

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Prothèse 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 tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

- déclaration : contact@mupras.com
- prise en charge : pec@mupras.com
- adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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.

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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° P19- 0039955

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0001855 Société : M - 39172

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : ACHOUR ZYAD LEBIRA

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur Sihem Bouattous
MEDECINE GENERALE
Complexe Anassil Groupe 9
Entrée 9 App. 34 RDC
Tél : 05 21 73 88 61

Date de consultation : 19/03/2020

Nom et prénom du malade : ACHOUR ZYAD LEBIRA Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : HTA Mabele Bouattous

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) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
19/03/2020	C	1	#15200	<i>[Signature]</i> MEDICINE GENERALE Complexe Anassi Groupe 6 Bordj 2 App. 34 RDC Tél. 03 22 73 89 07

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>[Signature]</i> PHARMACIE ANASSI 1 Cr. X Rés. Anassi Sidi Bernoussi - Casablanca Tél. 05 22 73 73 67	19/03/2020	101550

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

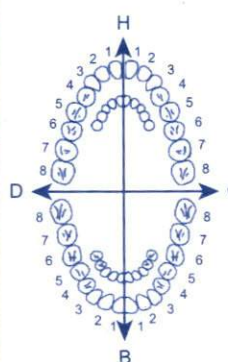
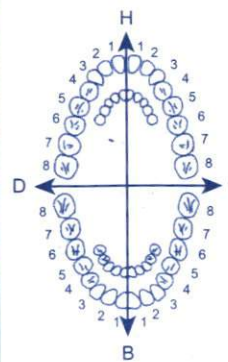
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'OD

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'E

Dr Siham Benkirane

الدكتورة سهام بنكيران

MEDECINE GENERALE

Complexe Anassi - Groupe 5

Entrée 3 - App. 34 RDC

Bernoussi - Casablanca

Tél.: 05 22 73 50 87

GSM : 07 77 04 79 40

PHARMACIE ANASSI
CHRAÏBI Lotfi
1 Gr.7. Rés. Anassi
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél.: 05 22 73 73 63

الطب العام

مركز أناسي - شطر 5

مدخل 3 - شقة 34

البرنوصي - الدار البيضاء

الهاتف : 05 22 73 50 87

المحمول : 07 77 04 79 40

Casablanca, le

19.03.2020

ACHOUR. ZYAD. KEBIR

10180 x 2

Coversyl 5 3bouteilles

14890

1cp par water



Lasilix 40 2bouteilles

3460 x 2

1/2 cp water



Metformine 500 win 6bouteilles

12490

1cp x 2

Diamicron 60 2bouteilles



14000

1cp water

Delles 20 1bouteille

14000

1cp water

Docteur Siham Benkirane
MEDECINE GENERALE
Complexe Anassi Groupe 5
Entrée 3 App. 34 RDC
Tél: 05 22 73 50 87



7h00 à 3h15 3h15 à 20h
Jcp à midi



Docteur Sihem Benkroun
MEDECINE GENERALE
Complexe Anassi Groupe 2
Bâtiment 2 App. 34 PDC
Tél: 05 22 73 73 63

101550

PHARMACIE ANASSI
CHRAÏBI Lotfi
1 Gr. 7. Rés. Anassi
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél. : 05 22 73 73 63

78,70

242600060-02

78,70

242600060-02

101,80

101,80

COVERSYL® 5 mg

Péridopril arginine, comprimé pelliculé sécable

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Si vous avez toute autre question, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
 - 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'Enzyme de Conversion (IEC) non associés - Code ATC: C09AA04

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé dans :

- le traitement de l'hypertension artérielle,
- le traitement de l'insuffisance cardiaque (le cœur est incapable de fournir assez de sang pour satisfaire les besoins de l'organisme),
- la réduction du risque d'événements cardiaques, tel que l'infarctus, chez les patients souffrant de maladie coronaire stable (le flux sanguin alimentant le cœur est réduit ou bloqué) et ayant un antécédent d'infarctus et/ou d'intervention visant à améliorer l'apport sanguin au cœur en dilatant les vaisseaux sanguins.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable :

- si vous êtes allergique au péridopril, à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ou à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion,
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, des gonflements du visage, de la langue ou de la gorge, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par les IEC ou si vous ou un membre de votre famille avez déjà eu ces symptômes quelques qu'en soient les circonstances (angioedème).
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable en début de grossesse (Cf. «Grossesse et allaitement»).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aldiskine pour diminuer votre pression artérielle.
- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERSYL peut ne pas être adapté.
- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).
- si vous êtes actuellement traité par sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque (voir «Avertissements et précautions» et «Autres médicaments et COVERSYL»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable si vous :

- avez une sténose aortique (rétrécissement de l'artère principale alimentant le cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère rénale) ;
- avez tout autre problème cardiaque ;
- avez une maladie du foie ;
- avez une maladie rénale ou si vous êtes sous une dialyse ;
- avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostérone dans le sang (aldostéronisme primaire),
- souffrez d'une maladie du collagène (maladie du tissu conjonctif) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodémie ;
- êtes diabétique ;

- procainamide (traitement des battements cardiaques irréguliers) ;
- les traitements de l'hypotension artérielle, des collapsus ou de l'asthme (éphédrine, noradrénaline ou adrénaline) ;
- sels d'or, en particulier lors d'administration intraveineuse (utilisés dans le traitement des symptômes de la polyarthrite rhumatoïde).

COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable avec des aliments et boissons

Il est conseillé de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable avant un repas.

Grossesse et allaitement

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

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable. COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter. COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable n'affecte pas la vigilance mais des sensations de vertiges ou de fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable contient du lactose monohydraté.

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau, de préférence à la même heure chaque jour, le matin et avant le repas. Votre médecin décidera de la dose adaptée pour vous. Les doses habituelles sont les suivantes :

Hypertension artérielle : la dose usuelle initiale et la dose d'entretien est de 5 mg par jour.

Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour si nécessaire.

La dose de 10 mg par jour est la dose maximale recommandée dans l'hypertension.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour, si nécessaire, à 10 mg par jour.

