

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

## Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

## Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Les achats des médicaments à l'étranger en cas d'absence des vignettes ou codes-barres une facture du pharmacien est exigée en plus de l'ordonnance du médecin prescripteur

## Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Le pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

## Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

## Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

- Information : contact@mupras.com
- Personne en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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



## Déclaration de Maladie

W21-833271

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10603 Société : Royal Air Maroc  
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : MAKINSI - SAID  
 Date de naissance : 07/09/1968  
 Adresse : GHZ Résidence DOSS Etage 3ème N°13 Ain Douk Casablanca  
 Tél. : 06 61 63 38 46 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



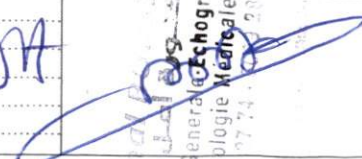
Date de consultation : 14/10/2019  
 Nom et prénom du malade : KUMCHA CHIMOUN Age :  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : générale - chronique  
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :  
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

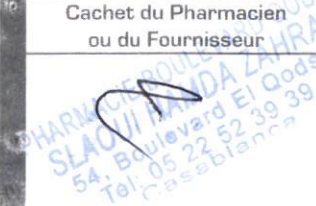
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Le :  
 Signature de l'adhérent(e) :

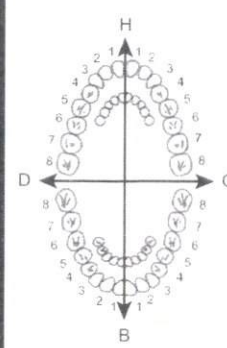
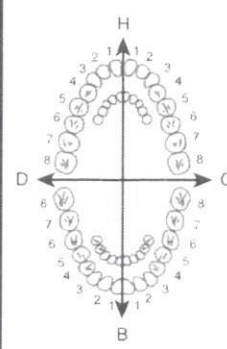
Autorisation CNDP N° : A-A-E 15 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
14/02/24	C	C	2000	

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	14/02/24	839,60

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.					
<b>Important :</b> Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan ODF.					
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Montant des Honoraires	COEFFICIENT DES TRAVAUX
					
<b>O.D.F. PROTHESES DENTAIRES</b>					COEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DEBUT D'EXECUTION FIN D'EXECUTION
<b>DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</b>					COEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DATE DE DEVIS DATE DE L'EXECUTION
					COEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DATE DE DEVIS DATE DE L'EXECUTION
[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession					COEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DATE DE DEVIS DATE DE L'EXECUTION
Montant des Honoraires					COEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DATE DE DEVIS DATE DE L'EXECUTION
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS					VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



**Docteur Amal BOUSSOF**

Médecine Générale

Diplômée en Échographie  
Nutrition-Régime Spécialisé  
Gynécologie Médicale

**الدكتورة أمل بوصف**

الطب العام


حائزة على دبلوم الفحص بالصدى (التلفزة)  
التغذية . الحمية (ريجيم)  
طب النساء

**ORDONNANCE**


Casablanca, le: 14/10/2024 في الدار البيضاء.

MURICHA CHIMOU

123.60

Imexin 

98.80

Meferban 

24.40

Nausselle 

18.00 x 6

Diof 

PHARMACIE BOULEVARD QODS  
SLAOUI HANNA ZAHRA  
54, Boulevard El Qods  
Tel: 05 22 52 39 39  
Casablanca

- Ducaat cup

34.60x2

2. cr a 21x MA ~~Si~~ 207ans

191.60x2

- TAVANIC 500mg

1 cr 1x ut de 14j

32.40

- peachy since

839.60 ca sa 31



Dr. AMAL BOUSSOU  
à la Pharmacie  
Médecine Générale Echographie  
Gynécologie Médecine  
Tel: 05 22 87 27 74 - 06 09 28 25 06

PHARMACIE BOULEVARD QODS  
SLAOUI HANNA ZAHRA  
54, Boulevard El Qods  
Tel: 05 22 52 39 39  
Casablanca

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# Tavanic® 250 mg comprimé pelliculé Tavanic® 500 mg comprimé pelliculé lévofloxacine

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 à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

### Que contient cette notice :

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

### 1. QU'EST-CE QUE TAVANIC ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Ce médicament s'appelle Tavanic. Il contient une substance active appelée lévofloxacine. Celle-ci fait partie des médicaments connus sous le nom d'antibiotiques et appartient plus précisément à la famille des quinolones. Elle agit en détruisant les bactéries responsables de certaines infections dans l'organisme.

Il permet de traiter les infections touchant :

- les sinus
- les bronches/poumons, chez les personnes atteintes de maladies respiratoires chroniques ou de pneumonie
- les voies urinaires, y compris les reins et la vessie
- la prostate, en cas d'infection persistante
- la peau et les tissus sous-cutanés, y compris les muscles (ces parties sont aussi appelées « tissus mous »).

Dans certaines circonstances, Tavanic peut être prescrit pour diminuer le risque de contracter la forme pulmonaire de la maladie du charbon après une exposition au bacille du charbon ou encore pour réduire le risque d'aggravation de la maladie.

### QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER

- si vous avez une insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu un infarctus du myocarde,
- si vous êtes une femme ou une personne âgée,
- si vous prenez d'autres médicaments pouvant conduire à des modifications anormales de l'ECG (voir la rubrique intitulée « Autres médicaments et Tavanic »).
- Si vous êtes diabétique,
- Si vous avez des troubles du foie ou en avez eu par le passé,
- Si vous souffrez d'une myasthénie (grande faiblesse musculaire).

Si vous n'êtes pas certain(e) que l'un des cas ci-dessus vous concerne, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Tavanic.

### Autres médicaments et Tavanic

Si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, ou si vous envisagez d'en prendre, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien, car Tavanic peut modifier l'action des autres médicaments. Inversement, certains médicaments peuvent influencer le mode d'action de Tavanic.

### Informez votre médecin en particulier si vous prenez l'un des médicaments ci-après, car le risque d'effets indésirables peut augmenter quand ces médicaments sont utilisés au cours du traitement par Tavanic :

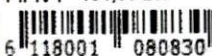
- Les corticoïdes, parfois appelés corticostéroïdes, utilisés pour traiter une inflammation, car le risque d'inflammation et/ou de rupture d'un tendon peut augmenter.
- La warfarine, utilisée pour fluidifier le sang, car la prédisposition aux saignements peut augmenter. Le cas échéant, votre médecin vous prescrira des prises de sang régulières pour contrôler la coagulation sanguine.
- La théophylline, utilisée dans les maladies respiratoires chroniques, car le risque de convulsions est plus élevé en cas de prise en association avec Tavanic.
- Les anti-inflammatoires non-stéroïdiens (AINS), utilisés contre la douleur et l'inflammation, tels que le kétoprofène et l'ibuprofène, le risque d'effets indésirables est plus élevé en cas de prise en association avec Tavanic.
- La ciclosporine, un médicament utilisé pour prévenir le rejet d'un organe transplanté, car le risque d'effets indésirables liés à la ciclosporine peut augmenter.
- Les médicaments qui peuvent modifier la fonction rénale, tels que les produits à base de lithium, le sotalol, le doxycycline, les tricycliques tels que l'amitriptyline, les antidépresseurs tricycliques tels que l'émétisme des médicaments tels que l'érythromycine, l'azithromycine ou la clarithromycine et les maladies mentales (certains psychotropes).
- Le probénécide, utilisé pour traiter la goutte. Votre médecin est susceptible de réduire la dose si votre fonction rénale est diminuée.
- La cimétidine, contre les ulcères et les brûlures d'estomac. Votre médecin est susceptible de réduire la dose si votre fonction rénale est diminuée.

Si l'un des cas ci-dessus vous concerne, consultez votre médecin.

### Ne prenez pas Tavanic en même temps que les médicaments suivants, car ceux-ci peuvent modifier l'action de Tavanic :

- Les comprimés de fer (pour traiter l'anémie), les produits à base de zinc, les antiacides contenant du magnésium ou de l'aluminium (contre les brûlures d'estomac), la didanosine ou le sucralfate (contre les ulcères gastriques). Voir la rubrique 3 ci-dessus.
- Les produits à base de fer, des produits à base de...

**Sano-aventis Maroc**  
Route de Rabat - R.P.1  
Ain sebaï Casablanca  
Tavanic 500mg, cp pel b7  
P.P.V. : 191,60 DH





# PECTRYL®

(Bromhexine - Sulfogaïacol)

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

Sirop : Flacons de 150 ml et 250 ml

## COMPOSITION CENTESIMALE

Chlorhydrate de Bromhexine .....	0,040 g
Sulfogaïacolate de potassium .....	4,000 g
Excipient aromatisé caramel menthe q.s.p. 100 ml	

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Mucolytique

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est un modificateur des sécrétions bronchiques.

Il facilite leur évacuation par la toux en les fluidifiant.

Ce médicament est préconisé dans les états d'encombrement des bronches, en particulier lors des bronchites aiguës ou lors d'épisodes aiguës des bronchopneumopathies chroniques.

Ce médicament ne doit pas être pris sans avis médical.

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du produit.
- Aspartam : contre indiqué en cas de phénylcétonurie.
- Nourrisson de moins de 2 ans.

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

## MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

De très rares cas de lésions sévères de la peau, telles que des syndromes de Stevens Johnson ou de Lyell, ont été rapportés chez des patients qui prenaient de la bromhexine. Si des lésions de la peau ou des muqueuses apparaissent, arrêtez par précaution votre traitement à base de Pectryl® et consultez immédiatement un médecin.

Il est conseillé de ne pas prendre de médicament antitussif ou de médicament asséchant les sécrétions bronchiques durant la période de traitement par ce médicament.

En raison de la présence de sorbitol, ce médicament ne peut être administré en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de déficit en lactase.

Le taux de sodium est inférieur à 1 mmol (ou

Ce médicament contient du «parahydroxybenz

allergiques (éventuellement retardées).

Ce médicament contient de très faibles quantités (0,0485 mg/cuillerée à café).

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET A

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, ou si vous venez d'en obtenir sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

### Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse, à moins d'une nécessité absolue. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité d'utiliser ce médicament.

