

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 ALÇ :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.



Déclaration de Maladie
N° M21- 0019413

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10077 Société : RAM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : HACHILLE Abdellah
Date de naissance : 24/10/1959
Adresse : A 943M
Tél. : 0664977748 Total des frais engagés : 530,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 25/01/24
Nom et prénom du malade : HACHILLE Naima Age : 64ans
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : sciatique
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) : Le : 08/01/2024

Adresses Mails utiles

- ☐ Réclamation : contact@mupras.com
- ☐ Prise en charge : pec@mupras.com
- ☐ Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

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

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Nature des Soins	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
07/01/24			150000	Dr. Latifa EL BOURAKI Médecine Générale Echographie N° 1234567890 06 72 66 74 66

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE AL HAKIM 100, Rue de la Liberté Angle 64/16, Lot 101 06 72 66 74 66	07/01/24 07/02/24	201.86 179,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

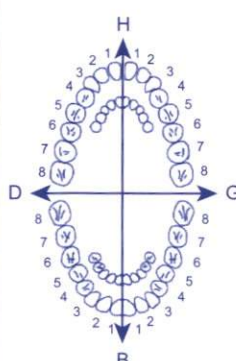
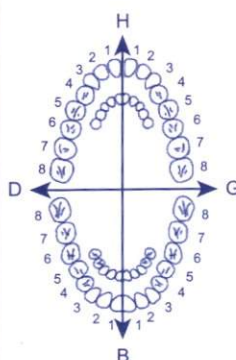
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>													
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>													
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>													
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>													
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Latifa ELBOURAKI

Médecine Générale

Echographie



الدكتورة لطيفة البراقي

الطب العام

الفحص بالصدى

ORDONNANCE

Casablanca le : 25/01/24

Mr. KHAICHI NAÏMA 1's

73,60 40) ARixiB 60mg 1's
1 cp/j le matin

30,10 20) Fenac 400 mg 1's
1 cp/j le soir

28,10 3) No dol codeine 1's
1 cp x 2/j, après repas

70,10 40) Déso 20mg (B66 14) 1's
1 gel/j le matin, avant

201,80

Dr. Latifa ELBOURAKI
Médecine Générale Echographie
Quartier GH 41 A Imm 336
Casablanca

Quartier Al-Azhar GH 41 A Imm. 336 App 5 Oualidia Casablanca
حي الأزهار الولفة شقة 5 عمارة 336 المجموعة السكنية 41 أ. الدار البيضاء

Tél. : 06 72 66 74 66

un des médicaments suivants, à vérifier, après le début du traitement par ARXIB® comprimé pelliculé, que vos médicaments (anticoagulants) tels que :

• immunosuppresseur, souvent utilisé (corticoïdes),
• médicaments immunosuppresseurs (corticoïdes).

• traiter certains types de maladies (hypertension artérielle et diabète),
• inhibiteurs de l'enzyme de conversion (lisinapril et le ramipril) et de l'angiotensine (comme le lisinapril).

• traiter l'insuffisance cardiaque et l'insuffisance rénale (hypertension artérielle),
• en solution buvable (sirop),
• on peut augmenter votre risque de saignement.

de la ménopause (l'association avec la progestérone),
• de l'estomac est plus élevé si vous prenez de l'aspirine : une crise cardiaque ou d'un infarctus.

peut être pris avec de l'aspirine, mais actuellement de l'aspirine est recommandée en cas d'une crise cardiaque ou d'un infarctus, vous ne devez pas prendre l'aspirine sans l'avis de votre médecin.

• médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

• d'autres anti-inflammatoires (comme par exemple par ARXIB®, comprimé pelliculé).

avec des aliments et boissons
• ARXIB® comprimé pelliculé peut être pris avec ou sans nourriture.

• ARXIB® comprimé pelliculé peut être pris avec ou sans nourriture.

ARXIB® ne doivent pas être pris si vous êtes enceinte ou susceptible de le devenir, ne prenez pas les médicaments si vous êtes enceinte, arrêtez-les et consultez votre médecin. Si vous n'êtes pas sûre ou si vous êtes enceinte, consultez votre médecin.

• le lait maternel n'est pas connu pour être affecté par ARXIB®, comprimé pelliculé. Si vous prenez ARXIB®, comprimé pelliculé, vous ne devez pas allaiter.

• ARXIB® comprimé pelliculé ne doit pas être recommandé chez les enfants.

• ARXIB® comprimé pelliculé ne doit pas être recommandé chez les enfants.

• ARXIB® comprimé pelliculé ne doit pas être recommandé chez les enfants.

• ARXIB® comprimé pelliculé ne doit pas être recommandé chez les enfants.

• ARXIB® comprimé pelliculé ne doit pas être recommandé chez les enfants.

• ARXIB® comprimé pelliculé ne doit pas être recommandé chez les enfants.

• ARXIB® comprimé pelliculé ne doit pas être recommandé chez les enfants.

exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Ne pas dépasser la dose recommandée pour le traitement de votre maladie. Votre médecin sera amené à discuter régulièrement avec vous de votre traitement. Il est important d'utiliser la dose la plus faible qui soulage votre douleur et de ne pas prendre ARXIB®, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit, ceci en raison du risque de crise cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral qui peut augmenter après un traitement prolongé, en particulier à hautes doses.

Différents dosages de ce médicament sont disponibles et, selon votre maladie, votre médecin vous prescrira le dosage adapté à votre cas.

La dose recommandée est :

Arthrose

La dose recommandée est de 30 mg une fois par jour, augmentée à 60 mg maximum une fois par jour si nécessaire.

Polyarthrite rhumatoïde

La dose recommandée est de 60 mg une fois par jour, augmentée à 90 mg maximum une fois par jour si nécessaire.

Spondylarthrite ankylosante

La dose recommandée est de 60 mg une fois par jour, augmentée à 90 mg maximum une fois par jour si nécessaire.

Douleur aiguë

L'émoxoloxib ne doit être utilisé que pendant la période de douleur aiguë.

Goutte

La dose recommandée est de 120 mg une fois par jour qui ne doit être utilisée que pendant la période aiguë de la douleur, limitée à 8 jours au maximum.

Douleur post-opératoire après chirurgie dentaire

La dose recommandée est de 90 mg une fois par jour, traitement limité à 3 jours au maximum.

Patients avec des problèmes hépatiques

• En cas d'insuffisance hépatique légère (maladie du foie), vous ne devez pas prendre plus de 60 mg par jour.
• Si vous avez une forme modérée d'insuffisance hépatique, la dose maximale recommandée est de 30 mg par jour.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Les comprimés pelliculés d'ARXIB® ne doivent être pris ni par les enfants, ni par les adolescents de moins de 16 ans.

Personnes âgées

Aucun ajustement de posologie n'est nécessaire chez les patients âgés. Comme avec d'autres médicaments, la prudence est de figurez chez les patients âgés.

Mode d'administration

ARXIB®, comprimé pelliculé est à prendre par voie orale, en une prise par jour. ARXIB®, comprimé pelliculé peut être pris au cours ou en dehors des repas.

Si vous avez pris plus de ARXIB®, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Vous ne devez jamais prendre plus de comprimés que la posologie recommandée par votre médecin. Si vous prenez trop de comprimés d'ARXIB®, comprimé pelliculé, vous devez immédiatement prendre un avis médical.

Si vous oubliez de prendre ARXIB®, comprimé pelliculé :

Il est important de prendre la dose d'ARXIB®, comprimé pelliculé que votre médecin vous a prescrit. Si vous oubliez une dose, reprenez votre traitement à la dose habituelle le jour suivant oublié. Ne prenez pas de dose double pour compenser le comprimé 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 INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Si vous présentez un de ces symptômes, vous devez immédiatement arrêter ARXIB®, comprimé pelliculé et contacter votre médecin (voir rubrique 2 « quelles sont les informations à connaître avant de prendre ARXIB®, comprimé pelliculé ? ») :

• Apparition ou aggravation d'un essoufflement, de douleurs

thoraciques ou d'œdème des chevilles,

• Coloration jaunâtre de la peau et des yeux (jaunisse) : cela peut être le signe évocateur de troubles hépatiques,

• Douleur d'estomac importante ou permanente ou coloration noire des selles,

• Réaction allergique pouvant inclure des problèmes cutanés tels qu'apparition d'ulcérations ou de vésicules, ou gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge pouvant entraîner une difficulté à respirer.

La fréquence des effets indésirables possibles listés ci-dessous est définie selon la convention suivante :

Très fréquents (survenant chez plus de 1 patient sur 10)

Fréquents (survenant chez 1 à 10 patients sur 100)

Peu fréquents (survenant chez 1 à 10 patients sur 1 000)

Rares (survenant chez 1 à 10 patients sur 10 000)

Très rares (survenant chez moins de 1 patient sur 10 000)

Les effets indésirables suivants peuvent survenir pendant le traitement par ARXIB®, comprimé pelliculé :

Très fréquents

• Douleur à l'estomac.

