

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.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° M21- 066922

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0000802 Société : 177329
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : Hajji Aicha 1^{re} Nekhrou Bouazza
Date de naissance :
Adresse : Bloc 1 N° 204/1 Hayadil Hay Mohammadi
Tél. : 0630442589 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 15/09/2013
Nom et prénom du malade : Hajji Aicha Age :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : arthrose
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 : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) : ACCU

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
15/09/2023		CS	150 000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

15/09/2023 868.50

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre Montant détaillé des Honoraires

	AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

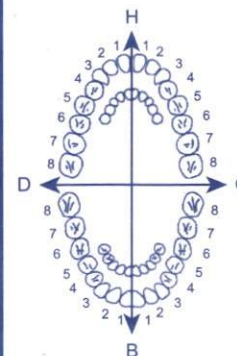
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

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

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

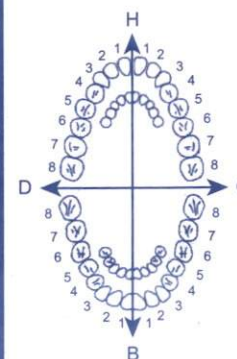
COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

ORDONNANCE

Attesté par le

Pharmacie Forment...

100, Av F... Hay Adm...

Tél: 0522 60 14 83

15/09/2025

22.1.00

ANCOA 600

comp and

993.00

ymbat LP

79.90

Waham 15/15

08.180

Aspore 1000

08.180

Pharmacopex 1000

DR. LAHRAÏCH SAFAR
Hay Adm. Hay Mohammadi - Casablanca
INP: 09 17 69 11 11
INP: 09 17 69 11 11
INP: 09 17 69 11 11

Mercal

75.000
86850

DR. LAHRACH SAFAA
Omnipraticien
Médecin du Travail
INP - 0511 69 23 00
Hay Mohammadi - Casablanca



DR. LAHRACH SAFAA
Omnipraticien
Médecin du Travail
INP - 0511 69 23 00
Hay Mohammadi - Casablanca

Pharmacie Fouarat Santé
193, Av Fouarat Hay Adil
Tél: 0522 60 14 83



NEWCAL®

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

NEWCAL

Calcium.....400 mg

Vitamine D.....5µg

Excipients: Talc (agent de charge), Gélules bovines 'Certifié halal'

PROPRIÉTÉS :

NEWCAL est une combinaison de Calcium, et Vitamine D. La présence de la vitamine D permet d'optimiser le métabolisme du calcium, le calcium si important pour la solidité des os. Ce Complexe permet d'anticiper et de maintenir le capital osseux au cours de passages de vie affaiblissant ce capital.

1

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.
- Ne pas laisser à la portée des enfants.
- Pour les femmes enceintes et allaitantes, demander conseil au médecin.
- À conserver à l'abri de la chaleur et de l'humidité.
- À consommer dans le cadre d'une alimentation variée et équilibrée et un mode de vie sain.

LIMITES D'UTILISATION :

Apport quotidien recommandé : prendre 2 gélules par jour avec un verre d'eau.

Complément alimentaire n'est pas un médicament

Produit de : FOCUS MED

Fabriqué par : LES LABORATOIRES PMP BIOPHARMED

ZONE INDUSTRIELLE 'ALJ' LOT 89, EL MANSOURIA BENSLIMANE

AGRÈMENT ONSSA : CAPY.58.66.22

Autorisation ONSSA n° : ES

N° D'enregistrement au Ministère

N°20222110032/V1/CA/DPS



LOT : 0001
EXP : 02-2024
PAC : 000.000H



NEWCAL®

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

NEWCAL

Calcium.....400 mg

Vitamine D.....5µg

Excipients: Talc (agent de charge), Gélules bovines 'Certifié halal'

PROPRIÉTÉS :

NEWCAL est une combinaison de Calcium, et Vitamine D. La présence de la vitamine D permet d'optimiser le métabolisme du calcium, le calcium si important pour la solidité des os. Ce Complexe permet d'anticiper et de maintenir le capital osseux au cours de passages de vie affaiblissant ce capital.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.
- Ne pas laisser à la portée des enfants.
- Pour les femmes enceintes et allaitantes, demander conseil au médecin.
- À conserver à l'abri de la chaleur et de l'humidité.
- À consommer dans le cadre d'une alimentation variée et équilibrée et un mode de vie sain.