### Allaitement

La bromhexine passant dans le lait maternel, il est déconseillé d'allaiter pendant le traitement.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DU PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

## LISTE DES EXCIPIENTS AYANT UN EFFET NOTOIRE

PPV : 32DH40

PECTRYL®  
SIROP 250 ml



## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

**Tavanic® 250 mg comprimé pelliculé**  
**Tavanic® 500 mg comprimé pelliculé**  
lévofloxacine

**SANOFI** 

**Veillez 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 à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

### Que contient cette notice :

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

### 1. QU'EST-CE QUE TAVANIC ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Ce médicament s'appelle Tavanic. Il contient une substance active appelée lévofloxacine. Celle-ci fait partie des médicaments connus sous le nom d'antibiotiques et appartient plus précisément à la famille des quinolones. Elle agit en détruisant les bactéries responsables de certaines infections dans votre organisme.

Tavanic permet de traiter les infections touchant :

- les sinus
- les bronches/poumons, chez les personnes atteintes de maladies respiratoires chroniques ou de pneumonie
- les voies urinaires, y compris les reins et la vessie
- la prostate, en cas d'infection persistante
- la peau et les tissus sous-cutanés, y compris les muscles (ces parties sont aussi appelées « tissus mous »).

Dans certaines circonstances, Tavanic peut être prescrit pour diminuer le risque de contracter la forme pulmonaire de la maladie du charbon après une exposition au bacille du charbon ou encore pour réduire le risque d'aggravation de la maladie.

- si vous avez une insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu un infarctus du myocarde,
- si vous êtes une femme ou une personne âgée,
- si vous prenez d'autres médicaments pouvant conduire à des modifications anormales de l'ECG (voir la rubrique intitulée « Autres médicaments et Tavanic »).
- Si vous êtes diabétique.
- Si vous avez des troubles du foie ou en avez eu par le passé.
- Si vous souffrez d'une myasthénie (grande faiblesse musculaire).

Si vous n'êtes pas certain(e) que l'un des cas ci-dessus vous concerne, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Tavanic.

### Autres médicaments et Tavanic

Si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, ou si vous envisagez d'en prendre, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien, car Tavanic peut modifier l'action des autres médicaments. Inversement, certains médicaments peuvent influencer le mode d'action de Tavanic.

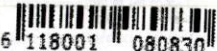
**Informez votre médecin en particulier si vous prenez l'un des médicaments ci-après, car le risque d'effets indésirables peut augmenter quand ces médicaments sont utilisés au cours du traitement par Tavanic :**

- Les corticoïdes, parfois appelés corticostéroïdes, utilisés pour traiter une inflammation, car le risque d'inflammation et/ou de rupture d'un tendon peut augmenter.
  - La warfarine, utilisée pour fluidifier le sang, car la prédisposition aux saignements peut augmenter. Le cas échéant, votre médecin vous prescrira des prises de sang régulières pour contrôler la coagulation sanguine.
  - La théophylline, utilisée dans les maladies respiratoires chroniques, car le risque de convulsions est plus élevé en cas de prise en association avec Tavanic.
  - Les anti-inflammatoires non-stéroïdiens (AINS), utilisés contre la douleur et l'inflammation, tels que l'aspirine, l'ibuprofène, le fénibène, le kétoprofène et l'indométacine, car le risque de convulsions est plus élevé en cas de prise en association avec Tavanic.
  - La ciclosporine, utilisée après une greffe d'organes, car le risque d'effets indésirables liés à la ciclosporine est plus élevé.
  - Les médicaments ayant un effet connu : dire les produits utilisés dans les troubles tels que la quinidine, l'hydroquinidine, le sotalol, le dofétilide ou l'ibutilide, les tricycliques tels que l'amitriptyline ou les bactériennes (antibiotiques de la famille l'érythromycine, l'azithromycine ou les mentales (certains psychotropes).
  - Le probénécide, utilisé pour traiter la goutte, car le risque de convulsions est plus élevé en cas de prise en association avec Tavanic.
  - La cimétidine, contre les ulcères et les brûlures d'estomac, car le risque de convulsions est plus élevé en cas de prise en association avec Tavanic.
- est susceptible de réduire la dose si votre fonction rénale est diminuée.

Si l'un des cas ci-dessus vous concerne, consultez votre médecin.

**Sanofi-aventis Maroc**  
Route de Rabat - R.P.1,  
Ain sebaâ Casablanca

**Tavanic 500mg, cp pel b7**  
**P.P.V. : 191,60 DH**



**DUOXOL® 500 mg/2 mg**  
Comprimé  
Boîte de 20  
*Paracétamol - Thiocolchicoside*

- 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 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.

**COMPOSITION :**

Paracétamol..... 500 mg  
Thiocolchicoside..... 2 mg  
Excipients : ..... q.s.p. 1 comprimé  
Excipients à effet notoire : Amidon de blé, lactose.

**DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?**

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale ou musculaire en traumatologie et gynécologie.
- Traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours :
  - des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgies.
  - des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

**ATTENTION !**

**DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?**

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol,
- de grossesse,
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

**MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :**

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections cardiaques ou pulmonaires, éviter les traitements prolongés.

- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de paracétamol dans d'autres médicaments.
- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients épileptiques.
- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement ajuster la dose.
- Eventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gazeux.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.
- Il est conseillé de consulter un médecin pour des traitements prolongés.

