

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR

ATTEINTER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Couditions 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.

Reumatologie 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

- Réclamation : contact@mupras.com
 Procès 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 - Gème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tel. 05 22 20 45 45 (LG) - Fax. 05 22 22 78 18 - www.mupras.com

<input type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent(e)		Société	
Matricule : <u>10603</u>		Royal - Air Maroc	
<input checked="" type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	<u>MAKIN Si - SAID</u>
Nom & Prénom : <u>MAKIN Si - SAID</u>		Date de naissance : <u>07/09/1968</u>	
Adresse : <u>G.H 3 résidence Ross Eleg zone N°13 Aïn daek</u>		Tél. : <u>06.61.63.38.46</u> Total des frais engagés Dhs	
Cadre réservé au Médecin			
Cachet du médecin :			
Date de consultation : <u>14/10/21</u>			
Nom et prénom du malade : <u>AMAL BOUSSOUF</u> Age:			
Lien de parenté : <input type="checkbox"/> Lui-même <input checked="" type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant: <u>MITCHA CHIMOUN</u>			
Nature de la maladie : <u>gynécole</u>			
Affection longue durée ou chronique : <input type="checkbox"/> ALD <input type="checkbox"/> ALC Pathologie : <u>gynécole</u>			
En cas d'accident préciser les causes et circonstances : <u>malaise</u>			
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. <u>10603</u>			

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) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
14/07/2014	C	C.	200 HT	Dr. Chogat Généraliste Médecin Chirurgie Médicale

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>CHARME SLAOUI MANDAZAHRA 54, Boulevard El Oods tel: 05 22 52 39 39 <i>Signature</i></i>	14/02/24	839,60

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

AUXILIAIRES MEDICAUX						Montant détaillé des Honoraires	
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre					
		A M	P C	I M	I V		

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan d'odontologie.

Docteur Amal BOUSSOF

Médecine Générale

الدكتورة أمل بوصوف

الطب العام

Diplômée en Échographie
Nutrition-Régime Spécialisé
Gynécologie Médicale

حاصلة على دبلوم الفحص بالصدى (التلفزة)
التقدمة . الحمية (ريجيم)
طب النساء

ORDONNANCE

Casablanca, le: 11/02/2024 الدار البيضاء، في

MURACHA CHIMOUA

113.60 - Inedile (S)

98.80 Lcp 1/3 T 1605 -
- Melegfarm (S)

24.40 - Nouelle CP -
- Lcp a 3/1 + 3/3 Hayt
- 803

18.00x6 - Diog (S) 803
- C -

PHARMACIE BOULEVARD QODS
SLAOUI HAMDA ZAHRA
54, Boulevard El Qods
Tel: 05 22 87 27 74
Casablanca

- Du co a c.p
34.60x2
2 cp a 21 gr MA  100g.

191.60x2
- TAHANIC  100g
Cp 1 gr M de 14joue

32.40

- Pechi 1 sirope 

839.60 Ca Sa 31

DR. AMAL BOUSS 
Medecine Generale Echographie
Gynecologie Medicale
Tel: 05 22 67 27 24 - 06 09 23 25 06

PHARMACIE BOULEVARD QODS
SLAOUI HAMDA 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.

Quel contenu 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. Ces médicaments détruisent les bactéries responsables de certaines infections dans l'organisme.

Ce médicament 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 A CONNAITRE AVANT D'UTILISER

docteur dans les cas

- 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 ketoprofène et l'ibuprofène, en cas de prise en association avec Tavanic.
 - La ciclosporine, un médicament indésirable lié à l'immunosuppression.
 - Les médicaments qui dérangent les produits tels que la quinidine, le sotalol, le dofetilide, les tricycliques tels que les bactéries (antibiotiques), 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 cimetidine, 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 surcalfate (contre les ulcères gastriques). Voir la rubrique 3 ci-dessous.
- Les produits à base de zinc.

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

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

6 118001 080830

irdiaque, c'est-à-
ntiarrhythmiques
e, l'amiodarone,
ntidépresseurs
s infections

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 cimetidine,

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.

