mg/comprimé

(sous forme de monohydrate)

**Composition qualitative en excipients**

Celulose microcristalline, Silice colloïdale anhydre, Mannitol, Talc, Amidon

de maïs

**Solution buvable**

**Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise**

Métoclopramide monohydrochloride anhydre..... 100 mg/100 ml

(sous forme de monohydrate)

**Composition qualitative en excipients**

Parahydroxybenzoate de méthyle, Parahydroxybenzoate de propyle, Saccharine sodique, Arôme

Artificial Flambouise 6 L 280, Hydroxyéthylcellulose, Acide citrique anhydre, Eau purifiée

- **La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :**

juin 2016

- **Conditions de prescription et de délivrance**

Tableau A (Liste I)

- **Informations réservées aux professionnels de santé**

Sans objet

Laboratoires de Produits Pharmaceutiques d'Afrique du Nord

LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Outday - Casablanca

250315F56223P210916

**CLOPRAME® 10 mg 40 comprimés sécables**

PPU 17DH30

EXP 01/2026

LOT 280648



# Omis<sup>®</sup>

Oméprazole

## Microgranules gastrorésistants en gélule

### PRESENTATIONS :

- OMIZ<sup>®</sup> 20 mg** : Boîte de 7 gélules  
Boîte de 14 gélules  
Boîte de 28 gélules
- OMIZ<sup>®</sup> 10 mg** : Boîte de 7 gélules  
Boîte de 14 gélules  
Boîte de 28 gélules

### COMPOSITION :

- OMIZ<sup>®</sup> 20mg**  
Oméprazole.....20 mg  
Excipients q.s.p.....1 gélule  
Excipient à effet notoire : saccharose

### COMPOSITION :

- OMIZ<sup>®</sup> 10mg**  
Oméprazole.....10 mg  
Excipients q.s.p.....1 gélule  
Excipient à effet notoire : saccharose

### CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Inhibiteur de la pompe à protons (appareil digestif et métabolisme). Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

### INDICATIONS :

#### - Chez l'adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale,
- Ulcère duodénal évolutif,
- Ulcère gastrique évolutif,
- Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien,
- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien associé ou non à une œsophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour,
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par *Helicobacter pylori* ou chez qui l'éradication n'a pas été possible,
- Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-œsophagien,
- Syndrome de Zollinger-Ellison,
- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable,
- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risques (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.

- **Chez l'enfant à partir d'un an** : Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

### CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'un des constituants de ce médicament.
  - En association avec l'atazanavir associé à la zalcitabine.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER VOTRE PHARMACIEN.

### MISES EN GARDE / PRECAUTIONS

#### Mises en garde :

En raison de la présence de saccharose, galactose ou de déficit en sucrose-isomaltase.

#### Précautions d'emploi :

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de doute ne pas hésiter à consulter votre pharmacien.

### INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS

Avec l'atazanavir associé au ritonavir (mélange de deux médicaments) : ne pas prendre simultanément un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre pharmacien.

LOT: 2758  
PER: 02-26  
PPV: 81DH40

PHARMACIEN.

ctose, de syndrome de malabsorption du glucose et du

# OXYMAG<sup>®</sup> 375mg

Marine, bisglycinate & malate magnesium. Vit B2, B6

Tablets  
Sugar free  
Salt free



## PRESENTATIONS :

Boxes of 10 and 20 tablets.

## FORMULA :

Marine magnesium, Magnesium bisglycinate, Magnesium malate, Vitamin B6, Vitamin B2, Povidone (binding agent), Sorbitol (bulking agent), Magnesium stearate (lubricant), Colloidal silica (flow agent), Hydroxy propyl cellulose (disintegrant).

	Quantity in mg / 1 tablet	RDI*
Magnesium	375	100%
Vitamin B2	4,8	343%
Vitamin B6	2	143%

(\*) Recommended daily intake

## PROPERTIES :

Magnesium is present in all tissues and organs, it participates in the course of all major functions of the body without exception, especially : metabolic, muscular, nervous, immunity...  
OXYMAG 375 mg allows completing the food supply to avoid the lack of magnesium by providing 375 mg of magnesium element (used by the body) wich corresponds to 100% of recommended daily intake.

## DOSAGE :

Oral route.

For adults : 1 tablet daily.

## DIRECTIONS FOR USE :

Tablet to swallow with a glass of water.

Do not exceed the recommended daily dose.

It is recommended to take this product as a part of a healthy diet.

## CONTRAINDICATIONS :

Hypersensitivity to one of the components.