Fréquents

• Alvéolite (inflammation et douleur après une extraction dentaire),

• Gonflement des jambes et/ou des pieds dû à une rétention d'eau (œdème),

• Étourdissements, maux de tête,

• Palpitations (battements du cœur rapides ou irréguliers), rythme cardiaque irrégulier (arythmie),

• Élévation de la pression artérielle,

• Sifflements ou difficultés respiratoires (bronchospasme),

• Constipation, flatulences (quantité excessive de gaz), gastrite (inflammation de la paroi de l'estomac), brûlures d'estomac, diarrhée, indigestion (dyspepsie/gêne à l'estomac, nausées, vomissements, inflammation de l'œsophage, ulcérations de la bouche,

• Modifications des examens sanguins évaluant le fonctionnement du foie,

• Hématomes,

• Faiblesse et fatigue, syndrome pseudo-grippal.

Peu fréquents

• Gastroentérite (inflammation du tractus gastro-intestinal qui implique à la fois l'estomac et l'intestin grêle/grippe intestinale), infection des voies respiratoires hautes, infection urinaire,

• Modification des valeurs biologiques (diminution du nombre de globules rouges, diminution du nombre de globules blancs, diminution des plaquettes),

• Hypersensibilité (réaction allergique pouvant être suffisamment grave pour nécessiter un avis médical immédiat),

• Augmentation ou diminution de l'appétit, perte de poids,

• Anxiété, dépression, diminution du discernement ; voir, ressentir ou entendre des choses qui n'existent pas (hallucinations),

• Altération du goût, insomnie, sensation d'engourdissement ou picotements, somnolence,

• Vision trouble, irritation et rougeur de l'œil,

• Bourdonnements d'oreilles, vertiges (sensation de tournoiement en restant immobile),

• Anomalie du rythme cardiaque (fibrillation auriculaire), fréquence cardiaque rapide, insuffisance cardiaque, sensation d'oppression, de pression ou de poids dans la poitrine (angine de poitrine), crise cardiaque,

• Bouffées de chaleur, accident vasculaire cérébral, mini-ACV (accident ischémique cérébral transitoire), élévation sévère de la pression artérielle, inflammation des vaisseaux sanguins,

• Toux, essoufflement, saignements de nez,

• Ballonnement de l'estomac ou de l'intestin, modification du transit intestinal, sécheresse de la bouche, ulcère de l'estomac, inflammation de la paroi de l'estomac pouvant devenir grave et aller jusqu'à l'hémorragie, syndrome du côlon irritable, inflammation du pancréas,

• Gonflement du visage, éruption cutanée ou démangeaisons, rougeur de la peau,

• Crampes/musculaires, douleur musculaire/trachéale,

• Taux de potassium élevés dans le sang, modification des examens sanguins ou urinaires évaluant le fonctionnement du

ARIBX® 60 mg et 90 mg

Comprimé pelliculé

en boîte de 7 et 14

Etoricoxib

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 lire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nuisible si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ARIBX®, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Qu'est-ce que ARIBX®, comprimé pelliculé ?

ARIBX®, comprimé pelliculé contient la substance active « etoricoxib ».

ARIBX®, comprimé pelliculé est l'un des médicaments de la classe des inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2).

Ceux-ci appartiennent à une famille de médicaments nommée anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Dans quels cas ARIBX®, comprimé pelliculé est-il utilisé ?
ARIBX®, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients âgés de 16 ans et plus atteints d'arthrose, de polyarthrite rhumatoïde, de spondylarthrite ankylosante et de goutte.

ARIBX®, comprimé pelliculé est également utilisé pour le traitement de courte durée de la douleur modérée après chirurgie dentaire chez les patients âgés de 16 ans et plus.

Qu'est-ce que l'arthrose ?

L'arthrose est une maladie des articulations. Elle résulte d'une altération progressive du cartilage qui protège les extrémités des os.

Elle entraîne un gonflement (inflammation), une douleur, une sensibilité, une raideur et un handicap.

Qu'est-ce que la polyarthrite rhumatoïde ?

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

Qu'est-ce que la goutte ?

La goutte est une maladie qui se manifeste, au niveau des articulations, par des crises soudaines et récurrentes associant une inflammation, une rougeur et une très vive douleur. Elle est provoquée par des dépôts de cristaux minéraux dans les articulations.

Qu'est-ce que la spondylarthrite ankylosante ?

La spondylarthrite ankylosante est une maladie inflammatoire de la colonne vertébrale et des articulations sacro-iliaques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ARIBX®, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais ARIBX®, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'etoricoxib ou à l'un

des autres médicaments de la classe des inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2),

• Si vous avez des antécédents de crise cardiaque, pontage coronarien, maladie des artères périphériques (mauvaise circulation dans les jambes et les pieds due à des artères rétrécies ou bouchées),

• Si vous avez eu un accident vasculaire cérébral, quelle que soit la sorte, y compris un accident ischémique transitoire.

L'etoricoxib pourrait légèrement augmenter le risque de crise cardiaque et d'accident vasculaire cérébral, c'est la raison pour laquelle il ne doit pas être utilisé chez les patients ayant déjà eu des problèmes cardiaques ou un accident vasculaire cérébral.

Si vous pensez que l'un de ces points vous concerne, ne prenez pas les comprimés sans avoir consulté votre médecin au préalable.

Avertissements et précautions
Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ARIBX®, comprimé pelliculé si :

• Vous avez des antécédents de saignement ou d'ulcère de l'estomac,

• Vous êtes déshydraté(e), par exemple à cause d'accès prolongés de vomissements ou de diarrhée prolongés,

• Vous avez des antécédents d'une rétention d'eau,

• Vous avez des antécédents d'insuffisance cardiaque ou de toute autre forme de maladie cardiaque,

• Vous avez des antécédents d'hypertension artérielle. ARIBX®, comprimé pelliculé peut augmenter la tension artérielle chez certains patients, en particulier lorsqu'il est utilisé à hautes doses. Votre médecin peut être amené à contrôler votre tension artérielle plus régulièrement,

• Vous avez des antécédents de maladie du foie ou des reins,

• Vous avez des traitements anti-infectieux. ARIBX®, comprimé pelliculé peut masquer une fièvre, qui peut être un signe d'infection,

• Vous avez du diabète, du cholestérol élevé ou vous êtes fumeur. Cela peut augmenter votre risque de maladie cardiaque,

• Vous êtes une femme et souhaitez concevoir un enfant,

• Vous êtes âgé(e) de plus de 65 ans.

Si vous n'êtes pas sûr que l'un des points ci-dessus vous concerne, contactez votre médecin avant de prendre ARIBX®, comprimé pelliculé pour vérifier que ce médicament est adapté à votre cas.

ARIBX®, comprimé pelliculé est aussi efficace chez le sujet âgé que chez l'adulte jeune. Si vous êtes âgé(e) de plus de 65 ans, votre médecin assurera une surveillance adaptée. Aucun ajustement de posologie n'est nécessaire chez les patients âgés de plus de 65 ans.

Enfants et adolescents
Ne donnez pas ce médicament aux enfants et adolescents de moins de 16 ans.

Autres médicaments et ARIBX®, comprimé pelliculé
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pouvez prendre tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

Si vous prenez d'autres médicaments, il est important de les prendre avec précaution. Les médicaments suivants peuvent interagir avec ARIBX®, comprimé pelliculé :

• Digoxine (médicament pour le rythme cardiaque irrégulier),

• Minocycline (médicament pour traiter l'asthme),

• Salbutamol en comprimé (médicament pour traiter l'asthme),

• Pilule contraceptive (l'association avec ARIBX®, comprimé pelliculé peut augmenter votre risque d'effets secondaires),

• Aspirine car le risque d'ulcère de l'estomac est augmenté si vous prenez ARIBX®, comprimé pelliculé avec de l'aspirine.

• Traitement hormonal substitutif (pour les femmes ménopausées) peut augmenter votre risque d'effets secondaires.

• Si vous prenez d'autres médicaments, il est important de les prendre avec précaution. Les médicaments suivants peuvent interagir avec ARIBX®, comprimé pelliculé :

• Digoxine (médicament pour le rythme cardiaque irrégulier),

• Minocycline (médicament pour traiter l'asthme),

• Salbutamol en comprimé (médicament pour traiter l'asthme),

• Pilule contraceptive (l'association avec ARIBX®, comprimé pelliculé peut augmenter votre risque d'effets secondaires),

• Aspirine car le risque d'ulcère de l'estomac est augmenté si vous prenez ARIBX®, comprimé pelliculé avec de l'aspirine.

• Traitement hormonal substitutif (pour les femmes ménopausées) peut augmenter votre risque d'effets secondaires.

• Si vous prenez d'autres médicaments, il est important de les prendre avec précaution. Les médicaments suivants peuvent interagir avec ARIBX®, comprimé pelliculé :

• Digoxine (médicament pour le rythme cardiaque irrégulier),

• Minocycline (médicament pour traiter l'asthme),

• Salbutamol en comprimé (médicament pour traiter l'asthme),

• Pilule contraceptive (l'association avec ARIBX®, comprimé pelliculé peut augmenter votre risque d'effets secondaires),

• Aspirine car le risque d'ulcère de l'estomac est augmenté si vous prenez ARIBX®, comprimé pelliculé avec de l'aspirine.

• Traitement hormonal substitutif (pour les femmes ménopausées) peut augmenter votre risque d'effets secondaires.

