

# 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.

## Diagnostique et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

## Optique :

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

## Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

## Adresses Mails utiles

Réclamation : [contact@mupras.com](mailto:contact@mupras.com)

Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)

Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto: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.

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



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

## Déclaration de Maladie

Dos n° N° M20- 0003955

59226

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 282

Société : Royal Air Maroc

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : Haddoud Abdelaziz

Date de naissance :

Adresse : Rue mazab BDI n° 52 Hay Hayrani

Tél. :

Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 110 FEB 2021

Nom et prénom du malade : Haddoud Abdelaziz

Age :

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

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 : 10/02/2021

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
10 FEB 2021	C		200154	<p>مستشفى الدكتور الخروالبي</p> <p>060 شارع مولاي التهامي</p> <p>الحي 11 - مستشفى الوارالبي</p> <p>الهاتف : 022 90 79 48 - 90 47 69</p>

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p>PHARMACIE POLYCLINIQUE</p> <p>Dr. TIR Abdelaziz</p> <p>Route Mly Thami - Hay Hassani</p> <p>Tel: 0522 90 21 67 - Casa</p>	10/02/21	30

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

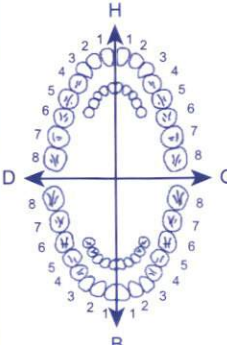
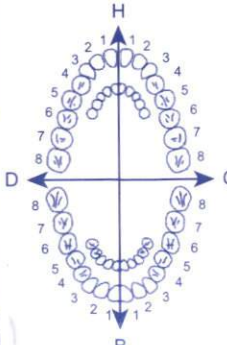
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

# 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

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	<p>DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</p> <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> <p>(Création, remont, adjonction)</p> <p>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D	G																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
				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'EXECUTION

Docteur Saïd GZOUli

Médecin Assermenté  
Expert près les Tribunaux

الدكتور سعيد الغزولي

طبيب محلف

المدى المجاني

2,000 x 3

37,00

Casablanca, le

110 FEB 2021

الدار البيضاء، في :

1.

Docteur 43

87,80

2.

Semua 15

6720

3.

144,50

Raaper 20

6728

275,30

PHARMACIE POLYCLINIQUE  
Dr. TIF Abdelqaziz  
68, Route Moulay Thami - Hay Hassani  
Tél: 0522 90 21 67 - Casa

دكتور سعيد الغزولي  
طبيب محلف  
المدى المجاني  
الدار البيضاء  
2 90 97 66  
072 90 10 48

60, طريق مولاي التهامي (قرب مصحة الضمان الاجتماعي) مازولا - الحي الحسني - الدار البيضاء

60, Route Moulay Thami (à côté de la Polyclinique Hay Hassani), Mazola - Hay Hassani - Casablanca

Tél. : 05 22.90.70.88 : الهاتف - E-mail : drgzsa@gmail.com



**راسبيير**  
إزومبرازول المغنيزيوم  
20 مغ و 40 مغ

أقراص مقاومة لحموضة المعدة في علب من فئة 7، 14 و 28

المرجو قراءة كامل هذه الشئرة يتبعن قبل تناول هذه الدواء .  
حافظ على هذه الشئرة . قد تحتاج لقراءتها من جديد في وقت لاحق .  
إذا كان لديك أي أسئلة أو انتكاذ أي معلومة ، استشارة الطبيب أو الصيدلي قصد الحصول  
على المزيد من المعلومات .  
توصف هذا الدواء لك كخيار . لذا لا تعطيه لأي شخص آخر حتى في حال تطابق الأعراض  
لأنه قد يضر به .  
في حال ازادت شدة الأعراض غير المرجو فيها أو لاحظت تأثيرات غير مرغوب فيه لم  
تذكر في هذه الشئرة - الرجاء إبلاغ طبيبك أو الصيدلي .

### 1. تركيبة الدواء

يحتوي كل قرص مقاوم لحموضة المعدة على 20 ملغ أو 40 ملغ من المادة الفعالة: إزوميزارول (على شكل إزوميزارول المغنيزيوم). المكونات الأخرى: الكرات السكرية، هيدروكسي بروبيل السيلولوز (HPC-L)، ماركوكول 400، تلك ستيف، HP-5، ثنائي إيثيل فثاليت، الكروسيبولين (PPXL)، ماركوكول 4000، كحول إيثيلي.

