

## 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.

#### Éducation :

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 :

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  
Mise 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



## Déclaration de Maladie

N° P19- 0041096

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3573

Société : AT

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre

Nom & Prénom : SEBBATA Abolchshine

Date de naissance : 21.01.1952

Adresse :

Tél. :

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 21/07/2022

Nom et prénom du malade : EL Ouadighi Soumia

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Ostéalgies, Arthralgies

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : inflammation

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
21/07/2020	Rhumatisme	300,00		

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE JABOUQUERE Hollande Mustakim 39, Rue de la Ville H.M. Casablanca	21/07/2020	1098,20

# 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 canalaires, ainsi que le bilan de l'...

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'...

**Dr. Hasna AZMI**

**Rhumatologue**

Maladies des os, des articulations,  
des muscles et de la colonne  
vertébrale



**الدكتورة حسناء عزمي**

إختصاصية في أمراض الروماتيزم  
أمراض العظام والمفاصل والعضلات  
وأمراض العمود الفقري

Casablanca, le 21/07/2020 في الدار البيضاء

7<sup>e</sup> El Ouadighi  
Soumia

1<sup>o</sup>) vit D<sub>3</sub> BON 200 000 (x3)  
1 ampoule / mois x 3 mois

2<sup>h</sup> ap. fibre dans un morceau

de pain



PHARMACIE TANGUIERE  
39 Rue de la Villeneuve  
H.M. Casablanca 20 22 61 55 56

2<sup>o</sup>) Structure  
1 gel x 21 j matin  
repas x 9 mois soir

3.) Di - in do 50 mg cp de sp.  
 300 x 1 ep x 2 1/2 matin  
 ds

1/2 v. eau au milieu  
 des repas x 20 Jours puis

1 ep le soir au milieu du  
 repas x 20 Jours

4.) Du lasten  
 1 ep x 3 1/2 ap. repas x  
 10 Jours

1 ep x 2 1/2  
 matin  
 ap. repas x 20 Jours

5.) 1 ep le matin ap. repas x 15 Jours  
 1 gel le matin à jeun x 1 mois 1/2 Jours



# DULASTAN® 500mg/2mg

Comprimé  
Boîte de 20

Paracétamol - Thiocolchicoside

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

## COMPOSITION :

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

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

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

## ATTENTION !

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

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

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

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Cherchez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections cardiaques ou pulmonaires, évitez les traitements prolongés.

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

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

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

L'amiidon de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes allergiques aux personnes souffrant de maladies coeliakiques.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS I SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE M DULASTAN® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

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

### Examens paracliniques :

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

## GROSSESSE

Grossesse

L'utilisation d

Si vous déco

le traitement

## Allaitement

Ce médicament

D'une façon d

voire pharm

## COMMENT U

POSOLOGIE

RESERVE A

La dose quoti

comprimés pa

Insuffisant ré

prises sera au

## VOIE ET MOD

Voie orale.

Avaler les com

## FREQUENCE

Se conformer

## CONDUITE A

En cas de sur

DANS TOU

## EFFETS NON

COMME TOU

PLUS OU MO

## Liés au parac

- Hépatotoxici

- Quelques ran

traitement.

- Exceptionnel

## Liés au thio

- Possibilité d

- Rares troubl

NE PAS HESIT

NON SOUHA

## CONSERVAT

A conserver à

Ne pas laisse

utilise

DULASTAN®

500 mg / 2 mg

دولاستان

Boîte de 20 comprimés

علبة 20 قرصا

37,00

Pharmacien

# DULASTAN® 500mg/2mg

Comprimé  
Boîte de 20

Paracétamol - Thiocolchicoside

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

## COMPOSITION :

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

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

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

## ATTENTION !

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

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

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

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Cherchez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections cardiaques ou pulmonaires, évitez les traitements prolongés.

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

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

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

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

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS 1 SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE M DULASTAN® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

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

### Examens paracliniques :

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

## GROSSESSE

Grossesse

L'utilisation d

Si vous déco

le traitement

## Allaitement

Ce médicament

D'une façon d

voire pharm

## COMMENT U

POSOLOGIE

RESERVE A

La dose quoti

comprimés pa

Insuffisant ré

prises sera au

## VOIE ET MOD

Voie orale.

Avaler les com

## FREQUENCE

Se conformer

## CONDUITE A

En cas de sur

DANS TOU

## EFFETS NON

COMME TOU

PLUS OU MO

## Liés au parac

- Hépatotoxici

- Quelques ran

traitement.

- Exceptionnel

## Liés au thio

- Possibilité d

- Rares troubl

NE PAS HESIT

NON SOUHA

## CONSERVAT

A conserver à

Ne pas laisse

utilise

DULASTAN®

500 mg / 2 mg

دولاستان

Boîte de 20 comprimés

علبة 20 قرصا

37,00

Pharmacien

# DULASTAN® 500mg/2mg

Comprimé  
Boîte de 20

Paracétamol - Thiocolchicoside

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

## COMPOSITION :

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

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

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

## ATTENTION !

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

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

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

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Cherchez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections cardiaques ou pulmonaires, évitez les traitements prolongés.

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

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

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

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

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS 1 SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE M DULASTAN® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

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

### Examens paracliniques :

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

## GROSSESSE

Grossesse

L'utilisation d

Si vous déco

le traitement

## Allaitement

Ce médicament

D'une façon d

voire pharm

## COMMENT U

POSOLOGIE

RESERVE A

La dose quoti

comprimés pa

Insuffisant ré

prises sera au

## VOIE ET MOD

Voie orale.

Avaler les com

## FREQUENCE

Se conformer

## CONDUITE A

En cas de sur

DANS TOU

## EFFETS NON

COMME TOU

PLUS OU MO

## Liés au parac

- Hépatotoxici

- Quelques ran

traitement.

- Exceptionnel

## Liés au thio

- Possibilité d

- Rares troubl

NE PAS HESIT

NON SOUHA

## CONSERVAT

A conserver à

Ne pas laisse

utilise

DULASTAN®

500 mg / 2 mg

دولاستان

Boîte de 20 comprimés

علبة 20 قرصا

37,00

Pharmacien



# DULASTAN® 500mg/2mg

Comprimé  
Boîte de 20

Paracétamol - Thiocolchicoside

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

## COMPOSITION :

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

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

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

## ATTENTION !

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

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

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

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Cherchez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections cardiaques ou pulmonaires, évitez les traitements prolongés.

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

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

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

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

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS 1 SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE M DULASTAN® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

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

### Examens paracliniques :

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

## GROSSESSE

Grossesse

L'utilisation d

Si vous déco

le traitement

## Allaitement

Ce médicament

D'une façon

de votre pharm

## COMMENT U

POSOLOGIE

RESERVE A

La dose quoti

comprimés pa

Insuffisant ré

prises sera au

## VOIE ET MOD

Voie orale.

Avaler les com

## FREQUENCE

Se conformer

## CONDUITE A

En cas de sur

DANS TOU

## EFFETS NON

COMME TOU

PLUS OU MO

## Liés au parac

- Hépatotoxici

- Quelques ran

traitement.

