

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## 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  |
| Prise en charge                  | : pec@mupras.com      |
| Adhésion et changement de statut | : adhesion@mupras.com |

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

### Cadre réservé à l'adhérent [e]

Matricule : 1502

Société :

Actif

Pensionné[e]

Autre

Nom & Prénom : Aabid el fatmi

Date de naissance :

Adresse :

Tél. :

Total des frais engagés :

Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

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 : / /

Signature de l'adhérent[e] :



# Conditions Générales

## POUR LE PRATICIEN

L'acte médical est désigné par l'une des mentions suivantes :

- = Consultation au Cabinet du médecin omnipraticien
- = Consultation au Cabinet par le médecin spécialiste ou qualifié (autre que le médecin neuro-psychiatre)
- = Consultation au Cabinet par le neuro-psychiatre
- = Visite de jour au domicile du malade par le médecin
- = Visite de nuit au domicile du malade par le médecin
- = Visite du dimanche par le médecin au domicile du malade
- = Visite de jour au domicile du malade par un spécialiste qualifié
- = Acte de pratique médicale couvrant et de petite chirurgie
- = Actes de chirurgie et de spécialistes

- SF = Actes pratiqués par la sage femme et relevant de sa compétence
- SFI = Soins infirmiers pratiqués par la sage femme
- AMM = Actes pratiqués par le masseur ou le kinésithérapeute
- AMI = Actes pratiqués par l'infirmier ou l'infirmière
- AP = Actes pratiqués par un orthophoniste
- AMY = Actes pratiqués par un aide-orthophoniste
- R-Z = Electro - Radiologie
- B = Analyses

## POUR L'ADHERENT

La mutuelle ne participe aux frais résultant de certains actes que si après avis du contrôle médical, elle a préalablement accepté de les prendre en charge.

Pour les actes soumis à cette formalité, le malade est tenu, avant l'exécution de ces actes d'adresser au service de la Mutuelle une demande d'entente préalable remplie et signée par son médecin traitant.

Ce bulletin doit mentionner les raisons pour lesquelles l'application de tel acte ou tel traitement est proposé pour permettre au médecin contrôleur de donner son accord ou de présenter ses observations

Le bulletin d'entente préalable peut être demandé auprès du service Mutuelle, il sera remis sous pli confidentiel au médecin contrôleur dûment rempli par le médecin traitant.

## LES ACTES SOUMIS A ACCORD PREALABLE

HOSPITALISATION EN CLINIQUE

HOSPITALISATION EN HOPITAL

HOSPITALISATION EN SANATORIUM OU PREVENTORIUM

SEJOUR EN MAISON DE REPOS

LES ACTES EFFECTUÉS EN SERIE, il s'agit d'actes répétés en plusieurs séances ou actes globaux comportant un ou plusieurs échelons dans le temps.

- LES INTERVENTIONS CHIRURGICALES

- L'ORTHOPÉDIE

- LA REEDUCATION

- LES ACCOUCHEMENTS

- LES CURES THERMALES

- LA CIRCONCISION

- LE TRANSPORT EN AMBULANCE

## EN CAS D'URGENCE

Les actes d'urgence échappant à la procédure d'entente préalable, l'intéressé doit revenir dans les 24 heures le Service Mutuelle qui donnera ou non son accord

Cette feuille complétée par le praticien, à l'occasion de chaque visite ou l'exécution de chaque ordonnance médicale ne doit être utilisée que pour un seul malade



# MUPRAS

Mutuelle de Prévoyance et d'Actions Sociales  
de Royal Air Maroc

DATE DE DEPOT

AEROPORT CASA ANFA  
CASABLANCA  
TEL : 91.26.46 / 2648 / 2649 / 2857 / 2883  
FAX : 91.26.52  
TELEX : 3998 MUT  
E-mail : mupras@RoyalAirMaroc.co.ma

## FEUILLE DE SOINS 639296

### A REMPLIR PAR L'ADHERENT

Nom & Prénom : HABID EL FATHI  
Matricule : 1502 Fonction : Secrétaire Poste :  
Adresse : Lot 46 Seada T. Sidi Maaouf casab Signature Adhérent :  
Tél. : 0661 137 251