## 2. الفن

يحتوي راسبي  
مضخة البر

3.3

6 1 18001 300723

اضطرابات كبدية تشمل اليرقان الذي يمكن أن يسبب اصفرار الجلد وتحول لون البول إلى اللون الداكن والوهن.  
- تماثل الشعر (الصلع).  
- طلع جلدي بعد التعرض لأشعة الشمس.  
- الألم المفاصل أو العضلات.  
- الشعور بالوهن ونقص الطاقة.  
- التعرق الشديد.

تأثيرات غير مرغوب فيها جد نادرة (يمكن أن تظهر لدى شخص واحد من بين 10000 شخص)

تغير في عدد خلايا الدم بما في ذلك ندرة المحييات (نقص في عدد الكريات البيضاء).  
عدوانية.

• هلوسة بصرية، أوحسية أو سمعية.

اضطرابات كبدية شديدة مما يؤدي إلى فشل كبدي و التهاب في الدماغ.  
 ظهور مفاجئ لطفح جلدي شديد، وبثور أو تقيّص كبث للجلد (ردود فعل على شكل فقاعات)  
 يصاحبه حمى وآلام في المفاصل (حمى متعددة الأضكال، متلازمة ستيفن جونسون، انحلال  
 البشرة السمي)

ضعف العضلات.

• مشاكل حادة في الكلى.

• انتفاخ الثديين لدى الرجال.

تأثيرات غير مرغوب فيها ذات تردد غير معروف (لا يمكن تقدير التردد في ظل البيانات المتاحة).

إذا كنت تتناول راسبيير<sup>®</sup> 2 ملغ و 40 ملغ، أقراص مقاومة لمرضه، لاكتريون.  
المضادلات أشهر، يمكن أن تتفحص مستويات المغنيزيوم في الدم. يمكن لبعض الأدوية،  
مثل الثيوفيلين، أن تؤدي إلى تعب، أعراض العضلات، ارتباك، الصداع، وجع، تسارع ضربات  
القلب. إذا كنت تعاني من أي هذه الأعراض، الرجاء إبلاغ طبيبك فوراً. يمكن لبعض  
مستويات المغنيزيوم أن يؤدي أيضا إلى انخفاض مستويات البوتاسيوم أو الكالسيوم في الدم.  
قد يتسبب طبيبك إجراء اختبارات الدم بانتظام لرقعة مستويات المغنيزيوم لديك.

• التهاب الأمعاء (الذي يؤدي إلى الإسهال)

يمكن لرأسبيبر<sup>١</sup> في حالات نادرة جدا أن يؤثر على خلايا الدم البيضاء مما يؤدي إلى نقص المناعة. يجب عليك استشارة طبيبك في أقرب وقت ممكن إذا كنت تعاني من هذه الأعراض. الأعراض المحتملة هي الحمى، الصداع، تورم الغدد، أو الحرقش، أو طفح الحساسية، أو تورم المفاصل. إذا لاحظت أي من هذه الأعراض، فقم بالتوقف عن تناول الدواء واستشر طبيبك. إذا لم تتحسن الأعراض، فاستشر طبيبك. إذا لاحظت أي من هذه الأعراض، فاستشر طبيبك. إذا لاحظت أي من هذه الأعراض، فاستشر طبيبك.

لا يجب القلق حيال هذه القائمة التي تضم التأثيرات الغير مرغوب فيها المحتملة لأنه قد لا يظهر لديك أى تأثير منها.

في حال لاحظت بروز تأثيرات غير مرغوب فيها لم يتم الإشارة إليها بهذه النشرة

# IBERMOX® 7,5 mg et 15 mg comprimés Méloxicam

**Veillez lire attentivement 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.

## Que contient cette notice :

1. Qu'est ce que **IBERMOX® 7,5 mg et 15 mg** comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **IBERMOX® 7,5 mg et 15 mg** comprimés ?
3. Comment prendre **IBERMOX® 7,5 mg et 15 mg** comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **IBERMOX® 7,5 mg et 15 mg** comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST CE QUE **IBERMOX® 7,5 mg et 15 mg** comprimés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacologique :

Anti-inflammatoire non stéroïdiens (AINS), Code ATC : M01AC06

### Indications thérapeutiques :

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

- Le traitement symptomatique au long cours de la polyarthrite rhumatoïde.
- Le traitement symptomatique au long cours de la spondylarthrite ankylosante.
- Le traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës d'arthrose.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE **IBERMOX® 7,5 mg et 15 mg** comprimés ?

### Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Sans objet.

### Contre-indications :

**Ne prenez jamais IBERMOX® 7,5 mg et 15 mg comprimés dans les cas suivants :**

- Allergie (hypersensibilité) au méloxicam ou à l'un des constituants du comprimé (voir la liste des substances actives et des excipients en rubrique 6 "Informations supplémentaires"). Les signes d'une réaction allergique peuvent être une éruption cutanée, une difficulté à avaler ou à respirer, un gonflement des lèvres, du visage, de la gorge ou de la langue.

- Allergie à l'acide acétylsalicylique ou d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) signes d'asthme (sifflement), de polynasaux (obstruction du nez), d'éruption cutanée ou de gonflement à l'administration de ce type de médicament.

- Ulcère de l'estomac ou du duodénum (intestin).

- Troisième trimestre de grossesse.

- Allaitement.

- Maladie grave du foie.

- Maladie grave des reins non dialysée.

- Antécédents d'hémorragie gastro-intestinale (saignements au niveau de l'estomac ou de

l'intestin) ou d'hémorragie vasculaire cérébrale (saignement au niveau du cerveau) ou atteinte d'un trouble hémorragique.

- Maladie grave du cœur.

- Agé de moins de 15 ans.

### Précautions d'emploi et mises en garde spéciales :

**Faite attention avec IBERMOX® 7,5 mg et 15 mg comprimés.**

AVANT LE TRAITEMENT, PREVENIR VOTRE MÉDECIN en cas :

- D'antécédents de maladies gastro-intestinales telles qu'une inflammation de l'estomac (gastrite), une inflammation de l'œsophage (œsophagite), une ulcère, une rectocolite hémorragique, maladie de Crohn.
- D'hypertension artérielle, de maladie du cœur, du foie ou du rein.

- De rétention de sodium et d'eau. Les signes peuvent être un gonflement des jambes ou des chevilles.

- D'augmentation du taux de potassium dans le sang (hyperkaliémie).

- D'asthme « bronchique ». Les signes peuvent être une respiration sifflante, un essoufflement, une oppression respiratoire et une toux.

- D'intervention chirurgicale récente.

- D'utilisation d'un contraceptif intra utérin (stérilet). L'administration de **IBERMOX® 7,5 mg et 15 mg** pourrait diminuer l'efficacité du stérilet.

- De deuxième trimestre de grossesse.

**IBERMOX® 7,5 mg et 15 mg** ne doit pas être utilisé pendant cette période sauf cas d'absolue nécessité. Si nécessaire, le traitement utilisé doit l'être sur la durée la plus courte possible et avec la dose la plus faible possible.

Les médicaments tels que **IBERMOX® 7,5 mg et 15 mg** pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée.

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement.

Si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si vous pensez avoir des facteurs de risques pour ce type de pathologie (par exemple en cas de pression artérielle élevée, de diabète, de taux de cholestérol élevé ou si vous fumez), veuillez en parler avec votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament contient un sucre appelé lactose. Si votre médecin vous a diagnostiqué une intolérance à certains sucres, consultez-le avant de prendre ce médicament.

EN CAS DE DOUTE, DEMANDEZ L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER **IBERMOX® 7,5 mg et 15 mg** Ce médicament existe sous d'autres dosages ou d'autres formes.

**IBERMOX® 15 mg**  
Méloxicam  
20 Comprimés



LOT: 17320003  
PER: 07/2023  
PPU: 87,80 DH

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

ou les compléments alimentaires).

**IBERMOX® 7,5 mg et 15 mg** peut en affecter la façon dont un médicament agit, même que certains médicaments peuvent affecter l'action de **IBERMOX® 7,5 mg et 15 mg**. En particulier, signalez à votre médecin si vous prenez l'un de ces médicaments suivants :

- D'autres médicaments contre la douleur (antalgiques), en particulier d'autres AINS comme l'ibuprofène ou l'aspirine. Une administration simultanée de ces médicaments peut augmenter le risque d'ulcère ou de saignement de l'estomac.

