

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.
- les achats des médicaments à l'étranger en cas d'absence des vignettes ou codes-barres une facture du pharmacien est exigée en plus de l'ordonnance du médecin prescripteur

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 canalaire, 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 canalaire.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée une fois par an.

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.

Maladie

Dentaire

Optique

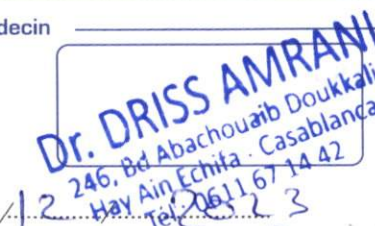
Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule :	6054	Société :	ROYAL AIR MAROC
<input type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	
Nom & Prénom :		RAJIL MOUINA EPELYASSINI AHMED	
Date de naissance :		01-01-1948	
Adresse :		HAY OMAR BNOU KHATTAB RUE 25 N° 67 CASABLANCA	
Tél. :		06.61.51.27.51	Total des frais engagés : 290,40 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

MOUIMA RAJIL

Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Osteopathie + Goumarirose

Affection longue durée ou chronique :

ALD ALC

Pathologie :

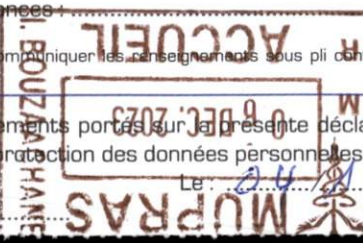
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à :

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVE 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
06/11/2023	C	5	A 50 DH	Dr. DRISS AMARANI 246, Bd Abachouib Doukkali Hay Ain Echita - Casablanca Tel : 0611 67 14 42

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Mme LAILA FARAL MELI DERB MILAN 70 BEN MSICK CASABLANCA Tel : 05 22 91 52	04/12/2023	140,00

INPE : 092042662

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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	

RELEVE 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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient DES TRAVAUX
				<input type="text"/>
				<input type="text"/> MONTANTS DES SOINS
				<input type="text"/> DEBUT D'EXECUTION
				<input type="text"/> FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			Coefficient DES TRAVAUX
	H	25533412	21433552	<input type="text"/>
		00000000	00000000	<input type="text"/>
	D	00000000	00000000	<input type="text"/>
		35533411	11433553	<input type="text"/>
	G			<input type="text"/>
	B			<input type="text"/>
				<input type="text"/> MONTANTS DES SOINS
				<input type="text"/> DATE DU DEVIS
				<input type="text"/> DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur DRISS AMRANI
Diplôme en ultrasonographie
Université René Descartes
PARIS

Tel 0650338098



الدكتور ادريس عمراني

دبلوم الفحص بالأمواج ما فوق الصوتية
من جامعة روني ديكارت باريس.

الهاتف

0650338098

06.12.23.

Dr. DRISS AMRANI
246, Bd Abachouaib Doukkali
Hay Ain Echifa - Casablanca
Tél : 0611 67 14 42
ordonnance
Mohamed Rajil

21⁰ ° C Libras



79⁰ ° C Mafsa



haha
Meteo s-sugħi



Meteo s-sugħi
10 & 3 jja

Mohamed
PHARMACIE MILAI
Mme LAILA FADAL MELSA

70 DERB MILAN rue 18
BEN MSICK CASABLANCA
Tél. : 05 22 81 54

Dr. DRISS AMRANI
246, Bd Abachouaib Doukkali
Hay Ain Echifa - Casablanca
Tél : 0611 67 14 42

Restrictions d'emploi :

Le " Librax " est contre-indiqué lors d'hypersensibilité connue au chlordiazépoxide ou au bromure de clidinium, de même que lors du glaucome. La prudence est de rigueur chez les patients présentant une hypertrophie de la prostate ou une myasthénie grave. Selon l'indication, la dose et la sensibilité individuelle, le " Librax " peut influer sur la capacité de réaction (aptitude à conduire un véhicule, comportement dans la circulation routière, etc.).