Insuffisance cardiaque : la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après 2 semaines, la dose peut être augmentée à 5 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans l'insuffisance cardiaque.

Maladie coronaire stable : la dose usuelle initiale est de 5 mg par jour. Après 2 semaines, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans cette indication.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour, une semaine, cette dose la semaine suivante.

Si vous avez pris plus n'auriez dû

Consultez immédiatement votre médecin. L'événement le plus à traduire par des vertiges, des maux de tête, des jambes relâchées.

Si vous oubliez de prendre

Il est important de prendre ce médicament régulièrement. Ne prenez pas de dose de 10 mg par jour.

Si vous arrêtez de prendre

Le traitement par COVERSYL doit être poursuivi pendant un long temps.

Si vous avez d'autres questions, consultez votre médecin.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme tous les médicaments, COVERSYL peut provoquer certains effets indésirables.

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, contactez votre médecin.

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, contactez votre médecin.

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, contactez votre médecin.

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, contactez votre médecin.

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out »
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

LOT : 19E008
PER.: 09 2023

LASILIX 40MG
20CR SEC

P.P.V. : 34DH60



Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out »
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

LOT : 19E008
PER.: 09 2023

LASILIX 40MG
20CR SEC

P.P.V. : 34DH60



OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélules

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.

DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT :

OEDES® 20 mg

COMPOSITION :

Chaque gélule contient 20mg de substance active : oméprazole.

Excipients : qsp 1 gélule.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS :

Microgranules gastro-résistants en gélules. Disponibles en boîtes de 7, 14, 28 et 56

CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THÉRAPEUTIQUE :

Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule contient une substance appelée oméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Indications :

Adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien associé ou non à une œsophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour.
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par *Helicobacter pylori* ou chez qui l'éradication n'a pas été possible.
- Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-œsophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.
- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.
- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risque (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.

Enfant à partir de 1 an :

- Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Contre-indications :

Ne prenez jamais Oedes 20mg, si :

- En cas d'allergie connue à l'un des composants.
- En association avec l'atazanavir.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDICÉ DE CONSULTER VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

LOT : 191343
PER : 04-22
PPV : 140.00DH

MEFSAL® 7,5 mg, comprimé - B/10 & B/20
MEFSAL® 15 mg, comprimé sécable - B/10 & B/20
(Méloxicam)

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'information 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.

1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Substance active :

• MEF SAL® 7,5 mg, comprimé :

Méloxicam 7,5 mg

Pour 1 comprimé

• MEF SAL® 15 mg, comprimé sécable :

Méloxicam 15 mg

Pour 1 comprimé sécable

Excipients : Amidon prégelatinisé (150), Cellulose microcristalline (Avelac pH102), Lécithine colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium q.s.p. 1 comprimé

Excipient à effet notoire : Lactose monohydraté.

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Anti-inflammatoire non stéroïdien, Oxicaïne - code ATC : M01AC06.

MEFSAL® contient une substance active dénommée méloxicam.

Le méloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les arthralgies et les muscles.

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

MEFSAL® est utilisé dans :

- Le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose,
- Le traitement de longue durée :
- De la polyarthrite rhumatoïde,
- De la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew).

4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

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

Posologie :

La dose recommandée est de :

- **Poussées aiguës d'arthrose**

7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou 1 comprimé à 15 mg) une fois par jour.

- **Polyarthrite rhumatoïde et Spondylarthrite ankylosante**

7,5 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou un comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour.

Mode d'administration :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau, ou un autre liquide, au cours d'un repas.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais MEF SAL® dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique au Méloxicam ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- Au cours des trois derniers mois de la grossesse,
- Enfant et adolescents de moins de 16 ans,
- Si vous êtes allergique à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS).

Si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :

- Respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme),
- Obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux),
- Eruptions cutanées / urticaire,
- Gonflement soudain des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke).

Si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :

- Un saignement de l'estomac ou des intestins,
- Des perforations de l'estomac ou des intestins,
- Ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins,
- Antécédents d'ulcères ou de saignements récurrents peptiques ou de l'estomac (hémorragie) ou saignement s'étant produit au moins deux fois),
- Insuffisance hépatique sévère,
- Insuffisance rénale sévère non dialysée,
- Saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire),
- Troubles hémorragiques de quelque type que ce soit,
- Insuffisance cardiaque sévère,
- Intolérance à certains sucres étant donné que ce produit contient du lactose (voir rubriques « Composition » et « Mise en garde spéciale et précautions particulières

d'emploi »).

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

6. EFFETS INDESIRABLES

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

Arrêtez de prendre MEF SAL® et consultez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous remarquez :

Tout réaction allergique (hypersensibilité), qui peut prendre la forme de :
- Réaction allergique, notamment démangeaisons (prurit), cloques ou décollement de la peau, qui peuvent être des éruptions cutanées pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital (syndrome de Stevens Johnson, syndrome de Lyell), lésions des tissus mous (lésions des muqueuses) ou érythème polymorphe (Cf. Contre indication). L'érythème polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des taches, des marques rouges ou violettes, ou des bulles à la surface de la peau. Cette réaction peut également atteindre la bouche, les yeux et les autres muqueuses.

- Gonflement des tissus sous la peau ou les muqueuses, par exemple gonflement autour des yeux, gonflement du visage et des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile, ainsi que gonflement des chevilles ou des jambes (œdème des membres inférieurs),
- Essoufflement ou crise d'asthme.
- Inflammation du foie (hépatite). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :
- Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse),
- Douleurs abdominales,
- Perte d'appétit.

Tout effet indésirable du tube digestif, plus particulièrement :

- Saignements (entraînant une coloration des selles en noir),
 - Ulcération du tube digestif (entraînant des douleurs abdominales).
- Les saignements de l'appareil digestif (saignements gastro-intestinaux), la formation d'ulcères ou l'apparition d'une perforation au niveau digestif peuvent parfois être sévères et d'évolution potentiellement fatale, en particulier chez les personnes âgées. Informez immédiatement votre médecin, si vous avez été atteint précédemment de tels symptômes de l'appareil digestif suite à l'utilisation prolongée de médicaments anti-inflammatoires (AINS), en particulier si vous êtes âgé. Votre médecin pourra être amené à suivre votre modification de votre état pendant le traitement.