• Si vous prenez d'autres médicaments, il est important de les prendre avec précaution. Les médicaments suivants peuvent interagir avec ARIBX®, comprimé pelliculé :

• Digoxine (médicament pour le rythme cardiaque irrégulier),

• Minocycline (médicament pour traiter l'asthme),

• Salbutamol en comprimé (médicament pour traiter l'asthme),

• Pilule contraceptive (l'association avec ARIBX®, comprimé pelliculé peut augmenter votre risque d'effets secondaires),

• Aspirine car le risque d'ulcère de l'estomac est augmenté si vous prenez ARIBX®, comprimé pelliculé avec de l'aspirine.

• Traitement hormonal substitutif (pour les femmes ménopausées) peut augmenter votre risque d'effets secondaires.

• Si vous prenez d'autres médicaments, il est important de les prendre avec précaution. Les médicaments suivants peuvent interagir avec ARIBX®, comprimé pelliculé :

• Digoxine (médicament pour le rythme cardiaque irrégulier),

• Minocycline (médicament pour traiter l'asthme),

• Salbutamol en comprimé (médicament pour traiter l'asthme),

• Pilule contraceptive (l'association avec ARIBX®, comprimé pelliculé peut augmenter votre risque d'effets secondaires),

• Aspirine car le risque d'ulcère de l'estomac est augmenté si vous prenez ARIBX®, comprimé pelliculé avec de l'aspirine.

• Traitement hormonal substitutif (pour les femmes ménopausées) peut augmenter votre risque d'effets secondaires.

• Si vous prenez d'autres médicaments, il est important de les prendre avec précaution. Les médicaments suivants peuvent interagir avec ARIBX®, comprimé pelliculé :

• Digoxine (médicament pour le rythme cardiaque irrégulier),

• Minocycline (médicament pour traiter l'asthme),

• Salbutamol en comprimé (médicament pour traiter l'asthme),

• Pilule contraceptive (l'association avec ARIBX®, comprimé pelliculé peut augmenter votre risque d'effets secondaires),

• Aspirine car le risque d'ulcère de l'estomac est augmenté si vous prenez ARIBX®, comprimé pelliculé avec de l'aspirine.

• Traitement hormonal substitutif (pour les femmes ménopausées) peut augmenter votre risque d'effets secondaires.

• Si vous prenez d'autres médicaments, il est important de les prendre avec précaution. Les médicaments suivants peuvent interagir avec ARIBX®, comprimé pelliculé :

• Digoxine (médicament pour le rythme cardiaque irrégulier),

• Minocycline (médicament pour traiter l'asthme),

• Salbutamol en comprimé (médicament pour traiter l'asthme),

• Pilule contraceptive (l'association avec ARIBX®, comprimé pelliculé peut augmenter votre risque d'effets secondaires),

• Aspirine car le risque d'ulcère de l'estomac est augmenté si vous prenez ARIBX®, comprimé pelliculé avec de l'aspirine.

• Traitement hormonal substitutif (pour les femmes ménopausées) peut augmenter votre risque d'effets secondaires.

• Si vous prenez d'autres médicaments, il est important de les prendre avec précaution. Les médicaments suivants peuvent interagir avec ARIBX®, comprimé pelliculé :

• Digoxine (médicament pour le rythme cardiaque irrégulier),

• Minocycline (médicament pour traiter l'asthme),

• Salbutamol en comprimé (médicament pour traiter l'asthme),

• Pilule contraceptive (l'association avec ARIBX®, comprimé pelliculé peut augmenter votre risque d'effets secondaires),

• Aspirine car le risque d'ulcère de l'estomac est augmenté si vous prenez ARIBX®, comprimé pelliculé avec de l'aspirine.

• Traitement hormonal substitutif (pour les femmes ménopausées) peut augmenter votre risque d'effets secondaires.

• Si vous prenez d'autres médicaments, il est important de les prendre avec précaution. Les médicaments suivants peuvent interagir avec ARIBX®, comprimé pelliculé :

• Digoxine (médicament pour le rythme cardiaque irrégulier),

• Minocycline (médicament pour traiter l'asthme),

• Salbutamol en comprimé (médicament pour traiter l'asthme),

• Pilule contraceptive (l'association avec ARIBX®, comprimé pelliculé peut augmenter votre risque d'effets secondaires),

• Aspirine car le risque d'ulcère de l'estomac est augmenté si vous prenez ARIBX®, comprimé pelliculé avec de l'aspirine.

• Traitement hormonal substitutif (pour les femmes ménopausées) peut augmenter votre risque d'effets secondaires.

• Si vous prenez d'autres médicaments, il est important de les prendre avec précaution. Les médicaments suivants peuvent interagir avec ARIBX®, comprimé pelliculé :

• Digoxine (médicament pour le rythme cardiaque irrégulier),

• Minocycline (médicament pour traiter l'asthme),

• Salbutamol en comprimé (médicament pour traiter l'asthme),

• Pilule contraceptive (l'association avec ARIBX®, comprimé pelliculé peut augmenter votre risque d'effets secondaires),

• Aspirine car le risque d'ulcère de l'estomac est augmenté si vous prenez ARIBX®, comprimé pelliculé avec de l'aspirine.

• Traitement hormonal substitutif (pour les femmes ménopausées) peut augmenter votre risque d'effets secondaires.

• Si vous prenez d'autres médicaments, il est important de les prendre avec précaution. Les médicaments suivants peuvent interagir avec ARIBX®, comprimé pelliculé :

• Digoxine (médicament pour le rythme cardiaque irrégulier),

• Minocycline (médicament pour traiter l'asthme),

• Salbutamol en comprimé (médicament pour traiter l'asthme),

• Pilule contraceptive (l'association avec ARIBX®, comprimé pelliculé peut augmenter votre risque d'effets secondaires),

• Aspirine car le risque d'ulcère de l'estomac est augmenté si vous prenez ARIBX®, comprimé pelliculé avec de l'aspirine.

• Traitement hormonal substitutif (pour les femmes ménopausées) peut augmenter votre risque d'effets secondaires.

• Si vous prenez d'autres médicaments, il est important de les prendre avec précaution. Les médicaments suivants peuvent interagir avec ARIBX®, comprimé pelliculé :

• Digoxine (médicament pour le rythme cardiaque irrégulier),

• Minocycline (médicament pour traiter l'asthme),

• Salbutamol en comprimé (médicament pour traiter l'asthme),

• Pilule contraceptive (l'association avec ARIBX®, comprimé pelliculé peut augmenter votre risque d'effets secondaires),

• Aspirine car le risque d'ulcère de l'estomac est augmenté si vous prenez ARIBX®, comprimé pelliculé avec de l'aspirine.

• Traitement hormonal substitutif (pour les femmes ménopausées) peut augmenter votre risque d'effets secondaires.

• Si vous prenez d'autres médicaments, il est important de les prendre avec précaution. Les médicaments suivants peuvent interagir avec ARIBX®, comprimé pelliculé :

• Digoxine (médicament pour le rythme cardiaque irrégulier),

• Minocycline (médicament pour traiter l'asthme),

• Salbutamol en comprimé (médicament pour traiter l'asthme),

• Pilule contraceptive (l'association avec ARIBX®, comprimé pelliculé peut augmenter votre risque d'effets secondaires),

• Aspirine car le risque d'ulcère de l'estomac est augmenté si vous prenez ARIBX®, comprimé pelliculé avec de l'aspirine.

• Traitement hormonal substitutif (pour les femmes ménopausées) peut augmenter votre risque d'effets secondaires.

• Si vous prenez d'autres médicaments, il est important de les prendre avec précaution. Les médicaments suivants peuvent interagir avec ARIBX®, comprimé pelliculé :

• Digoxine (médicament pour le rythme cardiaque irrégulier),

• Minocycline (médicament pour traiter l'asthme),

• Salbutamol en comprimé (médicament pour traiter l'asthme),

• Pilule contraceptive (l'association avec ARIBX®, comprimé pelliculé peut augmenter votre risque d'effets secondaires),

• Aspirine car le risque d'ulcère de l'estomac est augmenté si vous prenez ARIBX®, comprimé pelliculé avec de l'aspirine.

• Traitement hormonal substitutif (pour les femmes ménopausées) peut augmenter votre risque d'effets secondaires.

• Si vous prenez d'autres médicaments, il est important de les prendre avec précaution. Les médicaments suivants peuvent interagir avec ARIBX®, comprimé pelliculé :

• Digoxine (médicament pour le rythme cardiaque irrégulier),

• Minocycline (médicament pour traiter l'asthme),

• Salbutamol en comprimé (médicament pour traiter l'asthme),

• Pilule contraceptive (l'association avec ARIBX®, comprimé pelliculé peut augmenter votre risque d'effets secondaires),

• Aspirine car le risque d'ulcère de l'estomac est augmenté si vous prenez ARIBX®, comprimé pelliculé avec de l'aspirine.

• Traitement hormonal substitutif (pour les femmes ménopausées) peut augmenter votre risque d'effets secondaires.

• Si vous prenez d'autres médicaments, il est important de les prendre avec précaution. Les médicaments suivants peuvent interagir avec ARIBX®, comprimé pelliculé :

• Digoxine (médicament pour le rythme cardiaque irrégulier),

• Minocycline (médicament pour traiter l'asthme),

• Salbutamol en comprimé (médicament pour traiter l'asthme),

• Pilule contraceptive (l'association avec ARIBX®, comprimé pelliculé peut augmenter votre risque d'effets secondaires),

• Aspirine car le risque d'ulcère de l'estomac est augmenté si vous prenez ARIBX®, comprimé pelliculé avec de l'aspirine.