PECTRYL®

(Bromhexine - Sulfogafaïacol)

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

Sirop : Flacons de 150 ml et 250 ml

COMPOSITION CENTESIMALE

Chlorhydrate de Bromhexine	0,040 g
Sulfogafaïacolate 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 aigus 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 maldéficit en lactase.

Le taux de sodium est inférieur à 1 mmol (ou 0,0485 g) par cuillerée à café.

Ce médicament contient du «parahydroxybenzoate» (éventuellement retardées).

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET ADOPTION

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament sans ordonnance, obtenu 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. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, parlez-en à votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité d'arrêter le traitement.

Allaitement

La bromhexine passe dans le lait maternel. Peut-on donner du lait maternel à l'allaitement.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU MÉDECIN DE DEMANDER L'OPINION DU PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

LISTE DES EXCIPIENTS AYANT UN EFFET NOTOIRE

PPV : 32DH40

PECTRYL®
SIROP
250 ml



ultez



6 118000 031901

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 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 fenbuflène, le kétorofène et l'indométabacine, 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 de faire augmenter la tension artérielle, tels que la quinidine, l'hydroquinidin, le sotalol, le dofetilide ou l'ibutilide, ou les tricycliques tels que l'amitriptyline ou la nortriptyline, ou les bactéries (antibiotiques de la famille des macrolides, de l'érythromycine, l'azithromycine ou la clarithromycine). Ces médicaments peuvent également provoquer des hallucinations mentales (certains psychotropes).
- Le probénécide, utilisé pour traiter la goutte, car il peut augmenter la dose si votre fonction rénale est réduite.
- La cimétidine, contre les ulcères et les gastrites, car elle peut empêcher la sécrétion d'acide dans l'estomac et rendre la dose de certains médicaments moins efficace.

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

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.A.
Ain sebaâ Casablanca

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



6 118001 080830

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.

- Traitemet d'appoint des contractures douloureuses au cours :

- des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgie.
- 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 prescrire des antidiarrhéiques.

- Eventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gastrique.

- Ne pas dépasser la dose prescrite.

- Il est conseillé de consulter un médecin pour des traitements extérieurs.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'OPINION D'UN MEDECIN.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué chez les personnes malabsorbantes du glucose et de galactose, ou de déficit en lactose.

L'amidon de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes souffrant de maladies coeliaques.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS.

DUOXOL® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

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

Examens paracliniques :

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

PPV-340460
OU DE VOTRE PHARMACIEN
cas de galactose
DUOXOL 500mg/2mg

20 comprimés



6 118000 120735

UT SIGNALER
PHARMACIEN.

sique 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 pourrez 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 MÉDECIN

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

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'ÉVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN.

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.



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'examens 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.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un

Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination de ce médicament

Vous devez faire appel à votre médecin pour tout traitement contre-virale: grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire.

La survenue de certaines maladies ou la prise de certains diurétiques, ritodrine, salbutamol et terbutaline, les infections peuvent plus ou moins gravement le diabète et nécessite

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention comme une maladie cardiaque, informez le médecin que

Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste, demandera d'interrompre ce médicament avant ou au moins 48 heures après l'examen, après s'être assuré de la

PPV: 18DH00

PER: 11/26

LOT: M4124

Diaformine® 850 mg
Metformine

30 comprimés pelliculés



6 118000 041276

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'examens 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 médicament.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un

Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination de ce médicament

Vous devez faire appel à votre médecin pour tout traitement contre-virale: grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire.

La survenue de certaines maladies ou la prise de certains diurétiques, ritodrine, salbutamol et terbutaline, les insulines peuvent plus ou moins gravement le diabète et nécessite de surveiller plus étroitement.

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

Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste, il sera nécessaire de interrompre ce médicament avant ou au moins 48 heures après l'examen, après s'être assuré de la

PPV: 18DH00

PER: 11/26

LOT: M4124

Diaformine® 850 mg
Metformine

30 comprimés pelliculés



6 118000 041276

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'examens 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.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un test. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination de ce médicament passe par les reins. Vous devez faire appel à votre médecin pour tout traitement contre une infection 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 déstabiliser plus ou moins gravement le diabète et nécessiteront d'être surveillés.