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

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué chez les personnes souffrant de troubles de la malabsorption du glucose et de galactose, ou de déficit en lactase. Le syndrome de malabsorption du glucose et de galactose peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes souffrant de maladies coéliquiennes.

**INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS**

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS, D'AVERTIR VOTRE MEDecin OU VOTRE PHARMACIEN.

**DUOXOL®** peut augmenter la toxicité du chloramphénicol. En cas de traitement avec des anticoagulants oraux, on peut l'administrer avec précaution.

**Examens paracliniques :**

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide phosphotungstique et le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.

PPV : 34DH6 0

500mg/2mg

20 comprimés



UT SIGNALER PHARMACIEN.

lique d'élection.



# DUOXOL® 500 mg/2 mg

Comprimé

Boîte de 20

Paracétamol - Thiocolchicoside

- 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 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.

## COMPOSITION :

Paracétamol ..... 500 mg  
Thiocolchicoside ..... 2 mg  
Excipients : ..... q.s.p ..... 1 comprimé  
Excipients à effet notoire : Amidon de blé, lactose.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale ou musculaire en traumatologie et gynécologie.
- Traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours :
  - des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgies.
  - des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

## ATTENTION !

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol,
- de grossesse,
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections cardiaques ou pulmonaires, éviter les traitements prolongés.
- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments.
- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients épileptiques ou à risque de convulsions.
- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la posologie.
- Eventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gastrique.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.
- Il est conseillé de consulter un médecin pour des traitements excédant 7 jours.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE ME

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosemie congénitale, de malabsorption du glucose et de galactose, ou de déficit en lactase.

L'amidon de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes allergiques à cet aliment ainsi que des intolérances aux personnes souffrant de maladies coeliaques.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL EST CONSEILLE D'INFORMER VOTRE MEDECIN SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDICATION. DUOXOL® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

En cas de traitement avec des anticoagulants oraux, on peut l'administrer occasionnellement.

### Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.

PPV:34DH60

MACIEN.  
rome de

DUOXOL 500mg/2mg  
20 comprimés



# DIAFORMINE<sup>®</sup> 850 mg

## METFORMINE

### COMPOSITION

Chlorhydrate de metformine ..... 850,00 mg  
Excipient : q. s. pour un comprimé.

### FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés en boîte de 30.

### CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antidiabétiques oraux - biguanides.

### INDICATIONS

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2. Il peut parfois être prescrit chez les patients diabétiques traités par l'insuline.

### POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI

Les doses de ce médicament sont déterminées individuellement par votre médecin en fonction des résultats d'examen de laboratoire (glycémie). En moyenne, la posologie usuelle est de 1 comprimé 2 à 3 fois par jour.

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler sans les croquer au cours ou à la fin des repas: par exemple, 1 comprimé au petit déjeuner et 1 comprimé au repas du soir si la posologie est de 2 comprimés par jour.

Ce médicament doit être pris chaque jour sans interruption sauf recommandation particulière du médecin.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

### CONTRE-INDICATIONS

DIAFORMINE 850mg, comprimé pelliculé NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- hypersensibilité connue au chlorhydrate de metformine ou à l'un des constituants du produit,
- en cas de déséquilibre du diabète avec acido-cétose,
- si vous avez une insuffisance rénale même si elle est modérée (défaillance des reins avec augmentation de la créatinine dans le sang),
- en cas de maladies infectieuses avec fièvre élevée (infection broncho-pulmonaire, infection urinaire),
- pendant les 2 jours qui suivent une opération chirurgicale ou un examen radiologique utilisant des produits radiographiques iodés,
- si vous avez une insuffisance cardiaque, une insuffisance respiratoire,
- si vous avez une insuffisance hépatique (défaillance du foie),
- en cas de diarrhée persistante, de vomissements répétés,
- en cas de consommation importante de boissons alcoolisées,
- pendant l'allaitement.

### MISES EN GARDE SPECIALES

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de crampes musculaires ou de malaise général avec sensation de déséquilibre grave de votre diabète.

Prévenir aussitôt votre médecin sans reprendre votre médication.

### PRECAUTIONS D'EMPLOI

Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un dosage de la créatinine. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination de ce médicament est éliminée par les reins. Vous devez faire appel à votre médecin pour tout traitement.

Virale: grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire.

La survenue de certaines maladies ou la prise de certains médicaments (diurétiques, ritodrine, salbutamol et terbutaline, les insulines) peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète et nécessitent une surveillance particulière.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale ou pour une maladie cardiaque, informez le médecin que vous prenez ce médicament.

Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste, le médecin demandera d'interrompre ce médicament avant ou après l'examen.

Après l'examen, après s'être assuré de la normalité de la fonction rénale, le médecin pourra vous prescrire la reprise de votre traitement.

PPV: 18DH00

PER: 11/26

LOT: M4124

**Diaformine<sup>®</sup> 850 mg**  
Metformine

30 comprimés pelliculés



inées de  
gne d'un

ng.  
es reins.  
leuse ou

artains  
vent  
e.  
cation

vous  
rendre

# DIAFORMINE<sup>®</sup> 850 mg

## METFORMINE

### COMPOSITION

Chlorhydrate de metformine ..... 850,00 mg  
Excipient : q. s. pour un comprimé.

### FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés en boîte de 30.

### CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antidiabétiques oraux - biguanides.

### INDICATIONS

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2. Il peut parfois être prescrit chez les patients diabétiques traités par l'insuline.

### POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI

Les doses de ce médicament sont déterminées individuellement par votre médecin en fonction des résultats d'examen de laboratoire (glycémie). En moyenne, la posologie usuelle est de 1 comprimé 2 à 3 fois par jour.

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler sans les croquer au cours ou à la fin des repas: par exemple, 1 comprimé au petit déjeuner et 1 comprimé au repas du soir si la posologie est de 2 comprimés par jour.

Ce médicament doit être pris chaque jour sans interruption sauf recommandation particulière du médecin.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

### CONTRE-INDICATIONS

DIAFORMINE 850mg, comprimé pelliculé NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- hypersensibilité connue au chlorhydrate de metformine ou à l'un des constituants du produit,
- en cas de déséquilibre du diabète avec acido-cétose,
- si vous avez une insuffisance rénale même si elle est modérée (défaillance des reins avec augmentation de la créatinine dans le sang),
- en cas de maladies infectieuses avec fièvre élevée (infection broncho-pulmonaire, infection urinaire),
- pendant les 2 jours qui suivent une opération chirurgicale ou un examen radiologique utilisant des produits radiographiques iodés,
- si vous avez une insuffisance cardiaque, une insuffisance respiratoire,
- si vous avez une insuffisance hépatique (défaillance du foie),
- en cas de diarrhée persistante, de vomissements répétés,
- en cas de consommation importante de boissons alcoolisées,
- pendant l'allaitement.

### MISES EN GARDE SPECIALES

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de crampes musculaires ou de malaise général avec sensation de déséquilibre grave de votre diabète.

Prévenir aussitôt votre médecin sans reprendre votre médication.

### PRECAUTIONS D'EMPLOI

Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un dosage de la créatinine. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination de ce médicament est éliminée par les reins. Vous devez faire appel à votre médecin pour tout traitement.

Virale: grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire.

La survenue de certaines maladies ou la prise de certains médicaments (diurétiques, ritodrine, salbutamol et terbutaline, les insulines) peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète et nécessitent une surveillance particulière.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale ou pour une maladie cardiaque, informez le médecin que vous prenez ce médicament.

Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste, le médecin demandera d'interrompre ce médicament avant ou après l'examen.

Après l'examen, après s'être assuré de la normalité de la fonction rénale, le médecin pourra vous prescrire la reprise de votre traitement.

PPV: 18DH00

PER: 11/26

LOT: M4124

Diaformine<sup>®</sup> 850 mg  
Metformine

30 comprimés pelliculés



inées de  
gne d'un

ng.  
es reins.  
leuse ou

artains  
vent  
e.  
cation

vous  
rendre



# DIAFORMINE<sup>®</sup> 850 mg

## METFORMINE

### COMPOSITION

Chlorhydrate de metformine ..... 850,00 mg  
Excipient : q. s. pour un comprimé.

### FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés en boîte de 30.

### CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antidiabétiques oraux - biguanides.

### INDICATIONS

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2. Il peut parfois être prescrit chez les patients diabétiques traités par l'insuline.

### POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI

Les doses de ce médicament sont déterminées individuellement par votre médecin en fonction des résultats d'examen de laboratoire (glycémie). En moyenne, la posologie usuelle est de 1 comprimé 2 à 3 fois par jour.

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler sans les croquer au cours ou à la fin des repas: par exemple, 1 comprimé au petit déjeuner et 1 comprimé au repas du soir si la posologie est de 2 comprimés par jour.

Ce médicament doit être pris chaque jour sans interruption sauf recommandation particulière du médecin.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

### CONTRE-INDICATIONS

DIAFORMINE 850mg, comprimé pelliculé NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- hypersensibilité connue au chlorhydrate de metformine ou à l'un des constituants du produit,
- en cas de déséquilibre du diabète avec acido-cétose,
- si vous avez une insuffisance rénale même si elle est modérée (défaillance des reins avec augmentation de la créatinine dans le sang),
- en cas de maladies infectieuses avec fièvre élevée (infection broncho-pulmonaire, infection urinaire),
- pendant les 2 jours qui suivent une opération chirurgicale ou un examen radiologique utilisant des produits radiographiques iodés,
- si vous avez une insuffisance cardiaque, une insuffisance respiratoire,
- si vous avez une insuffisance hépatique (défaillance du foie),
- en cas de diarrhée persistante, de vomissements répétés,
- en cas de consommation importante de boissons alcoolisées,
- pendant l'allaitement.

### MISES EN GARDE SPECIALES

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de crampes musculaires ou de malaise général avec sensation de déséquilibre grave de votre diabète.

Prévenir aussitôt votre médecin sans reprendre votre médication.

### PRECAUTIONS D'EMPLOI

Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un dosage de la créatinine. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination de ce médicament est éliminée par les reins. Vous devez faire appel à votre médecin pour tout traitement.

Virale: grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire.

La survenue de certaines maladies ou la prise de certains médicaments (diurétiques, ritodrine, salbutamol et terbutaline, les insulines) peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète et nécessitent une surveillance particulière.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale, pour une maladie cardiaque, informez le médecin que vous prenez ce médicament.

Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste, votre médecin vous demandera d'interrompre ce médicament avant ou après l'examen.

Il est recommandé de ne pas boire d'alcool pendant 48 heures après l'examen, après s'être assuré de la tolérance de l'alcool.

PPV: 18DH00

PER: 11/26

LOT: M4124

**Diaformine<sup>®</sup> 850 mg**  
Metformine

30 comprimés pelliculés



inées de  
gne d'un

ng.  
es reins.  
leuse ou

artains  
vent  
e.  
cation

vous  
rendre

# DIAFORMINE<sup>®</sup> 850 mg

## METFORMINE

### COMPOSITION

Chlorhydrate de metformine ..... 850,00 mg  
Excipient : q. s. pour un comprimé.

### FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés en boîte de 30.

### CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antidiabétiques oraux - biguanides.

### INDICATIONS

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2. Il peut parfois être prescrit chez les patients diabétiques traités par l'insuline.

### POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI

Les doses de ce médicament sont déterminées individuellement par votre médecin en fonction des résultats d'examen de laboratoire (glycémie). En moyenne, la posologie usuelle est de 1 comprimé 2 à 3 fois par jour.

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler sans les croquer au cours ou à la fin des repas: par exemple, 1 comprimé au petit déjeuner et 1 comprimé au repas du soir si la posologie est de 2 comprimés par jour.

Ce médicament doit être pris chaque jour sans interruption sauf recommandation particulière du médecin.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

### CONTRE-INDICATIONS

DIAFORMINE 850mg, comprimé pelliculé NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- hypersensibilité connue au chlorhydrate de metformine ou à l'un des constituants du produit,
- en cas de déséquilibre du diabète avec acido-cétose,
- si vous avez une insuffisance rénale même si elle est modérée (défaillance des reins avec augmentation de la créatinine dans le sang),
- en cas de maladies infectieuses avec fièvre élevée (infection broncho-pulmonaire, infection urinaire),
- pendant les 2 jours qui suivent une opération chirurgicale ou un examen radiologique utilisant des produits radiographiques iodés,
- si vous avez une insuffisance cardiaque, une insuffisance respiratoire,
- si vous avez une insuffisance hépatique (défaillance du foie),
- en cas de diarrhée persistante, de vomissements répétés,
- en cas de consommation importante de boissons alcoolisées,
- pendant l'allaitement.

### MISES EN GARDE SPECIALES

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de crampes musculaires ou de malaise général avec sensation de déséquilibre grave de votre diabète.

Prévenir aussitôt votre médecin sans reprendre votre médication.

### PRECAUTIONS D'EMPLOI

Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un dosage de la créatinine. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination de ce médicament est liée à la fonction rénale. Vous devez faire appel à votre médecin pour tout traitement.

Evitez les infections virales: grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire.

La survenue de certaines maladies ou la prise de certains médicaments (diurétiques, ritodrine, salbutamol et terbutaline, les insulines) peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète et nécessitent une surveillance particulière.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale, pour une maladie cardiaque, informez le médecin que vous suivez.

Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste, votre médecin vous demandera d'interrompre ce médicament avant ou après l'examen.

Après l'examen, vous devrez attendre 48 heures après l'examen, après s'être assuré de la fonction rénale.

PPV: 18DH00

PER: 11/26

LOT: M4124

**Diaformine<sup>®</sup> 850 mg**  
Metformine

30 comprimés pelliculés



inées de  
gne d'un

ng.  
es reins.  
leuse ou

artains  
vent  
e.  
cation

vous  
rendre

# DIAFORMINE<sup>®</sup> 850 mg

## METFORMINE

### COMPOSITION

Chlorhydrate de metformine ..... 850,00 mg  
Excipient : q. s. pour un comprimé.

### FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés en boîte de 30.

### CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antidiabétiques oraux - biguanides.

### INDICATIONS

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2. Il peut parfois être prescrit chez les patients diabétiques traités par l'insuline.

### POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI

Les doses de ce médicament sont déterminées individuellement par votre médecin en fonction des résultats d'examen de laboratoire (glycémie). En moyenne, la posologie usuelle est de 1 comprimé 2 à 3 fois par jour.

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler sans les croquer au cours ou à la fin des repas: par exemple, 1 comprimé au petit déjeuner et 1 comprimé au repas du soir si la posologie est de 2 comprimés par jour.

Ce médicament doit être pris chaque jour sans interruption sauf recommandation particulière du médecin.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

### CONTRE-INDICATIONS

DIAFORMINE 850mg, comprimé pelliculé NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- hypersensibilité connue au chlorhydrate de metformine ou à l'un des constituants du produit,
- en cas de déséquilibre du diabète avec acido-cétose,
- si vous avez une insuffisance rénale même si elle est modérée (défaillance des reins avec augmentation de la créatinine dans le sang),
- en cas de maladies infectieuses avec fièvre élevée (infection broncho-pulmonaire, infection urinaire),
- pendant les 2 jours qui suivent une opération chirurgicale ou un examen radiologique utilisant des produits radiographiques iodés,
- si vous avez une insuffisance cardiaque, une insuffisance respiratoire,
- si vous avez une insuffisance hépatique (défaillance du foie),
- en cas de diarrhée persistante, de vomissements répétés,
- en cas de consommation importante de boissons alcoolisées,
- pendant l'allaitement.