• Traitement hormonal substitutif (pour les femmes ménopausées) peut augmenter votre risque d'effets secondaires.

• Si vous prenez d'autres médicaments, il est important de les prendre avec précaution. Les médicaments suivants peuvent interagir avec ARIBX®, comprimé pelliculé :

• Digoxine (médicament pour le rythme cardiaque irrégulier),

• Minocycline (médicament pour traiter l'asthme),

• Salbutamol en comprimé (médicament pour traiter l'asthme),

• Pilule contraceptive (l'association avec ARIBX®, comprimé pelliculé peut augmenter votre risque d'effets secondaires),

• Aspirine car le risque d'ulcère de l'estomac est augmenté si vous prenez ARIBX®, comprimé pelliculé avec de l'aspirine.

• Traitement hormonal substitutif (pour les femmes ménopausées) peut augmenter votre risque d'effets secondaires.

• Si vous prenez d'autres médicaments, il est important de les prendre avec précaution. Les médicaments suivants peuvent interagir avec ARIBX®, comprimé pelliculé :

• Digoxine (médicament pour le rythme cardiaque irrégulier),

• Minocycline (médicament pour traiter l'asthme),

• Salbutamol en comprimé (médicament pour traiter l'asthme),

• Pilule contraceptive (l'association avec ARIBX®, comprimé pelliculé peut augmenter votre risque d'effets secondaires),

• Aspirine car le risque d'ulcère de l'estomac est augmenté si vous prenez ARIBX®, comprimé pelliculé avec de l'aspirine.

• Traitement hormonal substitutif (pour les femmes ménopausées) peut augmenter votre risque d'effets secondaires.

• Si vous prenez d'autres médicaments, il est important de les prendre avec précaution. Les médicaments suivants peuvent interagir avec ARIBX®, comprimé pelliculé :

• Digoxine (médicament pour le rythme cardiaque irrégulier),

• Minocycline (médicament pour traiter l'asthme),

• Salbutamol en comprimé (médicament pour traiter l'asthme),

• Pilule contraceptive (l'association avec ARIBX®, comprimé pelliculé peut augmenter votre risque d'effets secondaires),

• Aspirine car le risque d'ulcère de l'estomac est augmenté si vous prenez ARIBX®, comprimé pelliculé avec de l'aspirine.

• Traitement hormonal substitutif (pour les femmes ménopausées) peut augmenter votre risque d'effets secondaires.

• Si vous prenez d'autres médicaments, il est important de les prendre avec précaution. Les médicaments suivants peuvent interagir avec ARIBX®, comprimé pelliculé :

• Digoxine (médicament pour le rythme cardiaque irrégulier),

• Minocycline (médicament pour traiter l'asthme),

• Salbutamol en comprimé (médicament pour traiter l'asthme),

• Pilule contraceptive (l'association avec ARIBX®, comprimé pelliculé peut augmenter votre risque d'effets secondaires),

• Aspirine car le risque d'ulcère de l'estomac est augmenté si vous prenez ARIBX®, comprimé pelliculé avec de l'aspirine.

• Traitement hormonal substitutif (pour les femmes ménopausées) peut augmenter votre risque d'effets secondaires.

• Si vous prenez d'autres médicaments, il est important de les prendre avec précaution. Les médicaments suivants peuvent interagir avec ARIBX®, comprimé pelliculé :

• Digoxine (médicament pour le rythme cardiaque irrégulier),

• Minocycline (médicament pour traiter l'asthme),

• Salbutamol en comprimé (médicament pour traiter l'asthme),

• Pilule contraceptive (l'association avec ARIBX®, comprimé pelliculé peut augmenter votre risque d'effets secondaires),

• Aspirine car le risque d'ulcère de l'estomac est augmenté si vous prenez ARIBX®, comprimé pelliculé avec de l'aspirine.

• Traitement hormonal substitutif (pour les femmes ménopausées) peut augmenter votre risque d'effets secondaires.

• Si vous prenez d'autres médicaments, il est important de les prendre avec précaution. Les médicaments suivants peuvent interagir avec ARIBX®, comprimé pelliculé :

• Digoxine (médicament pour le rythme cardiaque irrégulier),

• Minocycline (médicament pour traiter l'asthme),

• Salbutamol en comprimé (médicament pour traiter l'asthme),

• Pilule contraceptive (l'association avec ARIBX®, comprimé pelliculé peut augmenter votre risque d'effets secondaires),

• Aspirine car le risque d'ulcère de l'estomac est augmenté si vous prenez ARIBX®, comprimé pelliculé avec de l'aspirine.

• Traitement

فيناك® بروموفارم

تحاميل 100 مغ

دكلوفيناك صودي

100 مغ

تحميلة واحدة

تركيب:

دكلوفيناك صودي

سواغ من أجل

خاصيات:

دكلوفيناك مضاد للالتهاب غير سترودي، منسق عن الحامض فينيل أسيتي له مفاعيل:

- ضد الالتهاب الألم و الحرارة.

- مضاد لتكوين البروستاغلاندين.

- مضاد لتراكم الدم.

نوعا الاستعمال:

محدودة عند البالغين في الحالات التالية:

- علاج عرضي على مدة طويلة للروماتيزم الالتهابي المزمن، خاصة التهاب المفاصل، التهاب مفاصل الفقرات، بعض اعتلالات المفاصل المؤلمة والمعجزة.

- علاج عرضي على مدة قصيرة في حالات روماتيزمية حادة، خاصة روماتيزم مفصلي، التهاب الوتر، اعتلال المفاصل، ألم القطر.

موانع الاستعمال:

- حساسية لدكلوفيناك أو مواد مشابهة.

- قرح معدي في تطور.

- نقص حاد للجهاز الكبدى أو الكلوي.

- سوابق لالتهاب القسم أو نزيف للمخرج.

- أطفال أقل من 15 سنة.

- المرأة الحامل ابتداء من الشهر السادس.

- استعمال أدوية مضادة للتخثر الدموي عن طريق الفم، مضادات الالتهاب غير سترودية بكميات تفوق 3 غ في اليوم عند البالغين، هيبارين، ليثيوم.

- ميوتريكسات بكميات تفوق 15 مغ في الأسبوع، تيكلوپيد.

تأثيرات جانبية:

- المعدة والمعي: غثيان، إسهال، تهوع ألم، قرح مع نزيف أو انثقاب. أشير كذلك بأمراض مؤلمة سفلى مثل التهاب القولون مع نزيف غير خاص.

- تدهور التهاب القولون على شكل قرحة.

- حساسية في الحالات التالية:

• الجلد: أعراض خفيفة مثل إكزيما؛

• الجهاز التنفسي: تشنج شعبي، حدوث شقيقة يمكن أن يكون واجعا لاستهلاك أسبيرين أو مضادات الالتهاب غير سترودية. في هذه الحالة، لا يجب استعمال هذا الدواء.

• حالات عامة نادرة خاصة عند من يشكون من حساسية للأسبيرين.

- أعراض على الجهاز العصبي المركزي، مثل ضعف حيوي، سهاد، قلق، دوخة، صداع وكذلك اضطرابات في الرؤية، صداع في الأذن، إضلال و تشنج.

- أعراض جلدية: حدوث مرض فقاغي بصفة نادرة. حالات حساسية الضوء و سقوط الشعر.

- حالات أخرى: نغص دائري، نقص حاد في الكالسيوم، اضطرابات بولية (مع نزيف دموي مثلا)، التهاب في الكلية، انخفاض الضغط.

بعض التغيرات الحيوية يمكن أن تلاحظ:

• في الكبد: ترانساميناز، بربان، التهاب الكبد،

• في الدم: اضطرابات نادرة في تركيب الدم.

احتياطات الاستعمال:

يجب تناول دكلوفيناك بحذر وتحت المراقبة عند ذوي السوابق الهضمية (قرح)، التهاب القولون القرحة، مرض كرون، سوابق مع اضطرابات دموية.

واضطرابات في تخثر الدم.

مقادير و طريقة الاستعمال:

حسب تعليمات الطبيب.

أنشكال و تقديم:

فيناك® 100 مغ علبية محتوية على 10 تحاميل (لائحة II)

فيناك® 25 مغ علبية محتوية على 30 قرص (لائحة II)

فيناك® 50 مغ علبية محتوية على 30 قرص (لائحة II)

فيناك® 50 مغ علبية محتوية على 50 غ

بروموفارم ش.م.

المنطقة الصناعية للساحل، حد السوالم - المغرب

FENAC® Promopharm

Suppositoires à 100 mg

Diclofénac sodi

Composition :

Diclofénac sodique (DCI).....

Excipients q.s.p.

Propriétés :

Anti-inflammatoire non stéroïdien local.

Indications :

Elles sont limitées chez l'adulte à :

- Traitement symptomatique au long cours :

- des rhumatismes inflammatoires chroniques, notamment po
ankylosante (ou syndromes apparentés, tels que les syndr
rhumatisme psoriasique);

- de certaines arthroses douloureuses et invalidantes.

- Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës de
périarthrites scapulohumérales, tendinites, bursites), arthrites microcrist
radiculalgies sévères.