### A REMPLIR PAR LE MEDECIN TRAITANT

Nom & Prénom du patient : Halid Rachida Age 10 18 110 1517

Lien de parenté avec l'adhérent : Adhérent  Conjoint  Enfant

Date de la première visite du médecin : 18/03/2021

Nature de la maladie : asthme Veins Gout

S'il s'agit d'un accident : causes et circonstances

A Casab le 12/03/2021

Durée d'utilisation 3 mois

Signature et cachet du médecin  
DR MUPRAS CASABLANCA  
DR MUPRAS CASABLANCA  
DR MUPRAS CASABLANCA  
DR MUPRAS CASABLANCA

### VOLET ADHERENT

#### DECLARATION

639296



Matricule N° : 1502

Nom du patient : HABID Rachida

Date de dépôt : 03-05-2021

Montant engagé : 1355,90

Nombre de pièces jointes :

## RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et Signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
12/03/21	Ca		100,000 dh	 Dr Abdoulaye Sall Médecin généraliste Rue N'Diaye Tél: 0911313222 Fax: 0911313222 Echographie Sall

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	12/03/2021	12559.0

## **ANALYSES - RADIOGRAPHIES**

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

## AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et Signature du praticien	Dates des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

## VOLET ADHERENT

\* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

## SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

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

Important : Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canal ainsi que le bilan de l'ODF.

VISA ET CACHET DU BRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Houria BENOUNA

Médecine Générale

Echographie

الدكتورة حورية بنونة

الطب العام

الفحص بالصدى

LOTISSEMENT HADDIOUI, Rue 3, N° 266

Sidi Maârouf III, OULED Haddou - Casablanca

Tél. : 0522 32 13 29

تجزئة الحديدي، زنقة 3، رقم

سيدي معروف 3، أولاد حدو - الدار البيضاء

الهاتف : 0522 32 13 29

## ORDONNANCE

Casablanca, le : 12/03/2021 ..... الدار البيضاء، في :

مme Halid Rachida

- Salcrozine Faes 500mg 293.00 ⚡ 5.7
  - Fosavance 70mg 193.60 ⚡ 5.7
  - Cortancyl 5mg 24.80 ⚡ 5.7
  - Urispas 2cp/1j 62,50 x 02 ⚡ 5.7
  - Dafilon 500 129.70 x 02 ⚡ 5.7 245.40
- 60-08010-102231-1-49. Lot Inandar  
جبل الاردن - موريتانيا  
Pharmacie les Idrissides

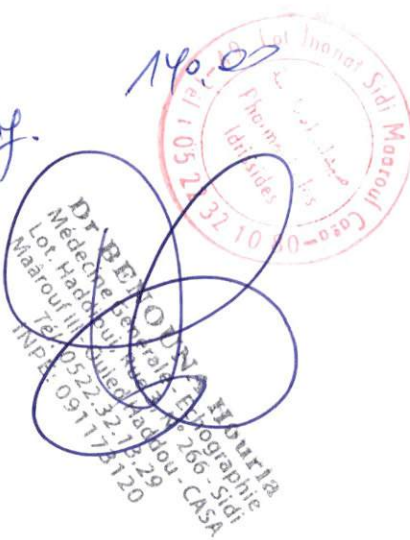
- Tanakan 40mg  
    13cplg.

21.30 x  
82 80

- Codoliprane  
~~5~~ 3 cpl/fg

- Melbo (S)  
2 application /y.

✓ T = 1255.90



# ميرو

مرهم لمعالجة الحروق والجروح



MEBO 0,25% ☺

Pommade dermique

Tube de 30 g



B. No. : 0825  
MFG. : 10 2020  
EXP. : 10 2025

بيتا.  
مل.

مقدمة

إن تقنية علاج الحروق والجروح بالترطيب قد تم إدخالها من الزمن. يزداد مفهوم العلاج هذا على تعريفه الطبيبي في الجسم، إذ أن هذا سيسهل هجرة الخلايا الجديدة إضافة إلى تسهيله لوظيفة عوامل النمو المحفزة التي تم تصنيعه لتحقيق هذه الأغراض.