- Exceptionnel

## Liés au thio

- Possibilité d

- Rares troubl

NE PAS HESIT

NON SOUHA

## CONSERVAT

A conserver

Ne pas laisse

utilise

DULASTAN®

500 mg / 2 mg

دولاستان

Boîte de 20 comprimés

علبة 20 قرصا

37,00

Pharmacien



# DULASTAN® 500mg/2mg

Comprimé  
Boîte de 20

Paracétamol - Thiocolchicoside

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

## COMPOSITION :

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

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

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

## ATTENTION !

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

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

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

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Cherchez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections cardiaques ou pulmonaires, évitez les traitements prolongés.

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

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

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

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

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS I SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE M DULASTAN® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

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

### Examens paracliniques :

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

## GROSSESSE

Grossesse

L'utilisation d

Si vous déco

le traitement

## Allaitement

Ce médicament

D'une façon

de votre pharm

## COMMENT U

POSOLOGIE

RESERVE A

La dose quoti

comprimés pa

Insuffisant ré

prises sera au

## VOIE ET MOD

Voie orale.

Avaler les com

## FREQUENCE

Se conformer

## CONDUITE A

En cas de sur

DANS TOU

## EFFETS NON

COMME TOU

PLUS OU MO

## Liés au parac

- Hépatotoxici

- Quelques ran

traitement.

- Exceptionnel

## Liés au thio

- Possibilité d

- Rares troubl

NE PAS HESIT

NON SOUHA

## CONSERVAT

A conserver

Ne pas laisse

utilise

DULASTAN®

500 mg / 2 mg

دولاستان

Boîte de 20 comprimés

علبة 20 قرصا

37,00

Pharmacien

# Di-INDO® (Indométacine calcique pentahydrate)

## 1- DENOMINATION DU MÉDICAMENT

- DI-INDO® Comprimés dispersibles dosés à 25 mg en boîtes de 30 comprimés.
- DI-INDO® Comprimés effervescents à 25 mg en boîtes de 30 comprimés.
- DI-INDO® Gélules dosées à 25 mg (imprimées « DI-INDO® 25 mg ») ivoire orange en boîtes de 30 gélules.
- DI-INDO® Comprimés effervescents dosés à 50 mg en boîtes de 15 comprimés.
- DI-INDO® Comprimés dispersibles dosés à 50 mg en boîtes de 15 comprimés.
- DI-INDO® Suppositoires dosés à 50 mg en boîtes de 10 suppositoires.
- DI-INDO® Suppositoires dosés à 100 mg en boîtes de 10 suppositoires.

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.

## 2- COMPOSITION DU MÉDICAMENT

- DI-INDO® Comprimés dispersibles à 25 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 25 mg  
Excipients : Croscopollose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9819355, lactose monohydrate.
- DI-INDO® Comprimés effervescents à 25 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 25 mg  
Excipients : Acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, saccharine sodique, arôme pamplemousse poudre 17019455, benzoate de sodium, antimoine PD 30, doucinate de sodium, alcool éthylique 96%, eau purifiée.
- DI-INDO® Gélules à 25 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 25 mg  
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, lécitine de soja purifiée, carboxyméthyl amidon sodique, lactose monohydrate.  
Enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane, jaune de quinoléine, jaune orange GFC, colorant n° 2.
- DI-INDO® Comprimés effervescents à 50 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 50 mg  
Excipients : Saccharine sodique, arôme pamplemousse, benzoate de sodium, acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, siméthicone émulsion, doucinate de sodium, alcool éthylique 96%, eau purifiée.
- DI-INDO® Comprimés dispersibles à 50 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 50 mg  
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, croscopollose, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9819355, lactose monohydrate, cellulose microcristalline.
- DI-INDO® Suppositoires à 50 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 50 mg  
Excipients : Glycérides hémisynthétiques solides, Glycérides polyglycolysés saturés.
- DI-INDO® Suppositoires à 100 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 100 mg  
Excipients : Glycérides hémisynthétiques solides, Glycérides polyglycolysés saturés.

## LISTES DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- Comprimé dispersible : Lactose.
- Gélule : Lactose.
- Comprimé effervescent : Sodium : environ 596 mg de sodium par comprimé effervescent à 25 mg et environ 592 mg de sodium par comprimé effervescent à 50 mg.

## 3- CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

Anti-inflammatoire non stéroïdien, inhibiteur préférentiel de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2).

## 4- INDICATIONS PHARMACIQUES

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien. Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

- en traitement de longue durée de :
- certaines rhumatismes inflammatoires chroniques,
- certaines arthroses sévères ;
- en traitement de courte durée de :
- certaines inflammations du pourtour des articulations (tendinites,

bursites, épaulement aiguë),  
- certaines inflammations des articulations par dépôts de cristaux telle que la goutte,  
- douleurs aiguës d'arthrose,  
- douleurs liées à l'irritation aiguë d'un nerf telles que la sciatique.  
**5 - POSOLOGIE, MODE D'ADMINISTRATION ET DURÉE DU TRAITEMENT**  
DANS TOUTS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.  
À TITRE INDICATIF :  
La dose journalière habituelle est de 50 à 200 mg, à répartir en plusieurs prises.

**Voie et mode d'administration**  
- Les formes orales doivent être prises au milieu des repas.  
- Se laver les mains après manipulation du suppositoire.  
**Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré**  
- Suppositoires : 1 à 2 suppositoires à 50 mg par jour, ou 1 suppositoire à 100 mg par jour (le soir au coucher).  
- Voie orale : 2 à 6 gélules ou comprimés dispersibles ou comprimés effervescents à 25 mg en doses fractionnées par jour.  
- 1 à 3 comprimés dispersibles ou comprimés effervescents à 50 mg en doses fractionnées par jour.  
**Durée du traitement**  
DI-INDO® doit être utilisé aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin l'aura conseillé.  
Si vous avez pris plus de DI-INDO® que vous n'auriez dû : en cas de surdosage ou d'ingestion accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.

## 6 - CONTRE-INDICATIONS

**Ne prenez jamais DI-INDO®, dans les cas suivants :**  
- au-delà de 5 mois de grossesse révolue (24 semaines d'aménorrhée),  
- antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, acide acétylsalicylique (aspirine),  
- antécédent d'allergie à l'un des excipients,  
- antécédents de saignements gastro-intestinaux ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par AINS,  
- ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien en évolution ou récidivant,  
- hémorragie gastro-intestinale, hémorragie cérébrale ou autre hémorragie en cours,  
- maladie grave du foie,  
- maladie grave du rein,  
- maladie grave du cœur,  
- enfant de moins de 15 ans.

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

## 7 - EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, DI-INDO® est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tous le monde n'y soit pas sujet.  
Les médicaments tels que DI-INDO® pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral.  
- Peuvent survenir :  
- des réactions allergiques ;  
- cutanées de type éruption, urticaire, démangeaisons, inflammation des vaisseaux sanguins, rougeur, exceptionnellement : éruption cutanée lors d'une exposition au soleil ;  
- respiratoires de type crise d'asthme, œdème pulmonaire ;  
- générales, brusque gonflement du visage et du cou (œdème de Quincke),  
- rarement, un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps,  
- rarement, jaunisse.  
- Dans certains cas rares, il est possible que survienne une hémorragie digestive.  
Celle-ci est d'autant plus fréquente que la dose est élevée.