Contre-indications :

- Hypersensibilité au diclofénac et aux substances d'activité proche telles que autres AINS, aspirine.

- Ulcère gastroduodénal en évolution.

- Insuffisance hépatique sévère.

- Insuffisance rénale sévère.

- Antécédents récents de rectites ou de rectorragies.

- Enfant de moins de 15 ans.

- Femme enceinte (à partir du 6ème mois) ou qui allaite.

- Anticoagulants oraux, autres AINS (y compris les salicylés à partir de 3 g/jour chez l'adulte), héparine,
lithium, méthotrexate à partir de 15 mg/semaine, ticlopidine.

Effets indésirables :

Les plus fréquents sont :

- Effets gastro-intestinaux : on été rapportés des troubles gastro-intestinaux pouvant survenir au début du
traitement, à type de nausées, diarrhées, éructations, douleurs épigastriques, rares cas d'ulcère gastroduodénal,
d'hémorragie digestive ou de perforation. Ont été signalées des affections douloureuses basses, par exemple
colite hémorragique non spécifique, exacerbation de colite ulcéreuse.

- Réactions d'hypersensibilité :

- Dermatologiques : légères manifestations exanthématisques, rash, eczéma ;

- Respiratoires : Bronchospasmes. La survenue de crise d'asthme chez certains sujets peut être liée
à une allergie à l'aspirine ou à un AINS. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué.

- Générales : exceptionnelles réactions anaphylactiques / anaphylactoïdes, notamment chez les sujets
présentant une allergie à l'aspirine.

Enfants de moins de 15 ans : exceptionnelles infections graves de la peau en cas de varicelle rapportées.
D'autres effets, moins fréquents, ont été rapportés ; en cas de doute, demander conseil à votre médecin ou
à votre pharmacien.

Précautions d'emploi :

Le diclofénac sera administré avec prudence et sous surveillance particulière chez les malades ayant des
antécédents digestifs (ulcère duodénal, colite ulcéreuse, maladie de Crohn), les antécédents de perturbations
hématologiques ou des troubles de la coagulation.

Enfants de moins de 15 ans : lors de la varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament.

Posologie :

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Conservation :

A conserver à une température inférieure à 30°C et à l'abri de l'humidité.

Formes et autres présentations :

FENAC® 100 mg - Boîte de 10 suppositoires (liste II)

FENAC® 25 mg - Boîte de 30 comprimés (liste II)

FENAC® 50 mg - Boîte de 30 comprimés (liste II)

FENAC® gel à 1% - Tube de 50 g

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

- infections fréquentes telles que de la fièvre, des sévères frissons, des maux de gorge ou des ulcères de la bouche ;
- une tendance à saigner ou à présenter des ecchymoses spontanées des saignements de nez.

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de prendre. Poursuivez le traitement conformément à la prescription médicale.

Si vous arrêtez de prendre NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé :

En cas de traitement prolongé, l'arrêt brutal de ce médicament peut entraîner un syndrome de sevrage.

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 INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Liés à la présence de paracétamol

- Rarement, une réaction allergique peut survenir : boutons et/ou des rougeurs sur la peau, urticaire, brusque gonflement du visage et du cou pouvant entraîner une difficulté à respirer (œdème de Quincke), malaise brutal avec baisse importante de la pression artérielle (choc anaphylactique).

Si une allergie survient, vous devez immédiatement arrêter de prendre ce médicament et consulter rapidement un médecin. À l'avenir, vous ne devez plus jamais prendre de médicaments contenant du paracétamol.

De très rares cas d'effets indésirables cutanés graves ont été rapportés. Exceptionnellement, ce médicament peut diminuer le nombre de certaines cellules du sang : globules blancs (leucopénie, neutropénie), plaquettes (thrombopénie) pouvant se manifester par des saignements du nez ou des gencives. Dans ce cas, consultez un médecin.

- Autres effets indésirables possibles (dont la fréquence ne peut être estimée sur la base de données disponibles) : troubles du fonctionnement du foie, diminution importante de certains globules blancs pouvant provoquer des infections graves (agranulocytose), destruction des globules rouges dans le sang (anémie hémolytique chez les patients présentant un déficit en glucose-6-phosphate-deshydrogénase), éruption cutanée en plaques rouges arrondies avec sensation de brûlure, laissant des taches colorées et pouvant apparaître aux mêmes endroits en cas de reprise du médicament (érythème pigmenté fixe), douleur localisée dans la poitrine qui peut irradier vers l'épaule gauche et la mâchoire d'origine allergique (syndrome de Kounis) difficulté à respirer (bronchospasme). Dans ce cas, consultez un médecin.

Liés à la présence de codéine

Possibilité de :

- sensation d'endormissement, euphorie, trouble de l'humeur,
- rétrécissement de la pupille, difficulté à uriner,
- réactions d'hypersensibilité (démangeaison, urticaire, éruption cutanée étendue),
- constipation, nausées, vomissements,
- somnolence, états vertigineux,

- gênes respiratoires,
- douleurs abdominales en particulier chez les patients cholécystectomisés (sans vésicule biliaire),
- de très rares atteintes du pancréas.
- abus, dépendance, syndrome de sevrage en cas d'utilisation prolongée,
- syndrome de sevrage chez le nouveau-né exposé en chronique in utero.

Déclaration des effets secondaires :

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via l'adresse email : pharmacovigilance.maroc@sanofi.com/ Téléphone : 0522669000. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants. N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte. La date de péremption fait référence au dernier jour du mois. A conserver à une température ne dépassant pas 25°C dans son emballage d'origine.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé

• Les substances actives sont :

Paracétamol	500,00 mg
Phosphate de codéine hémihydraté	30,00 mg
Pour un comprimé	

• Les autres composants sont :

amidon prégelatinisé, amidon de maïs, sorbate de potassium, cellulose microcristalline, acide stéarique, talc, stéarate de magnésium, povidone et croscarmellose sodique (type A).

Qu'est-ce que NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé et contenu de l'emballage extérieur ?

NO-DOL Codéine se présente sous forme de comprimés oblongs, blancs à sensiblement blancs.

Boîte de 20 comprimés.

Date de mise à jour du texte :

04/08/2021.

Conditions de prescription et de délivrance :

Tableau A (Liste I).

Titulaire d'AMM au Maroc :

sanofi-aventis Maroc. Route de Rabat R.P.1,
Ain Sebaâ, Casablanca.
Lahcen BOUCHAQUIR, Pharmacien Responsable.

Nom et adresse du fabricant :

Maphar. Boulevard Alkimia N°6
QI-Sidi Bernoussi, Casablanca, Maroc.

No-Dol[®] Codéine

Paracétamol / Codéine Phosphate Hémihydraté

Comprimé

sanofi

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.
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

1. QU'EST-CE QUE NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTALGIQUES PERIPHERIQUES, ANALGESIQUES OPIOIDES.

Code ATC : N02BE51

N : système nerveux central

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'adolescent à partir de 15 ans. Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine : c'est un antalgique (calme la douleur).

La codéine appartient à un groupe de médicaments appelés les antalgiques opioïdes qui agissent pour soulager la douleur. Elle peut être utilisée seule ou en association avec d'autres antalgiques comme le paracétamol.

Ce médicament peut être utilisé chez l'adulte et l'adolescent à partir de 15 ans sur une courte durée pour des douleurs modérées non soulagées par d'autres antalgiques comme le paracétamol ou l'ibuprofène utilisés seuls. Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé ?

Ne prenez jamais NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé :

- Chez les enfants de moins de 15 ans,
- Si vous êtes allergiques au paracétamol et/ou à la codéine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- Si vous souffrez d'une maladie grave du foie,
- Si vous avez des difficultés pour respirer (insuffisance respiratoire),
- Si vous avez de l'asthme,
- Si vous allaitez (voir Grossesse et Allaitement),
- Pour soulager la douleur chez l'enfant et l'adolescent (0 - 18 ans) après ablation des amygdales ou des végétations dans le cadre d'un syndrome

d'apnée obstructive du sommeil,

• Si vous savez que vous êtes un métaboliseur ultra-rapide de la codéine en morphine.

• Si vous êtes traité par un médicament contenant de la codéine et de l'oxybate de sodium (médicament pour les troubles du sommeil).

Avant de

Adi

Cod

Miss

Ce m

D'aut

dépass

d'admi

NO-DOL CODEINE
CP B20

P.P.V. : 280H00



6 118800 061861

le prendre NO-DOL

le.

afin de ne pas

Posologie et Mode

- Ne pas utiliser de façon prolongée sans avis médical :
 - L'usage prolongé de ce médicament peut entraîner une dépendance.
 - Si les troubles persistent au bout de 3 jours et/ou en cas de survenue de tout autre signe après la prise du médicament.
 - Ne pas dépasser les posologies indiquées et consulter rapidement le médecin en cas de surdosage accidentel.
- Des cas d'abus et de dépendance ont été rapportés avec la codéine, en particulier chez l'adulte et le jeune adulte, mais également chez l'adolescent, à des fins récréatives et/ou chez des patients ayant des antécédents d'abus et/ou de dépendance à une substance (alcool, médicament ou autre).

Soyez attentif à tout signe évoquant un usage abusif ou une dépendance à ce traitement.