### MISES EN GARDE SPECIALES

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de crampes musculaires ou de malaise général avec sensation de déséquilibre grave de votre diabète.

Prévenir aussitôt votre médecin sans reprendre votre médication.

### PRECAUTIONS D'EMPLOI

Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un dosage de la créatinine. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination de ce médicament est éliminée par les reins. Vous devez faire appel à votre médecin pour tout traitement.

Virale: grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire.

La survenue de certaines maladies ou la prise de certains médicaments (diurétiques, ritodrine, salbutamol et terbutaline, les insulines) peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète et nécessitent une surveillance particulière.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale, informez le médecin que vous prenez ce médicament.

Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste, le médecin demandera d'interrompre ce médicament avant ou après l'examen.

Après l'examen, après s'être assuré de la normalité de la fonction rénale, le médecin pourra vous prescrire la reprise de votre traitement.

PPV: 18DH00

PER: 11/26

LOT: M4124

Diaformine<sup>®</sup> 850 mg  
Metformine

30 comprimés pelliculés



inées de  
gne d'un

ng.  
es reins.  
leuse ou

artains  
vent  
e.  
cation

vous  
rendre



# DIAFORMINE® 850 mg

## METFORMINE

### COMPOSITION

Chlorhydrate de metformine ..... 850,00 mg  
Excipient : q. s. pour un comprimé.

### FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés en boîte de 30.

### CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antidiabétiques oraux - biguanides.

### INDICATIONS

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2. Il peut parfois être prescrit chez les patients diabétiques traités par l'insuline.

### POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI

Les doses de ce médicament sont déterminées individuellement par votre médecin en fonction des résultats d'examen de laboratoire (glycémie). En moyenne, la posologie usuelle est de 1 comprimé 2 à 3 fois par jour.

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler sans les croquer au cours ou à la fin des repas: par exemple, 1 comprimé au petit déjeuner et 1 comprimé au repas du soir si la posologie est de 2 comprimés par jour.

Ce médicament doit être pris chaque jour sans interruption sauf recommandation particulière du médecin.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

### CONTRE-INDICATIONS

DIAFORMINE 850mg, comprimé pelliculé NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- hypersensibilité connue au chlorhydrate de metformine ou à l'un des constituants du produit,
- en cas de déséquilibre du diabète avec acido-cétose,
- si vous avez une insuffisance rénale même si elle est modérée (défaillance des reins avec augmentation de la créatinine dans le sang),
- en cas de maladies infectieuses avec fièvre élevée (infection broncho-pulmonaire, infection urinaire),
- pendant les 2 jours qui suivent une opération chirurgicale ou un examen radiologique utilisant des produits radiographiques iodés,
- si vous avez une insuffisance cardiaque, une insuffisance respiratoire,
- si vous avez une insuffisance hépatique (défaillance du foie),
- en cas de diarrhée persistante, de vomissements répétés,
- en cas de consommation importante de boissons alcoolisées,
- pendant l'allaitement.

### MISES EN GARDE SPECIALES

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de crampes musculaires ou de malaise général avec sensation de déséquilibre grave de votre diabète.

Prévenir aussitôt votre médecin sans reprendre votre médication.

### PRECAUTIONS D'EMPLOI

Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un dosage de la créatinine. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination de ce médicament est éliminée par les reins. Vous devez faire appel à votre médecin pour tout traitement.

Virale: grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire.

La survenue de certaines maladies ou la prise de certains médicaments (diurétiques, ritodrine, salbutamol et terbutaline, les insulines) peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète et nécessitent une surveillance particulière.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale, pour une maladie cardiaque, informez le médecin que vous suivez.

Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste, votre médecin vous demandera d'interrompre ce médicament avant ou après l'examen.

Il est recommandé de ne pas boire d'alcool pendant 48 heures après l'examen, après s'être assuré de la tolérance de votre diabète.

PPV: 18DH00

PER: 11/26

LOT: M4124

Diaformine® 850 mg  
Metformine

30 comprimés pelliculés



inées de  
gne d'un

ng.  
es reins.  
leuse ou

artains  
vent  
e.  
cation

vous  
rendre

# Nauselium®

Dompéridone

## NAUSELIUM 10mg, comprimé pelliculé NAUSELIUM 1mg/ml, suspension buvable

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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.

### PRESENTATION

NAUSELIUM 10mg comprimé pelliculé, boîte de 20 comprimés.

NAUSELIUM 1mg/ml suspension buvable, flacon de 200 ml.

### COMPOSITION

**Substance active :** dompéridone.

NAUSELIUM 10mg comprimé pelliculé, contient 10 mg de dompéridone par comprimé.

NAUSELIUM 1mg/ml suspension buvable contient 100 mg de dompéridone par 100 ml de suspension buvable.

### Excipients:

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé, q.s.p 1 comprimé.

NAUSELIUM 1mg/ml, suspension buvable, q.s.p 100 ml de suspension buvable.

### CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE ANTIEMETIQUE.

### INDICATIONS THERAPEUTIQUES

NAUSELIUM est utilisé chez l'adulte pour traiter les symptômes suivants : nausées (envie de vomir) et vomissements.