Renal insufficiency.

Myasthenia.

Food supplement, it is not a medicine.  
Close the tube immediately after use.  
Keep out of reach and sight of children.  
Store in a cool and dry place.



Lot Bachkou, rue 7, lot 10 - Casablanca - Morocco

Qualified person : O. MOTII

# OXYMAG<sup>®</sup> 375 mg

Magnésium marin, bisglycinate & malate. Vit B2, B6

Comprimés  
Sans sucre  
Sans sel



## PRESENTATIONS :

Boîtes de 10 et 20 comprimés.

## COMPOSITION :

Magnésium marin, Magnésium bisglycinate, Magnésium malate, Vitamine B6, Vitamine B2, Povidone (Liant), Sorbitol (Agent de charge), Stéarate de magnésium (Lubrifiant), silice colloïdale (Agent d'écoulement), Hydroxy propyl cellulose (Désintégrant).

	Quantité en mg / 1 comprimé	DJR*
Magnésium	375	100%
Vitamine B2	4,8	343%
Vitamine B6	2	143%

(\*) Dose journalière recommandée

## PROPRIETES :

Le magnésium est présent dans tous les tissus et organes, il participe à la bonne marche de toutes les grandes fonctions de l'organisme sans exception, notamment : Métaboliques, musculaires, nerveuses, immunitaires...

OXYMAG 375 mg permet de compléter l'alimentation pour combler le manque magnésique dans l'organisme en fournissant 375 mg de magnésium élément (utilisable par l'organisme) ce qui correspond à 100% des apports journaliers recommandés.

## POSOLOGIE :

Voie orale.

Pour adultes : 1 comprimé par jour.

## CONSEILS D'UTILISATION :

Comprimé à avaler avec un verre d'eau.

Ne pas dépasser la dose.

Il est conseillé de prendre

## CONTRE INDICATION

Hypersensibilité à l'un

Insuffisance rénale grave

Myasthénie.

**OXYMAG<sup>®</sup> 375 mg**  
Magnésium marin, bisglycinate & malate. Vit B2, B6

Lot / Batch n° : 23134

03/26

Exp. date : 92-08

PPC (DH) :

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament

entaire sain.

# OXYMAG<sup>®</sup> 375mg

Marine, bisglycinate & malate magnesium. Vit B2, B6

Tablets  
Sugar free  
Salt free



## PRESENTATIONS :

Boxes of 10 and 20 tablets.

## FORMULA :

Marine magnesium, Magnesium bisglycinate, Magnesium malate, Vitamin B6, Vitamin B2, Povidone (binding agent), Sorbitol (bulking agent), Magnesium stearate (lubricant), Colloidal silica (flow agent), Hydroxy propyl cellulose (disintegrant).

	Quantity in mg / 1 tablet	RDI*
Magnesium	375	100%
Vitamin B2	4,8	343%
Vitamin B6	2	143%

(\*) Recommended daily intake

## PROPERTIES :

Magnesium is present in all tissues of the body without exception, essentially : metabolic, muscular, nervous, immunity... OXYMAG 375 mg allows complementing the food supply to avoid the lack of magnesium (used by the body) which corresponds to 100% of recommended daily intake.

## DOSAGE :

Oral route.

For adults : 1 tablet daily.

## DIRECTIONS FOR USE :

Tablet to swallow with a glass of water.

Do not exceed the recommended daily dose.

It is recommended to take this product as a part of a healthy diet.

## CONTRAINDICATIONS :

Hypersensitivity to one of the components.

Renal insufficiency.

Myasthenia.

Food supplement, it is not a medicine.  
Close the tube immediately after use.  
Keep out of reach and sight of children.  
Store in a cool and dry place.



Lot Bachkou, rue 7, lot 10 - Casablanca - Morocco

Qualified person : O. MOTII

# OXYMAG<sup>®</sup>375mg

Magnésium marin, bisglycinate & malate. Vit B2, B6

Comprimés  
Sans sucre  
Sans sel



## PRESENTATIONS :

Boîtes de 10 et 20 comprimés.

## COMPOSITION :

Magnésium marin, Magnésium bisglycinate, Magnésium malate, Vitamine B6, Vitamine B2, Povidone (Liant), Sorbitol (Agent de charge), Stéarate de magnésium (Lubrifiant), silice colloïdale (Agent d'écoulement), Hydroxy propyl cellulose (Désintégrant).