La codéine est transformée en morphine dans le foie par une enzyme. La morphine est la substance qui soulage la douleur. Certaines personnes ont un taux d'enzyme variable et cela peut les affecter de différente manière. Pour certaines personnes, la morphine n'est pas produite ou produite en petite quantité, et ne soulage pas assez la douleur. Pour d'autres, une quantité importante de morphine est produite pouvant être à l'origine d'effets indésirables graves. Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, vous devez arrêter ce médicament et demander immédiatement l'avis de votre médecin : respiration lente ou superficielle, confusion, somnolence, rétrécissement de la pupille, constipation, manque d'appétit ou si vous ne vous sentez pas bien.

Demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre NO-DOL Codéine ADULTES si vous êtes traité par un médicament de la famille des benzodiazépines.

Précautions d'emploi

La prise de paracétamol peut entraîner des troubles de fonctionnement du foie.

Vous devez demander l'avis de votre médecin avant de prendre ce médicament :

- Si vous pesez moins de 50 kg,
- Si vous avez une maladie du foie ou une maladie grave des reins,
- Si vous êtes atteints d'une maladie respiratoire (dont l'asthme),
- Si vous avez un encombrement bronchique (toux avec crachats),
- Si vous buvez fréquemment de l'alcool ou que vous avez arrêté de boire de l'alcool récemment,
- Si vous souffrez de déshydratation,
- Si vous souffrez par exemple de malnutrition chronique, si vous êtes en période de jeûne, si vous avez perdu beaucoup de poids récemment, si vous avez plus de 75 ans ou si vous avez plus de 65 ans et que vous

SPC
San

EFFETS DE A CONDUIRE DES VEHICULES

Conducteur et utilisation de machines :
Inéso ne entraîne pas d'effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.
Cependant, si vous êtes affectés par l'un des effets secondaires tels que des étourdissements, vous devez vous abstenir de conduire des véhicules ou d'utiliser des machines.
Si vous êtes affectés par l'un des effets secondaires, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

LISTE DES EFFETS SECONDAIRES

Saccharose

POSOLOGIE ET VOIES D'ADMINISTRATION

Inéso 20 mg :
Adultes âgés de 18 ans et plus :

• **Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien**
Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, il vous recommandera une dose de 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire après cicatrisation de l'œsophage.
Si vous avez une maladie hépatique, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins. La dose maximale est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour.
Il est possible que vous ayez besoin d'une dose plus élevée (jusqu'à 40 mg une fois par jour) si vous avez des symptômes sévères.

• **En cas d'infection par la bactérie appelée Helicobacter pylori**
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire après cicatrisation de l'ulcère.
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins. La dose maximale est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour.

• **Traitement des ulcères de l'estomac**
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire après cicatrisation de l'ulcère.
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins. La dose maximale est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour.

• **Prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires**
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire après cicatrisation de l'ulcère.
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins. La dose maximale est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour.

• **Traitement de l'excès d'acide dans l'estomac**
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire après cicatrisation de l'ulcère.
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins. La dose maximale est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour.

Utilisation chez les adolescents âgés de 12 ans et plus :

• **Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien**
Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, il vous recommandera une dose de 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire après cicatrisation de l'œsophage.
Si vous avez une maladie hépatique, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins. La dose maximale est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour.

Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour.

Si vous avez de graves problèmes hépatiques, il est possible que vous ayez besoin d'une dose plus élevée (jusqu'à 40 mg une fois par jour) si vous avez des symptômes sévères.

• **En cas d'infection par la bactérie appelée Helicobacter pylori**
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire après cicatrisation de l'ulcère.
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins. La dose maximale est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour.

Inéso 40 mg
- Adultes âgés de 18 ans et plus :

• **Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien**
Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, il vous recommandera une dose de 40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire après cicatrisation de l'œsophage.
Si vous avez une maladie hépatique, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 40 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins. La dose maximale est d'une gélule d'Inéso 40 mg une fois par jour.

• **Traitement de l'excès d'acide dans l'estomac**
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire après cicatrisation de l'ulcère.
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 40 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins. La dose maximale est d'une gélule d'Inéso 40 mg une fois par jour.

La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 40 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins. La dose maximale est d'une gélule d'Inéso 40 mg une fois par jour.

- **Utilisation chez les adolescents (âgés de 12 ans et plus)**

• **Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien**
Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, il vous recommandera une dose de 40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire après cicatrisation de l'œsophage.
Si vous avez une maladie hépatique, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 40 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins. La dose maximale est d'une gélule d'Inéso 40 mg une fois par jour.

Si vous avez de graves problèmes hépatiques, il est possible que vous ayez besoin d'une dose plus élevée (jusqu'à 80 mg une fois par jour) si vous avez des symptômes sévères.

MODE D'ADMINISTRATION
- Vous pouvez prendre vos gélules à n'importe quel moment de la journée, avec ou sans nourriture.
- Vous pouvez prendre vos gélules avec un verre d'eau.

ENFANTS AGES DE MOINS DE 12 ANS
Inéso 20 mg et 40 mg, gélules gastro-résistantes (à l'indigestion)

SUJETS AGES
Un ajustement de la posologie n'est pas nécessaire chez les personnes âgées.

AGE

Prenez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

LUSIEURS DOSES
Cependant, si vous êtes à proximité du moment de vous abstenir de conduire des véhicules ou d'utiliser des machines, mais poursuivez votre traitement.

Si vous avez oublié de prendre votre médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Code : AC2 - 00088

Inéso 40 mg :

Bites : de 7 gélules

Bites : de 14 gélules

Bites : de 21 gélules

/ AMM n° 180/18 DMP/21/NCN

/ AMM n° 181/18 DMP/21/NCN

/ AMM n° 182/18 DMP/21/NCN

Deva
Pharmaceutique

147, Zone Industrielle TS Melle - Coisne



Gélule
Microgranules
gastro-résistants
Par voie orale

Inéso

ésoméprazole

Deva
Pharmaceutique

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez conseil à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

LOT : M1152
PER : 09/2025
PPV : 70,10DH

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inéso contient une substance appelée ésoméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Inéso 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé dans le traitement des maladies suivantes :

Adultes

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.
- Le traitement et la prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). Inéso peut aussi être utilisé pour stopper la formation d'ulcères si vous prenez des anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

Adolescents âgés de 12 ans et plus

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.

Inéso 40 mg, gélule gastro-résistante est utilisé dans le traitement des maladies suivantes :

Adultes

- Le traitement de l'œsophagite érosive par reflux lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

Adolescents âgés de 12 ans et plus

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.

LISTE DES INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT LA PRISE DU MEDICAMENT

Sans objet.

CONTRE-INDICATIONS

- Si vous êtes allergique à l'ésoméprazole ou l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons, (par exemple : pantoprazole, lansoprazole, rabéprazole, oméprazole).
- Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir.

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

PRECAUTIONS D'EMPLOI ; MISES EN GARDE SPECIALES

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant toute administration d'Inéso :

- si vous avez des problèmes hépatiques sévères.
- si vous avez des problèmes rénaux sévères.

Si vous prenez Inéso vous devez informer immédiatement votre médecin si : * vous perdez du poids sans raison et vous avez des problèmes pour avaler, * vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion, * vous vomissez de la nourriture ou du sang, * vous avez des selles noires teintées de sang.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel qu'Inéso, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticostéroïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

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

Vous ne devez pas prendre Inéso si vous prenez le médicament suivant : nelfinavir (utilisé dans le traitement de l'infection par le VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants : atazanavir, lopidogrel, kétoconazole, itraconazole ou voriconazole, erlotinib, citalopram, imipramine ou clomipramine, diazépam, phénytoïne, warfarine, clobazam, digoxine, méthotrexate, tacrolimus, rifampicine, millepertuis.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Vous pouvez prendre vos gélules avec de la nourriture ou à jeun.

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES :

Sans objet.

UTILISATION PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT

Grossesse, allaitement et fertilité

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

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre Inéso pendant cette période.

On ne sait pas si Inéso passe dans le lait maternel ; en conséquence, vous devez demander conseil à votre médecin ou pharmacien lorsque vous allaitez.

Dr. Latifa EL BOURAKI

Médecine Générale

Echographie



الدكتورة لطيفة البراقي

الطب العام

الفحص بالصدى

ORDONNANCE

Casablanca le : 07/02/2024

Mr. REHACH NAPHA
46,70

1) Aflomic 7,5mg, cp (S)
52,80 1 cp 1 le soir x 10

2) Aulcer Doux, cp (S)
79,00 1 cp 1 le matin, avant
repas

3) Carboplane - GS, gel (S)
1 - 1 - 1 - 1

179,00

Dr. Latifa EL BOURAKI
Médecine Générale Echographie
Al Azhar GH 41 A Imm 336
App 5 Oulfa Casablanca
Tél : 06 66 74 66 66

Quartier Al-Azhar GH 41 A Imm. 336 App 5
عمارة 336 المجموعة السكنية 41 A. الدار البيضاء

Tél. : 06 72 66 74 66

PHARMACIE AL HAKIM CASABLANCA
DOCTEUR LATIFA ALAOU
100 Rue Angier 04716, Lot. Sekellia
Oulfa Casa - Tél: 0522 90 71 60

Dr. Latifa EL BOURAKI
Médecine Générale Echographie
Al Azhar GH 41 A Imm 336
App 5 Oulfa Casablanca
Tél : 06 66 74 66 66

Produit fabriqué en France par :
Laboratoire Technologique d'Extractions
Le Chanois - 69 770 LONCRESSANNE
Pour les Laboratoires Cédration Santé
7, Bd Moulay Youssef - Casablanca - Maroc

05/2026
0323102
PPC 79,50 DH

CARBOPLANE GS
كاربوفلور ج.س

gélules vous devez prendre et pendant
Cela dépendra de votre état de
santé.

trouble gastro-œsophagien tels que brûlures et

gastro-œsophagien a été légèrement endommagé,
Prendre la même dose pendant 4-8 semaines.
Prendre une dose de 20 mg pendant 8
semaines. Si la dose n'a pas encore cicatrisé.