Dans tous les cas, DI-INDO® peut survenir :  
- des troubles digestifs : constipation,  
- des maux de tête, somnolence, insomnie,  
- des troubles psychiques,  
- des troubles neurologiques involontaires, faiblesse, difficultés d'élocution,  
- des troubles visuels,  
- des troubles du fonctionnement des reins,  
- des troubles de l'audition : rarement, surdité,  
- des troubles cardiaques : rarement, hypo ou hypertension, palpitations, douleur thoracique, troubles du rythme, œdèmes périphériques,

- une augmentation du nombre d'épisodes, une aggravation d'une chute des cheveux,  
- une douleur au niveau des saignements vaginaux,  
- fièvre, transpiration, rougeur.  
Dans tous les cas, avertir votre médecin.  
- Des cas d'ulcères ou de perforation ont été observés également (augmentation du taux de séoglobulines blanches, globules rouges pouvant être graves).  
Si vous remarquez des effets indésirables, ou si certains effets vous inquiètent, informez votre médecin ou votre pharmacien.  
**8 - MISES EN GARDE PARTICULIÈRES D'EMPLOI**  
**Faites attention avec DI-INDO®**  
**MISES EN GARDE SPÉCIALES**  
Les médicaments tels que DI-INDO® peuvent entraîner des effets indésirables graves.  
- crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») : Le risque est d'autant plus élevé que la durée de la prise est longue.  
- Ne pas dépasser les doses prescrites.  
Si vous avez des problèmes de diabète, de tension artérielle, de maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une autre maladie, parlez-en à votre médecin.  
- Si vous avez des problèmes de diabète, de tension artérielle, de maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une autre maladie, parlez-en à votre médecin.  
**AVANT LE TRAITEMENT :**  
**PREVENIR VOTRE MÉDECIN**  
- d'antécédents d'asthme ou d'allergie, notamment d'allergie à l'aspirine ou à d'autres médicaments de cette spécialité peut entraîner certains effets indésirables graves.  
- anti-inflammatoire non stéroïdien.  
- de troubles de la coagulation.  
- anti-agrégant plaquettaire ou de médicaments anticoagulants.  
- manifestations gastro-intestinales.  
- d'antécédents digestifs (ulcère, hernie hiatale, hémorragie ulcéreuse).  
- de maladie du cœur, du foie ou des reins.  
- de troubles psychiques, d'insomnie.  
- de traitement par diurétiques.  
En raison de la présence dans la gélule, l'utilisation de DI-INDO® est contre-indiquée chez les patients présentant une intolérance à l'aspartame ou à d'autres sucres (maladies héréditaires rares).  
**AU COURS DU TRAITEMENT :**  
- de troubles de la vue (voir effets indésirables).  
**MISES EN GARDE PARTICULIÈRES D'EMPLOI**  
- de maux de tête persistants.  
- de signes évocateurs d'allergie : éruption, urticaire, démangeaisons, gonflement du visage et du cou.  
**LE TRAITEMENT ET CONTRE-INDICATIONS**  
**UN SERVICE MÉDICAL DOIT ÊTRE CONTACTÉ**  
- d'hémorragie gastro-intestinale.  
- de sang dans les selles ou dans les urines.  
**TRAITEMENT ET CONTRE-INDICATIONS**  
**UN SERVICE MÉDICAL DOIT ÊTRE CONTACTÉ**  
- d'apparitions de signes de brûlure (rougeur avec bulles).  
**TRAITEMENT ET CONTRE-INDICATIONS**  
**UN SERVICE MÉDICAL DOIT ÊTRE CONTACTÉ**  
- d'effets indésirables graves.  
**EMPLOI**  
- femme, si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin.  
- si vous prenez d'autres médicaments, consultez votre médecin.  
- si vous avez des problèmes de diabète, de tension artérielle, de maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une autre maladie, parlez-en à votre médecin.  
- si vous avez des problèmes de diabète, de tension artérielle, de maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une autre maladie, parlez-en à votre médecin.

**Di-INDO® 50 mg 15 comprimés dispersibles**

PPV 530PH00

EXP 09/2021  
LOT 97013 2



et/ou de l'acide acétylsalicylique. Lisez attentivement les notices et prenez-les avec vous. Assurez-vous d'avoir toujours des médicaments d'urgence.



# Di-INDO® (Indométacine calcique pentahydrate)

## 1- DENOMINATION DU MEDICAMENT

- DI-INDO® Comprimés dispersibles dosés à 25 mg en boîtes de 30 comprimés
- DI-INDO® Comprimés effervescents à 25 mg en boîtes de 30 comprimés
- DI-INDO® Gélules dosées à 25 mg (imprimées « DI-INDO® 25 mg ») ivore orange en boîtes de 30 gélules
- DI-INDO® Comprimés effervescents dosés à 50 mg en boîtes de 15 comprimés
- DI-INDO® Comprimés dispersibles dosés à 50 mg en boîtes de 15 comprimés
- DI-INDO® Suppositoires dosés à 50 mg en boîtes de 10 suppositoires
- DI-INDO® Suppositoires dosés à 100 mg en boîtes de 10 suppositoires

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.

## 2- COMPOSITION DU MEDICAMENT

- DI-INDO® Comprimés dispersibles à 25 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 25 mg  
Excipients : Croscollon, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9819356, lactose monohydrate.
- DI-INDO® Comprimés effervescents à 25 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 25 mg  
Excipients : Acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, saccharine sodique, arôme pamplemousse poudre 17019455, benzoate de sodium, antioxydant PD 30, docusate de sodium, alcool éthylique 96%, eau purifiée.
- DI-INDO® Gélules à 25 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 25 mg  
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, lactine de soja purifiée, carboxyméthyl amidon sodique, lactose monohydrate. Enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane, jaune de quinoline, jaune orange FC, colorant n° 2.
- DI-INDO® Comprimés effervescents à 50 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 50 mg  
Excipients : Saccharine sodique, arôme pamplemousse, benzoate de sodium, acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, siméthicone émulsion, docusate de sodium, alcool éthylique 96%, eau purifiée.
- DI-INDO® Comprimés dispersibles à 50 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 50 mg  
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, croscollon, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9819356, lactose monohydrate, cellulose microcristalline.
- DI-INDO® Suppositoires à 50 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 50 mg  
Excipients : Glycérides hémi-synthétiques solides, Glycérides polyglycolysés saturés.
- DI-INDO® Suppositoires à 100 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 100 mg  
Excipients : Glycérides hémi-synthétiques solides, Glycérides polyglycolysés saturés.

## LISTES DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- Comprimé dispersible : Lactose.
- Gélule : Lactose.
- Comprimé effervescent : Sodium : environ 596 mg de sodium par comprimé effervescent à 25 mg et environ 592 mg de sodium par comprimé effervescent à 50 mg.

## 3- CLASSE PHARMACOTHERAPIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

Anti-inflammatoire non stéroïdien, inhibiteur préférentiel de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2).

## 4- INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien. Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

- en traitement de longue durée de :
  - certaines rhumatismes inflammatoires chroniques,
  - certaines arthroses sévères;
- en traitement de courte durée de :
  - certaines inflammations du poutour des articulations (tendinites,

bursites, épaule douloureuse aiguë),  
certaines inflammations des articulations par dépôts de cristaux tels que la goutte,

- douleurs aiguës d'arthrose,
- douleurs liées à l'irritation aiguë d'un nerf telles que la sciatique.