Si vous présentez des troubles de la vue, ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machine.

Effets indésirables généraux des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)

L'utilisation de certains médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) peut s'accompagner, en particulier avec des doses élevées et en cas de traitement de longue durée, d'un risque légèrement augmenté d'occlusion des vaisseaux artériels (événements thrombotiques artériels), pouvant provoquer une crise cardiaque (infarctus du myocarde) ou accident vasculaire cérébral (apoplexie). Des rétentions de liquides (œdèmes), une augmentation de la pression artérielle (hypertension) et une insuffisance cardiaque ont été observées en association avec le traitement par AINS.

Les effets indésirables les plus couramment observés affectent l'appareil digestif (événements gastro-intestinaux) :

- Ulcères de l'estomac et de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères peptiques/gastro-duodénaux),
- Perforation de la paroi intestinale ou saignement digestif (d'évolution parfois fatale, en particulier chez les personnes âgées).

Les effets indésirables suivants ont été rapportés après l'administration d'AINS :

- Sensation de malaise (nausées) et vomissements,
- Selles molles (diarrhées),
- Flatulence,
- Constipation,
- Indigestion (dyspepsie),
- Douleurs abdominales,
- Selles de coloration noire provoquée par un saignement au niveau digestif (mélène),
- Vomissement de sang (hématemèse),
- Inflammation de la muqueuse buccale avec ulcérations (stomatite ulcéreuse),
- Aggravation des inflammations de l'appareil digestif (par exemple exacerbation de colite ou de la maladie de Crohn).

Moins fréquemment, une inflammation de l'estomac (gastrite) a été observée.

Effets indésirables du Méloxicam - la substance active de MEF SAL®

- **Très fréquents : touche plus d'1 patient sur 10**

- Événements indésirables gastro-intestinaux tels qu'indigestion (dyspepsie), sensation de malaise (nausées) et vomissements, douleurs abdominales, constipation, flatulences, selles molles (diarrhées),

- **Fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 100**

- Céphalées,

- **Peu fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 1000**

- Étourdissements,
- Vertiges,
- Somnolence,
- Anémie (réduction de la concentration en hémoglobine, pigment rouge des globules rouges),
- Augmentation de la pression artérielle (hypertension),
- Bouffées de chaleur (rougeur temporaire du visage et du cou),
- Rétention hydro-sodée,
- Augmentation du taux de potassium (hyperkaliémie). Ceci symptôme suivants
- Troubles du rythme cardiaque (arythmies),
- Palpitations (perception de ses propres battements cardiaques
- Faiblesse des muscles.

• Eructation,

- Inflammation de l'estomac (gastrite),
- Saignements gastro-intestinaux,
- Inflammation de la bouche (stomatite),
- Réactions allergiques immédiates (hypersensibilité)
- Démangeaison (prurit),
- Rash cutané,
- Gonflement provoqué par la rétention de liquides (œdème des membres inférieurs),
- Gonflement soudain des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, rendant éventuellement la respiration difficile,
- Anomalies transitoires des tests biliaires hépatiques telles que des anomalies des tests biliaires (la bilirubine). Votre médecin pourra vous en informer.

Rares : touche de 1 à 10 patients sur 100

- Anomalies des tests biologiques de la créatinine ou de l'urée,
- Troubles de l'urémie,
- Cauchemars,
- Numération sanguine anormale, notamment leucopénie,
- Numération sanguine différentielle anormale,
- Diminution du nombre de globules blancs (leucopénie),
- Diminution du nombre de plaquettes (thrombopénie),
- Cas effets indésirables peuvent être amenés à suivre des symptômes tels que l'anémie.

Très rares : touche de moins d'1 patient sur 1000

- Bourdonnements d'oreilles (acouphènes),
- Palpitations,
- Ulcères de l'estomac ou de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères peptiques/gastro-duodénaux),
- Inflammation de l'œsophage (œsophagite),
- Survenue de crises d'asthme (obsessive),
- L'aspirine ou d'autres AINS,
- Graves réactions cutanées accompagnées de symptômes tels que l'anémie (syndrome de Stevens-Johnson et érythème polymorphe),
- Urticaire,
- Anomalies de la vue, notamment :
- Vision floue

- Inflammation du blanc des yeux ou de la conjonctive (conjonctivite),
- Inflammation du gros intestin (colite),
- Trés rares : touche moins d'1 patient sur 1000
- Formation de cloques sur la peau (l'érythème polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des taches, des marques rouges ou violettes, ou des bulles à la surface de la peau. Cette réaction peut également atteindre la bouche, les yeux et les autres muqueuses).

• Inflammation du tube digestif (entraînant des douleurs abdominales).

• Inflammation de la paroi intestinale ou saignement digestif (d'évolution parfois fatale, en particulier chez les personnes âgées).

• Insuffisance rénale aiguë en particulier après une maladie cardiaque, ou une insuffisance cardiaque.

• Perforation de la paroi intestinale.

• Indéterminée (la fréquence ne peut être évaluée).

• Confusion,

• Désorientation,

• Essoufflement et réactions cutanées (éruptions cutanées provoquées par photosensibilisation),

• Une insuffisance cardiaque a été rapportée chez des patients qui prennent MEF SAL®.

• Perte complète d'un certain type de cellules sanguines (anémie aplasique).

• Chez des patients qui prennent MEF SAL® potentiellement inhibiteurs, dépressifs, osseux (médicaments myélotoxiques).

• Une fièvre soudaine

• Des maux de gorge

• Des infections

• Pancréatite (inflammation du pancréas)

Effets indésirables causés par les AINS non stéroïdiens (AINS), mais non par les modifications organiques du rein entrainées par les AINS :

• Cas très rares d'inflammation du rein (néphrite interstitielle).