Lors de traitements de longue durée, il est recommandé de procéder à des contrôles de la formule sanguine ainsi que des fonctions hépatiques et rénales. Selon un principe médical fondamental, le " Librax " ne doit être administré pendant les premiers mois de la grossesse qu'en cas d'absolue nécessité.

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium passent dans le lait maternel.
Dépendance :

Une dépendance peut survenir en cours de traitement par les benzodiazépines. Le risque est plus grand pour les patients traités pendant une longue période, à forte posologie, plus particulièrement pour ceux présentant une prédisposition : antécédents d'alcoolisme, consommation de drogues, personnalité marquée de troubles psychiques sévères. Afin de réduire le plus possible le risque de dépendance, les benzodiazépines ne devraient être prescrites qu'après examen approfondi de l'indication et pour une période aussi brève que possible. La nécessité de poursuivre le traitement doit être étroitement contrôlée. Un traitement prolongé n'est indiqué que si le bénéfice attendu est justifié compte tenu des risques attendus.

Sevrage :

Les symptômes de sevrage apparaissent, selon les cas, quelques heures à une semaine, voire plus longtemps, après l'arrêt du traitement.

Dans les cas les moins sévères, la symptomatologie du sevrage se limite à des tremblements, de l'agitation motrice, des troubles du sommeil, de l'anxiété, des céphalées et des troubles de la concentration. Toutefois, d'autres symptômes tels que sudation, crampes musculaires et abdominales, altérations de la perception et dans de rares cas, délire et convulsions peuvent survenir.

En cas d'apparition de symptômes de sevrage, une surveillance médicale très étroite et la prise en charge du patient sont nécessaires. D'une manière générale, il convient d'éviter tout arrêt brutal du traitement et de réduire progressivement la posologie.

Tolérance :

Aux doses thérapeutiques, le " Librax " est bien toléré. Des effets secondaires peuvent parfois se produire, tels que sécheresse buccale, constipation et troubles de la miction. Chez les patients âgés, il arrive que survienne - surtout au début du traitement - une légère somnolence, qui régresse en général spontanément ou après réduction de la dose.

Interactions :

La prise simultanée de " Librax " et de substances ayant une composante anticholinergique, telles que l'amantadine, certains antihistaminiques, la butyrophénone, la phénothiazine et des antidépresseurs tricycliques renforce l'action anticholinergique du clidinium. Il convient de ne pas consommer d'alcool pendant le traitement par le Librax étant donné que les réactions individuelles sont imprévisibles.

Surdosage :

Lors de surdosage accidentel ou volontaire, il est recommandé de procéder à une vidange gastrique, de maintenir libres les voies respiratoires et de surveiller le patient. Si les symptômes imputables au chlordiazépoxide prédominent, il est indiqué d'administrer de l'-Anxate- (Trade Mark ; principe actif : flumazénil).

Conservation :

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Présentation :

Boîte de 30 comprimés dragéifiés.

Médicament : tenir hors de portée des enfants

LISTE I : A ne délivrer que sur ordonnance.

Fabriqué sous licence MEDA par
les Laboratoires STERIPHARMA
Z.I Lina, N°347 Sidi Maârouf Casablanca
Amine TAHIRI, Pharmacien Responsable

bilité),

(œdèmes), incluant gonflement des fémurs,
œufs ou les muqueuses, tels que
la bouche ou de la gorge, le
œdème de Quincke).

épithétiques (par exemple élévation des
mâses ou une élévation du pigment
caractéristiques celles d'œdème rénale (par exemple augmentation de

cocytopénie),
s (thrombocytopénie)
augmentation du risque d'infections,
d'écchymoses ou de saignements de

supérieure de l'intestin grêle (ulcères

chez les personnes qui sont allergiques à
les croques ou de décollement de la peau
de Lyell).

