

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° P19- 058587

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

Société :

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

Date de naissance :

Adresse :

Tél. :

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☒ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à :

Le :

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
01 OCT. 2023		8350		
08 NOV. 2023		9		

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DU PARADIS BOUSTANE ZAKIA BLOC N° 8, Dar Lamane Hay Mohammadi - Cas Tél: 0522.60.80.71	31/10/23	170260
	09/11/23	1682

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	31 OCT. 2023	Rx du	
	9/11	300	

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	
	31/10/23			2		40816

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

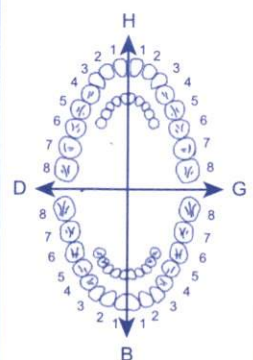
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées		Nature des Soins	Coefficient		
						
					CCEFFICIENT 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 CCEFFICIENT MASTICATOIRE

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



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

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

Dr. MAKHCHOUNE Mouna

Rhumatologue

Maladies des os, des articulations
et de la colonne vertébrale (sciatique)
Les rhumatismes
Ostéoporose et la goutte
Rhumatologie Pédiatrique
Echographie ostéo-articulaire



الدكتورة مخشون منى

طبيبة أخصائية

أمراض العظام، المفاصل والعمود الفقري (بوزلوم)
أمراض الروماتيزم
هشاشة العظام والقرس
أمراض الروماتيزم عند الأطفال
فحص المفاصل بالصدى

08 NOV. 2023

M^d

ECHATIABI

M'BARMA

1032
4 Capax 25
0 - 1 - 0 | 02msil/

5902
2 Fleaxmat spray
hip h 801r
59.00

16822

PHARMACIE DU PARADIS CASA
Dr. BOUSTANE ZAKIA
Bloc L, N° 8, Dar Lamane
Hay Mohammadi - Casa
Tél: 0522.60.80.71

الدكتورة مخشون منى
Dr. MAKHCHOUNE Mouna
Rhumatologue
Imm. Bernoussi, Imm. C Appt. N°6
2ème Etr. Sidi Bernoussi - Casa
Tél: 0522.73.44.42

RIAD Bernoussi, Imm C Appt n° 6, 2ème étage, (Ancienne route de Rabat en face de Bayti)

Tél : 05 22 73 44 42 URGENCE : 06 13 01 25 35 E-mail : mounamakhchoune@hotmail.fr

Dr. MAKHCHOUNE Mouna

Rhumatologue

Maladies des os, des articulations
et de la colonne vertébrale (sciatique)
Les rhumatismes
Ostéoporose et la goutte
Rhumatologie Pédiatrique
Echographie ostéo-articulaire



C.R.R.P.

الدكتورة مخشون منى

طبيبة أخصائية

أمراض العظام، المفاصل والعمود الفقري (بورلوم)
أمراض الروماتيزم
هشاشة العظام والنقرس
أمراض الروماتيزم عند الأطفال
فحص المفاصل بالصدى

PHARMACIE DU PARADIS
Dr. BOUSTANE
Bloc L, N° 8, Dar Lamane
Hay Mohammadi - Casa
Tél: 0522.60 80 71

31 OCT. 2023

M^{me} ECHATI BI MIBARHA

4 Defa 30mg (S)
9240
14450
2/ Escac 20 (S) (Bmois)
4420
3/ Naproxen 1000 (S) \Rightarrow
2/3000 x 2
4/ Norva 75 (S)
5850 + 3700
8/ Nolic + Nycitra 200 (S)
1/ Bm

الدكتورة مخشون منى
Dr. MAKHCHOUNE Mouna
Rhumatologue
Riad Bernoussi, Imm. C Appt. N°6
2ème Etg. Sidi Bernoussi - Casa
Tél.: 0522 73 44 42

الدكتورة مخشون منى
Dr. MAKHCHOUNE Mouna
Rhumatologue
Riad Bernoussi, Imm. C Appt. N°6
2ème Etg. Sidi Bernoussi - Casa
Tél.: 0522 73 44 42

الدكتورة مخشون منى
Dr. MAKHCHOUNE Mouna
Rhumatologue
Riad Bernoussi, Imm. C Appt. N°6
2ème Etg. Sidi Bernoussi - Casa
Tél.: 0522 73 44 42

RIAD Bernoussi, Imm C Appt n° 6, 2ème étage, (Ancienne route de Rabat en face de Bayti)

Tél : 05 22 73 44 42 URGENCE : 06 13 01 25 35 E-mail : mounamakhchoune@hotmail.fr

GAPREX® 25 mg, 75 mg et 150 mg

Boîtes de 10, 30 et 60 gélules

Prégabaline

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.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez d'autres effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT 231066

EXP 03/26

PPV 109DH20

Que contient cette notice :

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

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

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

GAPREX appartient à une classe de médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie, les neuropathiques et le Trouble Anxieux Généralisé (TAG) chez l'adulte (Code ATC: N03AX16).

Indications thérapeutiques :

Douleurs neuropathiques : GAPREX est indiqué dans le traitement des douleurs neuropathiques périphériques et centrales chez l'adulte.

Epilepsie : GAPREX est indiqué chez l'adulte en association dans le traitement des crises épileptiques partielles avec ou sans généralisation secondaire.

Trouble Anxieux Généralisé : GAPREX est indiqué dans le traitement du Trouble Anxieux Généralisé (TAG) chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GAPREX ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Contre-indications :

Ne prenez jamais GAPREX :

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

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec GAPREX :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre GAPREX.

Quelques patients prenant GAPREX ont fait état de symptômes évocateurs d'une réaction allergique : s'agissait d'un gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge ainsi que d'un rash cutané diffus. Contactez immédiatement votre médecin si vous présentez l'une de ces réactions.

GAPREX a été associé à des étourdissements et de la somnolence, pouvant augmenter la survenue de blessures accidentelles (chutes) chez les patients âgés. Vous devez par conséquent être prudent et faire attention à votre équilibre.

Ce médicament peut faire apparaître une vision trouble ou une perte de la vue ou d'autres modifications de la vue, la plupart desquelles étant transitoires. Informez immédiatement votre médecin si vous remarquez une quelconque modification de votre vision.

Une adaptation des médicaments utilisés en cas de diabète peut être nécessaire chez certains patients diabétiques qui ont pris du poids lors d'un traitement sous prégabaline.

Certains effets indésirables peuvent être plus fréquents, notamment la somnolence, car les patients présentant une lésion de la moelle épinière peuvent recevoir d'autres médicaments, destinés à traiter la douleur ou la spasticité, qui ont des effets indésirables similaires à ceux de la prégabaline, dont la sévérité peut être augmentée lorsque ces traitements sont pris en même temps.

Des cas d'insuffisance cardiaque ont été rapportés chez certains patients prenant ce médicament. Si vous avez des antécédents de problèmes cardiovasculaires, informez votre médecin avant de commencer ce médicament, vous devez informer votre médecin si vous avez déjà eu des maladies cardiovasculaires dans le passé.