LIMITES D'UTILISATION :

Apport quotidien recommandé : prendre 2 gélules par jour avec un verre d'eau.

Complément alimentaire n'est pas un médicament

Produit de : FOCUS MED

Fabriqué par : LES LABORATOIRES PMP BIOPHARMED

ZONE INDUSTRIELLE "ALJ" LOT 89, EL MAJMAZ

AGREMENT ONSSA

Autorisation ONSSA

N° D'enregistrement au M

N°20222110032/V1/C

LOT: 0001
PER: 02-26
PFC: 85.0000H



NM ISO 2200

Ranciphex® 10 et 20 mg

Rabéprazole sodique

Veillez 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'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. DENOMINATION

RANCIPHEX® 10 mg.

RANCIPHEX® 20 mg.

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

RANCIPHEX® 10 mg.

La substance active est :

Rabéprazole sodique 10 mg

Pour un comprimé gastro-résistant.

RANCIPHEX® 20 mg

La substance active est :

Rabéprazole sodique 20 mg

Pour un comprimé gastro-résistant.

Les autres composants :

Mannitol, oxyde de magnésium, hydroxypropylcellulose faiblement substituée, hydroxypropylcellulose, stéarate de magnésium, éthylcellulose, phthalate d'hypermollose, monoglycérides diacétyles, talc, dioxyde de titane, oxyde de fer jaune.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Ce médicament se présente sous forme de comprimés gastro-résistants. Boîtes de 14, 28 et 56.

4. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur de la pompe à protons.

RANCIPHEX® contient la substance active rabéprazole sodique. Il appartient à un groupe de médicaments appelés «Inhibiteurs de la Pompe à Protons» (IPP). Ils fonctionnent par diminution de la quantité d'acide produite par votre estomac.

5. INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

RANCIPHEX® est utilisé dans le traitement :

- Du «Reflux Gastro-Œsophagien» (RGO), qui peut inclure des brûlures d'estomac. Le RGO se produit lorsque de l'acide et des aliments s'échappent de votre estomac et remontent dans votre œsophage.
- Des ulcères de l'estomac ou de la partie supérieure de l'intestin. Si ces ulcères sont infectés par des bactéries appelées «Helicobacter Pylori» (H. Pylori), des antibiotiques vous seront prescrits. L'utilisation de comprimés de RANCIPHEX® en association à des antibiotiques élimine l'infection et permet la cicatrisation de l'ulcère. Cela empêche également l'infection et l'ulcère de se reproduire.
- Du syndrome de Zollinger-Ellison: lorsque votre estomac produit trop d'acide.

6. POSOLOGIE & MODE D'ADMINISTRATION

Instructions pour un bon usage

Prenez toujours RANCIPHEX® exactement comme votre médecin vous l'a indiqué. Si vous avez un doute, vous devez vérifier avec votre médecin ou avec votre pharmacien.

Prise de ce médicament

Retirez un comprimé de son emballage seulement au moment de prendre votre médicament.

- Avaliez vos comprimés entiers avec un verre d'eau. N'écrasez pas et ne croquez pas les comprimés.
- Votre médecin vous dira combien de comprimés il faut prendre et pendant combien de temps. Cela dépendra de votre situation.

Si vous prenez ce médicament depuis longtemps, votre médecin voudra vous suivre régulièrement.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Adultes et personnes âgées

Pour le « reflux gastro-œsophagien »

Traitement des symptômes

• La posologie habituelle est de

pendant 4 semaines.

• Prenez le comprimé le matin.

• Si vos symptômes réapparaissent,

peut vous dire de prendre 1 comprimé par jour.

Traitement des symptômes persistants

• La posologie habituelle est de

pendant 4 à 8 semaines.

• Prenez le comprimé le matin au

traitement des symptômes à long terme (traitement d'entretien du RGO).

Les effets indésirables sont généralement modérés et s'améliorent sans que vous ayez besoin d'arrêter de prendre ce médicament.