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, il sera nécessaire d'interrompre ce médicament avant ou au moins 48 heures après l'examen, après s'être assuré de la sécurité de l'examen.

PPV: 18DH00

PER: 11/26

LOT: M4124

Diaformine® 850 mg
Metformine

30 comprimés pelliculés



6 118000 041276

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'examens 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.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un

Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination de ce médicament se fait essentiellement par voie rénale. Vous devez faire appel à votre médecin pour tout traitement contre une infection virale: grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire.

La survenue de certaines maladies ou la prise de certains médicaments peuvent aggraver le diabète. Ces médicaments sont les diurétiques, ritodrine, salbutamol et terbutaline, les insulines et les médicaments qui peuvent aggraver le diabète.

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, il sera nécessaire de interrompre ce médicament avant ou au moins 48 heures après l'examen, après s'être assuré de la

PPV: 18DH00

PER: 11/26

LOT: M4124

Diaformine® 850 mg
Metformine

30 comprimés pelliculés



6 118000 041276

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'examens 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.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un test. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination de ce médicament passe par les reins. Vous devez faire appel à votre médecin pour tout traitement contre une infection 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 plus ou moins gravement le diabète et nécessiteront de modifier la posologie.

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, il sera nécessaire d'interrompre ce médicament avant ou au moins 48 heures après l'examen, après s'être assuré de la sécurité de l'examen.

PPV: 18DH00

PER: 11/26

LOT: M4124

Diaformine® 850 mg
Metformine

30 comprimés pelliculés



6 118000 041276

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'examens 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.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un

Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination de ce médicament

Vous devez faire appel à votre médecin pour tout traitement contre-virale: grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire.

La survenue de certaines maladies ou la prise de certains diurétiques, ritodrine, salbutamol et terbutaline, les infections peuvent plus ou moins gravement le diabète et nécessite

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention comme une maladie cardiaque, informez le médecin que

Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste, demandera d'interrompre ce médicament avant ou au moins 48 heures après l'examen, après s'être assuré de la

PPV: 18DH00

PER: 11/26

LOT: M4124

Diaformine® 850 mg
Metformine

30 comprimés pelliculés



6 118000 041276

Nauselium®

Dompéridone

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

Veuillez 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.

PRÉSENTATION

NAUSELIUM 10mg comprimé pelliculé, boîte de 20 comprimés.

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

COMPOSITION

Substance active : dompéridone.

NAUSELIUM 10 mg 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

ANTIEMIETIQUE.

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

présentez une intolérance à certains sucrés, 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 sucrés, 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 kétocoazole 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'apyréptin, 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 décladera 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.

SURDOSSAGE

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.

EFFECTS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, NAUSELIUM est susceptible d'avoir des effets secondaires. Ces effets secondaires peuvent ne pas être liés au médicament et n'y sont pas sujet.

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

es bras et des jambes,
excessive ou spasmes

ès l'administration et se
traduisant par une éruption cutanée, des démangeaisons, un
essou, et/ou un gonflement du visage

- Réaction
après
démâ
respi
- Trou 6 118000-091899



attements cardiaques rapides ou

pouvant survenir rapidement
par de l'urticaire, des
évanouissement et des difficultés

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 prenant des doses supérieures à 30

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 hémisynthétiques 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 spastique), colique hépatique
- Le traitement des manifestations spastiques et douloureuses aiguës des voies urinaires : coliques néphrétiques
- Le traitement symptomatique des manifestations spastiques 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 DOUCE IL EST INDISPENSABLE **NEOFORTAN® 160 mg**

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS MEDICAMENTESSES, ET NOTAMMENT les antalgiques dérivés, IL FAUT SIGNALER SI LE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

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

En clinique, l'utilisation relativement apparemment révélé aucun risque majeur.

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

PPU 98 DHS 0
EXP 09/2026 00
LOT 26928 2

NEOFORTAN®

10 COMPRIMÉS
EFFERVESCENTS 160 mg



6 118000 031697