ères (conjunctivite)

0 000
œdèmes) et érythème polymorphe.
qui grave de la peau, provoquant des
bulles à la surface de la peau. Cette
les yeux et autres muqueuses.
rainer les symptômes suivants :
aires (jaunisse)

es patients ayant des facteurs de risque
ou une maladie rénale.

estimée sur la base des données

ns anaphylactiques/anaphylactoides),
tion à la lumière solaire (réactions de

en association avec un traitement par
blancs (agranulocytose), en particulier
même temps que d'autres médicaments
destructeurs des cellules de la moelle
peut entraîner.

medicaments anti-inflammatoires
bservés après la prise de MEFSAL®.
une insuffisance rénale aiguë
ite intersticielle),
bulaire ou papillaire aiguë),
lique avec protéinurie).

à après autorisation du médicament est
continuer le rapport bénéfice/risque du

T PRECAUTIONS PARTICULIÈRES

a prise du médicament :
térence à certaines sures, contactez-le
en avant de prendre MEFSAL®.

Mises en garde

Les médicaments tels que MEFSAL® 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 (Cf. Posologie). 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 cholestérol dans le sang (diabète),
- Si vous avez un taux élevé de cholestérol dans le sang (hypercholestérolémie),
- Si vous fumez.

Arrêtez immédiatement votre traitement par MEFSAL® dès que vous remarquez un

saigement (d'autant une cicatrisation des selles en noir) ou une ulceration de votre appareil digestif (évoquant des douleurs abdominales).

Dès événements cutanés mettant potentiellement en jeu le pronostic vital (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell) ont été rapportés lors de l'utilisation de MEFSAL®, apparaissant sur le tronc d'abord comme des taches rougâtres en forme de cible ou des plaques rouges 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 conjonctives (yeux rouges et gonfles). Ces éruptions cutanées potentiellement mortelles sont souvent accompagnées de symptômes pseudo-grippeaux. L'entente pour éviter vers la formation généralisée de cloques ou de gangrene.

Le risque de survenue de réactions cutanées graves est le plus élevé aux 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 MEFSAL®, vous ne devez jamais reprendre MEFSAL®.

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

MEFSAL® ne convient pas au traitement des douleurs œillées.

MEFSAL® 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 particulières :
Cependant il pourrait être nécessaire d'adapter votre traitement, il est important de demander conseil à votre médecin avant de prendre MEFSAL® en cas de :

- Antécédent d'inflammation de l'oesophage (oesophagite), d'inflammation 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,

- Intolérance à certains sucs diagnostiquée par votre médecin, car ce produit contient du lactose,

- Taux élevés de potassium dans le sang précédemment diagnostiqués par votre médecin.

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

Enfant et adolescents :
Sans objet

► Mentions relatives aux excipients à effet notable

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une insuffisance rénale (générale), un déficit en facteur de Lapp ou un syndrome de mésomorphie de glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

8. INTERACTION AVEC AUTRES MEDICAMENTS ET D'AUTRES FORMES D'INTERACTION

Interactions avec d'autres médicaments :
Etant donné que l'action de MEFSAL® peut affecter, ou peut être affectée par d'autres médicaments, informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament.

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

- AutresAINS

- Médicaments utilisés pour prévenir la formation de caillots sanguins (anticogulants),

- Médicaments qui désagrégent les caillots sanguins (thrombolytiques)

- Médicaments pour traiter les maladies cardiaques et rénales,

- Corticoïdes (médicaments utilisés pour réduire l'inflammation et les réactions allergiques),

- Ciclosporine - utilisée après les transplantations d'organes, dans des affections cutanées sévères, des pathologies comme la polyarthrite rhumatoïde ou le syndrome néphropathique,

- Médicaments diurétiques,

► Votre médecin peut être amené à contrôler votre fonction rénale si vous prenez des diurétiques.

- Médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (par exemple les bêtabloquants),

- Lithium - utilisé pour traiter les troubles de l'humeur,

- Inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (ISRS) - utilisés dans le traitement de la dépression,

- Méthotrexate - utilisé pour traiter certaines tumeurs ou des affections cutanées

sévères incomplètes et la polyarthrite rhumatoïde active,

- Cholestyramine - utilisée pour faire baisser le cholestérol,

- Si vous êtes une femme qui utilise comme contraceptif un dispositif intra-utérin (DIU),

plus connu sous le nom de stérilet.