	Quantité en mg / 1 comprimé	DJR*
Magnésium	375	100%
Vitamine B2	4,8	343%
Vitamine B6	2	143%

(\*) Dose journalière recommandée

## PROPRIETES :

Le magnésium est présent dans tous les tissus et organes, il participe à la bonne marche de toutes les grandes fonctions de l'organisme sans exception, notamment : Métaboliques, musculaires, nerveuses, immunitaires...

OXYMAG 375 mg permet de compléter l'alimentation pour combler le manque magnésique dans l'organisme en fournissant 375 mg de magnésium élément (utilisable par l'organisme) ce qui correspond à 100% des apports journaliers recommandés.

## POSOLOGIE :

Voie orale.

Pour adultes : 1 comprimé par jour.

## CONSEILS D'UTILISATION :

Comprimé à avaler.

Ne pas dépasser la dose recommandée.

Il est conseillé de prendre avec un repas.

## CONTRE-INDICATIONS :

Hypersensibilité à l'un des composants.

Insuffisance rénale.

Myasthénie.

**OXYMAG<sup>®</sup>375mg**  
Magnésium marin, bisglycinate & malate. Vit B2, B6

Lot / Batch n° : 23134

Exp. date : 03/26

PPC (DH) :

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament

Lot Bachkou, rue 7, lot 10 - Casablanca - Maroc  
Pharmacien responsable : O. MOTIL

# CELEPHI® 100 mg, Boîte de 20 gélules

## CELEPHI® 200 mg, Boîtes de 10 et 20 gélules



Célécoxib

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'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes, il pourrait lui 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 CELEPHI®, gélule et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CELEPHI®, gélule ?
3. Comment prendre CELEPHI®, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CELEPHI®, gélule ?
6. Informations supplémentaires

### 1. Qu'est ce que CELEPHI®, gélule et dans quel cas est-il utilisé ?

**Classe pharmacothérapeutique :** Anti-inflammatoires non stéroïdiens, antirhumatismaux, Coxibs, Code ATC : M01AH01.

CELEPHI®, gélule est utilisée chez l'adulte pour soulager les signes et symptômes de l'arthrose, de la polyarthrite rhumatoïde et de la spondylarthrite ankylosante.

### 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CELEPHI®, gélule ?

**Ne prenez jamais CELEPHI®, gélule :**

- ⊗ si vous êtes allergique au célécoxib ou à l'un des autres composants, mentionnés dans la rubrique 6
  - ⊗ antécédents d'allergie à la classe de médicaments appelée « sulfamides » (certains antibiotiques utilisés dans le traitement d'infections en font partie),
  - ⊗ présence d'un ulcère ou d'une hémorragie au niveau de votre estomac ou de vos intestins,
  - ⊗ antécédents d'asthme, de polypes dans le nez, de congestion nasale grave ou d'une réaction allergique avec éruption cutanée accompagnée de démangeaisons, gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou du cou, des difficultés à respirer ou des râles, déclenchés par la prise d'acide acétylsalicylique ou d'un autre anti-inflammatoire utilisé contre la douleur (AINS),
  - ⊗ grossesse. Si vous êtes susceptible d'être enceinte pendant votre traitement, vous devez discuter de mesures de contraception avec votre médecin.
  - ⊗ allaitement,
  - ⊗ maladie grave du foie,
  - ⊗ maladie grave des reins,
  - ⊗ maladie inflammatoire des intestins telle qu'une rectocolite hémorragique ou une maladie de Crohn,
  - ⊗ insuffisance cardiaque, maladie ischémique du cœur avérée ou pathologie cardiovasculaire, tels qu'un diagnostic de crise cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou un accident ischémique transitoire (diminution temporaire du flux sanguin vers une partie du cerveau, la poitrine ou une obstruction des vaisseaux),
  - ⊗ présence ou antécédents de problèmes de circulation sanguine (maladie artérielle périphérique), chirurgie des artères de vos jambes
- Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si :**
- ⊗ antécédents d'ulcère ou d'hémorragie de vos intestins (ne prenez pas actuellement atteint d'un ulcère ou d'une hémorragie de votre estomac ou de vos intestins),
  - ⊗ utilisation d'acide acétylsalicylique (y compris à faible dose pour protéger votre cœur),
  - ⊗ si vous prenez des traitements antiplaquettaires,
  - ⊗ utilisation de médicaments pour diminuer la coagulation sanguine (par exemple la warfarine/les anticoagulants de type warfarine ou les nouveaux anticoagulants oraux tels que l'apixaban),
  - ⊗ utilisation de médicaments appelés corticostéroïdes (tels que la prednisone),

Pour la polyarthrite rhumatoïde, la dose recommandée est de 200 mg par jour ; elle peut être augmentée par votre médecin à 400 mg maximum si besoin.