• Mort de certaines cellules du rein (néphrose).

LOT 191589
EXP 10/2022
PPV 79.00DH

MEFSAL® 7,5 mg, comprimé - B/10 & B/20
MEFSAL® 15 mg, comprimé sécable - B/10 & B/20
(Méloxicam).

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'information 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.

1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Substance active :

• MEFSAL® 7,5 mg, comprimé : 7,5 mg

Méloxicam

• MEFSAL® 15 mg, comprimé sécable

Méloxicam 15 mg

Pour 1 comprimé sécable

Excipients: Amidon prégélatinisé (1500), Lactose monohydraté, Amidon de maïs, Citrate de sodium, Cellulose microcristalline (Avicel pH102), Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium... q.s.p. 1 comprimé

Excipient à effet notoire: Lactose monohydraté.

2. CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Anti-inflammatoire non stéroïdien, Oxican - code ATC : M01AC06.

MEFSAL® contient une substance active dénommée méloxicam.

Le méloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

MEFSAL® est utilisé dans :

• Le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose,

• Le traitement de longue durée :

- De la polyarthrite rhumatoïde,

- De la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew).

4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Veuillez à chaque fois prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie :

La dose recommandée est de :

• **Poussées aiguës d'arthrose**

7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou 1 comprimé à 15 mg) une fois par jour.

• **Polyarthrite rhumatoïde et Spondylarthrite ankylosante**

15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou un comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour.

Mode d'administration :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau, ou un autre liquide, au cours d'un repas.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais MEFSAL® dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique au Méloxicam ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,

• Au cours des trois derniers mois de la grossesse,

• Enfant et adolescents de moins de 16 ans,

• Si vous êtes allergique à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS).

• Si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :

- Respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme),

- Obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux),

- Éruptions cutanées / urticaire,

- Gonflement soudain des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke),

• Si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :

- Un saignement de l'estomac ou des intestins,

- Des perforations de l'estomac ou des intestins,

- Ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins,

- Antécédents d'ulcères ou de saignements récidivants peptiques ou de l'estomac (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois),

- Insuffisance hépatique sévère,

- Insuffisance rénale sévère non dialysée,

- Saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire),

- Troubles hémorragiques de quelque type que ce soit,

- Insuffisance cardiaque sévère,

- Intolérance à certains sucres étant donné que ce produit contient du lactose (voir rubriques « Compositions » et « Mise en garde spéciales et précautions particulières

d'emploi »).

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

6. EFFETS INDESIRABLES

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

Arrêtez de prendre MEFSAL® et consultez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous remarquez :

Toute réaction allergique (hypersensibilité), qui peut prendre la forme de :

• Réactions cutanées, notamment démangeaisons (prurit), cloques ou décollement de la peau, qui peuvent être des éruptions cutanées pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital (syndrome de Stevens Johnson, syndrome de Lyell, lésions des tissus mous (lésions des muqueuses) ou érythème polymorphe (Cf. Contre-indication).

• L'érythème polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des taches, des marques rouges ou violettes, ou des bulles à la surface de la peau. Cette réaction peut également atteindre la bouche, les yeux et les autres muqueuses.

• Gonflement des tissus sous la peau ou les muqueuses, par exemple gonflement autour des yeux, gonflement du visage et des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile, ainsi que gonflement des chevilles ou des jambes (œdème des membres inférieurs).

• Essoufflement ou crise d'asthme.

• Inflammation du foie (hépatite). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :

- Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse),

- Douleurs abdominales,

- Perte d'appétit.

Tout effet indésirable du tube digestif, plus particulièrement :

• Saignements (entraînant une coloration des selles en noir),

• Ulcération du tube digestif (entraînant des douleurs abdominales).

Les saignements de l'appareil digestif (saignements gastro-intestinaux), la formation d'ulcères ou l'apparition d'une perforation au niveau digestif peuvent parfois être sévères et d'évolution potentiellement fatale, en particulier chez les personnes âgées.

Informez immédiatement votre médecin, si vous avez été atteint précédemment de tels symptômes de l'appareil digestif suite à l'utilisation prolongée de médicaments anti-inflammatoires (AINS), en particulier si vous êtes âgé. Votre médecin pourra être amené à suivre toute modification de votre état pendant le traitement.

Si vous présentez des troubles de la vue, ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machine.

Effets indésirables généraux des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)

L'utilisation de certains médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) peut s'accompagner, en particulier avec des doses élevées et en cas de traitement de longue durée, d'un risque légèrement augmenté d'occlusion des vaisseaux artériels (événements thrombotiques artériels), pouvant provoquer une crise cardiaque (infarctus du myocarde) ou accident vasculaire cérébral (apoplexie).

Des rétentions de liquides (œdèmes), une augmentation de la pression artérielle (hypertension) et une insuffisance cardiaque ont été observées en association avec le traitement par AINS.

Les effets indésirables les plus couramment observés affectent l'appareil digestif (événements gastro-intestinaux)

• Ulcères de l'estomac et de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères peptiques/gastroduodénaux),

• Perforation de la paroi intestinale ou saignement digestif (d'évolution parfois fatale, en particulier chez les personnes âgées).

Les effets indésirables suivants ont été rapportés après l'administration d'AINS :

• Sensation de malaise (nausées) et vomissements,

• Selles molles (diarrhées),

• Flatulences,

• Constipation,

• Indigestion (dyspepsie),

• Douleurs abdominales,

• Selles de coloration noire provoquée par un saignement au niveau digestif (mélena),

• Vomissement de sang (hématemèse),

• Inflammation de la muqueuse buccale avec ulcérations (stomatite ulcéreuse),

• Aggravation des inflammations de l'appareil digestif (par exemple exacerbation de colite ou de la maladie de Crohn).

Moins fréquemment, une inflammation de l'estomac (gastrite) a été observée.