Arrêtez de prendre RANCIPHEX® et consultez immédiatement un médecin si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants – vous pouvez avoir besoin d'un traitement médical urgent :

- Réactions allergiques – les signes peuvent inclure : gonflement soudain de votre visage, difficulté à respirer ou pression sanguine basse pouvant causer un évanouissement ou une chute.
- Signes fréquents d'infection, tels qu'un mal de gorge, une température élevée (fièvre), ou un ulcère dans votre bouche ou votre gorge.
- Contusions ou saignements faciles.
- Ces effets indésirables sont rares (touchent moins de 1 personne sur 1000).
- Eruptions vésiculeuses, douleur ou ulcérations de votre bouche et de votre gorge.
- Ces effets indésirables sont très rares (touchent moins de 1 personne sur 10000).

Autres effets indésirables possibles :

Fréquents (touchent moins de 1 personne sur 10)

- Infections.
- Sommeil difficile.
- Maux de tête, vertiges.
- Toux, nez qui coule ou mal de gorge (pharyngite).
- Effets sur votre estomac ou votre intestin tels que douleurs au ventre, diarrhées, flatulences, nausées, vomissements ou constipation.
- Courbatures ou mal de dos.
- Faiblesse ou syndrome pseudo-grippal.

Peu fréquents (touchent moins de 1 personne sur 100)

- Nervosité ou somnolence.
- Infection au niveau des poumons (bronchite).
- Sinus douloureux et bouchés (sinusite).
- Bouche sèche.
- Indigestion ou rots (éructations).
- Eruption cutanée ou rougeur de la peau.
- Douleur au niveau des muscles, des jambes ou des articulations.
- Infection de la vessie (infection des voies urinaires).
- Douleur thoracique.
- Frissons ou fièvre.
- Modifications du fonctionnement de votre foie (mesurable par des tests sanguins).

Rares (touchent moins de 1 personne sur 1000)

- Perte d'appétit (anorexie).
- Dépression.
- Hypersensibilité (incluant des réactions allergiques).
- Troubles visuels.
- Douleur dans la bouche (stomatite) ou perturbations du goût.
- Irritation ou douleur de l'estomac.
- Troubles au niveau du foie ayant pour conséquence un jaunissement de votre peau et du blanc de vos yeux (jaunisse).
- Eruption cutanée avec démangeaisons ou formation de cloques sur votre peau.
- Sudation.
- Troubles des reins.
- Prise de poids.
- Modification des globules blancs dans le sang (mesurable par des tests sanguins) pouvant entraîner des infections fréquentes.
- Diminution des plaquettes dans le sang entraînant des saignements ou des contusions plus facilement que d'habitude.

Autres effets indésirables possibles (fréquence inconnue)

- Augmentation de la taille des seins chez l'homme.
- Rétention d'eau.
- Faible taux de sodium dans le sang pouvant causer fatigue et confusion, spasmes musculaires, convulsions et coma.
- Les patients ayant déjà eu des problèmes au niveau du foie peuvent très rarement développer une encéphalopathie (maladie du cerveau).
- Si vous prenez RANCIPHEX® pendant plus de trois mois, il est possible que le taux de magnésium dans votre sang diminue. De faibles taux de magnésium peuvent se traduire par une fatigue, des contractions musculaires involontaires, une désorientation, des convulsions, des sensations vertigineuses, une accélération du rythme cardiaque. Si vous présentez l'un de ces symptômes, veuillez en informer immédiatement votre médecin. De faibles taux de magnésium peuvent également entraîner une diminution des taux de potassium ou de calcium dans le sang. Votre médecin pourra décider d'effectuer des examens sanguins réguliers pour surveiller votre taux de magnésium.

SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS INDÉSIRABLES NON MENTIONNÉS DANS CETTE NOTICE, OU SI CERTAINS EFFETS INDÉSIRABLES DEVIENNENT GRAVES, VEUILLEZ EN INFORMER VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

9. MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Avant de prendre RANCIPHEX®, consultez votre médecin ou votre pharmacien si :

- vous êtes allergique à d'autres médicaments inhibiteurs de la pompe à protons ou aux « benzimidazoles substitués »
- des troubles hépatiques et sanguins ont été observés chez certains patients mais ils s'améliorent souvent à l'arrêt de RANCIPHEX®.
- vous avez un cancer de l'estomac
- vous avez déjà eu des problèmes de foie
- vous prenez de l'atazanavir - contre l'infection par le VIH
- Si vous n'êtes pas sûr d'être dans l'un des cas ci-dessus, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre RANCIPHEX®.