Si la dose a été guéri est de 10 mg une fois
par jour, la dose usuelle est de 10 mg une

trouble de la haute de votre intestin (ulcère

une fois par jour pendant 2 semaines.
Prendre la même dose pendant 2
semaines. Si la dose n'a pas été cicatrisé.

Si la dose a été cicatrisé, la dose peut être augmentée à
20 mg pendant 4 semaines.

trouble gastrique :

une fois par jour pendant 4 semaines.
Prendre la même dose pendant 4
semaines. Si la dose n'a pas été cicatrisé.

Si la dose a été cicatrisé, la dose peut être augmentée à 40
mg pendant 8 semaines.

trouble du duodénum :

20 mg une fois par jour. Votre médecin
vous indiquera la dose de 20 mg) une fois par jour.

trouble du duodénum provoqué par des AINS (anti

une fois par jour pendant 4-8 semaines.
Prendre la même dose pendant 4-8 semaines.
Si vous prenez des AINS :

trouble du duodénum si vous prenez des AINS :

une fois par jour.
Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* et

prenez AULCER® deux fois par jour pendant

la même temps deux antibiotiques parmi
amoxicilline et claritramide.

Si l'estomac est douloureux à une grosseur au niveau du

gélules de 20 mg) par jour.
Prendre la même dose pendant 4-8 semaines.
Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* et

prenez AULCER® deux fois par jour pendant

la même temps deux antibiotiques parmi
amoxicilline et claritramide.

Si l'estomac est douloureux à une grosseur au niveau du

gélules de 20 mg) par jour.
Prendre la même dose pendant 4-8 semaines.
Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* et

prenez AULCER® deux fois par jour pendant

la même temps deux antibiotiques parmi
amoxicilline et claritramide.

Si l'estomac est douloureux à une grosseur au niveau du

gélules de 20 mg) par jour.
Prendre la même dose pendant 4-8 semaines.
Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* et

doivent pas être machées ni croquées car elles contiennent des granules
pelliculés ce qui empêche le médicament d'être détruit par l'acidité de
l'estomac. Il est important de ne pas détériorer les granules.

Que faire si vous ou votre enfant avez des difficultés à avaler les gélules ?

Si vous ou votre enfant avez des difficultés à avaler vos gélules :

- Ouvrir la gélule et avaler le contenu directement avec un demi-verre d'eau ou mettre le contenu dans un verre d'eau non gazeuse, un jus de fruit légèrement acide (jus de pomme, orange, ou ananas) ou dans de la compote de pomme.
- Toujours remuer juste avant de boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Puis boire le mélange immédiatement ou dans les 30 minutes.
- Pour s'assurer que vous avez bu tout le médicament, bien rincer le verre avec un demi-verre d'eau et le boire. Les morceaux solides contiennent le médicament, ne pas les mâcher ni les croquer.

6. CONTRE INDICATIONS :

Ne prenez jamais AULCER® 20 mg, gélule gastro-résistante :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lansoprazole, rabeprazole, ésomeprazole).
- Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH).

Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AULCER®.

7. LES EFFETS INDÉSIRABLES :

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

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre AULCER® et contactez immédiatement un médecin :

- Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).
- Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique.
- Couleur jaune de la peau, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Ces effets indésirables peuvent se produire avec des fréquences qui sont définies comme suit :

Très fréquents :	Peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10
Fréquents :	Peut affecter de 1 à 10 personnes sur 100
Peu fréquents :	Peut affecter de 1 à 10 personnes sur 1.000
Rares :	Peut affecter de 1 à 10 personnes sur 10.000
Très rares :	Peut affecter moins de 1 personne sur 10.000
Inconnus :	ne peut être estimée sur la base des données disponibles

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents :

- Maux de tête.
- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulence.
- Nausées, vomissements.
- Polypes bénins dans l'estomac.

Effets indésirables peu fréquents :

- Gonflement des pieds et des chevilles.
- Troubles du sommeil (insomnie).
- Etourdissements, fourmillements, somnolence.
- Vertiges.
- Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.
- Éruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.

NOTICE : INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

1. DENOMINATION :

AULCER® 20 mg, gélules gastro-résistantes

Boîte de 14 et 28 gélules gastro-résistantes

DCI : oméprazole

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

2. COMPOSITION D'AULCER 20 mg gélules gastro-résistantes :

• Composition en substance active :

AULCER 20 mg : chaque gélule contient 20 mg d'oméprazole.

Composition en excipient :

Les excipients sont : saccharose/ amidon de maïs, laurylsulfate de sodium, phosphate disodique, mannitol, hydroxypropyl méthylcellulose (hypromellose), polyéthylène glycol 6000 (Macrogol), talc, polysorbate 80, dioxyde de titane (CI=77891, E-171), eudragit L30D55 (copolimeroestères) Acryli.

Liste des excipients à effet notoire :

Saccharose, polyéthylène glycol (Macrogol) et mannitol.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

Oméprazole appartient à la classe des médicaments appelée « inhibiteurs de la pompe à protons ». Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

AULCER® 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- Les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- Les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- Les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). AULCER® peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents.

Les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

5. POSOLOGIE :

Voie d'administration : voie orale.

Veillez à toujours prendre AULCER® en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Votre médecin
combien de te
santé et de vo
La dose habit

Adultes :

Traitement de
régurgitation

- Si votre méd
- la dose recom
- Votre médecin
- semaines sup
- La dose usue
- par jour.
- Si votre cœso
- fois par jour.

Traitement des ulcères dans la par
duodénal) :

- La dose recommandée est de 20 mg
- Votre médecin peut vous demander d
- semaines supplémentaires si votre ulcèr
- Si l'ulcère n'a pas été complètement c
- 40 mg (2 gélules de 20 mg) une fois par

Traitement des ulcères de l'estomac (u

- La dose recommandée est de 20 mg
- Votre médecin peut vous demander d
- semaines supplémentaires si votre ulcèr
- Si l'ulcère n'est pas complètement cic
- mg (2 gélules de 20 mg) une fois par jo

Prévention de la récurrence de l'ulcère gas

- La dose recommandée est de 10 mg ou
- peut augmenter la dose à 40 mg (2 gél
- Traitement de l'ulcère gastrique et d
inflammatoires non stéroïdiens) :

Prévention des ulcères de l'estomac et

- La dose recommandée est de 20 mg u
- La dose usuelle est de 20 mg une fois
- Traitement des ulcères provoqués par
prévention des récurrences :

- La dose recommandée est de 20 mg
- une semaine.

• Votre médecin va vous prescrire en m

l'amoxicilline, la clarithromycine et le m

Traitement d'un excès d'acide dans l'es
pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

- La dose recommandée est de 60 mg
- Votre médecin peut ajuster la dose en
- également de la durée pendant laquelle

Utilisation chez l'enfant :

Traitement des symptômes du reflux d
régurgitations acides.

Les enfants âgés de plus de 1 an et p

AULCER®. La posologie dépendra du p

de la dose correcte à administrer.

Traitement et prévention des ulcères
Helicobacter pylori.

- Les enfants âgés de plus de 4 ans pe
- dépendra du poids de l'enfant et le m
- administrer.

• Votre médecin prescrira à votre enfan

l'amoxicilline et la clarithromycine.