التركيب

إن مرهم ميرو عبارة عن مستحضر مكون من سيفونستيرول 0.25% / كمادة أساسية، كما تكون قاعدة المرهم

طريقة المفعول

- يعد مرهم ميرو على:
- توفير أقصى ترطيب فسيولوجي ضروري لتجديد وتأهيل الأنسجة.
- تحفيز التأثير المضاد للالتهابات مودياً بذلك إلى التقليل من الأحمرار والتورم الناتجين عن الحرق والجرح.
- تخلص أجواء غير مناسبة لنحو المستعمرات البكتيرية والفطرية.
- عزل وحماية النهايات الحصبية المصابة والمشوهة، منتجها بذلك تأثيراً مسكنأً.
- توفير إمداداً موضعاً بالغذاء للخلايا في منطقة الجرح.
- جعل الأنسجة المتخرفة على هيئة سائل.
- عزل وحماية منطقة الجرح من العوامل الخارجية مع الاحتفاظ في نفس الوقت بالقابلية على تصريف الفضلات الناتجة عن الجرح والقدرة على تبادل الغازات مع المحيط الخارجي.
- تقليل فقدان السوائل من الجلد التالف (الحروق).
- امتصاص الحرارة الكامنة في منطقة الحرق.
- تمجيد وتسهيل بناء النسيج الطلائني للجلد مع المحافظة على مظهر تجميلي مقبول.

## السمية والتآثيرات الجانبية

- دواعي الاستعمال
- لقد أظهر ميرو نجاحاً في معالجة الجروح التالية:
- حروق الدرجة الأولى، حيث يكون تخفيف الألم وسرعة الالتحام الحروظين، كما في حروق الجلد

يمكن تضمينه بضمادة رقيقة.  
يجب إعادة وضع المرهم 3 - 4 مرات يومياً إذا ترك الجرح مكشوفاً أو مرtein يومياً في حال وضع ضمادة.

### - حرق الدرجة الثانية -

المرحلة الأولى - فترة إسالة الأنسجة المتخرفة  
يجب تغطية منطقة الحرق بطبقة رقيقة من مرهم ميرو مع تجديدها 3 - 4 مرات يومياً. قبل تكرار وضع ميرو، أحسن بالطف النسيج المتغير وبقايا مرهم ميرو الناتجة عن وضع الطبقة السابقة. يفضل إبقاء الجرح مكشوفاً، ولكن إذا استدعت الضرورة، فإنه بالإمكان استخدام ضمادة رقيقة مع وضع طبقة سميكة نسبياً من المستحضر (بسمك 3 ملم تغطيه) وتذكره ذلك مرtein يومياً.

### المرحلة الثانية - فترة إسالة الأنسجة

يجب وضع ميرو كما هو موضع سابقاً ولكن مع تقليل عدد المرات (2 - 3 مرات يومياً).

### المرحلة الثالثة - فترة إصلاح الأنسجة المصابة

يجب وضع ميرو كما هو موضع سابقاً، ولكن مرة واحدة يومياً فقط.

### - حرق الدرجة الثالثة -

يجب وضع ميرو كما هو موضع سابقاً وذلك لإسالة الأنسجة المتخرفة، حيث يجب وضع طبقة رقيقة لتغطية موضع الحرق، على أن يتم تجديدها 3 - 4 مرات يومياً.

### المنطقة التي يرثى منها الجلد التر��ع

يجب أن توضع طبقة رقيقة من مرهم ميرو على المنطقة التي أخذت منها الجلد لإجراء عملية الترکع، مع تجديد هذه الطبقة 3 - 4 مرات يومياً إذا كانت مكشوفة أو مرtein يومياً إذا كانت مضمدة.

### ترحة الساق

تنقح طبقة من الشامن المطعمن في مستحضر ميرو ثم يملأ بها تجويف الترحة، ويتم تغیرها مرtein في اليوم.

### الجرح النسائية أو التي تเกّب العمليات الجراحية

يجب وضع طبقة سميكة نسبياً من مرهم ميرو (بسمك 3 ملم تغطيه) على منطقة الجرح مع تغطيتها بضمادة ملائمة، و يتم تكرار هذه العملية مرtein يومياً.