Des cas d'insuffisance rénale ont été rapportés chez certains patients prenant du GAPREX. Si vous avez des problèmes de miction, informez votre médecin car l'arrêt de votre traitement peut améliorer ces troubles.

Un petit nombre de personnes traitées avec des antiépileptiques tels que GAPREX ont eu des idées suicidaires ou autodestructrices. Si de telles pensées venaient à apparaître, à tout moment, informez immédiatement votre médecin.

Des problèmes gastro-intestinaux peuvent apparaître (p.ex. constipation, transit intestinal bloqué, diarrhée) lorsque GAPREX est utilisé avec d'autres médicaments pouvant entraîner une constipation (certains médicaments contre la douleur). Informez votre médecin si vous souffrez de constipation, en particulier si vous êtes sujet à ce problème.

Enfants et adolescents :

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez les enfants et les adolescents (moins de 18 ans) n'a pas été étudiée. La prégabaline ne doit donc pas être utilisée dans cette population.

Interactions avec d'autres médicaments :

Prise d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre d'autres médicaments.

GAPREX et d'autres médicaments peuvent avoir un effet l'un sur l'autre (il s'agit d'une interaction). Avec certains autres médicaments, ce médicament peut potentialiser les effets indésirables observés avec ces médicaments, y compris l'insuffisance respiratoire et le coma. L'intensité des étourdissements, de la somnolence et de la diminution de la concentration peut être augmentée si GAPREX est pris en même temps que des médicaments contenant :

- de l'oxycodone (utilisé pour traiter la douleur) ;
- du lorazépam (utilisé pour traiter l'anxiété) ;
- de l'alcool.

NAPROGEL® 10 %

Naproxène
GEL

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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, si vous avez un doute, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Il ne doit pas être donné 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que NAPROGEL 10 % et dans quels cas est-il utilisé.
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser NAPROGEL 10 % ?
3. Comment utiliser NAPROGEL 10 % ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver NAPROGEL 10 % ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE NAPROGEL 10 % ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANTI-INFLAMMATOIRE NON STEROÏDIEN

Les indications thérapeutiques de NAPROGEL 10 % sont limitées à :
Myalgie, douleur dorsale, raideur de la nuque, fibromyosite, bursite, tendinite, ténosynovite, périarthrite, contusions, tensions musculaires, entorses, œdème et infiltration traumatique, phlébite.
En complément de la thérapie orthopédique et de la rééducation.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER NAPROGEL 10 % ?

N'utilisez jamais NAPROGEL 10 % dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au Naproxène,
 - Antécédent d'allergie à l'un des constituants du gel,
 - Antécédent de réaction de photosensibilité,
 - Au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée),
 - Antécédent d'asthme et de rhinite allergique à ce médicament ou à un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, acide acétylsalicylique (aspirine), fénofibrate, acide tiaprofénique,
 - Sur une peau lésée, quelle que soit la lésion : lésions suintantes, eczéma ou acné, lésion infectée, brûlure ou plaie.
- Arrêtez immédiatement le traitement par NAPROGEL 10 % si vous développez une réaction cutanée après la co-application de produits contenant de l'octocrylène (l'octocrylène est un excipient contenu dans plusieurs produits de cosmétique et d'hygiène tels que les shampoings, après-rasages, gels douche, crèmes, rouges à lèvres, crèmes anti-âge, démaquillants, laques pour cheveux) afin d'éviter sa photodégradation.

Pendant le traitement et les deux semaines suivant l'arrêt, ne pas s'exposer au soleil (même voilé), ni aux rayonnements U.V. en solarium.

Avertissements et précautions

Faites attention avec NAPROGEL 10 % :

Mises en garde spéciales

Ce médicament est réservé aux adultes et aux adolescents à partir de 15 ans.

AMM : 739/16DMP/21/NRQ

NAPROGEL® 10 %
Tube de 50 g



votre
Pré

- Ne pas appliquer sur les muqueuses, ni sur les yeux,
- Éviter toute application sous pansement occlusif,
- Le patient avec un asthme associé à une rhinite chronique, une sinusite chronique, et/ou une polyposse nasale ont un risque plus élevé d'allergie à l'aspirine et/ou aux AINS que le reste de la population.

NAPROGEL 10 % contient du propylène glycol et peut induire des irritations de la peau.

CE MÉDICAMENT NE DOIT ÊTRE UTILISÉ QUE SOUS SURVEILLANCE MÉDICALE.

Autres médicaments et NAPROGEL 10 %

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : le naproxène.

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

Vous ne devez pas utiliser en même temps que ce médicament d'autres médicaments destinés à être appliqués sur la peau contenant d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens.

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

NAPROGEL 10 % avec des aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse, allaitement et fertilité

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

Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant les 5 premiers mois de la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

NOPOROSE® 35 mg

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'infos à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes présentant des symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

35 mg

12 comprimés pelliculés

Voie orale

LOT 224403

EXP 07/26

PPV 497DH00

1 - IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a - DENOMINATION

NOPOROSE®, 35 mg.

b - COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Par comprimé :

Risédrionate monosodique hémipentahydraté 40.17 mg

Equivalent à :

Risédrionate monosodique (DCI) 35.00 mg

Excipients : Amidon de maïs prégelatinisé, cellulose microcristalline PH102

Pelliculage : dioxyde de titane, lactose monohydraté, PEG 4000, hypromellose

c - FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

Boîtes de 4 et 12 comprimés pelliculés.

d - CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Bisphosphonates (code ATC : M05BA07).

NOPOROSE® 35 mg

12 comprimés pelliculés



2 - DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

NOPOROSE® est préconisé dans le :

- Traitement de l'ostéoporose post-ménopausique pour réduire le risque de fractures vertébrales.
- Traitement de l'ostéoporose post-ménopausique avérée pour réduire le risque de fractures de hanche.
- Traitement de l'ostéoporose chez l'homme à haut risque de fracture.

3 - ATTENTION !

a - DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Hypersensibilité connue au risédrionate monosodique ou à l'un des excipients.
- Hypocalcémie.
- Grossesse et allaitement.
- Insuffisance rénale sévère.

b - MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION EN CAS DE :

• Les aliments, les boissons (autres que de l'eau plate) et certains médicaments contenant du calcium, du magnésium, du fer et de l'aluminium interfèrent avec l'absorption des bisphosphonates et ne doivent pas être pris en même temps que NOPOROSE. Afin d'obtenir l'efficacité attendue, un strict respect des recommandations posologiques est nécessaire.

• Les bisphosphonates ont été associés à des œsophagites, des gastrites et à des ulcérations œsophagiennes et gastroduodénales.

Aussi des précautions doivent être prises :

- Chez les patients qui ont des antécédents de troubles œsophagiens pouvant retarder le transit ou la vidange œsophagienne.
- Chez les patients qui sont dans l'impossibilité de se tenir en position verticale pendant au moins 30 minutes suivant la prise du comprimé.
- Si ce médicament est prescrit à des patients avec des problèmes gastro-intestinaux proximaux et œsophagiens récents ou toujours actifs.

Le prescripteur doit insister particulièrement sur l'importance des instructions posologiques chez ces patients et être à l'affût de tout signe ou symptôme de possible réaction œsophagienne. Les patients doivent contacter rapidement un médecin s'ils développent des symptômes d'irritation œsophagienne tels que dysphagie, douleur en avalant, douleur rétrosternale ou brûlures épigastriques nouvelles ou aggravées.