Mode d'administration :

- Il est recommandé de prendre vos gél
- Les gélules peuvent être prises au cou
- Elles doivent être avalées entières av

AMM N° : 569/17 DMP/21/NRQ

LOT : 22278

PER : 07/2025

PPV : 52,80 DH

ns le sang (diabète),
dans le sang (hypercholestérolémie),
par AFLAMIC dès que vous remarquez un
selles et noir) ou une ulcération de votre
abdominales).
ement en jeu le pronostic vital (syndrome
nt été rapportées lors de l'utilisation de
communes taches rougeâtres en forme
sont des cloques au centre.
cette dans la bouche, la gorge, le nez, les
(yeux rouges et gonflés). Ces éruptions
sont accompagnées de symptômes
et la formation généralisée de cloques
ées graves est le plus élevé au cours des
Steven-Johnson ou un syndrome de Lyell
avez jamais reprendre AFLAMIC.
et ou ces symptômes cutanés, arrêtez de
un médecin et dites-lui que vous prenez ce
des douleurs aiguës.
d'une infection (par exemple la fièvre). Si
vous devez consulter votre médecin.
pter votre traitement, il est important de
de prendre AFLAMIC en cas de :
phage (esophagite), d'inflammation de
out autre affection du tractus digestif, par
hémorragique,
te),
ce qui peut se produire si vous avez perdu
ou si vous avez subi une opération ou en
tiquée par votre médecin, car ce produit
g précédemment diagnostiqués par votre
oute modification de votre état pendant le
g comprimé ou 15 mg comprimé
peut affecter, ou peut être affectée par
médecin ou votre pharmacien si vous prenez,
e tout autre médicament.
ou votre pharmacien si vous prenez ou si
ants :
nir ou traiter de faibles taux de potassium
gane
nt des infections de l'appareil urinaire
nir la formation de caillots sanguins
ts sanguins (thrombolytiques),
cardiaques et rénales,
pour réduire l'inflammation et les réactions
plantations d'organes, dans des affections
omme la polyarthrite rhumatoïde ou le
e surcharge en fer due à de fréquentes
ler votre fonction rénale si vous prenez des
hypertension artérielle (par exemple les
de l'humeur,
de la sérotonine (ISRS) - utilisés dans le
umeurs ou des affections cutanées sévères
e active,
er
ser le cholestérol,
atégline) - utilisé pour le traitement du
n votre taux de sucre dans le sang pour le
omprimé avec des aliments et boissons
thérapie ou thérapie alternatives
z, si vous pensez être enceinte ou planifiez

une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse
Au cours du premier et deuxième trimestre de la grossesse, votre médecin pourra être amené à vous prescrire ce médicament uniquement s'il est indispensable car il présente un risque potentiel de fausse couche et de malformation. Dans ce cas, la dose devra être aussi faible que possible, et la durée du traitement aussi courte que possible.
Au cours des 3 derniers mois de votre grossesse, ce médicament est contre-indiqué : vous ne devez jamais prendre ce médicament, car il peut entraîner des conséquences graves ou fatales pour votre fœtus/enfant, en particulier des effets sur son cœur, ses poumons et/ou ses reins, 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.

Sportifs
Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des 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.

AFLAMIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé contient du lactose et du sodium.
Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE AFLAMIC 7,5 MG COMPRIMÉ OU 15 MG COMPRIMÉ ?
Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La dose recommandée est de :
AFLAMIC 7,5 mg comprimé
Poussées aiguës d'arthrose
7,5 mg (un comprimé) une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 15 mg (deux comprimés) une fois par jour.
Polyarthrite rhumatoïde
15 mg (deux comprimés) une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) une fois par jour.
Spondylarthrite ankylosante
15 mg (deux comprimés) une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) une fois par jour.
Ne pas dépasser la dose maximale de 15 mg par jour.
Si l'une des informations énumérées sous le titre « Mise en garde spéciales et précautions particulières d'emploi » s'applique à vous, votre médecin peut limiter la dose à 7,5 mg (un comprimé) une fois par jour.

Personnes âgées
Si vous êtes âgées la posologie recommandée pour un traitement de longue durée de la polyarthrite rhumatoïde et de la spondylarthrite ankylosante est de 7,5 mg (un comprimé) par jour.

Patients présentant un risque accru d'effets indésirables
Si vous êtes un patient présentant un risque accru d'effets indésirables, votre médecin débutera votre traitement à la posologie de 7,5 mg (un comprimé) par jour.

Insuffisance rénale
Si vous êtes un patient dialysé atteint d'une insuffisance rénale sévère, votre posologie ne devra pas dépasser 7,5 mg (un comprimé) par jour. Aucune réduction de posologie n'est nécessaire chez les patients présentant une insuffisance rénale légère à modérée.

Insuffisance hépatique
Aucune réduction de posologie n'est nécessaire chez les patients présentant une insuffisance hépatique légère à modérée.

AFLAMIC 15 mg comprimé
Poussées aiguës d'arthrose
1 comprimé une fois par jour.
Polyarthrite rhumatoïde
15 mg (un comprimé) une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg une fois par jour.
Spondylarthrite ankylosante
15 mg (un comprimé) une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg une fois par jour.
Ne pas dépasser la dose maximale de 15 mg par jour.
Si l'une des informations énumérées sous le titre mise en garde et précautions d'emploi s'applique à vous, votre médecin peut limiter la dose à 7,5 mg une fois par jour.

Personnes âgées
Si vous êtes âgées la posologie recommandée pour un traitement de longue durée de la polyarthrite rhumatoïde et de la spondylarthrite ankylosante est de 7,5 mg par jour.

Insuffisance hépatique
Aucune réduction de posologie n'est nécessaire chez les patients présentant une insuffisance hépatique légère à modérée.



Aflamic®
méloxicam

7,5 mg 15 mg

Boîte de 10, 20 ou 30



comprimé
voie orale

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que AFLAMIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AFLAMIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé ?
3. Comment prendre AFLAMIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AFLAMIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE AFLAMIC 7,5 MG COMPRIMÉ OU 15 MG COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

Anti-inflammatoires et antirhumatismaux, non stéroïdiens, oxicam, code ATC : M01AC06.

AFLAMIC contient une substance active dénommée méloxicam. Le méloxicam 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.

AFLAMIC comprimé est indiqué chez l'adulte et l'enfant âgé de 16 ans et plus.

AFLAMIC est utilisé dans :

- le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose,
- le traitement de longue durée :
- o de la polyarthrite rhumatoïde,
- o de la spondylarthrite ankylosante.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AFLAMIC 7,5 MG COMPRIMÉ OU 15 MG COMPRIMÉ ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Ne prenez jamais AFLAMIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé :

- si vous êtes allergique au méloxicam 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 16 ans,
- si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :
- o respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme),
- o obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux),
- o éruptions cutanées / urticaire,
- o 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, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke),
- si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :
- o un saignement de l'estomac ou des intestins,
- o des perforations de l'estomac ou des intestins,
- ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins,
- antécédents d'ulcères ou de saignements récidivants peptiques ou de l'estomac (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois),
- insuffisance hépatique sévère,
- insuffisance rénale sévère non dialysée,
- saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire),
- troubles hémorragiques de quelque type que ce soit,
- insuffisance cardiaque sévère,
- intolérance à certains sucres étant donné que ce produit contient du lactose (voir également le paragraphe « AFLAMIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé contient du lactose »).

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

Mise en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

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

Mises en garde

Les médicaments tels que AFLAMIC 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 prendre AFLAMIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé »).

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
- si vous avez
- si vous avez
Arrêtez imm
saignement
appareil di
Des éruption
de Stevens
AFLAMIC, a
de cible ou
Les autres

LOT : MTU48
PER : 04/2025
PPV : 46,70DH

organes génitaux, et les conjonctivites cutanées potentiellement mortelles ou pseudo-grippaux. L'éruption peut évoluer ou un décollement de la peau.

Le risque de survenue de réactions cutanées premières semaines de traitement.

Si vous avez développé un syndrome de lors de l'utilisation de AFLAMIC, vous ne Si vous développez une éruption cutan prendre AFLAMIC, contactez d'urgence médicament.

AFLAMIC ne convient pas au traitement. AFLAMIC peut masquer les symptômes vous pensez que vous avez une infection

Précautions particulières d'emploi

Comme il pourrait être nécessaire d'ad demander conseil à votre médecin avant

- antécédent d'inflammation de l'œso l'estomac (gastrite) ou antécédent de t exemple maladie de Crohn ou rectocolit

- pression artérielle élevée (hypertension

- si vous êtes âgé,

- maladie cardiaque, hépatique ou rénale

- taux élevés de sucre dans le sang (diab

- volume sanguin diminué (hypovolémie

- beaucoup de sang, si vous avez été brûl

- cas d'apport insuffisant de liquides,

- intolérance à certains sucres diagnos

- contient du lactose,

- taux élevés de potassium dans le sang

médecin.

Votre médecin devra s'assurer de suivre

traitement.

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et AFLAMIC 7,5 mg

Donné que l'action de AFLAMIC

d'autres médicaments, informez votre m

avez récemment pris ou pourriez prendr

En particulier, prévenez votre médecin

vous avez pris l'un des médicaments su

- autres AINS,

- sels de potassium - utilisés pour préve

dans le sang

- tacrolimus - utilisé après une greffe d'o

- triméthoprim - utilisé pour le traitem

- médicaments utilisés pour préve

(anticoagulants),

- médicaments qui désagrègent les caill

- médicaments pour traiter les maladies

- corticostéroïdes (médicaments utilisés

allergiques),

- ciclosporine - utilisée après les trans

cutanées sévères, des pathologies co

syndrome néphrotique,

- déférasirox - utilisé pour traiter une

transfusions sanguines

- médicaments diurétiques,

Votre médecin peut être amené à contr

diurétiques,

- médicaments utilisés pour traiter l

béta-bloquants),

- lithium - utilisé pour traiter les troubles

- inhibiteurs sélectifs de la recapture

traitement de la dépression,

- méthotrexate - utilisé pour traiter des

incontrôlées et la polyarthrite rhumatoï

- pémétrexed - utilisé pour traiter le can

- cholestyramine - utilisée pour faire bais

- antidiabétiques oraux (sulfonylurées, r

diabète.

Votre médecin doit suivre avec attentio

risque d'hypoglycémie.

AFLAMIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg c

Sans objet.

Interactions avec les produits de phyto

Sans objet.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaite