

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement 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

- |                                    |                       |
|------------------------------------|-----------------------|
| 0 Réclamation                      | : contact@mupras.com  |
| 0 Prise en charge                  | : pec@mupras.com      |
| 0 Adhésion et changement de statut | : adhesion@mupras.com |

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

**Maladie**

**Dentaire**

**Optique**

**Autres**

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 9051 Société : R.A.M

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : Mohamed Mohanad

Date de naissance : 04/09/1966

Adresse :

Tél. : 06 67 77 79 Total des frais engagés : 684,22 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. MANNI Bounia  
NEUROLOGUE  
Rue Safi, Kasbah - Mohammed  
Tel: 08 08 57 52 46 / 06 26 74 84 0.

Date de consultation : 01/03/2024

Nom et prénom du malade : KARAMI HAKIMA Age :

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie : Arachidyl

Affection longue durée ou chronique :  ALD  ALC Pathologie : MAR 26

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) : IN ACCUEIL

## 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
01/03/24	C/S		300DH	DR MANNI DOUNIA UROLOGUE sab - Mohammedia tel: 0988575246 / 062674840 Avenue Sidi Kasbah - Mohammedia 146 / 062674840

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DE LAJIB BLONDIN Plage Tidal, 248 Bis C.R.T. Ben Slimane - Tel./Fax: 03 23 80 30 18 ICE : 00041BH75000029	03/03/24	384.10

## ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

## AUXILIAIRES MEDICAUX

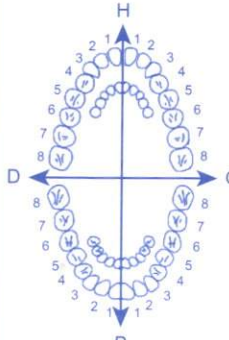
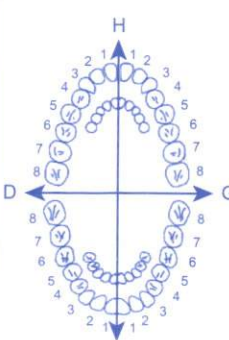
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

## RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

### Important :

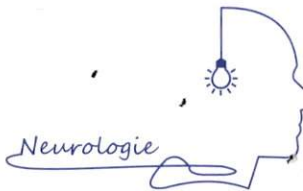
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	CCEFFICIENT DES TRAVAUX	
					
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE				MONTANTS DES SOINS
	H	25533412	21433552		
		00000000	00000000		
	D	00000000	00000000		
		35533411	11433553		
	B				
	G				
[Création, remont, adjonction]	Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				DATE DU DEVIS
	H	25533412	21433552		
		00000000	00000000		
	D	00000000	00000000		
		35533411	11433553		
	B				
	G				
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS	VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION				DATE DE L'EXECUTION

Dr. Dounia MANNI

Neurologue

- Electro Encéphalographie (EEG/vidéo-EEG)
- Electro Neuromyographie (ENMG)



الدكتورة دنيا ماني

- أخصائية في أمراض الدماغ والجهاز العصبي
- التخطيط الكهربائي للدماغ (الشبكة)
- التخطيط الكهربائي للأعصاب والعضلات

Mohammedia 01/03/24 الحمدي

Karin. Makima

157,90

MACIE PONT BLONDI  
DE LA KOUBAAA Delicieux 30 SV  
34,00 92 (44,00) 1 - 0  
1 - 2 Dulastane 2 - 0

28,00

MACIE PONT BLONDI  
DE LA KOUBAAA Delicieux 20 SV  
1 - 0

124,90

Greline 20 SV  
0 - 0 1 x 0,5  
1 - 0 1 x 10

384,10

Pharmacie Pont Blonzi  
N° : 0 62 24 85  
Le : 0 21 02 11  
N° : 10

19 اقامة اسماعيل - شارع اسفي القصبة - أمام محطة القطار - الحمدي

19 Résidence Ismail Rue Safi, Kasbah, En face de la gare ONCF - Mohammmedia  
Tél: 08 08 57 52 46 - GSM: 06 26 74 84 02 - Email: mannineurologue@gmail.com

# DOLICOX®

Etoricoxib

60 mg

90 mg

120 mg

Comprimé pelliculé

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 du médicament :

### 60mg comprimé pelliculé :

• Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise : Etoricoxib..... 60 mg

### 90mg comprimé pelliculé :

• Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise : Etoricoxib..... 90 mg

### 120mg comprimé pelliculé :

• Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise : Etoricoxib..... 120 mg

Excipient à effet notable : Lactose monohydrate.

## Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

**DOLICOX®** 60 mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé est l'un des médicaments de la classe des inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2).

La classe pharmaco-thérapeutique : anti-inflammatoires anti-rhumatismaux, non stéroïdiens, coxibs.

## Indications thérapeutiques :

**DOLICOX®** 60mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints d'arthrose.

**DOLICOX®** 90mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints de polyarthrite rhumatoïde et de spondylarthrite ankylosante.

**DOLICOX®** 90mg, comprimé pelliculé est également utilisé pour le traitement de courte durée de la douleur modérée après chirurgie dentaire.

**DOLICOX®** 120 mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints de goutte.

## Posologie

Les comprimés pelliculés **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120mg, ne doivent être pris ni par les enfants, ni par les adolescents de moins de 16 ans.

Ne pas dépasser la dose recommandée pour le traitement de votre maladie. Il est important d'utiliser la dose la plus faible qui soulage votre douleur et de ne pas prendre **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

## Asthme

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

## Patients avec problèmes hépatiques.

### Polyarthrite rhumatoïde

La dose recommandée est de 90 mg une fois par jour.

## Douleur aiguë

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

Douleur post-opératoire après chirurgie dentaire

La dose recommandée est de 90 mg.....

maximum.

## Patients :

### Goutte

La dose n'

la période

### Patients à

En cas d'

de 60 mg)

Si vous ave

est de 60 m

### Mode d'

Voie orale,

Le ou les c

une prise p

au cours ou

### Durée du

Ne prenez jai

suivants :

- Allergie (hypersé

**DOLICOX®** 60mg, 90m

- Allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), y compris l'aspirine et les inhibiteurs sélectifs de la COX-2.

- Ulcère de l'estomac évolué ou saignement gastro-intestinal,

- Maladie grave du foie,

- Maladie grave des reins,

- Grossesse et allaitement ou prévision de grossesse (voir Rubrique « Grossesse et allaitement »);

- Enfants et adolescents de moins de 16 ans,

- Maladie inflammatoire de l'intestin, telle que la colite,
- Diagnostic de maladie cardiaque à type d'angine de poitrine, antécédents de crise d'artères périphériques, ou toute sorte d'accident ischémique transitoire. L'etoricoxib pourrait cardiaque et d'accident vasculaire cérébral, et utilisé chez les patients ayant déjà eu des pro-cérébraux,
- Hypertension artérielle non contrôlée par votre infirmière si vous n'êtes pas sûr que votre. Si vous pensez que l'un de ces points vous avoir consulté votre médecin au préalable.

## Effets indésirables :

### Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, **DOLICOX®** 60 provoque des effets indésirables, mais ils sont mondiale.

**Si vous présentez un de ces symptômes, vous** 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé

- Apparition ou aggravation d'un essoufflement, chevilles,

- Coloration jaune de la peau et des yeux (jaunes troubles hépatiques),

- Douleur d'estomac importante ou permanente,

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vésicules, ou gonflement du visage, de entraîner une difficulté à respirer.

La fréquence des effets indésirables possibles suivante :

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

Fréquents (survenant chez 1 à 10 patients sur 100).

Peu fréquents (survenant chez 1 à 10 patients sur 1000).

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

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

Les effets indésirables suivants peuvent survenir chez certains patients.

60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé

Très fréquents : Douleur à l'estomac.

Fréquents :

- Alvéolite; Gonflement des jambes et/ou des

- Étourdissements, maux de tête; Palpitations;

pression artérielle; Sifflements ou difficultés respirationnelles;

brûlures d'estomac, diarrhée, indigestion et/ou

inflammation de l'œsophage, ulcérations et/ou

sangins évaluant le fonctionnement du foie, syndrome pseudo-grippal.

Peu fréquents :

- Gastroentérite, infection des voies respiratoires supérieures;

nombre de globules rouges, diminution du

plaquettes, hypersensibilité, augmentation de

anxiété, dépression, diminution du discernement, n'existent pas, altération du goût, insomnie, somnolence, vision trouble, irritation et rougeur

anomalie du rythme cardiaque.

Fréquent :

de poitrine, de

bronchique, de l'estomac et de l'intestin, de l'appareil

digestif, de l'appareil urinaire, de la peau et des

os, de la moelle osseuse, de la glande thyroïde, de

l'ovule, de la glande pituitaire, de la glande pineale, de

la glande adrénergique, de la glande surrenale, de la

glande thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

thyroïde, de la glande pineale, de la glande

adrénergique, de la glande surrenale, de la glande

# OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélules,  
boîtes de 7, 14, 28 et 56  
(Oméprazole)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourrez 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 jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que OEDES® 20 mg et dans quel cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre OEDES® 20 mg?
3. Comment prendre OEDES® 20 mg?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver OEDES® 20 mg?
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST-CE QUE OEDES® 20 mg, gélules ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmaco-thérapeutique:

OEDES 20 mg contient la substance active Oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

### Indications thérapeutiques:

OEDES 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

#### Chez les adultes :

- le reflux gastro-cesophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associées à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDES 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

l'arrêt de l'administration de OEDES 20 mg ;

- Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres anti vitamines K; une surveillance par votre médecin sera nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES 20 mg;
- Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose) ;
- Atazanavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;
- Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe) ;
- Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée) ;
- Clostazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;
- Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;
- Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)).
- Erlotinib (utilisé dans le traitement du cancer).

• Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du cancer) – si vous prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut temporairement arrêter votre traitement par OEDES 20 mg, gélule gastro-résistante.

Si votre médecin vous a prescrit les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine avec OEDES 20 mg pour le traitement d'un ulcère à *Helicobacter pylori*, il est important que vous informiez votre médecin de tous les autres médicaments que vous prenez.

### Interactions avec les aliments et les boissons :

Voir Posologie.

### Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

### Grossesse, AllaITEMENT et FERTilité:

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

Oméprazole est excrété dans le lait maternel mais il est peu probable qu'il y ait une influence sur l'enfant lorsqu'il est utilisé à doses thérapeutiques.

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre OEDES 20 mg pendant l'allaitement.

Sportifs: Sans objet.

### Conduire de véhicule et utilisation

OEDES n'est pas susceptible d'entrainer de l'assoupissement, de la somnolence ou de l'ivresse. Cependant, il peut entraîner des effets secondaires tels qu'un étourdissement qui peuvent entraîner des accidents de la route ou de la conduite de véhicules ou utiliser des machines.

### Mentions relatives aux excipients :

OEDES 20 mg, gélule contient du safran. Si vous êtes allergique au safran, informez(e) d'une intolérance à certains ingrédients de ce médicament.

OEDES 20 mg, gélule contient moins de 1 mg de safran, c'est-à-dire qu'il est essentiellement absent.

### 3. COMMENT PRENDRE OEDES 20 mg

Veuillez toujours à prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Notes supplémentaires: Veuillez nous dire combien de gélules vous devez prendre et

Cependant, si vous êtes à proximité du moment de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée.

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

### Si vous arrêtez de prendre OEDES 20 mg:

N'arrêtez pas de prendre OEDES 20 mg sans avis au préalable de votre médecin ou pharmacien.

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

### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) ou très rare (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES 20 mg et contactez immédiatement un médecin :

- Apparition soudaine d'une respiration suffisante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves)(rare).

- Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique (érythrodermie rare).

- Éruption cutanée importante, avec des bulles et des croutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Urticaire, symptômes d'urticaire, avec des bulles et des croutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Stevens-Johnson, avec des bulles et des croutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Lyell, avec des bulles et des croutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des croutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de DRESS, avec des bulles et des croutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des croutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des croutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de DRESS, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

- Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

• Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

• Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

• Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

• Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

• Maladie de Eosinophilic, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corporelle élevée et

ESS ou syndrome

• Maladie de SJS-TEN, avec des bulles et des crutes, accompagnée d'une fièvre et d'une augmentation de la température corpore

Notice : Information de l'utilisateur  
GABLINE® 25 mg, 75 mg, 150 mg et 300 mg.  
· Gélules. Boîte de 56.  
Prégabaline

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, Vous pourriez avoir besoin de la relire.
  - Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### **Que contient cette notice ?**

- Quelques questions que vous pourriez poser à votre pharmacien :

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

#### 1. QU'EST-CE QUE GABLINE, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

GABLINE appartient à une classe de médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie, les douleurs neuropathiques et le Trouble Anxieux Généralisé (TAG) chez l'adulte.