## 5 - POSOLOGIE, MODE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT

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

### A TITRE INDICATIF :

La dose journalière habituelle est de 50 à 200 mg, à répartir en plusieurs prises.

### Voie et mode d'administration

- Les formes orales doivent être prises au milieu des repas.
- Se laver les mains après manipulation du suppositoire.

### Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré

- Suppositoires : 1 à 2 suppositoires à 50 mg par jour, ou 1 suppositoire à 25 mg par jour (le soir au coucher).
- Voie orale : 2 à 6 gélules ou comprimés dispersibles ou comprimés effervescents à 25 mg en doses fractionnées par jour.
- 1 à 3 comprimés dispersibles ou comprimés effervescents à 50 mg en doses fractionnées par jour.

### Durée du traitement

DI-INDO® doit être utilisé aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin l'aura conseillé.

Si vous avez pris plus de DI-INDO® que vous n'auriez dû : en cas de surdosage ou d'ingestion accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.

## 6- CONTRE-INDICATIONS

- Ne prenez jamais DI-INDO®, dans les cas suivants :
  - au-delà de 6 mois de grossesse révisés (2 semaines d'aménorrhée),
  - antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, acide acétylsalicylique (aspirine),
  - antécédent d'allergie à l'un des excipients,
  - antécédents de saignements gastro-intestinaux ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par AINS,
  - ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien en évolution ou récidivant,
  - hémorragie gastro-intestinale, hémorragie cérébrale ou autre hémorragie en cours,
  - maladie grave du foie,
  - maladie grave du rein,
  - maladie grave du cœur,
  - enfant de moins de 15 ans.

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

## 7 - EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, DI-INDO® est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Les médicaments tels que DI-INDO® pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral.

- Peuvent survenir :
  - des réactions allergiques :
  - cutanées de type éruption, urticaire, démangeaisons, inflammation des vaisseaux sanguins, rougeur, exceptionnellement : éruption cutanée lors d'une exposition au soleil;
  - respiratoires de type crise d'asthme, œdème pulmonaire;
  - générales, brusque gonflement du visage et du cou (œdème de Quincke).
- rarement, un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps,
- rarement, jaunisse.
- Dans certains cas rares, il est possible que survienne une hémorragie digestive.

Celle-ci est d'autant plus fréquente que la posologie utilisée est élevée. Dans tous ces cas, arrêter le traitement et avertir un médecin

- Peuvent survenir également :
- des troubles digestifs : maux d'estomac,

- constipation,
- des maux de tête, vertiges, somnolence, insomnie,
- des troubles psychiques,
- des troubles neurologiques involontaires, faiblesse, difficultés d'élocution,
- des troubles visuels,
- des troubles du fond d'oeil,
- des troubles de l'audition,
- des troubles cardiaques douloureux thoraciques, troubles du rythme cardiaque, des troubles périphériques.

- une augmentation du poids,
- épileptiques; une aggravation,
- une chute des cheveux,
- une douleur au niveau du dos,
- des saignements vaginaux,
- fièvre, transpiration, rougeur,
- Dans tous ces cas, avertir un médecin.
- Des cas d'ulcères ou de perforation,
- Ont été observées également (augmentation du taux de globules blancs, globules rouges),
- pouvant être graves.

Si vous remarquez des effets indésirables, avertir un médecin, ou si certains effets indésirables sont graves, informer votre médecin ou votre pharmacien.

## 8 - MISES EN GARDE PARTICULIERES D'EMPLACEMENT

Faites attention avec DI-INDO® EN GARDE SPECIALE

Les médicaments tels que DI-INDO® peuvent augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus élevé que la durée du traitement est longue.

Si vous dépassez les doses prescrites, le risque de complications vasculaires est plus élevé.

Si vous avez des problèmes de diabète, de taux de cholestérol élevés ou si vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une maladie cardiaque.

Si vous avez des problèmes de diabète, de taux de cholestérol élevés ou si vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une maladie cardiaque.

Si vous avez des problèmes de diabète, de taux de cholestérol élevés ou si vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une maladie cardiaque.

Si vous avez des problèmes de diabète, de taux de cholestérol élevés ou si vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une maladie cardiaque.

Si vous avez des problèmes de diabète, de taux de cholestérol élevés ou si vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une maladie cardiaque.

Si vous avez des problèmes de diabète, de taux de cholestérol élevés ou si vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une maladie cardiaque.

Si vous avez des problèmes de diabète, de taux de cholestérol élevés ou si vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une maladie cardiaque.

Si vous avez des problèmes de diabète, de taux de cholestérol élevés ou si vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une maladie cardiaque.

Si vous avez des problèmes de diabète, de taux de cholestérol élevés ou si vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une maladie cardiaque.

Si vous avez des problèmes de diabète, de taux de cholestérol élevés ou si vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une maladie cardiaque.

Si vous avez des problèmes de diabète, de taux de cholestérol élevés ou si vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une maladie cardiaque.

Si vous avez des problèmes de diabète, de taux de cholestérol élevés ou si vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une maladie cardiaque.

Si vous avez des problèmes de diabète, de taux de cholestérol élevés ou si vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une maladie cardiaque.

Si vous avez des problèmes de diabète, de taux de cholestérol élevés ou si vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une maladie cardiaque.

Si vous avez des problèmes de diabète, de taux de cholestérol élevés ou si vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une maladie cardiaque.

Si vous avez des problèmes de diabète, de taux de cholestérol élevés ou si vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une maladie cardiaque.

Si vous avez des problèmes de diabète, de taux de cholestérol élevés ou si vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une maladie cardiaque.

Si vous avez des problèmes de diabète, de taux de cholestérol élevés ou si vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une maladie cardiaque.

Si vous avez des problèmes de diabète, de taux de cholestérol élevés ou si vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une maladie cardiaque.

Si vous avez des problèmes de diabète, de taux de cholestérol élevés ou si vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une maladie cardiaque.

Si vous avez des problèmes de diabète, de taux de cholestérol élevés ou si vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une maladie cardiaque.

Si vous avez des problèmes de diabète, de taux de cholestérol élevés ou si vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une maladie cardiaque.

Si vous avez des problèmes de diabète, de taux de cholestérol élevés ou si vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une maladie cardiaque.

Si vous avez des problèmes de diabète, de taux de cholestérol élevés ou si vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une maladie cardiaque.

Si vous avez des problèmes de diabète, de taux de cholestérol élevés ou si vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une maladie cardiaque.

Si vous avez des problèmes de diabète, de taux de cholestérol élevés ou si vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une maladie cardiaque.

Si vous avez des problèmes de diabète, de taux de cholestérol élevés ou si vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une maladie cardiaque.

Si vous avez des problèmes de diabète, de taux de cholestérol élevés ou si vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une maladie cardiaque.

Si vous avez des problèmes de diabète, de taux de cholestérol élevés ou si vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez une maladie cardiaque.

Di-INDO® 50 mg 15 comprimés dispersibles

PPV 53DH00

EXP 09/2021  
LOT 97013 2





# Di-INDO® (Indométacine calcique pentahydrate)

## 1- DENOMINATION DU MEDICAMENT

- DI-INDO® Comprimés dispersibles dosés à 25 mg en boîtes de 30 comprimés
- DI-INDO® Comprimés effervescent à 25 mg en boîtes de 30 comprimés
- DI-INDO® Gélules dosées à 25 mg (imprimées «DI-INDO® 25 mg») (voir orange en boîtes de 30 gélules)
- DI-INDO® Comprimés effervescent dosés à 50 mg en boîtes de 15 comprimés
- DI-INDO® Comprimés dispersibles dosés à 50 mg en boîtes de 15 comprimés
- DI-INDO® Suppositoires dosés à 50 mg en boîtes de 10 suppositoires
- DI-INDO® Suppositoires dosés à 100 mg en boîtes de 10 suppositoires

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.