PPV : 82 DH 80

par jour

par jour

par jour

par jour

par jour

par jour

par jour

par jour

par jour

par jour



NATRIXAM[®] 1,5 mg/5 mg

NATRIXAM[®] 1,5 mg/10 mg

comprimé à libération modifiée

Indapamide / Amlodipine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez 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 leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que NATRIXAM, comprimé à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre NATRIXAM, comprimé à libération modifiée ?
3. Comment prendre NATRIXAM, comprimé à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver NATRIXAM, comprimé à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE NATRIXAM, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : inhibiteurs calciques et diurétiques - Code ATC : C08GA02.

NATRIXAM est indiqué dans le traitement de la pression artérielle élevée (hypertension artérielle) en traitement de substitution chez les patients prenant déjà séparément des comprimés d'indapamide et d'amlodipine au même dosage.

NATRIXAM est une association de deux principes actifs, l'indapamide et l'amlodipine.

L'indapamide est un diurétique. La plupart des diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Toutefois, l'indapamide est différent des autres diurétiques car il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite. L'amlodipine est un inhibiteur calcique (appartenant à une classe thérapeutique appelée dihydropyridines), et agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement.

Chacun de ces deux principes actifs réduit la pression artérielle.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NATRIXAM, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais NATRIXAM, comprimé à libération modifiée :

- si vous êtes allergique à l'indapamide ou à tout autre sulfamide (classe thérapeutique utilisée dans le traitement de l'hypertension artérielle), ou à l'amlodipine ou tout autre inhibiteur calcique (classe thérapeutique utilisée dans le traitement de l'hypertension artérielle) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés à respirer.
- si vous avez une pression artérielle très basse (hypotension),
- si vous avez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable de fournir assez de sang à l'organisme),
- si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une attaque de cœur,
- si vous avez une maladie rénale,
- si vous avez une encéphalopathie hépatique,
- si vous avez une pathologie hépatique,
- si vous avez une teneur élevée en potassium dans le sang.

Avertissements et précautions
Adressez-vous à votre médecin avant de prendre NATRIXAM. Vous devez l'une des conditions mentionnées ci-dessus.
• si vous avez fait récemment

- si vous avez une insuffisance cardiaque, tout trouble du rythme cardiaque, si vous avez une maladie coronarienne (maladie du cœur causée par un flux sanguin insuffisant dans les vaisseaux du cœur),
- si vous avez des problèmes rénaux,
- si vous ressentez une diminution de la vision ou des douleurs oculaires. Il peut s'agir de symptômes d'accumulation de fluide dans la couche vasculaire de l'œil (épanchement choroidien), ou d'une augmentation de la pression dans l'œil, et peuvent survenir dans les heures ou les semaines suivant la prise de NATRIXAM. Cela peut entraîner une perte de la vision, si elle n'est pas traitée. Si vous avez déjà une allergie à la pénicilline ou aux sulfamides, vous pouvez être plus à risque de développer cela,
- si vous avez des troubles musculaires, notamment des douleurs, une sensibilité, une faiblesse ou des crampes,
- si vous présentez une augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- si vous êtes une personne âgée et que votre dose doit être augmentée,
- si vous prenez d'autres médicaments,
- si vous êtes malnutri,
- si vous avez une maladie du foie,
- si vous êtes diabétique,
- si vous souffrez de goutte,
- si vous devez faire un examen de votre glande parathyroïde,
- si vous avez été sujet à des réactions de photosensibilité.

Votre médecin peut être amené à vous prescrire des examens biologiques afin de surveiller des taux faibles de sodium ou de potassium, ou des taux élevés de calcium dans le sang.

Si vous pensez être concerné par ces situations ou si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Sportifs, attention, cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

Enfants et adolescents

NATRIXAM ne doit pas être utilisé chez l'enfant et l'adolescent.

Autres médicaments et NATRIXAM, comprimé à libération modifiée

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

Évitez de prendre NATRIXAM :

- avec du lithium (utilisé pour traiter les troubles mentaux comme l'accès maniaque, la maladie maniaco-dépressive et la dépression récurrente) en raison du risque d'augmentation des taux de lithium dans le sang,
- avec du dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle).

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin, certaines précautions d'emploi particulières peuvent être nécessaires :

- autres médicaments utilisés dans le traitement de l'hypertension artérielle,
- médicaments utilisés pour des troubles du rythme cardiaque (ex. : quinidine, hydroquinidine, disopyramide, amiodarone, sotalol, ibutilide, dofétilide, brétylium),
- médicaments utilisés pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété, schizophrénie... (ex. : antidépresseurs tricycliques, antipsychotiques, neuroleptiques (tels que amisulpride, sulpiride, sultopride, tiapride, halopéridol, droperidol)).



montré que le risque de comportement suicidaire était accru chez les adultes de moins de 25 ans présentant une maladie psychiatrique et traité par

Cymbalta 60 mg

Boîte de 28 gélules gastro-résistantes

PPV : 293,00 DH

AMM N°206/14 DMP / 21 /NRQ

Distribué par SOTHEMA

B.P.N° 1,27182-Bouskoura



6 118001 070916

Enfant et adolescent de moins de 18 ans

Cymbalta ne doit habituellement pas être utilisé chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans. Il est également important de savoir que les patients de moins de 18 ans présentent un risque accru d'effets indésirables, tels que tentative de suicide, pensées suicidaires et comportement hostile (principalement agressivité, comportement d'opposition et colère) lorsqu'ils sont traités par cette classe de médicaments. Néanmoins, il est possible que votre médecin décide de prescrire Cymbalta à des patients de moins de 18 ans si il/elle décide que c'est dans l'intérêt du patient. Si votre médecin a prescrit Cymbalta à un patient de moins de 18 ans et que vous désirez en discuter, adressez-vous à lui. Vous devez informer votre médecin si l'un des symptômes énumérés ci-dessus apparaît ou s'aggrave lors de la prise de Cymbalta par un patient de moins de 18 ans. Vous devez également savoir que la sécurité à long terme concernant la croissance, la maturation et le développement cognitif et comportemental de Cymbalta n'a pas encore été établie dans cette tranche d'âge.

Autres médicaments et Cymbalta

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

Le principal composant de Cymbalta, la duloxétine, est utilisé dans plusieurs médicaments pour différentes indications :

- douleur neuropathique diabétique, dépression, anxiété et incontinence urinaire

Ces médicaments ne doivent pas être associés chez une même personne. Vérifiez avec votre médecin si vous prenez déjà d'autres médicaments contenant de la duloxétine.

C'est à votre médecin de décider si vous pouvez prendre Cymbalta avec d'autres médicaments. **Ne commencez pas ou n'interrompez pas un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament délivré sans ordonnance ou d'une préparation de phytothérapie, avant d'en parler avec votre médecin.**

Vous devez également dire à votre médecin si vous prenez un des médicaments suivants :

Inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO) :

vous ne devez pas prendre Cymbalta en association avec un IMAO ou dans les 14 jours suivant l'arrêt d'un IMAO. Par exemple, le moclobémide (un antidépresseur) et le linézolide (un antibiotique) sont des IMAOs. L'association d'un IMAO avec de nombreux médicaments sur ordonnance, dont Cymbalta, peut provoquer des effets indésirables graves, voire mettre votre vie en jeu. Après l'arrêt d'un IMAO, respectez un intervalle de temps d'au moins 14 jours avant de prendre Cymbalta. Par ailleurs, vous devrez attendre au moins 5 jours après l'arrêt de Cymbalta avant de pouvoir prendre un IMAO.

a été prescrite.

Si vous arrêtez de prendre
N'arrêtez PAS le traitement même si vous vous sentez mieux. Estime que vous n'avez plus Cymbalta, il ou elle vous devra réduire progressivement pendant 2 semaines.