- Des médicaments utilisés pour fluidifier le sang ou dissoudre les caillots sanguins tels que la warfarine ou l'altéplase. Une administration simultanée de ces médicaments peut augmenter le risque de saignement de l'estomac. Si l'utilisation de ces médicaments est nécessaire, votre médecin peut être amené à contrôler votre coagulation sanguine par des tests biologiques.

- Du lithium, utilisé dans le traitement des troubles de l'humeur.

- Des diurétiques ou d'autres médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle ou l'insuffisance cardiaque. Ces médicaments comprennent les inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) tel que le captopril et les bêta-bloquants tel que l'aténolol.

- De la ciclosporine, utilisée contre le rejet de greffe. Une administration simultanée peut augmenter le risque d'effets indésirables rénaux.

- Du méthotrexate, utilisé dans le traitement de certains cancers et d'autres pathologies comme la polyarthrite rhumatoïde.

- De la cholestyramine, utilisée pour diminuer le taux de cholestérol dans le sang.

- Des corticoïdes utilisés dans le traitement de certaines allergies et pathologies inflammatoires.

En cas de doute, demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre **IBERMOX® 7,5 mg et 15 mg**.

### Examens biologiques

Dans le cas d'une prise simultanée de **IBERMOX® 7,5 mg et 15 mg** et de l'un des produits mentionnés ci-dessus, votre médecin peut être amené à faire pratiquer des examens complémentaires, comprenant des examens sanguins et urinaires. En particulier, votre médecin peut vouloir réaliser ces examens si vous êtes âgé ou si vous avez des troubles rénaux.

### Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

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

Sans objet.

### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

NE PRENEZ PAS CE MÉDICAMENT :

- Au cours du dernier trimestre de grossesse.
- En cas d'allaitement.

Avant de prendre ce médicament, veuillez indiquer à votre médecin :

- Si vous êtes enceinte,

- Si vous envisagez une grossesse. Il peut être plus difficile de tomber enceinte en cas de prise de **IBERMOX® 7,5 mg et 15 mg**. Veuillez en parler à votre médecin si vous avez des difficultés pour tomber enceinte.

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

### Sportifs

Sans objet.

• **Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines :**

**Mobic®**

Méloxicam

**15 mg/1,5 ml**

solution injectable



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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4

**Que contient cette notice :**

1. Qu'est-ce que MOBIC 15 mg/1,5 ml, solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser MOBIC 15 mg/1,5 ml, solution injectable ?
3. Comment utiliser MOBIC 15 mg/1,5 ml, solution injectable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver MOBIC 15 mg/1,5 ml, solution injectable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

**1. QU'EST-CE QUE MOBIC 15 mg/1,5 ml, solution injectable ?**  
**QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : Anti-inflammatoire non stéroïdien  
 code ATC : M01AC06.

MOBIC 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.

MOBIC 15 mg/1,5 ml, solution injectable est utilisé dans le traitement :

- de la polyarthrite rhumatoïde
- de la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew)

Quand la prise de comprimés ou de suppositoires n'est pas possible.

Si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si vous pensez avoir des facteurs de risque pour ce trouble, vous devez discuter de votre traitement avec votre médecin ou votre pharmacien. Par exemple :

- une pression artérielle élevée (hypertension)
- des taux élevés de sucre dans le sang (diabète)
- un taux élevé de cholestérol dans le sang

Surveillez votre traitement par MOBIC dès que vous remarquez un saignement (donnant une coloration des selles en noir) ou une ulcération de votre appareil digestif (provoquant des douleurs abdominales).

Des éruptions cutanées mettant potentiellement en jeu le pronostic vital (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell) ont été rapportées lors de l'utilisation de MOBIC, apparaissant sur le tronc d'abord comme des taches rougeâtres en forme de cible ou des plaques circulaires ayant souvent des cloques au centre. Les autres signes à surveiller sont les ulcères dans la bouche, la gorge, le nez, les organes génitaux, et les conjonctivites (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées potentiellement mortelles sont souvent accompagnées de symptômes pseudo-grippaux. L'éruption peut évoluer vers la formation généralisée de cloques ou un décollement de la peau.



BOTTU S.A.