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable est utilisé chez l'enfant dans le traitement des nausées et des vomissements.

### CONTRE-INDICATIONS

NAUSELIUM est contre-indiqué chez les personnes souffrant d'une

présente une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

· Du parahydroxybenzoate de méthyle (E 218) et du parahydroxybenzoate de propyle (E 216). Ces substances peuvent provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées), et exceptionnellement, des bronchospasmes.

NAUSELIUM 10mg comprimé pelliculé contient :

· Du lactose. Si vous présentez une intolérance à certains sucres, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

### INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

#### Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Ne prenez pas NAUSELIUM si vous prenez déjà du kétoconazole par voie orale ou de l'érythromycine par voie orale ou certains médicaments qui ralentissent le métabolisme, d'autres médicaments dans votre corps qui peuvent aussi affecter votre rythme cardiaque. Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez des médicaments pour traiter une infection, des problèmes cardiaques ou le SIDA/VIH, l'antidépresseur néfazodone, ou l'aprépitant, un médicament utilisé pour réduire les nausées associées à une chimiothérapie anticancéreuse.

Il est important de demander à votre médecin ou à votre pharmacien si NAUSELIUM est sans danger pour vous si vous prenez d'autres médicaments, y compris des médicaments obtenus sans ordonnance.

### INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Il est recommandé de prendre NAUSELIUM avant les repas. S'il est pris après les repas, son absorption est quelque peu retardée.

### INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet.

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT

#### Grossesse

Le risque associé à la prise de NAUSELIUM pendant la grossesse n'est pas connu.

Si vous êtes enceinte ou pensez que vous pouvez l'être, consultez votre médecin qui décidera si vous pouvez prendre NAUSELIUM.

#### Allaitement

De petites quantités de NAUSELIUM ont été retrouvées dans le lait maternel. Par conséquent, l'utilisation de NAUSELIUM est déconseillée au cours de l'allaitement.

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

Agiter la suspension avant emploi.

Il est recommandé de prendre NAUSELIUM 15 à 20 min avant les repas. S'il est pris après les repas, son absorption est quelque peu retardée.

### SURDOSAGE

En cas de surdosage, une agitation, une altération de l'état de conscience ou un état de transe, des convulsions, une confusion, une somnolence, des mouvements incontrôlés tels que des mouvements irréguliers des yeux ou une posture anormale telle qu'une torsion du cou peuvent survenir. Si vous avez utilisé ou pris trop de NAUSELIUM, contactez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou le centre antipoison, en particulier lorsqu'un enfant est concerné.

### INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Si vous oubliez une dose, prenez la dose suivante le plus tôt possible. Cependant, s'il est presque temps de prendre la dose suivante, ne tenez pas compte de la dose oubliée et continuez normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

### RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

### EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, NAUSELIUM est susceptible d'avoir des effets indésirables, qui peuvent être graves. Ils ne surviennent pas chez tous les patients et n'y soit pas sujet.

Les effets indésirables les plus fréquents sont : des maux de bras et des jambes, des étourdissements, une fatigue excessive ou spasmes musculaires.

Il est important de signaler à votre médecin ou à votre pharmacien les effets indésirables graves, tels que : des troubles de l'administration et se

traduisant par une éruption cutanée, des démangeaisons, un essoufflement ou un gonflement du visage.

· Réaction allergique : pouvant survenir rapidement après la prise de NAUSELIUM, par de l'urticaire, des évanouissements et des difficultés respiratoires.

· Troubles cardiaques : arythmies cardiaques rapides ou irrégulières.

· Décès inattendus : un arrêt soudain de la fonction cardiaque chez une personne pouvant avoir ou non une maladie cardiaque connue. Ce risque peut être plus élevé chez les personnes de plus de 60 ans ou chez celles ayant des antécédents de maladies cardiaques.

LOT: 8278  
PER: 10-26  
PPV: 24DH40

Nauselium 10mg

Boîte de 20 comprimés



6 18000 091899

# NEOFORTAN®

(phloroglucinol dihydraté)

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

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

## COMPOSITION QUALITATIVE

- **Comprimé effervescent à 80 mg**  
Phloroglucinol dihydraté ..... 80 mg

- **Comprimé effervescent à 160 mg**  
Phloroglucinol dihydraté ..... 160 mg

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

- **Suppositoire à 150 mg**  
Phloroglucinol dihydraté ..... 150 mg

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

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

NEOFORTAN® est préconisé dans :

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

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité au phloroglucinol.

EN CAS DE DOUTE IL EST INDISPENSABLE D'INTERCONSULTER VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## MISES EN GARDE SPECIALES

L'association de phloroglucinol avec les antalgiques dérivés doit être évitée en raison de leur effet sédatif.

**INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS, ET NOTAMMENT les antalgiques dérivés, IL FAUT SIGNALER SON TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN.**

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

### Grossesse

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

En clinique, l'utilisation relativement limitée n'apparemment révélé aucun risque maternel.

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

PPU 98DHS0  
EXP 09/2026  
LOT 26028 2

**NEOFORTAN®**  
10 COMPRIMES EFFERVESCENTS 160 mg



6 118000 031697