• Toute hypocalcémie doit être corrigée avant de débiter un traitement par ce produit.

Les autres troubles du métabolisme osseux et minéral (par exemple dysfonctionnement parathyroïdien, hypovitaminose D) doivent être traités dès l'initiation du traitement par risédrionate monosodique.

• Un examen dentaire ainsi que des soins dentaires préventifs appropriés doivent être envisagés avant de débiter le traitement par ce médicament chez les patients présentant des facteurs de risque associés (par exemple : cancer, chimiothérapie, radiothérapie, corticothérapie, mauvaise hygiène buccale).

Au cours du traitement, ces patients doivent éviter si possible toute intervention dentaire invasive. Chez les patients qui développent une ostéonécrose de la mâchoire au cours d'un traitement par bisphosphonates, une chirurgie dentaire peut aggraver cette atteinte. Chez les patients nécessitant une intervention dentaire, l'appréciation de l'état clinique par le médecin traitant doit orienter la prise en charge de chaque patient, en se basant sur l'évaluation individuelle du rapport bénéfice/risque.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

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

c - INTERACTIONS

Aucune étude spécifique d'interactions n'a été réalisée. Cependant, aucune interaction médicamenteuse cliniquement pertinente n'a été retrouvée pendant les essais cliniques.

Si nécessaire, le Risédrionate monosodique peut être utilisé en association à un traitement oestrogénique substitutif (pour les femmes uniquement).

La prise simultanée de médicaments contenant du calcium, du magnésium, du fer et de l'aluminium peut interférer avec l'absorption de ce produit.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

d - GROSSESSE ET ALLAITEMENT

NOPOROSE® ne doit pas être utilisé chez les femmes enceintes ou qui allaitent.

DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT.

e - CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

NOPOROSE® n'a pas d'effet connu sur la conduite ou l'utilisation de machines.

لجم، 150 ملجم كبسولات
الموحد (DCI): بريجابالين

AMM N°: 160/16 DMP/21/NINP

N° Lot: 2PK137

Fab: 07/2022

Per: 07/2024

PPV: 273,000 Dhs



تشابهت الأعراض، فقد يؤدي ذلك إلى أخطار غير محمودة.
نشرة، يرجى استشارة الطبيب أو الصيدلاني.

ألم، تعرق والشعور بالدوار، من غير المعروف إذا كان من الممكن أن يزيد تكرار حدوث أو شدة هذه الآثار عند استعمال بريجابالين لفترة طويلة.

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

مثل كل الأدوية، قد يسبب هذا الدواء آثاراً جانبية، على الرغم من عدم حدوثها لدى الجميع. شائعة جداً:

- شعور بالدوار، التماس، صداع.
- شائعة:
- زيادة الشهية.

- نشوة، ارتباك، اضطراب، انخفاض الشيق، سرعة الغضب.
- اضطرابات في التركيز، حمافة، ضعف الذاكرة، فقدان الذاكرة، رعاش، صعوبة في النطق، الشعور بوخز خفيف، تملل، التشكين، قنور، أرق، الشعور بالتعب، مشاعر غير طبيعية.
- ضبابية، ازدواجية الرؤية.
- الشعور بالدوار، اختلال التوازن، التعرض للسقوط.
- خفاف الغم، إمساك، قيء، انتفاخ البطن، إسهال، شعور بالغثبان، نفخة في البطن.
- ضعف الانتصاب لدى الرجال.
- تورم الجسم بما في ذلك الأطراف.
- الشعور بالغثابة، اضطرابات في المشية.
- زيادة الوزن.
- تشنجات عضلية، ألم في المفاصل، ألم في الظهر، ألم في الأطراف.
- التهاب الحلق.

غير شائعة:

- فقدان الشهية، انخفاض الوزن، انخفاض أو ارتفاع مستويات سكر الدم.
- تغير في الشخصية، عصبية، اكتئاب، هياج، تغير المزاج، صعوبة الكلام، هلوسات، أحلام غير طبيعية، نوبات رعب، حمول، عدوانية، حماس، ضعف القدرة العقلية، صعوبة التركيز، زيادة الشيق، مشاكل جنسية تتضمن عدم القدرة على الوصول إلى هزة الجماع، تأخر القذف.

- ضبابية الرؤية، حركات غير طبيعية للعين، مشاكل في الرؤية، تتضمن ضيق مجال الرؤية، رؤية ومضات الضوء، حركات سريعة غير مسيطر عليها، انخفاض ردود الأفعال، زيادة النشاز، الشعور بالدوار عند الوقوف، حساسية الجلد، فقدان الشعور بالذائق، الشعور بالحرق، رعاش خلال الحركة، انخفاض الانتباه، انخفاض الوعي، إغماء، زيادة الحساسية للتصحيح، توعك.

- جفاف أو انتفاخ أو ألم أو ضعف أو سيلان الدموع من العين وتجهيها.
- اضطرابات في تنظيم القلب، زيادة سرعة معدل نبضات القلب، انخفاض ضغط الدم، ارتفاع ضغط الدم، تغيرات في نبضات القلب، قصور وطفلة عضلة القلب.
- احمرار الوجه، احمرار الوجه المصحوب بارتفاع درجة الحرارة.
- صعوبة في التنفس، جفاف الأنف، احتقان الأنف.
- زيادة إفراز اللعاب، حرقة المعدة، الشعور بتمتمل حول الفم.
- تعرق، طفح، تشقيرة، حمى.
- نقصان عضلي، تورم المفاصل، تشنج عضلي، ألم يتضمن ألم العضلات، ألم في الرقبة.
- ألم في الثدي.

- صعوبة أو ألم عند التبول، سلس بولي.
- شعور بالصف، الشعور بالعطش، ضيق الصدر.
- تغيرات في فحوصات فير (زيادة مستويات كرياتينين فوسفوكيناز في الدم، زيادة مستويات الأنين أمينوترانسفيريز، زيادة مستويات أسبرتات أمينوترانسفيريز، انخفاض عدد الصفائح الدموية، نقص العدلات، زيادة في كرياتينين في الدم).
- انخفاض البوتاسيوم في الدم.
- فرط التحسس، تورم الوجه، حكة.
- ألم الدورة الشهرية.

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ نيرفاكس، كبسولات؟
6. معلومات إضافية.

1. ما هو نيرفاكس، كبسولات وما هي دواعي الاستعمال؟

الغثة الدوائية والعلاجية:
مضاد للصرع، مضادات الصرع الأخرى (ATC code: N03AX16).

دواعي الاستعمال العلاجية

الألم الناتج عن الاعتلال العصبي
يستعمل نيرفاكس لعلاج الألم الناتج عن الاعتلال العصبي المركزي والظرفي عند البالغين.

الصرع

يستعمل نيرفاكس عند البالغين كجزء من علاج مركب فويات الصرع الجزئية بتعميم ناجم عنه أو دون.

اضطراب اللق القام

يستعمل نيرفاكس لعلاج اضطراب اللق القام عند البالغين.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال نيرفاكس، كبسولات؟

موانع الاستعمال:

إذا كنت تعاني من الحساسية (فرط الحساسية) لبريجابالين أو لأي مكونات أخرى في نيرفاكس.

الاحتياطات والمحاذير الخاصة

الاحتياطات عند تناول نيرفاكس
لم يتم إثبات سلامة وفعالية الاستعمال للأطفال والمراهقين (أقل من 18 عاماً)، ولذلك يجب عدم استعمال بريجابالين لهذه الفئة العمرية.

- تم تسجيل أعراض تفاعل تحسسي عند بعض المرضى الذين يتناولون نيرفاكس، وكانت تتضمن تورم الوجه، الشفاء، اللسان والحلق وطفح منتشر. إذا عانيت من أي من هذه التفاعلات قم بالاتصال بطبيبك على الفور.

- ارتباط استعمال نيرفاكس بالشعور بالدوار والتماس، الذي من الممكن أن يزيد احتمالية حدوث الإصابات المفاجئة (السقوط) عند المرضى كبار السن. لذلك يجب عليك توخي الحذر حتى تعاد على أي أثر قد ينتج عن هذا الدواء.

قد ينتج عن استعمال نيرفاكس ضبابية الرؤية أو فقدان للبصر أو تغيرات أخرى في الرؤية، معظمها مؤقتة.

أخير طبيبك على الفور إذا لاحظت أي تغيرات في الرؤية لديك.

- قد يكون هناك حاجة لتعديل جرعة أدوية داء السكري عند المرضى الذين يعانون من داء السكري وراثت أو زائنه خلال فترة العلاج ببريجابالين.

- قد تكون بعض الآثار الجانبية أكثر شوعاً، مثل التماس، حيث أن المرضى الذين يعانون من إصابات في الحبل الشوكي قد يتناولون أدوية أخرى لعلاج الألم أو التشنج لها آثار جانبية مشابهة لتلك الناتجة عن بريجابالين و قد تزداد حدتها عند تناول تلك الأدوية بشكل متزامن مع بريجابالين.

بشكل متزامن مع بريجابالين.

بشكل متزامن مع بريجابالين.

بشكل متزامن مع بريجابالين.

لجم، 150 ملجم كبسولات
الموحد (DCI): بريجابالين

AMM N°: 160/16 DMP/21/NINP

N° Lot: 2PK137

Fab: 07/2022

Per: 07/2024

PPV : 273,000 Dhs



تشابهت الأعراض، فقد يؤدي ذلك إلى أخطار غير محمودة.
نشرة، يرجى استشارة الطبيب أو الصيدلاني.

ألم، تعرق والشعور بالدوار، من غير المعروف إذا كان من الممكن أن يزيد تكرار حدوث أو شدة هذه الآثار عند استعمال بريجابالين لفترة طويلة.

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

مثل كل الأدوية، قد يسبب هذا الدواء آثاراً جانبية، على الرغم من عدم حدوثها لدى الجميع. شائعة جداً:

- شعور بالدوار، التماس، صداع.
- زيادة الشهية.
- نشوة، ارتباك، اضطراب، انخفاض الشيق، سرعة الغضب.

- اضطرابات في التركيز، حمافة، ضعف الذاكرة، فقدان الذاكرة، رعاش، صعوبة في النطق، الشعور بوخز خفيف، تملل، التشكين، قنور، أرق، الشعور بالتعب، مشاعر غير طبيعية، ضبابية، ازدواجية الرؤية.

- الشعور بالدوار، اختلال التوازن، التعرض للسقوط.

- خفاف الغم، إسهال، في، انتفاخ البطن، إسهال، شعور بالغثبان، نفخة في البطن.

- ضعف الانتصاب لدى الرجال.

- تورم الجسم بما في ذلك الأطراف.

- الشعور بالغثابة، اضطرابات في المشية.

- زيادة الوزن.

- تشنجات عضلية، ألم في المفاصل، ألم في الظهر، ألم في الأطراف.

- التهاب الحلق.

- غير شائعة:

- فقدان الشهية، انخفاض الوزن، انخفاض أو ارتفاع مستويات سكر الدم.

- تغير في الشخصية، عصبية، اكتئاب، هياج، تغير المزاج، صعوبة الكلام، هلوسات، أحلام غير طبيعية، نوبات رعب، خمول، عدوانية، حماس، ضعف القدرة العقلية، صعوبة التركيز، زيادة الشيق، مشاكل جنسية تتضمن عدم القدرة على الوصول إلى قمة الجماع، تأخر القذف.

- ضبابية الرؤية، حركات غير طبيعية للعين، مشاكل في الرؤية، تتضمن ضيق مجال الرؤية، رؤية ومضات الضوء، حركات سريعة غير مسيطر عليها، انخفاض ردود الأفعال، زيادة النشاز، الشعور بالدوار عند الوقوف، حساسية الجلد، فقدان الشعور بالذائق، الشعور بالحرق، رعاش خلال الحركة، انخفاض الانتباه، انخفاض الوعي، إغماء، زيادة الحساسية للتصحيح، توعك.

- جفاف أو انتفاخ أو ألم أو ضعف أو سيلان الدموع من العين وتجهيها.

- اضطرابات في تنظيم القلب، زيادة سرعة معدل نبضات القلب، انخفاض ضغط الدم.

- ارتفاع ضغط الدم، تغيرات في نبضات القلب، قصور وطفلة عضلة القلب.

- احمرار الوجه، احمرار الوجه المصحوب بارتفاع درجة الحرارة.

- صعوبة في التنفس، جفاف الأنف، احتقان الأنف.

- زيادة إفراز اللعاب، حرقة المعدة، الشعور بتمتيل حول الفم.

- تعرق، طفح، تشنجات، حمى.

- نقصان عضلي، تورم المفاصل، تشنج عضلي، ألم يتضمن ألم العضلات، ألم في الرقبة.

- ألم في الثدي.

- صعوبة أو ألم عند التبول، سلس بولي.

- شعور بالصف، الشعور بالعطش، ضيق الصدر.

- تغيرات في فحوصات فيز (زيادة مستويات كرياتينين فوسفوكيناز في الدم، زيادة مستويات الأنين أمينوترانسفيريز، زيادة مستويات أسبرتات أمينوترانسفيريز، انخفاض عدد الصفائح الدموية، نقص العدلات، زيادة مستويات بروتين في الدم).

- انخفاض البوتاسيوم في الدم.

- فرط التحسس، تورم الوجه، حكة.

- ألم الدورة الشهرية.

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

5. كيف يحفظ نيرفاكس، كبسولات؟

6. معلومات إضافية:

1. ما هو نيرفاكس، كبسولات وما هي دواعي الاستعمال؟

الغثة الدوائية والعلاجية:

مضاد للصرع، مضادات الصرع الأخرى (ATC code: N03AX16).

دواعي الاستعمال العلاجية:

الألم الناتج عن الاعتلال العصبي

يستعمل نيرفاكس لعلاج الألم الناتج عن الاعتلال العصبي المركزي والظرفي عند البالغين.

الصرع

يستعمل نيرفاكس عند البالغين كجزء من علاج مركب فويات الصرع الجزئية بتعميم

اضطراب القلق العام

يستعمل نيرفاكس لعلاج اضطراب القلق العام عند البالغين.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال نيرفاكس، كبسولات؟

موانع الاستعمال:

إذا كنت تعاني من الحساسية (فرط الحساسية) لبريجابالين أو لأي مكونات أخرى في نيرفاكس.

الاحتياطات والمحاذير الخاصة:

الاحتياطات عند تناول نيرفاكس
لم يتم إثبات سلامة وفعالية الاستعمال للأطفال والمراهقين (أقل من 18 عاماً)، ولذلك يجب عدم استعمال بريجابالين لهذه الفئة العمرية.

- تم تسجيل أعراض تفاعل تحسسي عند بعض المرضى الذين يتناولون نيرفاكس، وكانت تتضمن تورم الوجه، الشفاه، اللسان والحلق وطفح منتشر. إذا عانيت من أي من هذه التفاعلات قم بالاتصال بطبيبك على الفور.

- ارتباط استعمال نيرفاكس بالشعور بالدوار والغثاس، الذي من الممكن أن يزيد احتمالية حدوث الإصابات المفاجئة (السقوط) عند المرضى كبار السن. لذلك يجب عليك توخي الحذر حتى تعاد على أي أثر قد ينتج عن هذا الدواء.

قد ينتج عن استعمال نيرفاكس ضبابية الرؤية أو فقدان للبصر أو تغيرات أخرى في الرؤية، معظمها مؤقتة.

أخير طبيبك على الفور إذا لاحظت أي تغيرات في الرؤية لديك.

- قد يكون هناك حاجة لتعديل جرعة أدوية داء السكري عند المرضى الذين يعانون من داء السكري وراثت أو زائده خلال فترة العلاج ببريجابالين.

- قد تكون بعض الآثار الجانبية أكثر شوعاً، مثل الغثاس، حيث أن المرضى الذين يعانون من إصابات في الحبل الشوكي قد يتناولون أدوية أخرى لعلاج الألم أو التشنج لها آثار جانبية مشابهة لتلك الناتجة عن بريجابالين و قد تزداد حدتها عند تناول تلك الأدوية بشكل متزامن مع بريجابالين.

بشكل متزامن مع بريجابالين.

بشكل متزامن مع بريجابالين.

بشكل متزامن مع بريجابالين.

بشكل متزامن مع بريجابالين.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

DEFAX® 30 mg, comprimés sécables
Déflazacort

■ Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre informations importantes pour vous.

■ Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
■ Vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre médecin.
■ Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, car il peut leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
■ Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable, arrêtez de prendre ce médicament et consultez votre médecin.
■ Cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

■ Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que **DEFAX® 30 mg, comprimés sécables** et dans quelles circonstances doit-on le prendre ?
2. Comment prendre **DEFAX® 30 mg, comprimés sécables** ?
3. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
4. Comment conserver **DEFAX® 30 mg, comprimés sécables** ?
5. Quelles sont les informations supplémentaires.

■ QU'EST CE QUE DEFAX® 30 mg, comprimés sécables ET

DEFAX® 30 mg appartient au groupe des médicaments appelés corticostéroïdes. Les corticostéroïdes sont des hormones produites dans le corps et jouent un rôle important dans les processus corporels vitaux. Par conséquent, les corticostéroïdes sont également de puissants médicaments qui sont utilisés lors de nombreuses maladies organiques impliquant des réactions inflammatoires ou les défenses immunitaires. Ils diminuent les réactions inflammatoires et allergiques.

■ Puisque les corticostéroïdes sont utilisés durant une longue période, ils peuvent causer différents effets indésirables.

■ Les comprimés **DEFAX® 30 mg** sont utilisés pour le traitement médical pour traiter :

■ Maladies rhumatismales
■ Allergies sévères
■ Effets

DEFAX® 30 mg
Déflazacort
10 comprimés sécables



13/2020 DMP/21 NCV

EXP PER 05-2028
BATCH/L01

PPV: 92,40 DH



ESAC® 20 mg
ésméprazole
28 gélules

PROMOPHARM S.A.



20 mg

...cette notice avant de prendre ce médicament. Vous devez avoir besoin de la lire à nouveau. Vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ne le donnez à personne d'autre. Ne le donnez pas au chien, au tort, même si elle présente les

.....20,00 mg

hydraté.

e gastrophorésie

est-il utilisé ?

gélules contenant des microgranules

diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- le traitement de l'oesophagite érosive par reflux (inflammation de l'oesophage),
- la prévention des rechutes de certaines oesophagites,
- le traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides),
- le traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée Helicobacter pylori,
- le traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- la prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 20 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

Ne pas utiliser ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,
- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

Prendre des précautions particulières avec ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétoconazole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique),
- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin, il peut réduire la posologie.
- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.

- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de Helicobacter pylori avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre médecin des autres médicaments que vous prenez.

En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes modifications des symptômes.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en sucrose isomaltase (maladies métaboliques rares).

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être, ou si vous allaitez, dites-le à votre médecin avant de prendre ESAC.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Allaitement

Ce médicament ne doit pas être utilisé au cours de l'allaitement.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments.

Il est important d'indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament notamment l'itraconazole ou le kétoconazole, le diazépam, la phénytoïne, la warfarine, l'atazanavir, la clarithromycine ou le cisapride, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Comment prendre ESAC 20 mg ?

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et quand vous devez les prendre.

Le dosage des gélules que vous prenez et la durée du traitement dépendront de l'importance des symptômes dont vous souffrez.

Vous pouvez prendre vos gélules au cours d'un repas ou à jeun. Les gélules ne doivent pas être mâchées ni croquées.

Elles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau.

Si vous avez des difficultés pour avaler, le contenu des gélules peut être mis dans un demi-verre d'eau non gazeuse. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Vous pouvez alors boire la solution contenant des petits granules immédiatement ou dans les 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.

Rincez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire.

Pour les granules doivent être avalés sans être mâchés ni croqués.

Pour les patients ne pouvant pas avaler, le contenu des gélules peut être dispersé dans de l'eau non gazeuse et administrés par sonde gastrique.

La posologie habituelle est :

Adultes et enfants à partir de 12 ans :

- Traitement de l'oesophagite :

40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Chez certains patients, un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

- Prévention des rechutes des oesophagites :

20 mg une fois par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides)

20 mg une fois par jour.

Si vos sympt

Par la suite,

mg une fois

Le traitement

les patients

gastro-duod

Adultes :

- Traitement

appelée He

La dose ini

clarithromy

- Traitement

non stéroï

La dose hau

à 8 semaine

- Prévention

d'anti-infla

20 mg une fo

ESAC ne doit p

données disponib

Suivez strictement les instructions de votre m

n'hésitez pas à lui demander conseil.

Si vous avez pris plus d'ESAC 20 mg que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre ESAC 20 mg :

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 20 mg est susceptible d'entraîner occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes.

Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt du traitement.

Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales, flatulences.

Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations, particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynécostomie (gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite (inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un champignon), diminution du nombre des cellules sanguines (globules rouges, globules blancs, plaquettes), encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère pré-existante, hépatite avec ou sans ictère (jaunisse), insuffisance hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire, photosensibilisation, réactions cutanées graves (réactions bulleuses), alopecie (chute de cheveux), réactions allergiques telles que gonflement du visage, des lèvres, du larynx et/ou de la langue, bronchospasme, choc anaphylactique, fièvre, néphrite interstitielle (atteinte rénale), augmentation de la sueur, vision trouble, perturbation du goût et diminution du taux de sodium dans le sang.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Instructions d'utilisation pour l'administration par sonde gastrique.

Il est très important que l'administration par sonde gastrique soit réalisée par un personnel entraîné et ayant la connaissance nécessaire pour s'assurer que le matériel choisi (sonde et seringue) est approprié à ce mode d'administration.

Seule de l'eau non gazeuse doit être utilisée.

Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Rincer la sonde avec de l'eau avant administration.

1. Placer le contenu de la gélule dans une seringue adaptée et remplir la seringue avec environ 25 ml d'eau et environ 5 ml d'air.

Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire pour disperser les microgranules afin de prévenir l'obstruction de la sonde.

2. Remuer immédiatement la seringue pendant environ 2 minutes pour disperser les microgranules.

3. Maintenir la seringue embout en l'air et vérifier que l'embout n'est pas obstrué par la dispersion.

4. Raccorder la sonde sur la seringue en maintenant la position décrite ci-dessus.

5. Agiter la seringue, puis la positionner embout vers le bas. Injecter immédiatement 5-10 ml dans la sonde.

Puis, repositionner la seringue embout vers le haut et l'agiter (la seringue doit être maintenue position embout vers le haut afin d'empêcher l'obstruction de l'embout).

6. Retourner la seringue embout vers le bas et injecter immédiatement à nouveau 5-10 ml dans la sonde. Répéter cette opération jusqu'à ce que la seringue soit vide.

7. Remplir de nouveau la seringue avec 25 ml d'eau et 5 ml d'air et répéter l'étape 5, si nécessaire, afin de ne laisser aucun résidu dans la seringue. Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire.

Formes et présentations

Boîte de 7 gélules, boîte de 14 et boîte de 28 gélules

Liste II (Tableau C)

Comment conserver ESAC 20 mg ?

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

PROMOPHARM S.A.
Z.I. du Sahel - Had Soualem

ESAC® 20 mg
ésméprazole
28 gélules

PROMOPHARM S.A.



6 118000 241898

20 mg

...cette notice avant de prendre ce médicament. Vous devez avoir besoin de la lire à nouveau. Vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ne le donnez à personne d'autre. Ne le donnez pas au chien, au tort, même si elle présente les

...20,00 mg

hydraté.

est-il utilisé ?

gélules contenant des microgranules

diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- le traitement de l'oesophagite érosive par reflux (inflammation de l'oesophage),
- la prévention des rechutes de certaines oesophagites,
- le traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides),
- le traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée Helicobacter pylori,
- le traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- la prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 20 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

Ne pas utiliser ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,
- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

Prendre des précautions particulières avec ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétoconazole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique),
- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin, il peut réduire la posologie.
- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.

- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de Helicobacter pylori avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre médecin des autres médicaments que vous prenez.

En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes modifications des symptômes.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en sucrose isomaltase (maladies métaboliques rares).

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être, ou si vous allaitez, dites-le à votre médecin avant de prendre ESAC.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Allaitement.

Ce médicament ne doit pas être utilisé au cours de l'allaitement. Demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Prise ou utilisation d'autres médicaments.

Il est important d'indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament notamment l'itraconazole ou le kétoconazole, le diazépam, la phénytoïne, la warfarine, l'atazanavir, la clarithromycine ou le cisapride, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Comment prendre ESAC 20 mg ?

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et quand vous devez les prendre.

Le dosage des gélules que vous prenez et la durée du traitement dépendront de l'importance des symptômes dont vous souffrez.

Vous pouvez prendre vos gélules au cours d'un repas ou à jeun. Les gélules ne doivent pas être mâchées ni croquées.

Elles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau.

Si vous avez des difficultés pour avaler, le contenu des gélules peut être mis dans un demi-verre d'eau non gazeuse. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Vous pouvez alors boire la solution contenant des petits granules immédiatement ou dans les 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.

Rincez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire.

Pour les granules doivent être avalés sans être mâchés ni croqués.

Pour les patients ne pouvant pas avaler, le contenu des gélules peut être dispersé dans de l'eau non gazeuse et administrés par sonde gastrique.

La posologie habituelle est :

Adultes et enfants à partir de 12 ans :

- Traitement de l'oesophagite :

40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Chez certains patients, un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

- Prévention des rechutes des oesophagites :

20 mg une fois par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides)

20 mg une fois par jour.

Si vos sympt

Par la suite,

mg une fois

Le traitement

les patients

gastro-duod

Adultes :

- Traitement

appelée He

La dose ini

clarithromy

- Traitement

non stéroï

La dose hau

à 8 semaine

- Préventio

d'anti-infla

20 mg une fo

ESAC ne doit p

données disponib

Suivez strictement les instructions de votre m

n'hésitez pas à lui demander conseil.

Si vous avez pris plus d'ESAC 20 mg que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre ESAC 20 mg :

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 20 mg est susceptible d'entraîner occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes. Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt du traitement.

Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales, flatulences.

Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations, particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynécostomie (gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite (inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un champignon), diminution du nombre des cellules sanguines (globules rouges, globules blancs, plaquettes), encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère pré-existante, hépatite avec ou sans ictère (jaunisse), insuffisance hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire, photosensibilisation, réactions cutanées graves (réactions bulleuses), alopecie (chute de cheveux), réactions allergiques telles que gonflement du visage, des lèvres, du larynx et/ou de la langue, bronchospasme, choc anaphylactique, fièvre, néphrite interstitielle (atteinte rénale), augmentation de la sueur, vision trouble, perturbation du goût et diminution du taux de sodium dans le sang.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Instructions d'utilisation pour l'administration par sonde gastrique.

Il est très important que l'administration par sonde gastrique soit réalisée par un personnel entraîné et ayant la connaissance nécessaire pour s'assurer que le matériel choisi (sonde et seringue) est approprié à ce mode d'administration.

Seule de l'eau non gazeuse doit être utilisée.

Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Rincer la sonde avec de l'eau avant administration.

1. Placer le contenu de la gélule dans une seringue adaptée et remplir la seringue avec environ 25 ml d'eau et environ 5 ml d'air.

Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire pour disperser les microgranules afin de prévenir l'obstruction de la sonde.

2. Remuer immédiatement la seringue pendant environ 2 minutes pour disperser les microgranules.

3. Maintenir la seringue embout en l'air et vérifier que l'embout n'est pas obstrué par la dispersion.

4. Raccorder la sonde sur la seringue en maintenant la position décrite ci-dessus.

5. Agiter la seringue, puis la positionner embout vers le bas. Injecter immédiatement 5-10 ml dans la sonde.

Puis, repositionner la seringue embout vers le haut et l'agiter (la seringue doit être maintenue position embout vers le haut afin d'empêcher l'obstruction de l'embout).

6. Retourner la seringue embout vers le bas et injecter immédiatement à nouveau 5-10 ml dans la sonde. Répéter cette opération jusqu'à ce que la seringue soit vide.

7. Remplir de nouveau la seringue avec 25 ml d'eau et 5 ml d'air et répéter l'étape 5, si nécessaire, afin de ne laisser aucun résidu dans la seringue. Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire.

Formes et présentations

Boîte de 7 gélules, boîte de 14 et boîte de 28 gélules

Liste II (Tableau C)

Comment conserver ESAC 20 mg ?

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

PROMOPHARM S.A.
Z.I. du Sahel - Had Soualem

ESAC® 20 mg
ésméprazole
28 gélules

PROMOPHARM S.A.



6 118000 241898

20 mg

...cette notice avant de prendre ce médicament. Vous devez avoir besoin de la lire à nouveau. Vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ne le donnez à personne d'autre. Ne le donnez pas au chien, au tort, même si elle présente les

...20,00 mg

hydraté.

est-il utilisé ?

...gélules contenant des microgranules

...médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- le traitement de l'oesophagite érosive par reflux (inflammation de l'oesophage),
- la prévention des rechutes de certaines oesophagites,
- le traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides),
- le traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée Helicobacter pylori,
- le traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- la prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 20 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

Ne pas utiliser ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,
- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

Prendre des précautions particulières avec ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétoconazole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique),
- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin. Il peut réduire la posologie.
- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.

- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de Helicobacter pylori avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre médecin des autres médicaments que vous prenez. En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes modifications des symptômes.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en sucrase isomaltase (maladies métaboliques rares).

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être, ou si vous allaitez, dites-le à votre médecin avant de prendre ESAC.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Allaitement

Ce médicament ne doit pas être utilisé au cours de l'allaitement. Demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Prise ou utilisation d'autres médicaments.

Il est important d'indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament notamment l'itraconazole ou le kétoconazole, le diazépam, la phénytoïne, la warfarine, l'atazanavir, la clarithromycine ou le cisapride, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Comment prendre ESAC 20 mg ?

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et quand vous devez les prendre.

Le dosage des gélules que vous prenez et la durée du traitement dépendront de l'importance des symptômes dont vous souffrez.

Vous pouvez prendre vos gélules au cours d'un repas ou à jeun. Les gélules ne doivent pas être mâchées ni croquées.

Elles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau.

Si vous avez des difficultés pour avaler, le contenu des gélules peut être mis dans un demi-verre d'eau non gazeuse. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Vous pouvez alors boire la solution contenant des petits granules immédiatement ou dans les 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.

Rincez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire.

Pour les granules doivent être avalés sans être mâchés ni croqués.

Pour les patients ne pouvant pas avaler, le contenu des gélules peut être dispersé dans de l'eau non gazeuse et administrés par sonde gastrique.

La posologie habituelle est :

Adultes et enfants à partir de 12 ans :

- Traitement de l'oesophagite :

40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Chez certains patients, un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

- Prévention des rechutes des oesophagites :

20 mg une fois par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides)

20 mg une fois par jour.

Si vos sympt

Par la suite,

mg une fois

Le traitement

les patients

gastro-duod

Adultes :

- Traitement

appelée He

La dose ini

clarithromy

- Traitement

non stéroï

La dose hau

à 8 semaine

- Prévention

d'anti-infla

20 mg une fo

ESAC ne doit p

données disponib

Suivez strictement les instructions de votre m

n'hésitez pas à lui demander conseil.

Si vous avez pris plus d'ESAC 20 mg que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre ESAC 20 mg :

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 20 mg est susceptible d'entraîner occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes. Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt du traitement.

Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales, flatulences.

Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations, particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynécostomie (gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite (inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un champignon), diminution du nombre des cellules sanguines (globules rouges, globules blancs, plaquettes), encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère pré-existante, hépatite avec ou sans ictère (jaunisse), insuffisance hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire, photosensibilisation, réactions cutanées graves (réactions bulleuses), alopecie (chute de cheveux), réactions allergiques telles que gonflement du visage, des lèvres, du larynx et/ou de la langue, bronchospasme, choc anaphylactique, fièvre, néphrite interstitielle (atteinte rénale), augmentation de la sueur, vision trouble, perturbation du goût et diminution du taux de sodium dans le sang.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Instructions d'utilisation pour l'administration par sonde gastrique.

Il est très important que l'administration par sonde gastrique soit réalisée par un personnel entraîné et ayant la connaissance nécessaire pour s'assurer que le matériel choisi (sonde et seringue) est approprié à ce mode d'administration.

Seule de l'eau non gazeuse doit être utilisée.

Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Rincer la sonde avec de l'eau avant administration.

1. Placer le contenu de la gélule dans une seringue adaptée et remplir la seringue avec environ 25 ml d'eau et environ 5 ml d'air.

Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire pour disperser les microgranules afin de prévenir l'obstruction de la sonde.

2. Remuer immédiatement la seringue pendant environ 2 minutes pour disperser les microgranules.

3. Maintenir la seringue embout en l'air et vérifier que l'embout n'est pas obstrué par la dispersion.

4. Raccorder la sonde sur la seringue en maintenant la position décrite ci-dessus.

5. Agiter la seringue, puis la positionner embout vers le bas. Injecter immédiatement 5-10 ml dans la sonde.

Puis, repositionner la seringue embout vers le haut et l'agiter (la seringue doit être maintenue position embout vers le haut afin d'empêcher l'obstruction de l'embout).

6. Retourner la seringue embout vers le bas et injecter immédiatement à nouveau 5-10 ml dans la sonde. Répéter cette opération jusqu'à ce que la seringue soit vide.

7. Remplir de nouveau la seringue avec 25 ml d'eau et 5 ml d'air et répéter l'étape 5, si nécessaire, afin de ne laisser aucun résidu dans la seringue. Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire.

Formes et présentations

Boîte de 7 gélules, boîte de 14 et boîte de 28 gélules

Liste II (Tableau C)

Comment conserver ESAC 20 mg ?

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

PROMOPHARM S.A.
Z.I. du Sahel - Had Soualem



15 mg/1,5 ml solution injectable

Meloxicam
Mobic®

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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.

Qu'en contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Mobic 15 mg/1,5 ml, solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Mobic 15 mg/1,5 ml, solution injectable ?
3. Comment utiliser Mobic 15 mg/1,5 ml, solution injectable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Mobic 15 mg/1,5 ml, solution injectable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

QU'EST-CE QUE MOBIC 15 mg/1,5 ml, solution injectable ET DANS

Classe pharmacothérapeutique : Anti-inflammatoire non stéroïdien, Oxicam, code ATC : M01AC06.

Mobic contient une substance active dénommée meloxicam. Le meloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

Mobic 15 mg/1,5 ml, solution injectable est utilisé dans le traitement :
• de la polyarthrite rhumatoïde
• de la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew)

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER MOBIC 15 mg/1,5 ml, solution injectable

N'utilisez jamais Mobic 15 mg/1,5 ml, solution injectable dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique au meloxicam ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- au cours des trois derniers mois de la grossesse
- enfant et adolescents de moins de 18 ans
- si vous êtes allergique à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS)
- si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :

- difficulté à respirer, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme),
- obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux)
- éruption cutanée / urticaire
- gonflement soudain des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, pendant éventuellement la respiration

- si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :
- des perforations de l'estomac ou des intestins
- ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins
- antécédents ou de saignements récurrents peptiques ou de l'estomac (ulcération ou saignement) s'étant produit au moins deux fois)

- insuffisance hépatique sévère
- saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire)
- troubles hémorragiques de quelque type que ce soit
- traitement anticoagulant en cours (car des hématomes intra-musculaires peuvent survenir)
- insuffisance cardiaque sévère.

Si vous n'êtes pas certain à propos d'un des points ci-dessus, parlez-en à votre médecin.

Avertissements et précautions
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser Mobic 15 mg/1,5 ml, solution injectable.

Mises en garde
Les médicaments tels que Mobic pourraient être associés à une légère augmentation du risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée.

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement (voir rubrique 3 « Comment utiliser Mobic 15 mg/1,5 ml, solution injectable ? »).

Si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si vous pensez avoir des facteurs de risque pour ce type de pathologie, vous devez discuter de votre traitement avec votre médecin ou avec votre pharmacien. Par exemple :

- si vous avez une pression artérielle élevée (hypertension)
- si vous avez des taux élevés de sucre dans le sang (diabète)
- si vous avez un taux élevé de cholestérol dans le sang
- si vous fumez.

Arrêtez immédiatement votre traitement par Mobic dès que vous remarquez un saignement (donnant une coloration des selles en noir) ou une ulcération de votre appareil digestif (provoquant des douleurs abdominales).

Des éruptions cutanées mettant potentiellement en jeu le pronostic vital (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell) ont été rapportées lors de l'utilisation de Mobic. Apparaissant sur le tronc d'abord comme des taches rouges en forme de cible ou des plaques circulaires ayant souvent des cloques au centre. Les autres signes à surveiller sont les ulcères dans la bouche, la gorge, le nez, les organes génitaux, et les conjonctivites (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées potentiellement mortelles sont souvent accompagnées de symptômes pseudo-grippaux. L'éruption peut évoluer vers la formation généralisée de cloques ou un décollement de la peau.

Le risque de survenue de réactions cutanées graves est le plus élevé au cours des premières semaines de traitement. Si vous avez développé un syndrome de Stevens-Johnson ou un syndrome de Lyell lors de l'utilisation de Mobic, vous ne devez jamais reprendre Mobic.

Si vous développez une éruption cutanée ou ces symptômes cutanés, arrêtez de prendre Mobic, contactez d'urgence un médecin et dites-lui que vous prenez ce médicament.

Mobic ne convient pas au traitement des douleurs aiguës. Mobic peut masquer les symptômes d'une infection (par exemple la fièvre). Si vous pensez que vous avez une infection, vous devez consulter votre médecin.

Précautions d'emploi
Comme il pourrait être nécessaire d'adapter votre traitement, il est important de demander conseil à votre médecin avant de prendre Mobic en cas de :

- antécédent d'infarction de l'œsophage (œsophage)
- infarction de l'estomac (gastrite) ou antécédent de toute autre affection du tractus digestif, par exemple maladie de Crohn ou rectocolite hémorragique
- pression artérielle élevée (hypertension)
- si vous êtes âgé
- maladie cardiaque, hépatique ou rénale
- taux élevés de sucre dans le sang (diabète)
- volume sanguin diminué (hypovolémie), ce qui peut se produire si vous avez perdu beaucoup de sang, si vous avez été brûlé, ou si vous avez subi une opération ou en cas d'apport insuffisant de liquides
- taux élevés de potassium dans le sang précédemment diagnostiqués

Votre médecin devra s'assurer de suivre toute modification de votre état pendant le traitement.

Autres médicaments et Mobic 15 mg/1,5 ml, solution injectable
Etant donné que l'action de Mobic peut affecter, ou peut être affectée par d'autres médicaments, informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

En particulier, prévenez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez si vous avez pris l'un des médicaments suivants :

- médicaments utilisés pour prévenir la formation de caillots sanguins (anticoagulants)
- médicaments qui désagrègent les caillots sanguins (thrombolytiques)
- médicaments pour traiter les maladies cardiaques et rénales
- corticostéroïdes (médicaments utilisés pour réduire l'inflammation et les réactions allergiques)

hydroxo 5000

4 Ampoules injectables



6 118000 032182

HYDROXOCOBALAMINE BASE
PPV 58DH50

EXP 05/2026
LOT 33001 3

Hydroxocobalamine base

FORMULE

Hydroxocobalamine base5000µg
pour une ampoule injectable de 2 ml.

L'Hydroxocobalamine, d'action intense et prolongée, permet d'obtenir imprégnation et stockage tissulaire.

D'autre part, l'emploi de doses massives s'est révélé actif dans le traitement de la plupart des syndromes algiques sévères .

INDICATIONS

Algies : névralgies faciales, algies radiculaires, algies cervico-brachiales, etc.

et d'une façon générale les syndromes algiques intenses.

POSOLOGIE

En moyenne : une ampoule par jour ou tous les deux jours.
Cette posologie peut être portée à deux ampoules par jour sur indication du médecin traitant.

PRÉSENTATION

Boîte de 4 ampoules de 2 ml.

Voie parentérale I.M. - I. V.



Laboratoires LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca
Fabriqué au Maroc sous licence des laboratoires Anphar Rolland

F47234P230380

6) Abprou 35

49700



Acq / Sman'

(Bmsic)

170860

الدكتورة مكنونة موني
Dr. MAKHOUNE Mouna
Rhinologiste
Madi Bernoussi Imm. C Appt. N°6
2ème Etg. Sidi Bernoussi - Casa
Tél : 05 22 75 44 42

PHARMACIE DU PARADIS CASA
Dr. BOUSTANE ZAKIA
Eloc L - N°8 Dar Lamane
Hay Mohammadi - Casa
Tél : 05 22 60 80 71

Cabinet de rhumatologie
Dr Makhechoune Mouna

Casa, le 31/10/2023

MME ECHATIBI MBARKA

Compte rendu : Radio du rachis lombaire P/F

Déminéralisation osseuse diffuse

Pincement discal étagé

ALAP

Absence d'autres anomalies post traumatique

الدكتورة مكشعون مونا
Dr. MAKHECHOUNE Mouna
Rhumatologue
Rue Bernoulli Imp. 4-8001 N°6
2ème Etg. 508 Bernoulli - Casa
Tél: 522 73 64 43



Cabinet de Rhumatologie

الدكتورة مخشون منى

Casablanca le 31/10/2023

NOTE D'HONORAIRE

Identifiant fiscal : 20728732

Identifiant à la Taxe professionnelle : 31658954

Mme. ECHATIBI MBARKA

<u>RADIO DU RACHIS LOMBAIRE FACE ET PROFILE</u>	<u>300DH</u>
<u>Arreté la présent facture à la somme de</u>	<u>300DH</u>

الدكتورة مخشون منى
Dr. M. ECHCHOUNE Mouna
Rhumatologue
Riad Bernoussi, Im. C. Appt. N°6
2eme Etg. Sidi Bernoussi - Casa
Tel.: 0522 73 44 42

Adresse : Boulevard Imam Chafii , Lot 1 ,N°75 ,quartier alqods Sidi Bernoussi -Casablanca .Tél : 0522 73 44 42 /06 13 01 25 35