Effets indésirables du Méloxicam - la substance active de MEFSAL®

• **Très fréquents : touche plus d'1 patient sur 10**

• Événements indésirables gastro-intestinaux tels qu'indigestion (dyspepsie), sensation de malaise (nausées) et vomissements, douleurs abdominales, constipation, flatulences, selles molles (diarrhées).

• **Frequents : touche de 1 à 10 patients sur 100**

• Céphalées,

• **Peu fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 1000**

• Étourdissements,

• Vertiges,

• Somnolence,

• Anémie (réduction de la concentration en hémoglobine, pigment

• Augmentation de la pression artérielle (hypertension),

• Bouffées de chaleur (rougeur temporaire du visage et du cou),

• Rétention hydro-sodée,

• Augmentation du taux de potassium (hyperkaliémie). Ceci

symptômes suivants :

• Troubles du rythme cardiaque (arythmies),

• Palpitations (perception de ses propres battements cardiaques

• Faiblesse des muscles.

• Eructation,

• Inflammation de l'estomac (gastrite),

• Saignements gastro-intestinaux,

• Inflammation de la bouche (stomatite)

• Réactions allergiques immédiates (troubles

• Démangeaison (prurit),

• Rash cutané,

• Gonflement provoqué par la rétention

chevilles/des jambes (œdèmes des mem

• Gonflement soudain des tissus sous

gonflements autour des yeux, du visage,

rendant éventuellement la respiration d

• Anomalies transitoires des tests bio

enzymes hépatiques telles que les tes

biliaire, la bilirubine). Votre médecin

sanguine,

• Anomalies des tests biologiques de la

la créatinine ou de l'urée).

• **Rares : touche de 1 à 10 patients su**

• Troubles de l'ouïe,

• Cauchemars,

• Numération sanguine anormale, nota

• Numération sanguine différentielle an

• Diminution du nombre de globules bl

• Diminution du nombre de plaquettes

• Ces effets indésirables peuvent entra

ainsi que des symptômes tels que l'ap

nez.

• Brouillonnements d'oreilles (acouph

• Palpitations,

• Ulcères de l'estomac ou de la par

peptiques/gastroduodénaux),

• Inflammation de l'œsophage (œsop

• Survenue de crises d'asthme (obscu

l'aspirine ou à d'autres AINS),

• Graves réactions cutanées accompa

(syndrome de Stevens-Johnson et sy

• Urticaire,

• Anomalies de la vue, notamment :

• Vision floue

• Inflammation du blanc des yeux ou

• Inflammation du gros intestin (colit

• **Très rares : touche moins d'1 pat**

• Formation de cloques sur la peau (

l'érythème polymorphe est une réact

taches, des marques rouges ou viol

réaction peut également atteindre le

• Inflammation du foie (hépatite). Ce

• Jaunissement de la peau ou des glo

• Douleurs abdominales

• Perte d'appétit

• Insuffisance rénale aiguë en particu

par exemple une maladie cardiaque,

• Perforation de la paroi intestinale

• **Indéterminée (la fréquence n**

disponibles)

• Confusion,

• Désorientation,

• Essoufflement et réactions cutanées

• Éruptions cutanées provoquées p

phénoménabilité),

• Une insuffisance cardiaque a été r

AINS,

• Perte complète d'un certain type d

chez des patients qui prennent ME

potentiellement inhibiteurs, dépres

osseuse (médicaments myélotoxiq

• Une fièvre soudaine

• Des maux de gorge

• Des infections

• Pancréatite (inflammation du pancr

Effets indésirables causés p

non-stéroïdiens (AINS), mais non

• Modifications organiques des reins

(7)

(8)

(9)

(10)

(11)

(12)

(13)

(14)

(15)

(16)

(17)

(18)

(19)

(20)

(21)



Metformine Win®

500 mg 850 mg 1000 mg

Chlorhydrate de metformine

Comprimé pelliculé

Voie orale

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

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

1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Metformine Win contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

Indications thérapeutiques

- Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.
- Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.
- Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 ou 3 grammes par jour de metformine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?

Contre-indications

Ne prenez jamais Metformine Win :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »).
- Si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie.
- Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » et qui peut provoquer un pré-coma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou une haleine ayant une odeur fruitée inhabituelle.
- Si vous avez perdu du poids (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomi plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poudrons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).
- Si vous consommez beaucoup d'alcool.

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veillez à demander conseil à votre médecin si :

- vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine ;
- vous devez subir une intervention chirurgicale majeure.

Vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec Metformine Win :

Veillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique

Metformine Win peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. **Si vous vous trouvez dans cette situation, vous devez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Metformine Win et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.**

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Metformine Win en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiants, l'insuline, les méglitides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments : Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens (voir la rubrique « Veillez à demander conseil à votre médecin »).

Prévenez votre médecin si vous prenez Metformine Win en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de Metformine Win :

- diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine),
- agonistes des récepteurs bêta-2-adrénérgiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme),
- corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme),
- autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Interactions avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons : Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'ap

plique également à la consommation de boissons contenant de l'alcool.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, ou si vous envisagez de modifier votre traitement, parlez-en à votre médecin. Ce médicament n'est pas recommandé pendant la grossesse et l'allaitement. Si vous avez l'intention d'être enceinte ou si vous allaitez, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

LOT : 19E006
PER : 12 2022

METFORMINE WIN 500MG

CP PEL 830

P.P.V. : 10DH40



6

118000 062127



Metformine Win®

500 mg 850 mg 1000 mg

Chlorhydrate de metformine

Comprimé pelliculé

Voie orale

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

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

1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Metformine Win contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

Indications thérapeutiques

- Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.
- Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.
- Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 ou 3 grammes par jour de metformine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?

Contre-indications

Ne prenez jamais Metformine Win :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »).
- Si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie.
- Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » et qui peut provoquer un pré-coma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou une haleine ayant une odeur fruitée inhabituelle.
- Si vous avez perdu du poids (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomi plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).
- Si vous consommez beaucoup d'alcool.

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veillez à demander conseil à votre médecin si :

- vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine ;
- vous devez subir une intervention chirurgicale majeure.

Vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec Metformine Win :

Veillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique

Metformine Win peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. **Si vous vous trouvez dans cette situation, vous devez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Metformine Win et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.**

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Metformine Win en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiants, l'insuline, les méglitides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments : Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens (voir la rubrique « Veillez à demander conseil à votre médecin »).

Prévenez votre médecin si vous prenez Metformine Win en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de Metformine Win :

- diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine),
- agonistes des récepteurs bêta-2-adrénériques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme),
- corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme),
- autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Interactions avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons : Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'ap

plique également à la consommation de boissons contenant de l'alcool.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, pensez à l'être modifier votre traitement. Ce médicament n'est pas si vous avez l'intention d'être enceinte.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines

LOT : 19E006
PER : 12 2022

METFORMINE WIN 500MG

CP PEL 830

P.P.V. : 10DH40





Metformine Win®

500 mg 850 mg 1000 mg

Chlorhydrate de metformine

Comprimé pelliculé

Voie orale

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

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

1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Metformine Win contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

Indications thérapeutiques

- Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.
- Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.
- Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 ou 3 grammes par jour de metformine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?

Contre-indications

Ne prenez jamais Metformine Win :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »).
- Si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie.
- Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » et qui peut provoquer un pré-coma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou une haleine ayant une odeur fruitée inhabituelle.
- Si vous avez perdu du poids (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomi plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).
- Si vous consommez beaucoup d'alcool.

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veillez à demander conseil à votre médecin si :

- vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine ;
- vous devez subir une intervention chirurgicale majeure.

Vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec Metformine Win :

Veillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique

Metformine Win peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. **Si vous vous trouvez dans cette situation, vous devez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Metformine Win et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.**

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Metformine Win en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments : Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens (voir la rubrique « Veillez à demander conseil à votre médecin »).

Prévenez votre médecin si vous prenez Metformine Win en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de Metformine Win :

- diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine),
- agonistes des récepteurs bêta-2-adrénériques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme),
- corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme),
- autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Interactions avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons : Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'ap

plique également à la consommation de boissons contenant de l'alcool.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez de le faire, parlez-en à votre médecin. Ce médicament n'est pas recommandé pendant la grossesse et l'allaitement. Si vous avez l'intention d'être enceinte, parlez-en à votre médecin.

LOT : 19E006
PER : 12 2022

METFORMINE WIN 500MG

CP PEL 830

P.P.V. : 10DH40



6

118000 062127



Metformine Win®

500 mg 850 mg 1000 mg

Chlorhydrate de metformine

Comprimé pelliculé

Voie orale

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

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

1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Metformine Win contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

Indications thérapeutiques

- Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.
- Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.
- Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 ou 3 grammes par jour de metformine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?

Contre-indications

Ne prenez jamais Metformine Win :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »).
- Si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie.
- Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » et qui peut provoquer un pré-coma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou une haleine ayant une odeur fruitée inhabituelle.
- Si vous avez perdu du poids (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomi plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poudrons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).
- Si vous consommez beaucoup d'alcool.

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veillez à demander conseil à votre médecin si :

- vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine ;
- vous devez subir une intervention chirurgicale majeure.

Vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec Metformine Win :

Veillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique

Metformine Win peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. **Si vous vous trouvez dans cette situation, vous devez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Metformine Win et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.**

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Metformine Win en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiants, l'insuline, les mégliinides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments : Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens (voir la rubrique « Veillez à demander conseil à votre médecin »).

Prévenez votre médecin si vous prenez Metformine Win en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de Metformine Win :

- diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine),
- agonistes des récepteurs bêta-2-adrénériques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme),
- corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme),
- autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Interactions avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons : Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'ap

plique également à la consommation de boissons contenant de l'alcool.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, ou si vous envisagez de modifier votre traitement, parlez-en à votre médecin. Ce médicament n'est pas recommandé pendant la grossesse et l'allaitement. Si vous avez l'intention d'être enceinte ou si vous allaitez, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

LOT : 19E006
PER : 12 2022

METFORMINE WIN 500MG

CP PEL 830

P.P.V. : 10DH40





Metformine Win®

500 mg 850 mg 1000 mg

Chlorhydrate de metformine

Comprimé pelliculé

Voie orale

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

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

1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Metformine Win contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

Indications thérapeutiques

- Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.
- Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.
- Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 ou 3 grammes par jour de metformine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?

Contre-indications

Ne prenez jamais Metformine Win :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »).
- Si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie.
- Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » et qui peut provoquer un pré-coma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou une haleine ayant une odeur fruitée inhabituelle.
- Si vous avez perdu du poids (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomi plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).
- Si vous consommez beaucoup d'alcool.

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veillez à demander conseil à votre médecin si :

- vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine ;
- vous devez subir une intervention chirurgicale majeure.

Vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec Metformine Win :

Veillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique

Metformine Win peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. **Si vous vous trouvez dans cette situation, vous devez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Metformine Win et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.**

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Metformine Win en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les mégilins), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments : Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens (voir la rubrique « Veillez à demander conseil à votre médecin »).

Prévenez votre médecin si vous prenez Metformine Win en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de Metformine Win :

- diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine),
- agonistes des récepteurs bêta-2-adrénériques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme),
- corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme),
- autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Interactions avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons : Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'ap

plique également à la consommation de boissons contenant de l'alcool.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, ou si vous envisagez de le faire, parlez-en à votre médecin avant de prendre ce médicament. Ce médicament n'est pas recommandé pendant la grossesse et l'allaitement. Si vous avez l'intention d'être enceinte ou si vous allaitez, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

LOT : 19E006
PER : 12 2022

METFORMINE WIN 500MG

CP PEL B30

P.P.V. : 10DH40





Metformine Win®

500 mg 850 mg 1000 mg

Chlorhydrate de metformine

Comprimé pelliculé

Voie orale

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

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

1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Metformine Win contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

Indications thérapeutiques

- Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.
- Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.
- Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 ou 3 grammes par jour de metformine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?