### الحالة المتشرفة

يجب وضع طبقة رقيقة من مرهم ميرو على الحلة المتشرفة وتغطيتها بضمادة رقيقة، ثم تغييرها 3 - 4 مرات يومياً. إن استعمال ميرو في هذه الحالة يكون أمراً بالنسية للرضيع حيث أنه بإمكان الأم الاستمرار في الرضاعة دون أن يصاب الطفل بأي آذى.

# **Tanakan® 40 mg**

INKGO BILOBA

**TA,30**

**Notice**  
avant de prendre ce médicament. Elle  
contient des informations importantes  
pour votre traitement.

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir  
besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations  
et de conseils, adressez-vous à votre  
pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou  
persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables  
non mentionnés dans cette notice, ou si  
vous ressentez un des effets mentionnés  
comme étant grave, veuillez en informer  
votre médecin ou votre pharmacien.

## **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg,  
comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS  
EST-IL UTILISÉ ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A  
CONNAITRE AVANT DE PRENDRE  
TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg,  
comprimé enrobé ?

4. QUELS SONT LES EFFETS  
INDESIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40  
mg, comprimé enrobé ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

## **1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**VASODILATATEUR PERIPHERIQUE**  
(C : système cardio-vasculaire)

Ce médicament est indiqué dans le  
traitement symptomatique de certains  
troubles cognitifs du sujet âgé (en particulier  
troubles de la mémoire) à l'exception de tout  
type de démence confirmée, de troubles  
secondaires à des médicaments, à une  
dépression ou à des troubles métaboliques.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?**

**Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg,  
comprimé enrobé dans le cas suivant :**  
antécédent d'allergie à l'un des constituants  
du comprimé.

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

**Faites attention avec TANAKAN 40 mg,  
comprimé enrobé :**

### **Mises en garde spéciales**

En raison de la présence de lactose, ce  
médicament ne doit pas être utilisé en cas de  
galactosémie, de syndrome de malabsorption  
du glucose et du galactose ou de déficit en  
lactase (maladies métaboliques rares).

### **Précautions d'emploi**

**EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A  
DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN  
OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

### **Prise ou utilisation d'autres médicaments**

Si vous prenez ou avez pris récemment un  
autre médicament, y compris un médicament



# **Tanakan® 40 mg**

INKGO BILOBA

**TA,30**

**Notice**  
avant de prendre ce médicament. Elle  
contient des informations importantes  
pour votre traitement.

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir  
besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations  
et de conseils, adressez-vous à votre  
pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou  
persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables  
non mentionnés dans cette notice, ou si  
vous ressentez un des effets mentionnés  
comme étant grave, veuillez en informer  
votre médecin ou votre pharmacien.

## **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg,  
comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS  
EST-IL UTILISÉ ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A  
CONNAITRE AVANT DE PRENDRE  
TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg,  
comprimé enrobé ?

4. QUELS SONT LES EFFETS  
INDESIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40  
mg, comprimé enrobé ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

## **1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**VASODILATATEUR PERIPHERIQUE**  
(C : système cardio-vasculaire)

Ce médicament est indiqué dans le  
traitement symptomatique de certains  
troubles cognitifs du sujet âgé (en particulier  
troubles de la mémoire) à l'exception de tout  
type de démence confirmée, de troubles  
secondaires à des médicaments, à une  
dépression ou à des troubles métaboliques.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?**

**Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg,  
comprimé enrobé dans le cas suivant :**  
antécédent d'allergie à l'un des constituants  
du comprimé.

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

**Faites attention avec TANAKAN 40 mg,  
comprimé enrobé :**

### **Mises en garde spéciales**

En raison de la présence de lactose, ce  
médicament ne doit pas être utilisé en cas de  
galactosémie, de syndrome de malabsorption  
du glucose et du galactose ou de déficit en  
lactase (maladies métaboliques rares).

### **Précautions d'emploi**

**EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A  
DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN  
OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

### **Prise ou utilisation d'autres médicaments**

Si vous prenez ou avez pris récemment un  
autre médicament, y compris un médicament



# **Tanakan® 40 mg**

INKGO BILOBA

**TA,30**

**Notice**  
avant de prendre ce médicament. Elle  
contient des informations importantes  
pour votre traitement.

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir  
besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations  
et de conseils, adressez-vous à votre  
pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou  
persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables  
non mentionnés dans cette notice, ou si  
vous ressentez un des effets mentionnés  
comme étant grave, veuillez en informer  
votre médecin ou votre pharmacien.

## **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg,  
comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS  
EST-IL UTILISÉ ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A  
CONNAITRE AVANT DE PRENDRE  
TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg,  
comprimé enrobé ?

4. QUELS SONT LES EFFETS  
INDESIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40  
mg, comprimé enrobé ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

## **1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**VASODILATATEUR PERIPHERIQUE**  
(C : système cardio-vasculaire)

Ce médicament est indiqué dans le  
traitement symptomatique de certains  
troubles cognitifs du sujet âgé (en particulier  
troubles de la mémoire) à l'exception de tout  
type de démence confirmée, de troubles  
secondaires à des médicaments, à une  
dépression ou à des troubles métaboliques.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?**

**Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg,  
comprimé enrobé dans le cas suivant :**  
antécédent d'allergie à l'un des constituants  
du comprimé.

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

**Faites attention avec TANAKAN 40 mg,  
comprimé enrobé :**

### **Mises en garde spéciales**

En raison de la présence de lactose, ce  
médicament ne doit pas être utilisé en cas de  
galactosémie, de syndrome de malabsorption  
du glucose et du galactose ou de déficit en  
lactase (maladies métaboliques rares).

### **Précautions d'emploi**

**EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A  
DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN  
OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

### **Prise ou utilisation d'autres médicaments**

Si vous prenez ou avez pris récemment un  
autre médicament, y compris un médicament



# daflon® 500 mg

comprimé pelliculé

122,30

Crise hémorroïdaire : la dose recommandée est de 6 comprimés par jour pendant 4 jours, puis 4 comprimés par jour pendant les 3 jours suivants au moment des repas.

Si vous avez pris plus de DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé que vous n'en aviez dû

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Les données concernant le surdosage avec Daflon sont limitées mais les symptômes rapportés incluent diarrhée, nausée, douleur abdominale, prurit et rash.

**SI VOUS OUBLIEZ de prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé**

Seule objet

Si vous arrêtez de prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé Sans objet

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. La fréquence des effets indésirables possibles listés ci-dessous est définie en utilisant le système suivant :

- très fréquent (affecte plus de 1 utilisateur sur 10)
- fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 100)
- peu fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 1 000)
- rare (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 10 000)
- très rare (affecte moins de 1 utilisateur sur 10 000)
- fréquence inconnue (les données disponibles ne permettent pas d'estimer la fréquence)

Ils peuvent inclure :

- Fréquent : diarrhée, dyspepsie, nausée, vomissement.
- Peu fréquent : colite.
- Rare : sensations vertigineuses, céphalées, malaise, rash, prurit, urticaire.
- Fréquence inconnue : douleur abdominale, œdème isolé du visage, des paupières, des lèvres. Exceptionnellement, œdème de Quincke.

## Déclaration des effets secondaires

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## 5. COMMENT CONSERVER DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

Ne l'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de conditions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

## 6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

### CE QUE CONTIENT DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

- Les substances actives sont : Fraction flavonoïque purifiée micronisée..... 500,000 mg

Correspondant à : Dicosmine 90 pour cent..... 450,000 mg

Flavonoïdes exprimés en hespéridolide 10 pour cent..... 50,000 mg

Humidité moyenne ..... 20,000 mg

Pour un comprimé pelliculé

- Les autres composants sont : Carboxyméthylamidon sodique, cellulose microcristalline, gélatine, stéarate de magnésium, talc.

Pelliculage : dioxyde de titane (E171), glycérol, laurylsulfate de sodium, macrogol 6000, hydromellose, oxyde de fer jaune (E172), oxyde de fer rouge (E172), stéarate de magnésium.

## QUEL EST-CE QUE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET CONTENU DE L'EMBALLAGE EXTERIEUR ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. Boîte de 30 comprimés pelliculés.