**Douleurs neuropathiques périphériques et centrales :** GABLINE est utilisé pour traiter les douleurs persistantes causées par des lésions des nerfs. Différentes pathologies comme le diabète ou le zona peuvent induire des douleurs neuropathiques périphériques. Les manifestations douloureuses peuvent être décrites comme étant des sensations de chaleur, de brûlure, de douleur lancinante, d'élançlement, de coup de poignard, de douleur fulgurante, de crampes, d'endolorissement, de picotements, d'engourdissement, de pincements et de coups d'aiguille. Les douleurs neuropathiques périphériques et centrales peuvent aussi être associées à des changements de l'humeur, des troubles du sommeil, de la fatigue, et peuvent avoir un impact sur le fonctionnement physique et social, et sur la qualité de vie en général.

**Épilepsie :** GABLINE est utilisé pour traiter un type particulier d'épilepsie (crises épileptiques partielles avec ou sans généralisation secondaire) chez l'adulte. Votre médecin vous prescrira GABLINE pour aider à traiter votre épilepsie lorsque votre traitement actuel ne permet pas de contrôler complètement vos crises. Vous devez prendre GABLINE en association à votre traitement actuel. GABLINE ne doit pas être utilisé seul, mais doit toujours être utilisé en association à un autre traitement anticonvulsivant.

**Trouble Anxieux Généralisé** : GABLINE est utilisé pour traiter le Trouble Anxieux Généralisé (TAG). Les symptômes du TAG comparent une anxiété excessive prolongée et une inquiétude difficiles à contrôler. Le TAG peut également induire une agitation ou une sensation d'excitation ou d'énervement, une sensation d'être facilement fatigué, des difficultés à se concentrer ou des trous de mémoire, une irritabilité, une tension musculaire ou des troubles du sommeil. Ceci est différent du stress et des tensions de la vie quotidienne.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE POUR DEPRENDRE GABRIELLE?

Ne prenez jamais GABI INE gélule :

**Ne prenez jamais GABLINE, gelée.**  
Si vous êtes allergique à la prégarbaline ou à l'un des autres  
contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubri-

Faites attention avec GABLINE, gélule :

Adresssez-vous à votre médecin ou pharmacien avec GABLINE.

- Quelques patients prenant GABLlNE ont fait état évocateurs d'une réaction allergique. Il s'agissait d'un visage, des lèvres, de la langue et de la gorge ainsi qu'un érythème cutané diffus. Contactez immédiatement votre médecin si vous présentez l'une de ces réactions.
  - GABLlNE a été associé à des étourdissements et de la nausée pouvant augmenter la survenue de blessures accidentelles chez les patients âgés. Vous devrez par conséquent faire attention jusqu'à ce que vous soyez habitué aux éventuels médicaments pourraient produire.

- GABLINE peut faire apparaître une vision trouble ou vue ou d'autres modifications de la vue, la plupart transitoires. Informez immédiatement votre médecin si une quelconque modification de votre vision.

- Une adaptation des médicaments utilisés en cas de douleur nécessaire chez certains patients diabétiques qui ont perdu l'efficacité d'un traitement sous pré gabapentine.

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

- augmentées lorsque ces traitements sont pris en même temps. Des cas d'insuffisance cardiaque ont été rapportés chez les patients prenant GABLINE; ces patients étaient pour la plupart des personnes âgées qui présentait des problèmes cardiovasculaires. Avant de prendre ce médicament, vous devez informer votre médecin si vous avez déjà eu des maladies cardiaques dans le passé.

- Des cas d'insuffisance rénale ont été rapportés chez prenant GABLINE. Si au cours de votre traitement par obs [REDACTED] de votre miction, vous deve

• U  
 qui  
 tell  
 im  
 • co  
 est utilisée pour  
 (tels que certaines

**GABLINE® 25 mg**

Boîte de 56 gélules

AMM N° : 108R1/204MP/21/NNPd



6 118000 023616

## **Enfants et adolescents**

**Enfants et adolescents**  
La sécurité d'emploi et l'efficacité chez les enfants et (moins de 18 ans) n'a pas été établie. La pregabaline peut être utilisée dans cette population.

#### **Autres médicaments et GABLINE**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous

# DULASTAN® 500mg/2mg

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 notable : 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'affect prolongé.

- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de pa-

- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients é

- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajus

- Éventuellement, 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 MEDECIN.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosemie ou de déficit en lactose. L'amidon de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes allergiques au blé ainsi que des intolérances chez les personnes souffrant de maladies coeliaques.

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

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

DULASTAN® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

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

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.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

### Grossesse

L'utilisation de ce médicament est contre-indiquée pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

### Allaitemt

Ce médicament est contre-indiqué en cas d'allaitement.