Contre-indications

Ne prenez jamais Metformine Win :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »).
- Si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie.
- Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » et qui peut provoquer un pré-coma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou une haleine ayant une odeur fruitée inhabituelle.
- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomi plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).
- Si vous consommez beaucoup d'alcool.

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veillez à demander conseil à votre médecin si :

- vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine ;
- vous devez subir une intervention chirurgicale majeure.

Vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec Metformine Win :

Veillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique

Metformine Win peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. **Si vous vous trouvez dans cette situation, vous devez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Metformine Win et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.**

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Metformine Win en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiants, l'insuline, les mégliinides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments : Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens (voir la rubrique « Veillez à demander conseil à votre médecin »).

Prévenez votre médecin si vous prenez Metformine Win en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de Metformine Win :

- diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine),
- agonistes des récepteurs bêta-2-adrénériques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme),
- corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme),
- autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Interactions avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons : Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'ap

plique également à la consommation de boissons contenant de l'alcool.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, pensez à l'être modifier votre traitement. Ce médicament n'est pas si vous avez l'intention d'être enceinte.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines

LOT : 19E006
PER : 12 2022

METFORMINE WIN 500MG

CP PEL 830

P.P.V. : 10DH40



6

118000 062127

MEFSAL® 7,5 mg, comprimé - B/10 & B/20
MEFSAL® 15 mg, comprimé sécable - B/10 & B/20
(Méloxicam)

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 tout autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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.

1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Substance active :

• MEFSAL® 7,5 mg, comprimé :

Méloxicam 7,5 mg

• MEFSAL® 15 mg, comprimé sécable :

Méloxicam 15 mg

Pour 1 comprimé

Pour 1 comprimé sécable

Excipients : Amidon prégélatinisé (1500), Lactose monohydraté, Amidon de maïs, Citrate de sodium, Cellulose microcristalline (Avicel PH102), Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium, q.s.p. 1 comprimé

Excipient à effet notoire : Lactose monohydraté.

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Anti-inflammatoire non stéroïdien, Oxicaïme - code ATC : M01AC06.

MEFSAL® contient une substance active dénommée méloxicam.

Le méloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

MEFSAL® est utilisé dans :

- Le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose,
- Le traitement de longue durée :
- De la polyarthrite rhumatoïde,
- De la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew).

4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

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

Posologie :

La dose recommandée est de :

• **Poussées aiguës d'arthrose**

7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou 1 comprimé à 15 mg) une fois par jour.

• **Polyarthrite rhumatoïde et Spondylarthrite ankylosante**

15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou un comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour.

Mode d'administration :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau, ou un autre liquide, au cours d'un repas.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais MEFSAL® dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique au Méloxicam ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- Au cours des trois derniers mois de la grossesse,
- Enfant et adolescents de moins de 16 ans,
- Si vous êtes allergique à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS),
- Si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :

- Respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme),
- Obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux),
- Eruptions cutanées / urticaire,
- Gonflement soudain des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke),

Si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :

- Un saignement de l'estomac ou des intestins,
- Des perforations de l'estomac ou des intestins,
- Ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins,
- Antécédents d'ulcères ou de saignements récurrents peptiques ou de l'estomac (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois),
- Insuffisance hépatique sévère,
- Insuffisance rénale sévère non dialysée,
- Saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire),
- Troubles hémorragiques de quelque type que ce soit,
- Insuffisance cardiaque sévère,
- Intolérance à certains sucres étant donné que ce produit contient du lactose (voir rubriques « Composition » et « Mise en garde spéciales et précautions particulières

d'emploi »).

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

6. EFFETS INDESIRABLES

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

Arrêtez de prendre MEFSAL® et consultez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous remarquez :

Toute réaction allergique (hypersensibilité), qui peut prendre la forme de :

- Réactions cutanées, notamment démangeaisons (prurit), cloques ou décollement de la peau, qui peuvent être des éruptions cutanées pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital (syndrome de Stevens Johnson, syndrome de Lyell), lésions des tissus mous (lésions des muqueuses) ou érythème polymorphe (Cf. Contre indication).
- L'érythème polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des taches, des marques rouges ou violettes, ou des bulles à la surface de la peau. Cette réaction grave peut également atteindre la bouche, les yeux et les autres muqueuses.

- Gonflement des tissus sous la peau ou les muqueuses, par exemple gonflement autour des yeux, gonflement du visage et des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile, ainsi que gonflement des chevilles ou des jambes (œdème des membres inférieurs).
- Essoufflement ou crise d'asthme.

• Inflammation du foie (hépatite). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :

- Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse),

- Douleurs abdominales,

- Perte d'appétit.

Toute effet indésirable du tube digestif, plus particulièrement :

• Saignements (entraînant une coloration des selles en noir),

• Ulcération du tube digestif (entraînant des douleurs abdominales).

Les saignements de l'appareil digestif (saignements gastro-intestinaux), la formation d'ulcères ou l'apparition d'une perforation au niveau digestif peuvent parfois être sévères et d'évolution potentiellement fatale, en particulier chez les personnes âgées. Informez immédiatement votre médecin, si vous avez été atteint précédemment de tels symptômes de l'appareil digestif suite à l'utilisation prolongée de médicaments anti-inflammatoires (AINS), en particulier si vous êtes âgé. Votre médecin pourra être amené à suivre toute modification de votre état pendant le traitement.

Si vous présentez des troubles de la vue, ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machine.

Effets indésirables généraux des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)

L'utilisation de certains médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) peut s'accompagner, en particulier avec des doses élevées et en cas de traitement de longue durée, d'un risque légèrement augmenté d'occlusion des vaisseaux artériels (événements thrombotiques artériels), pouvant provoquer une crise cardiaque (infarctus du myocarde) ou accident vasculaire cérébral (apoplexie).

Des rétentions de liquides (œdèmes), une augmentation de la pression artérielle (hypertension) et une insuffisance cardiaque ont été observées en association avec le traitement par AINS.