En cas de doute, demandez à votre médecin ou à votre pharmacien.

Interactions avec les aliments et les boissons : Sans objet.

9. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

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 ce médicament.

Grossesse

À cours du premier et deuxième trimestre de la grossesse, votre thérapie pourra être aménagé à vous prescrire ce médicament et uniquement si c'est indispensable car il présente un risque potentiel de fausse couche et d'infarctus. Dans ce cas, la dose devra être aussi faible que possible, et le traitement aussi court que possible.

À cours des 3 derniers mois de votre grossesse, ce médicament est contre-indiqué car vous ne devez JAMAIS prendre ce médicament pendant cette période, pour éviter des conséquences graves ou fatales pour votre futur enfant, en particulier des effets sur son cœur, ses poumons et son rein, même avec une seule prise.

Si vous avez pris ce médicament pendant votre grossesse, vous devez prévenir immédiatement votre médecin/ sage-femme afin qu'une surveillance adaptée soit envisagée.

Allaitement

La prise de ce produit n'est pas recommandée en cas d'allaitement.

Fertilité

Ce médicament peut entraîner des difficultés pour être enceinte. Vous devez informer votre médecin si vous planifiez une grossesse ou si vous avez des difficultés à être enceinte.

10. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VÉHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

Des troubles visuels, notamment une vision floue des étourdissements, une somnolence, des vertiges ou d'autres perturbations du système nerveux central peuvent survenir avec ce produit. Dans ce cas ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machine.

11. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSEAGE

Si vous avez pris trop de comprimés ou si vous suspectez un surdosage, prenez contact avec votre médecin ou allez immédiatement à l'hôpital le plus proche.

Les symptômes surviennent après un surdosage aigu d'AINS sont habituellement limités à :

- Une perte d'énergie (éthargie),
 - Une somnolence,
 - Une sensation de malaise (nausées) et des vomissements,
 - Des douleurs dans la région de l'estomac (douleur épigastrique)
- Ces symptômes s'améliorent généralement lorsque vous arrêtez de prendre MEFSAL®. Vous pouvez souffrir d'hémorragies de l'estomac ou des intestins (hémorragies gastro-intestinales).

Une intoxication sévère peut entraîner des effets indésirables graves (Cf. effets indésirables):

- Une augmentation de la pression artérielle (hypertension),
- Une insuffisance rénale aiguë,
- Des troubles de la fonction hépatique (foie),
- Une réduction ou un arrêt de la respiration (dépression respiratoire),
- Une perte de conscience (coma),
- Des convulsions,
- Une chute de la pression sanguine (collapsus cardiovasculaire),
- Un arrêt cardiaque,
- Des réactions allergiques soudaines (hypersensibilité), incluant : Eau-vous-épouser, Difficultés à respirer, Réactions cutanées.

12. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez simplement la dose suivante au moment habituel.

13. MENTION, SI NÉCESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

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

Conditions de prescription et de délivrance

Tableau A (Liste)

Prixtak particulières de conservation

Conserver dans son emballage d'origine, à l'abri de l'humidité.

Tenir hors de la portée et la vue des enfants

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

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : Janvier 2019.

Fabriqué par :



41, Rue Mohamed DIOURI, 20110 Casablanca

- Signes évoquant un dysfonctionnement du foie.
Les symptômes peuvent inclure un jaunissement de la peau ou du blanc des yeux, une coloration foncée des urines, une perte d'appétit, des nausées ou des vomissements (atteinte du foie considérée comme très rare c'est-à-dire pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000).

Les autres effets indésirables suivants ont été rapportés avec une fréquence indéterminée (les informations disponibles ne permettent pas d'évaluer la fréquence) :

- Eruption cutanée ;
- Urticaire ;
- Démangeaisons ;
- Vertige ;
- Maux de tête ;
- Nausée ;
- Augmentation des taux sanguins d'enzymes du foie (transaminases, phosphatases alcalines) et de la bilirubine (voir rubrique 2).

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

5. COMMENT CONSERVER

METEOSPASMYL, capsule molle ?