D'une façon générale, il convient, au cours de la grossesse et de l'allaitement, de toujours demander avis à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre un médicament.

## SOMMÉT UTILISER CE MEDICAMENT :

### POSOLOGIE :

RESERVÉ À L'ADULTE (plus de 15 ans).

La dose quotidienne est de 1 à 2 comprimés par prise, 3 fois par jour, à 4 heures d'intervalle au minimum. Ne pas dépasser 6 comprimés par 24 heures.

Insuffisant rénal : en cas d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min), l'intervalle entre deux prises sera au minimum de 8 heures.

## VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Avaler les comprimés avec un verre d'eau.

## FREQUENCE ET DUREE DU TRAITEMENT :

Se conformer strictement à la prescription de votre médecin.

## CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSAGE :

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.

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

## EFFECTS NON SOUHAITES OU GENANTS :

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MEDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFECTS PLUS OU MOINS GENANTS :

### Liés au paracétamol :

- Hépatotoxicité à très forte dose ou après traitement prolongé.
- Quelques rares cas d'accidents allergiques (simples rashes cutanés avec érythème ou urticaire) qui nécessitent l'arrêt du traitement.
- Exceptionnellement thrombopénie.

### Liés au thiocolchicoside :

- Possibilité de manifestations allergiques cutanées.
- Rares troubles digestifs : diarrhée, douleurs de l'estomac.

NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE OU GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

## CONSERVATION :

À conserver à une température inférieure à 25°C.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

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

## Liste I

AMM N° : 285/12DMP/21/NCN

## NOM ET ADRESSE DE L'EPI/TITULAIRE DE L'AMM AU MAROC :

RIM  
PHARMA

Radio Isotope Méditerranée Pharma

Zone Industrielle Bouznika - Maroc

Pharmacien Responsable : Dr. M. HOUBACHI

Fabriqué par :

Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane  
Casablanca - MAROC

C92545-04

ACV/0200138-04

# DULASTAN® 500mg/2mg

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 notable : 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'affect prolongé.

- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de pa-

- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients é

- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajus

- Éventuellement, 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 MEDECIN.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosemie ou de déficit en lactose. L'amidon de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes allergiques au blé ainsi que des intolérances chez les personnes souffrant de maladies coeliaques.

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

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

DULASTAN® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

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

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.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

### Grossesse

L'utilisation de ce médicament est contre-indiquée pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

### Allaitemt

Ce médicament est contre-indiqué en cas d'allaitement.

D'une façon générale, il convient, au cours de la grossesse et de l'allaitement, de toujours demander avis à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre un médicament.

## SOMMÉT UTILISER CE MEDICAMENT :

### POSOLOGIE :

RESERVÉ À L'ADULTE (plus de 15 ans).

La dose quotidienne est de 1 à 2 comprimés par prise, 3 fois par jour, à 4 heures d'intervalle au minimum. Ne pas dépasser 6 comprimés par 24 heures.

Insuffisant rénal : en cas d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min), l'intervalle entre deux prises sera au minimum de 8 heures.

## VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Avaler les comprimés avec un verre d'eau.

## FREQUENCE ET DUREE DU TRAITEMENT :

Se conformer strictement à la prescription de votre médecin.

## CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSAGE :

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.

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

## EFFECTS NON SOUHAITES OU GENANTS :

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MEDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFECTS PLUS OU MOINS GENANTS :

### Liés au paracétamol :

- Hépatotoxicité à très forte dose ou après traitement prolongé.
- Quelques rares cas d'accidents allergiques (simples rashes cutanés avec érythème ou urticaire) qui nécessitent l'arrêt du traitement.
- Exceptionnellement thrombopénie.

### Liés au thiocolchicoside :

- Possibilité de manifestations allergiques cutanées.
- Rares troubles digestifs : diarrhée, douleurs de l'estomac.

NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE OU GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

## CONSERVATION :

À conserver à une température inférieure à 25°C.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

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

## Liste I

AMM N° : 285/12DMP/21/NCN

## NOM ET ADRESSE DE L'EPTITULAIRE DE L'AMM AU MAROC :

RIM  
PHARMA

Radio Isotope Méditerranée Pharma

Zone Industrielle Bouznika - Maroc

Pharmacien Responsable : Dr. M. HOUBACHI

Fabriqué par :

Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane  
Casablanca - MAROC

C92545-04

ACV/0200138-04