## 2- COMPOSITION DU MEDICAMENT

- DI-INDO® Comprimés dispersibles à 25 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 25 mg  
Excipients : Croscovidone, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9819356, lactose monohydrate.
- DI-INDO® Comprimés effervescent à 25 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 25 mg  
Excipients : Acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, saccharine sodique, arôme pamplemousse poudre 17019455, benzoate de sodium, antioxydant PD 30, docusate de sodium, alcool éthylique 96%, eau purifiée.
- DI-INDO® Gélules à 25 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 25 mg  
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, lécithine de soja purifiée, carboxyméthyl amidon sodique, lactose monohydrate. Enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane, jaune de quinoline, jaune orange FC, colorant n° 2.
- DI-INDO® Comprimés effervescent à 50 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 50 mg  
Excipients : Saccharine sodique, arôme pamplemousse, benzoate de sodium, acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, siméthicone émulsion, docusate de sodium, alcool éthylique 96%, eau purifiée.
- DI-INDO® Comprimés dispersibles à 50 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 50 mg  
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, croscovidone, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9819356, lactose monohydrate, cellulose microcristalline.
- DI-INDO® Suppositoires à 50 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 50 mg  
Excipients : Glycérides hémi-synthétiques solides, Glycérides polyglycolysés saturés.
- DI-INDO® Suppositoires à 100 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 100 mg  
Excipients : Glycérides hémi-synthétiques solides, Glycérides polyglycolysés saturés.

## LISTES DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- Comprimé dispersible : Lactose.
- Gélule : Lactose.
- Comprimé effervescent : Sodium : environ 596 mg de sodium par comprimé effervescent à 25 mg et environ 592 mg de sodium par comprimé effervescent à 50 mg.

## 3- CLASSE PHARMACOTHERAPIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

Anti-inflammatoire non stéroïdien, inhibiteur préférentiel de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2).

## 4- INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien. Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

- en traitement de longue durée de :
  - certaines rhumatismes inflammatoires chroniques,
  - certaines arthroses sévères;
- en traitement de courte durée de :
  - certaines inflammations du poutour des articulations (tendinites,

bursites, épaule douloureuse aiguë),  
certaines inflammations des articulations par dépôts de cristaux tels que la goutte,

douleurs aiguës d'arthrose,  
douleurs liées à l'irritation aiguë d'un nerf telles que la sciatique.

## 5 - POSOLOGIE, MODE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT

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

### A TITRE INDICATIF :

La dose journalière habituelle est de 50 à 200 mg, à répartir en plusieurs prises.

### Voie et mode d'administration

- Les formes orales doivent être prises au milieu des repas.  
- Se laver les mains après manipulation du suppositoire.

### Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré

- Suppositoires : 1 à 2 suppositoires à 50 mg par jour, ou 1 suppositoire à 25 mg par jour (le soir au coucher).
- Voie orale : 2 à 6 gélules ou comprimés dispersibles ou comprimés effervescent à 25 mg en doses fractionnées par jour.
- 1 à 3 comprimés dispersibles ou comprimés effervescent à 50 mg en doses fractionnées par jour.

### Durée du traitement

DI-INDO® doit être utilisé aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin l'aura conseillé.

Si vous avez pris plus de DI-INDO® que vous n'auriez dû : en cas de surdosage ou d'ingestion accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.

## 6- CONTRE-INDICATIONS

- Ne prenez jamais DI-INDO®, dans les cas suivants :
  - au-delà de 6 mois de grossesse révisés (2 semaines d'aménorrhée),
  - antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, acide acétylsalicylique (aspirine),
  - antécédent d'allergie à l'un des excipients,
  - antécédents de saignements gastro-intestinaux ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par AINS,
  - ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien en évolution ou récidivant,
  - hémorragie gastro-intestinale, hémorragie cérébrale ou autre hémorragie en cours,
  - maladie grave du foie,
  - maladie grave du rein,
  - maladie grave du cœur,
  - enfant de moins de 15 ans.

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

## 7 - EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, DI-INDO® est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Les médicaments tels que DI-INDO® pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral.

- Peuvent survenir :
  - des réactions allergiques :
  - cutanées de type éruption, urticaire, démangeaisons, inflammation des vaisseaux sanguins, rougeur, exceptionnellement : éruption cutanée lors d'une exposition au soleil;
  - respiratoires de type crise d'asthme, œdème pulmonaire;
  - générales, brusque gonflement du visage et du cou (œdème de Quincke).
- rarement, un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps,
- rarement, jaunisse.
- Dans certains cas rares, il est possible que survienne une hémorragie digestive.

Celle-ci est d'autant plus fréquente que la posologie utilisée est élevée. Dans tous ces cas, arrêter le traitement et avertir un médecin

- Peuvent survenir également :
  - des troubles digestifs : maux d'estomac,

constipation,  
des maux de tête, vertiges, somnolence, insomnie,  
des troubles psychiques  
des troubles neurologiques involontaires, faiblesse, difficultés d'élocution,  
des troubles visuels  
des troubles du fond  
des troubles de l'audition  
des troubles cardiaques  
douleur thoracique, troubles des os, des os périphériques.

- une augmentation du poids
- épileptiques; une aggravation
- une chute des cheveux,
- une douleur au niveau du
- des saignements vaginaux
- fièvre, transpiration, rougeur
- Dans tous ces cas, avertir
- Des cas d'ulcères ou de pe
- Ont été observées égale
- (augmentation du taux de
- globules blancs, globules
- pouvant être graves.

Si vous remarquez des effets indésirables, consultez votre médecin ou votre pharmacien, ou si certains effets indésirables sont graves, informez votre médecin ou votre pharmacien.

## 8 - MISES EN GARDE PARTICULIERES D'EMPLACEMENT

Faites attention avec DI-INDO®

## MISES EN GARDE SPECIQUES

Les médicaments tels que DI-INDO® peuvent augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus cérébral »).

Le risque est d'autant plus élevé que la durée du traitement est longue.

Si vous dépassez les doses prescrites, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Ne pas avoir des problèmes vasculaires cérébraux ou si vous avez des problèmes de diabète, de taux de cholestérol élevés ou si vous avez une maladie cardiaque.

Si vous avez des problèmes vasculaires cérébraux ou si vous avez une maladie cardiaque, consultez votre médecin.