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

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

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

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Ce que contient METEOSPASMYL, capsule molle

• Les substances actives :

Citrate d'alvérine..... 60,00 mg
Siméticone 300,00 mg
Pour une capsule molle.

• Les excipients :

Gélatine, glycérol, dioxyde de titane.

Forme pharmaceutique et contenu

Ce médicament se présente sous forme de capsule molle, oblongue, de couleur blanc opaque brillant, renfermant une suspension blanchâtre épaisse.

Boîte de 20 capsules.

- Conditions de prescription et de délivrance

Médicament non soumis à prescription médicale.

- Tenir hors de la portée des enfants

- La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le : Mars 2017.

Distribué par :

 COOPER
PHARMA

41, Rue Mohamed DIOURI, 20 110 Casablanca

Sous Licence

 LABORATOIRES MAYOLY SPINDLER
6, AVENUE DE L'EUROPE
BP 51 - 78401 CHATOU - CEDEX France

Autres

Conseils d'éducation sanitaire :

Ce médicament est destiné à traiter les symptômes des douleurs digestives avec ballonnements, ces troubles peuvent être dues à des modifications de l'alimentation ou à la prise de certains médicaments. N'hésitez pas à en parler à votre médecin ou à votre pharmacien.

Afin de limiter l'apparition des symptômes, respectez les règles d'hygiène alimentaire suivantes :

- évitez les repas abondants et riches en graisses,
- évitez la consommation de certains aliments favorisant l'apparition de ballonnements : aliments riches en hydrates de carbone non absorbables (légumes secs, choux, crudités, oignons...) et les boissons gazeuses,
- mangez lentement,
- limitez la consommation d'alcool.

MeteoSpasmyl®

Capsule molle - Boite de 20 Citrate d'alvérine et Si

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE METEOSPASMYL, capsule molle ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE /ANTIFLATULENT - code ATC (A : appareil digestif et métabolisme).

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique des douleurs digestives avec ballonnements.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE METEOSPASMYL, capsule molle ?

Ne prenez jamais METEOSPASMYL, capsule molle :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez déjà eu un effet indésirable après la prise de ce médicament.

Avertissement et précautions :

- Si les symptômes persistent ou s'aggravent ou en cas de constipation prolongée, veuillez consulter votre médecin.
- METEOSPASMYL peut augmenter les taux sanguins d'enzymes du foie (voir rubrique 4). Votre médecin pourra être amené à vous prescrire des prises de sang pendant le traitement pour vérifier l'état de votre foie. Une élévation de ces enzymes peut conduire votre médecin à interrompre le traitement.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Autres médicaments et METEOSPASMYL, capsule molle

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

METEOSPASMYL® 8 20 caps molles

Alvérine citrate 30 mg / Siméticone 300 mg

P.P.V. : 40,40 DH

Distribué par COOPER PHARMA
41,rue Mohamed Diouri - Casablanca

6 118001 100293

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Allaitement

Vous devez éviter de prendre ce médicament si vous allaitez.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Il est peu probable que METEOSPASMYL ait un effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Toutefois, METEOSPASMYL peut provoquer des vertiges et cela peut avoir un effet sur votre aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE METEOSPASMYL, capsule molle ?

Posologie

RESERVE A L'ADULTE
1 capsule 2 à 3 fois par jour.

Mode d'administration

Voie orale.

Fréquence d'administration

A prendre au début des repas ou au moment des douleurs.

Si vous avez pris plus de METEOSPASMYL, capsule molle que vous n'auriez dû :

Des cas de vertiges ont été rapportés lors de prises à une posologie supérieure à celle recommandée. Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre METEOSPASMYL, capsule molle :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, veuillez contacter un médecin immédiatement :

- Signes d'une réaction allergique sévère notamment gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue et/ou de la gorge, pouvant provoquer des difficultés à respirer ou à déglutir, éruptions cutanées, démangeaisons, vertiges sévères avec accélération des battements du cœur et une transpiration abondante (réaction allergique sévère considérée comme très rare c'est-à-dire pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000).