**La dose est habituellement :**

- une gélule de 100 mg deux fois par jour.

Pour la spondylarthrite ankylosante, la dose recommandée est de 200 mg par jour ; elle peut être augmentée par votre médecin à 400 mg maximum si besoin.

**La dose est habituellement :**

- une gélule de 200 mg une fois par jour ou une gélule de 100 mg deux fois par jour.

**Problèmes rénaux ou hépatiques :** informez votre médecin si vous avez des problèmes rénaux ou hépatiques car vous pourriez avoir besoin d'une dose plus faible.

**Personnes âgées, en particulier pesant moins de 50 kg :** si vous avez plus de 65 ans et en particulier si vous pesez moins de 50 kg, votre médecin peut être amené à vous suivre plus étroitement.

Ne pas dépasser la dose de 400 mg/jour.

**CELEPHI®, gélule est réservée à l'adulte et ne doit pas être utilisée chez l'enfant.**

**Si vous avez pris plus de CELEPHI®, gélule que vous n'auriez dû :**

Ne prenez pas plus de gélules que votre médecin vous a prescrites. Si vous avez pris plus de gélules, consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital et prenez votre médicament avec vous.

**Si vous oubliez de prendre CELEPHI®, gélule :**

Si vous avez oublié de prendre une gélule, prenez-la dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

**Si vous arrêtez de prendre CELEPHI®, gélule :**

L'arrêt brutal de votre traitement par CELEPHI®, gélule peut provoquer une aggravation de vos symptômes. N'interrompez pas la prise de CELEPHI®, gélule sans avis de votre médecin. Votre médecin pourra vous conseiller de réduire la dose pendant quelques jours avant d'interrompre définitivement le traitement.

### 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, CELEPHI®, gélule est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Si un des effets suivants survient, arrêtez immédiatement CELEPHI® et contactez votre médecin :

- ⊗ Une réaction allergique pouvant être caractérisée par une éruption cutanée, un gonflement du visage, des râles ou une difficulté à respirer.
- ⊗ Des troubles cardiaques pouvant se caractériser par une douleur dans la poitrine.
- ⊗ Une douleur intense au niveau de l'estomac ou des signes de saignement au niveau de l'estomac ou des intestins incluant la coloration noire des selles, la présence de sang dans les selles ou les vomissements.
- ⊗ Une réaction cutanée telle qu'une éruption, des bulles ou un décollement de la peau.
- ⊗ Une insuffisance hépatique dont les symptômes peuvent inclure des nausées (mal au cœur), des diarrhées, une jaunisse (votre peau ou le blanc de vos yeux se colorent en jaune).

**Les autres effets indésirables :**

**Très fréquents : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :**

Hypertension, dont aggravation d'une hypertension existante.

**Frequents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :**

Crise cardiaque, Rétention hydrique avec gonflement des chevilles, Infections de l'appareil urinaire, Essoufflement, sinusite, nez bouché ou qui coule, Douleur de gorge, toux, coup de froid, symptômes pseudo-grippaux, gest, difficulté à dormir, Vomissements, mal à l'estomac, diarrhées, gonflement, flatulence, éruption, démangeaison, Raideur musculaire, difficulté à avaler, Céphalées, Nausées (mal au cœur), Douleur articulaire, réaction d'allergies existantes, Blessures accidentelles.

**Frequents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :**

dent vasculaire cérébral, Insuffisance cardiaque, palpitations, malaises des tests hépatiques sanguins, Anomalies des tests rénaux sanguins, Anémie, Anxiété, dépression, fatigue, somnolence, sensation d'engourdissement ou de picotements, Augmentation du taux de potassium dans le sang, Vision diminuée ou trouble de la vision, brouillement dans les oreilles, douleur dans la bouche, difficulté à entendre, Constipation, rôt, inflammation de l'estomac, aggravation de l'inflammation de l'estomac ou des intestins, Crampes dans les jambes, éruption cutanée avec démangeaison, Inflammation de l'œil, Difficulté à respirer, Couleur anormale de la peau (bleus), Douleur thoracique, Gonflement du visage.

**Rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1000**

Ulères (saignements) de l'estomac, de l'oesophage ou des intestins,

20 Gél

LOT: 015  
PER: SEP 2024  
PPV: 140 DH 00