Certains patients, après avoir pris Cymbalta, ont ressenti des :

- étourdissements, picotement, sensation de décharge électrique (dans la tête), troubles du sommeil, cauchemars, insomnie), agitation, anxiété, envie de vomissements, tremblements, douleurs musculaires, irascibilité, transpiration excessive.
- Ces symptômes ne sont généralement pas graves et disparaissent en quelques jours. Si des symptômes gênants, consultez votre médecin.

Si vous avez d'autres questions sur ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables ?

Comme tous les médicaments, Cymbalta peut provoquer des effets indésirables. Ils surviennent pas systématiquement. Ces effets sont normalement légers à modérés et disparaissent après quelques semaines.

Effets indésirables très fréquents (affectant plus de 1 personne sur 10) :

- maux de tête, somnolence
- envie de vomir (nausée)

Effets indésirables fréquents (affectant jusqu'à 1 personne sur 10) :

- manque d'appétit
- trouble du sommeil, sensation de chaleur, du désir sexuel, anxiété, avoir un orgasme, rêves
- sensation vertigineuse, tremblements, engourdissements, picotements, la peau
- vision trouble
- bourdonnements d'oreille, l'oreille alors qu'il n'y a rien
- perception des battements (palpitations)
- augmentation de la température corporelle
- tendance au bâillement
- constipation, diarrhée, vomissements, brûlure, flatulence
- transpiration excessive (démangeaison)
- douleurs musculaires
- douleurs au moment de uriner
- problèmes d'érection
- chutes (principalement à cause de la fatigue)
- perte de poids

Les enfants et adolescents souffrant de dépression ont présenté une perte de poids de ce médicament. Après l'arrêt de ce médicament, les adolescents de leur âge

ARCOXIA® 30 mg, comprimés pe ARCOXIA® 60 mg, comprimés pe ARCOXIA® 90 mg, comprimés pe ARCOXIA® 120 mg, comprimés p

Etoricoxib

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. 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.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. En cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin. Ce médicament peut avoir des effets indésirables qui ne sont pas mentionnés dans cette notice.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que ARCOXIA et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ARCOXIA
3. Comment prendre ARCOXIA
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver ARCOXIA
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que ARCOXIA et dans quel cas est-il utilisé

Qu'est-ce que ARCOXIA ?

- ARCOXIA contient la substance active etoricoxib. ARCOXIA est l'un des médicaments les plus récents de la famille des inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase (COX-2). Ceux-ci apparaissent comme des médicaments nommés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Dans quel cas est ARCOXIA utilisé ?

- ARCOXIA contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des muscles chez les patients âgés de 16 ans et plus, atteints d'arthrose, de spondylarthrite ankylosante et de goutte.
- ARCOXIA est également utilisé, chez les patients âgés de 16 ans et plus, pour la durée de la douleur modérée après chirurgie dentaire.

Qu'est-ce que l'arthrose

L'arthrose est une maladie des articulations, provenant de la décomposition du cartilage protégeant les extrémités de l'os. Elle entraîne un gonflement (inflammation) et une raideur et un handicap.

Qu'est-ce que la polyarthrite rhumatoïde

La polyarthrite rhumatoïde est une maladie inflammatoire chronique des articulations. Elle se caractérise par une douleur, une raideur, un gonflement et une perte progressive du mouvement. Elle peut entraîner également une inflammation d'autres parties du corps.

Qu'est-ce que la goutte

La goutte est une maladie qui se manifeste, au niveau des articulations, par des crises répétées associant une inflammation, une rougeur et une très vive douleur. Elle est due à la présence de dépôts de cristaux minéraux dans les articulations.

Qu'est-ce que la spondylarthrite ankylosante

La spondylarthrite ankylosante est une maladie inflammatoire chronique des articulations.

1 بوصفه طبية فقط - قائمة

2. Quelles sont les informations importantes à connaître

Ne prenez jamais ARCOXIA

- Si vous avez une allergie connue ou suspectée à l'etoricoxib ou à l'un des excipients.
- Si vous avez une allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) ou aux inhibiteurs sélectifs de la COX-2 (voir rubrique 4. Quels sont les effets indésirables).

Distribué par MSD Maroc
P.P.V : 221,00 DH
AMM 450/16DMP/21/NT0

ARCOXIA