Les effets indésirables les plus couramment observés affectent l'appareil digestif (événements gastro-intestinaux) :

- Ulcères de l'estomac et de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères peptiques/gastroduodénaux),
- Perforation de la paroi intestinale ou saignement digestif (d'évolution parfois fatale, en particulier chez les personnes âgées).

Les effets indésirables suivants ont été rapportés après l'administration d'AINS :

- Sensation de malaise (nausées) et vomissements,
- Selles molles (diarrhées),
- Flatulences,
- Constipation,
- Indigestion (dyspepsie),
- Douleurs abdominales,
- Selles de coloration noire provoquée par un saignement au niveau digestif (méléna),
- Vomissement de sang (hématemèse),
- Inflammation de la muqueuse buccale avec ulcérations (stomatite ulcéreuse),
- Aggravation des inflammations de l'appareil digestif (par exemple exacerbation de colite ou de la maladie de Crohn).

Moins fréquemment, une inflammation de l'estomac (gastrite) a été observée.

Effets indésirables du Méloxicam - la substance active de MEFSAL®

• **Très fréquents : touche plus d'un patient sur 10**

- Événements indésirables gastro-intestinaux tels qu'indigestion (dyspepsie), sensation de malaise (nausées) et vomissements, douleurs abdominales, constipation, flatulences, selles molles (diarrhées).
- **Frequents : touche de 1 à 10 patients sur 100**

• Céphalées,

• **Peu fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 1000**

- Etourdissements,
- Vertiges,
- Somnolence,
- Anémie (réduction de la concentration en hémoglobine, pigment rouge des globules rouges),
- Augmentation de la pression artérielle (hypertension),
- Bouffées de chaleur (rougeur temporaire du visage et du cou),
- Rétention hydro-sodée,
- Augmentation du taux de potassium (hyperkaliémie). Ceci s'accompagne des symptômes suivants :
- Troubles du rythme cardiaque (arythmies),
- Palpitations (perception de ses propres battements cardiaques d'une façon anormale),
- Faiblesse des muscles.

- Eructation,
- Inflammation de l'estomac (gastrite),
- Saignements gastro-intestinaux,
- Inflammation de la bouche (stomatite),
- Réactions allergiques immédiates (hypersensibilité),
- Démangeaison (prurit),
- Rash cutané,
- Gonflement provoqué par la rétention soudaine des liquides (œdèmes des membres inférieurs),
- Gonflement autour des yeux, du visage, rendant éventuellement la respiration difficile,
- Anomalies transitoires des tests biochimiques hépatiques telles que les tests biliaires (la bilirubine). Votre médecin pourra vous surveiller.
- Anomalies des tests biologiques de la créatinine (taux de l'urée).
- **Rares : touche de 1 à 10 patients sur 100**
- Troubles de l'ouïe,
- Cauchemars,
- Numération sanguine anormale, notamment leucopénie,
- Numération sanguine différentielle anormale,
- Diminution du nombre de globules blancs (leucopénie),
- Diminution du nombre de plaquettes (thrombopénie),
- Ces effets indésirables peuvent entraîner des complications graves, ainsi que des symptômes tels que l'asthme.
- Bourdonnements d'oreilles (acouphènes),
- Palpitations,
- Ulcères de l'estomac ou de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères peptiques/gastroduodénaux),
- Inflammation de l'œsophage (œsophagite),
- Survenue de crises d'asthme (œsophagite ou à d'autres AINS),
- Graves réactions cutanées accompagnées de troubles des reins (syndrome de Stevens-Johnson et syndrome de Lyell),
- Urticaire,
- Anomalies de la vue, notamment :
 - Vision floue
 - Inflammation du blanc des yeux ou de la conjonctive (conjonctivite),
 - Inflammation du gros intestin (colite).
- **Très rares : touche moins d'un patient sur 1000**
- Formation de cloques sur la peau (l'érythème polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des taches, des marques rouges ou violettes, ou des bulles à la surface de la peau. Cette réaction grave peut également atteindre la bouche, les yeux et les autres muqueuses).
- Inflammation du foie (hépatite). Ceci s'accompagne des symptômes suivants :
 - Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse),
 - Douleurs abdominales,
 - Perte d'appétit.
- Insuffisance rénale aiguë en particulier avec une augmentation de la créatinine (taux de l'urée).
- Perforation de la paroi intestinale,
- **Indéterminée (la fréquence ne peut pas être évaluée)**
- Confusion,
- Désorientation,
- Essoufflement et réactions cutanées graves (éruptions cutanées provoquées par hypersensibilité),
- Une insuffisance cardiaque a été observée avec l'AINS.
- Perte complète d'un certain type de dents chez des patients qui prennent MEFSAL®.
- Potentiellement inhibiteurs, dépressifs, osseux (médicaments myélotoxiques).
- Une fièvre soudaine
- Des maux de gorge
- Des infections
- Pancréatite (inflammation du pancréas)
- **Effets indésirables causés par les médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), mais non par MEFSAL®**
- Modifications de la fonction rénale
- Modifications de la fonction hépatique
- Modifications de la fonction cardiaque
- Modifications de la fonction pulmonaire
- Modifications de la fonction sanguine
- Modifications de la fonction musculaire
- Modifications de la fonction nerveuse
- Modifications de la fonction endocrinienne
- Modifications de la fonction immunitaire
- Modifications de la fonction métabolique
- Modifications de la fonction reproductive
- Modifications de la fonction sensorielle
- Modifications de la fonction motrice
- Modifications de la fonction cognitive
- Modifications de la fonction comportementale
- Modifications de la fonction sociale
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique
- Modifications de la fonction politique
- Modifications de la fonction juridique
- Modifications de la fonction éthique
- Modifications de la fonction morale
- Modifications de la fonction esthétique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction culturelle
- Modifications de la fonction spirituelle
- Modifications de la fonction religieuse
- Modifications de la fonction philosophique
- Modifications de la fonction artistique
- Modifications de la fonction scientifique
- Modifications de la fonction technologique
- Modifications de la fonction économique</