AVANT LE TRAITEMENT

PREVENIR VOTRE MEDICIN

- antécédent d'asthme
- une sinusite chronique ou
- une sinusite chronique ou
- cette spécialité peut entraîner
- certains sujets allergiques
- anti-inflammatoire non stéroïdien

- de troubles de la vision
- anti-agrégant plaquettaire
- des manifestations gastro-
- antécédents digestifs (ulcère
- hernie hiatale, hémorragie
- de maladie du cœur, du
- de troubles psychiques,
- de traitement par diurétiques

En raison de la présence de la gélule, l'utilisation de patients présentant une

de Lactose ou d'un syndrome (maladies héréditaires rares)

AU COURS DU TRAITEMENT

- de troubles de la vue (taux
- MEDECIN.
- de maux de tête persistants
- de signes évocateurs d'
- d'asthme, urticaire, brusque
- LE TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- OU UN SERVICE MEDICAL

- d'hémorragie gastro-intestinale
- de sang dans les selles ou
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- d'apparitions de signes
- brûlure (rougeur avec brûlure)
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- PRECAUTIONS D'EMPLACEMENT
- Si vous êtes une femme

- de troubles de la vue (taux
- MEDECIN.
- de maux de tête persistants
- de signes évocateurs d'
- d'asthme, urticaire, brusque
- LE TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- OU UN SERVICE MEDICAL
- d'hémorragie gastro-intestinale
- de sang dans les selles ou
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- d'apparitions de signes
- brûlure (rougeur avec brûlure)
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- PRECAUTIONS D'EMPLACEMENT
- Si vous êtes une femme

- de troubles de la vue (taux
- MEDECIN.
- de maux de tête persistants
- de signes évocateurs d'
- d'asthme, urticaire, brusque
- LE TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- OU UN SERVICE MEDICAL
- d'hémorragie gastro-intestinale
- de sang dans les selles ou
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- d'apparitions de signes
- brûlure (rougeur avec brûlure)
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- PRECAUTIONS D'EMPLACEMENT
- Si vous êtes une femme

- de troubles de la vue (taux
- MEDECIN.
- de maux de tête persistants
- de signes évocateurs d'
- d'asthme, urticaire, brusque
- LE TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- OU UN SERVICE MEDICAL
- d'hémorragie gastro-intestinale
- de sang dans les selles ou
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- d'apparitions de signes
- brûlure (rougeur avec brûlure)
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- PRECAUTIONS D'EMPLACEMENT
- Si vous êtes une femme

- de troubles de la vue (taux
- MEDECIN.
- de maux de tête persistants
- de signes évocateurs d'
- d'asthme, urticaire, brusque
- LE TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- OU UN SERVICE MEDICAL
- d'hémorragie gastro-intestinale
- de sang dans les selles ou
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- d'apparitions de signes
- brûlure (rougeur avec brûlure)
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- PRECAUTIONS D'EMPLACEMENT
- Si vous êtes une femme

- de troubles de la vue (taux
- MEDECIN.
- de maux de tête persistants
- de signes évocateurs d'
- d'asthme, urticaire, brusque
- LE TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- OU UN SERVICE MEDICAL
- d'hémorragie gastro-intestinale
- de sang dans les selles ou
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- d'apparitions de signes
- brûlure (rougeur avec brûlure)
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- PRECAUTIONS D'EMPLACEMENT
- Si vous êtes une femme

- de troubles de la vue (taux
- MEDECIN.
- de maux de tête persistants
- de signes évocateurs d'
- d'asthme, urticaire, brusque
- LE TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- OU UN SERVICE MEDICAL
- d'hémorragie gastro-intestinale
- de sang dans les selles ou
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- d'apparitions de signes
- brûlure (rougeur avec brûlure)
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- PRECAUTIONS D'EMPLACEMENT
- Si vous êtes une femme

- de troubles de la vue (taux
- MEDECIN.
- de maux de tête persistants
- de signes évocateurs d'
- d'asthme, urticaire, brusque
- LE TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- OU UN SERVICE MEDICAL
- d'hémorragie gastro-intestinale
- de sang dans les selles ou
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- d'apparitions de signes
- brûlure (rougeur avec brûlure)
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- PRECAUTIONS D'EMPLACEMENT
- Si vous êtes une femme

- de troubles de la vue (taux
- MEDECIN.
- de maux de tête persistants
- de signes évocateurs d'
- d'asthme, urticaire, brusque
- LE TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- OU UN SERVICE MEDICAL
- d'hémorragie gastro-intestinale
- de sang dans les selles ou
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- d'apparitions de signes
- brûlure (rougeur avec brûlure)
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- PRECAUTIONS D'EMPLACEMENT
- Si vous êtes une femme

- de troubles de la vue (taux
- MEDECIN.
- de maux de tête persistants
- de signes évocateurs d'
- d'asthme, urticaire, brusque
- LE TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- OU UN SERVICE MEDICAL
- d'hémorragie gastro-intestinale
- de sang dans les selles ou
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- d'apparitions de signes
- brûlure (rougeur avec brûlure)
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- PRECAUTIONS D'EMPLACEMENT
- Si vous êtes une femme

- de troubles de la vue (taux
- MEDECIN.
- de maux de tête persistants
- de signes évocateurs d'
- d'asthme, urticaire, brusque
- LE TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- OU UN SERVICE MEDICAL
- d'hémorragie gastro-intestinale
- de sang dans les selles ou
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- d'apparitions de signes
- brûlure (rougeur avec brûlure)
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- PRECAUTIONS D'EMPLACEMENT
- Si vous êtes une femme

- de troubles de la vue (taux
- MEDECIN.
- de maux de tête persistants
- de signes évocateurs d'
- d'asthme, urticaire, brusque
- LE TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- OU UN SERVICE MEDICAL
- d'hémorragie gastro-intestinale
- de sang dans les selles ou
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- d'apparitions de signes
- brûlure (rougeur avec brûlure)
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- PRECAUTIONS D'EMPLACEMENT
- Si vous êtes une femme

- de troubles de la vue (taux
- MEDECIN.
- de maux de tête persistants
- de signes évocateurs d'
- d'asthme, urticaire, brusque
- LE TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- OU UN SERVICE MEDICAL
- d'hémorragie gastro-intestinale
- de sang dans les selles ou
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- d'apparitions de signes
- brûlure (rougeur avec brûlure)
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- PRECAUTIONS D'EMPLACEMENT
- Si vous êtes une femme

- de troubles de la vue (taux
- MEDECIN.
- de maux de tête persistants
- de signes évocateurs d'
- d'asthme, urticaire, brusque
- LE TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- OU UN SERVICE MEDICAL
- d'hémorragie gastro-intestinale
- de sang dans les selles ou
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- d'apparitions de signes
- brûlure (rougeur avec brûlure)
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- PRECAUTIONS D'EMPLACEMENT
- Si vous êtes une femme

- de troubles de la vue (taux
- MEDECIN.
- de maux de tête persistants
- de signes évocateurs d'
- d'asthme, urticaire, brusque
- LE TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- OU UN SERVICE MEDICAL
- d'hémorragie gastro-intestinale
- de sang dans les selles ou
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- d'apparitions de signes
- brûlure (rougeur avec brûlure)
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- PRECAUTIONS D'EMPLACEMENT
- Si vous êtes une femme

- de troubles de la vue (taux
- MEDECIN.
- de maux de tête persistants
- de signes évocateurs d'
- d'asthme, urticaire, brusque
- LE TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- OU UN SERVICE MEDICAL
- d'hémorragie gastro-intestinale
- de sang dans les selles ou
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- d'apparitions de signes
- brûlure (rougeur avec brûlure)
- TRAITEMENT ET CONSULTER VOTRE MEDICIN
- UN SERVICE MEDICAL
- PRECAUTIONS D'EMPLACEMENT
- Si vous êtes une femme

Di-INDO® 50 mg 15 comprimés dispersibles

PPV 53DH00

EXP 09/2021  
LOT 97013 2



# Di-INDO® (Indométacine calcique pentahydrate)

## 1- DENOMINATION DU MEDICAMENT

- DI-INDO® Comprimés dispersibles dosés à 25 mg en boîtes de 30 comprimés
- DI-INDO® Comprimés effervescent à 25 mg en boîtes de 30 comprimés
- DI-INDO® Gélules dosées à 25 mg (imprimées «DI-INDO® 25 mg») (voir orange en boîtes de 30 gélules)
- DI-INDO® Comprimés effervescent dosés à 50 mg en boîtes de 15 comprimés
- DI-INDO® Comprimés dispersibles dosés à 50 mg en boîtes de 15 comprimés
- DI-INDO® Suppositoires dosés à 50 mg en boîtes de 10 suppositoires
- DI-INDO® Suppositoires dosés à 100 mg en boîtes de 10 suppositoires

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.

## 2- COMPOSITION DU MEDICAMENT

- DI-INDO® Comprimés dispersibles à 25 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 25 mg  
Excipients : Croscovidone, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9819356, lactose monohydrate.
- DI-INDO® Comprimés effervescent à 25 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 25 mg  
Excipients : Acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, saccharine sodique, arôme pamplemousse poudre 17019455, benzoate de sodium, antioxydant PD 30, docusate de sodium, alcool éthylique 96%, eau purifiée.
- DI-INDO® Gélules à 25 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 25 mg  
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, lécithine de soja purifiée, carboxyméthyl amidon sodique, lactose monohydrate. Enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane, jaune de quinoline, jaune orange FC, colorant n° 2.
- DI-INDO® Comprimés effervescent à 50 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 50 mg  
Excipients : Saccharine sodique, arôme pamplemousse, benzoate de sodium, acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, siméthicone émulsion, docusate de sodium, alcool éthylique 96%, eau purifiée.
- DI-INDO® Comprimés dispersibles à 50 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 50 mg  
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, croscovidone, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9819356, lactose monohydrate, cellulose microcristalline.
- DI-INDO® Suppositoires à 50 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 50 mg  
Excipients : Glycérides hémi-synthétiques solides, Glycérides polyglycolysés saturés.
- DI-INDO® Suppositoires à 100 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 100 mg  
Excipients : Glycérides hémi-synthétiques solides, Glycérides polyglycolysés saturés.

## LISTES DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- Comprimé dispersible : Lactose.
- Gélule : Lactose.
- Comprimé effervescent : Sodium : environ 596 mg de sodium par comprimé effervescent à 25 mg et environ 592 mg de sodium par comprimé effervescent à 50 mg.

## 3- CLASSE PHARMACOTHERAPIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

Anti-inflammatoire non stéroïdien, inhibiteur préférentiel de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2).

## 4- INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien. Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :
  - en traitement de longue durée de :
    - certaines rhumatismes inflammatoires chroniques,
    - certaines arthroses sévères;
  - en traitement de courte durée de :
    - certaines inflammations du poutour des articulations (tendinites,

bursites, épaule douloureuse aiguë),  
certaines inflammations des articulations par dépôts de cristaux tels que la goutte,

douleurs aiguës d'arthrose,  
douleurs liées à l'irritation aiguë d'un nerf telles que la sciatique.

## 5 - POSOLOGIE, MODE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT

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

### A TITRE INDICATIF :

La dose journalière habituelle est de 50 à 200 mg, à répartir en plusieurs prises.

### Voie et mode d'administration

- Les formes orales doivent être prises au milieu des repas.
- Se laver les mains après manipulation du suppositoire.

### Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré

- Suppositoires : 1 à 2 suppositoires à 50 mg par jour, ou 1 suppositoire à 25 mg par jour (le soir au coucher).
- Voie orale : 2 à 6 gélules ou comprimés dispersibles ou comprimés effervescent à 25 mg en doses fractionnées par jour.
- 1 à 3 comprimés dispersibles ou comprimés effervescent à 50 mg en doses fractionnées par jour.

### Durée du traitement

DI-INDO® doit être utilisé aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin l'aura conseillé.

Si vous avez pris plus de DI-INDO® que vous n'auriez dû : en cas de surdosage ou d'ingestion accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.

## 6- CONTRE-INDICATIONS

- Ne prenez jamais DI-INDO®, dans les cas suivants :
  - au-delà de 6 mois de grossesse révisés (2 semaines d'aménorrhée),
  - antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, acide acétylsalicylique (aspirine),
  - antécédent d'allergie à l'un des excipients,
  - antécédents de saignements gastro-intestinaux ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par AINS,
  - ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien en évolution ou récidivant,
  - hémorragie gastro-intestinale, hémorragie cérébrale ou autre hémorragie en cours,
  - maladie grave du foie,
  - maladie grave du rein,
  - maladie grave du cœur,
  - enfant de moins de 15 ans.

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

## 7 - EFFETS INDESIRABLES

- Comme tous les médicaments, DI-INDO® est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Les médicaments tels que DI-INDO® pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral.
- Peuvent survenir :
  - des réactions allergiques :
  - cutanées de type éruption, urticaire, démangeaisons, inflammation des vaisseaux sanguins, rougeur, exceptionnellement : éruption cutanée lors d'une exposition au soleil;
  - respiratoires de type crise d'asthme, œdème pulmonaire;
  - générales, brusque gonflement du visage et du cou (œdème de Quincke).
- rarement, un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps,
- rarement, jaunisse.
- Dans certains cas rares, il est possible que survienne une hémorragie digestive.

Celle-ci est d'autant plus fréquente que la posologie utilisée est élevée. Dans tous ces cas, arrêter le traitement et avertir un médecin

- Peuvent survenir également :
  - des troubles digestifs : maux d'estomac,

constipation,  
des maux de tête, vertiges, somnolence, insomnie, des troubles psychiques, des troubles neurologiques involontaires, faiblesse, difficultés d'hélocution, des troubles visuels, des troubles du fond, des troubles de l'audition, des troubles cardiaques, douleur thoracique, troubles des os, des ossements périphériques.

- une augmentation du poids, des épilepsies; une aggravation d'une chute des cheveux,
- une douleur au niveau du dos, des saignements vaginaux, fièvre, transpiration, rougeur.

Dans tous ces cas, avertir un médecin.

Des cas d'ulcères ou de perforation ont été observés également (augmentation du taux de globules blancs, globules rouges pouvant être graves).

Si vous remarquez des effets indésirables, avertir un médecin.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

## 8 - MISES EN GARDE PARTICULIERES D'EMPLACEMENT

Faites attention avec DI-INDO® EN GARDE SPECIALE

Les médicaments tels que DI-INDO® peuvent entraîner une crise cardiaque (« infarctus du cœur ») ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus élevé que la durée du traitement est longue.

Si vous dépassez les doses prescrites, le risque de complications est plus élevé.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes de santé, informer votre médecin ou votre pharmacien.

Di-INDO® 50 mg 15 comprimés dispersibles

PPV 53DH00

EXP 09/2021  
LOT 97013 2





# VITAMINE D3 B.O.N.<sup>®</sup>

## 200 000 UI/1 ml

Cholécalficérol

Solution injectable IM en ampoule

### IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

#### COMPOSITION

Cholécalficérol (vitamine D3) . . . . . 200 000 UI

Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s.  
pour 1 ampoule.

#### FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

#### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

VITAMINE D.

#### NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT

BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle

92800 PUTEAUX - FRANCE

#### NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA LIVRON

26250 LIVRON - FRANCE

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium.

Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

### ATTENTION !

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

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

- allergie à l'un des constituants, notamment à vitamine D,

PRECAUTIONS D'EMPL  
EN CAS DE DOUTE  
DEMANDER L'AVIS DE V  
VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICA  
AUTRES INTERACTIONS  
AFIN D'EVITER D'EVENTU  
ENTRE PLUSIEURS ME  
SIGNALER SYSTEMATIQU  
TRAITEMENT EN COURS  
A VOTRE PHARMACIEN.

#### GROSSESSE - ALLAITEM

En cas de besoin, ce  
prescrit pendant la gross  
Il convient, cependant, de c  
médecin ou de votre pharm  
un médicament.

### COMMENT UTILISER CE

#### POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conf  
médecin.

Les posologies usuelles son

#### En prévention :

Chez le nourrisson receva  
vitamine D : 1/2 ampoule (so  
6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou  
enrichi en Vitamine D et chez  
5 ans : 1 ampoule (soit 200 0

Chez l'adolescent : 1 ampou

ZENITH Pharma

AMM N°171/16 DMP/21/NNPR



6 118001 272228

PPV : 20,90 DH



# VITAMINE D3 B.O.N.<sup>®</sup>

## 200 000 UI/1 ml

Cholécalficérol

Solution injectable IM en ampoule

### IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

#### COMPOSITION

Cholécalficérol (vitamine D3) . . . . . 200 000 UI

Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s.  
pour 1 ampoule.

#### FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

#### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

VITAMINE D.

#### NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT

BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle

92800 PUTEAUX - FRANCE

#### NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA LIVRON

26250 LIVRON - FRANCE

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium.

Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

### ATTENTION !

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

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

- allergie à l'un des constituants, notamment à vitamine D,

PRECAUTIONS D'EMPL  
EN CAS DE DOUTE  
DEMANDER L'AVIS DE V  
VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICA  
AUTRES INTERACTIONS  
AFIN D'EVITER D'EVENTU  
ENTRE PLUSIEURS ME  
SIGNALER SYSTEMATIQU  
TRAITEMENT EN COURS  
A VOTRE PHARMACIEN.

#### GROSSESSE - ALLAITEM

En cas de besoin, ce  
prescrit pendant la gross  
Il convient, cependant, de c  
médecin ou de votre pharm  
un médicament.

### COMMENT UTILISER CE

#### POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conf  
médecin.

Les posologies usuelles son

#### En prévention :

Chez le nourrisson receva  
vitamine D : 1/2 ampoule (so  
6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou  
enrichi en Vitamine D et chez  
5 ans : 1 ampoule (soit 200 0

Chez l'adolescent : 1 ampou

ZENITH Pharma

AMM N°171/16 DMP/21/NNPR



6 118001 272228

PPV : 20,90 DH

# VITAMINE D3 B.O.N.<sup>®</sup>

## 200 000 UI/1 ml

Cholécalficérol

Solution injectable IM en ampoule

### IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

#### COMPOSITION

Cholécalficérol (vitamine D3) . . . . . 200 000 UI

Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s.  
pour 1 ampoule.

#### FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

#### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

VITAMINE D.

#### NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT

BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle

92800 PUTEAUX - FRANCE

#### NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA LIVRON

26250 LIVRON - FRANCE

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium.

Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

### ATTENTION !

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

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

- allergie à l'un des constituants, notamment à vitamine D,

PRECAUTIONS D'EMPL  
EN CAS DE DOUTE  
DEMANDER L'AVIS DE V  
VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICA  
AUTRES INTERACTIONS  
AFIN D'EVITER D'EVENTU  
ENTRE PLUSIEURS ME  
SIGNALER SYSTEMATIQU  
TRAITEMENT EN COURS  
A VOTRE PHARMACIEN.

#### GROSSESSE - ALLAITEM

En cas de besoin, ce  
prescrit pendant la gross  
Il convient, cependant, de c  
médecin ou de votre pharm  
un médicament.

### COMMENT UTILISER CE

#### POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conf  
médecin.

Les posologies usuelles son

#### En prévention :

Chez le nourrisson receva  
vitamine D : 1/2 ampoule (so  
6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou  
enrichi en Vitamine D et chez  
5 ans : 1 ampoule (soit 200 0

Chez l'adolescent : 1 ampou

ZENITH Pharma

ANM N°171/16 DMP/21/NNPR



6 118001 272228

PPV : 20,90 DH





№ 000787

Client ..... SERBATA Abdelkader

---

**UEL**  
me  
USCC

STRUCTUM 500MG 80 GE  
MAPHAR  
P.P.V. : 222,00 DH



# Prazol<sup>®</sup> 20 mg

oméprazole

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

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

## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol<sup>®</sup> 20 mg :

Oméprazole (DCI) ..... 20 mg  
Excipients qsp ..... 1 gélule

## FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastro-résistants.
- Présentation : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

PRAZOL<sup>®</sup> 20 mg, gélule gastro-résistante contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

## DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PRAZOL<sup>®</sup> 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). PRAZOL<sup>®</sup> 20 mg, gélule gastro-résistante peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel  $\geq 10$  kg

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).

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

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

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

## COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

- Maladie ulcéreuse gastroduodénale :

Selon le cas :

- 1 gélule de Prazol<sup>®</sup> 20 mg matin et soir, associée à deux antibiotiques pendant 7 jours

Cette trithérapie sera suivie par 1 gélule de Prazol<sup>®</sup> 20 mg p

- 1 gélule de Prazol<sup>®</sup> 20 mg par jour pendant 4 à 6 semaines

- Oesophagite par reflux gastro-œsophagien :

1 gélule de Prazol<sup>®</sup> 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines

- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-i

1 gélule de Prazol<sup>®</sup> 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines

- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induit

PPV : 960H00  
PER : 11/22  
LOT : J1031-1



# Prazol<sup>®</sup> 20 mg

oméprazole

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

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

## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol<sup>®</sup> 20 mg :

Oméprazole (DCI) ..... 20 mg  
Excipients qsp ..... 1 gélule

## FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastro-résistants.
- Présentation : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

PRAZOL<sup>®</sup> 20 mg, gélule gastro-résistante contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

## DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PRAZOL<sup>®</sup> 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). PRAZOL<sup>®</sup> 20 mg, gélule gastro-résistante peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel  $\geq 10$  kg

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).

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

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

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

## COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

- Maladie ulcéreuse gastroduodénale :

Selon le cas :

- 1 gélule de Prazol<sup>®</sup> 20 mg matin et soir, associée à deux antibiotiques pendant 7 jours

Cette trithérapie sera suivie par 1 gélule de Prazol<sup>®</sup> 20 mg p

- 1 gélule de Prazol<sup>®</sup> 20 mg par jour pendant 4 à 6 semaines

- Oesophagite par reflux gastro-œsophagien :

1 gélule de Prazol<sup>®</sup> 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines

- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-i

1 gélule de Prazol<sup>®</sup> 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines

- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induit

PPV : 960H00  
PER : 11/22  
LOT : J1031-1