Conseil : veuillez lire à l'avance cette notice, qui a été conçue et validée en 2010.

## QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : VASCULOPROTECTEURS/MÉDICAMENTS AGISANT SUR LES CAPILLAIRE/S BIOLAVONOIDES-code ATC : C05CA53: système cardiovasculaire

Ce médicament est un veinotonique (il augmente le tonus des veines) et un vasculoprotecteur (il augmente la résistance des petits vaisseaux sanguins). Il est préconisé dans le traitement des troubles de la circulation veineuse (jambes lourdes, douleurs, impatiences du prima-débutus) et dans le traitement des signes fonctionnels liés à la crise hémorroïdaire.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Ne prenez jamais DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé :

Si vous êtes allergique à la fraction flavonoïque purifiée micronisée ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6. Avertissements et précautions

Crise hémorroïdaire

Si les troubles hémorroïdaires ne céderont pas en 15 jours, il est indispensable de consulter votre médecin.

Troubles de la circulation veineuse

Ce traitement a toute son efficacité lorsqu'il est associé à une bonne hygiène de vie.

• Eviter l'exposition au soleil, la chaleur, la station debout prolongée, l'excès de poids.

• La marche à pied et éventuellement le port de bas adaptés favorisent la circulation sanguine.

Adresssez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Daflon 500 mg, comprimé pelliculé.

Entants

Sans objet

## AUTRES MEDICAMENTS ET DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament.

# daflon® 500 mg

comprimé pelliculé

122,30

Crise hémorroïdaire : la dose recommandée est de 6 comprimés par jour pendant 4 jours, puis 4 comprimés par jour pendant les 3 jours suivants au moment des repas.

Si vous avez pris plus de DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé que vous n'en aviez dû

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Les données concernant le surdosage avec Daflon sont limitées mais les symptômes rapportés incluent diarrhée, nausée, douleur abdominale, prurit et rash.

**SI VOUS OUBLIEZ de prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé**

Seule objet

Si vous arrêtez de prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé Sans objet

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. La fréquence des effets indésirables possibles listés ci-dessous est définie en utilisant le système suivant :

- très fréquent (affecte plus de 1 utilisateur sur 10)
- fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 100)
- peu fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 1 000)
- rare (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 10 000)
- très rare (affecte moins de 1 utilisateur sur 10 000)
- fréquence inconnue (les données disponibles ne permettent pas d'estimer la fréquence)

Ils peuvent inclure :

- Fréquent : diarrhée, dyspepsie, nausée, vomissement.
- Peu fréquent : colite.
- Rare : sensations vertigineuses, céphalées, malaise, rash, prurit, urticaire.
- Fréquence inconnue : douleur abdominale, œdème isolé du visage, des paupières, des lèvres. Exceptionnellement, œdème de Quincke.

## Déclaration des effets secondaires

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## 5. COMMENT CONSERVER DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

Ne l'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de conditions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

## 6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

### CE QUE CONTIENT DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

- Les substances actives sont : Fraction flavonoïque purifiée micronisée..... 500,000 mg

Correspondant à : Dicosmine 90 pour cent..... 450,000 mg Flavonoïdes exprimés en hespéridolide 10 pour cent..... 50,000 mg Humidité moyenne ..... 20,000 mg

Pour un comprimé pelliculé

- Les autres composants sont : Carboxyméthylamidon sodique, cellulose microcristalline, gélatine, stéarate de magnésium, talc.

Pelliculage : dioxyde de titane (E171), glycérol, laurylsulfate de sodium, macrogol 6000, hydromellose, oxyde de fer jaune (E172), oxyde de fer rouge (E172), stéarate de magnésium.

## QUEL EST-CE QUE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET CONTENU DE L'EMBALLAGE EXTERIEUR ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. Boîte de 30 comprimés pelliculés.

Conseil : veuillez lire à l'avance cette notice, elle a été conçue et validée en mars 2010.

## QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : VASCULOPROTECTEURS/MÉDICAMENTS AGISANT SUR LES CAPILLAIRE/S BIOLAVONOIDES-code ATC : C05CA53: système cardiovasculaire

Ce médicament est un veineotonique (il augmente le tonus des veines) et un vaso-protecteur (il augmente la résistance des petits vaisseaux sanguins). Il est préconisé dans le traitement des troubles de la circulation veineuse (jambes lourdes, douleurs, impatiences du prima-débutus) et dans le traitement des signes fonctionnels liés à la crise hémorroïdaire.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Ne prenez jamais DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé :

Si vous êtes allergique à la fraction flavonoïque purifiée micronisée ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6. Avertissements et précautions

Crise hémorroïdaire

Si les troubles hémorroïdaires ne céderont pas en 15 jours, il est indispensable de consulter votre médecin.

Troubles de la circulation veineuse

Ce traitement a toute son efficacité lorsqu'il est associé à une bonne hygiène de vie.

- Eviter l'exposition au soleil, la chaleur, la station debout prolongée, l'excès de poids.
- La marche à pied et éventuellement le port de bas adaptés favorisent la circulation sanguine.

Adresssez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Daflon 500 mg, comprimé pelliculé.

Entants

Sans objet

## AUTRES MEDICAMENTS ET DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament.



L.O.I

EXP

PPV

600957  
04 2023  
6250 2.50

INFORMATIONS A VOUS

pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de vous y référer à nouveau.

**DENOMINATION**

URISPAS ®

**COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE**

Flavoxate chlorhydrate (DCI)....200 mg

Excipients...q.s.p un comprimé pelliculé

**FORME PHARMACEUTIQUE**

Comprimé pelliculé, Boîte de 30.

**CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE**

Antispasmodique urinaire.

**DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

Vessie irritable (incontinence d'urgence, dysurie, ténesme vésical, douleurs suprapubiques, pollakiurie et nycturie) dans le cas de :

- cystite, urétrite, uréthrocystite, trigonite et prostatite,
- hyperplasie bénigne de la prostate,
- lithotripsie extracorporelle,
- cathétérisme ou cystoscopie,
- intervention chirurgicale sur les voies urinaires inférieures.

**ATTENTION !**

**DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT**  
**EN CAS DE DOUCE IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN**

- Hypersensibilité au produit;
- Lésions obstructives pyloriques

**duodénales;**

- Achalasie;
- Iléus;
- Inflammations;
- Hémorragies gastro-intestinales;
- Glaucome par fermeture de l'angle.

**GROSSESSE - ALLAITEMENT**

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS PREVENIR VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

Il convient d'éviter l'utilisation de ce médicament pendant la grossesse. L'administration de ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

**CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES**

A utiliser avec précautions chez les personnes utilisant des machines ou conduisant un véhicule à moteur car le flavoxate peut provoquer fatigues, vertige, et troubles visuels.

**LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NÉCESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS**

Le lactose est un excipient à effet notoire, contre-indiqué chez les personnes souffrant d'une galactosémie ou de syndrome de malabsorption du glucose/galactose ou déficit en lactase.

**COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT  
POSOLOGIE**

Pour les adultes et les enfants de plus de 12 ans : en principe, 1 comprimé 3 fois par jour jusqu'à disparition des symptômes.

URISPAS



LOT

EXP

PPV

600957  
04 2023  
6250 2.50

INFORMATIONS A VOUS

pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de vous y référer à nouveau.

#### DENOMINATION

URISPAS ®

#### COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Flavoxate chlorhydrate (DCI)....200 mg

Excipients...q.s.p un comprimé pelliculé

#### FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé, Boîte de 30.

#### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antispasmodique urinaire.

#### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Vessie irritable (incontinence d'urgence, dysurie, ténesme vésical, douleurs suprapubiques, pollakiurie et nycturie) dans le cas de :

- cystite, urétrite, uréthrocystite, trigonite et prostatite,
- hyperplasie bénigne de la prostate,
- lithotripsie extracorporelle,
- cathétérisme ou cystoscopie,
- intervention chirurgicale sur les voies urinaires inférieures.

#### ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT  
EN CAS DE DOUZE IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

- Hypersensibilité au produit;
- Lésions obstructives pyloriques

*duodénales;*

- Achalasie;
- Iléus;
- Inflammations;
- Hémorragies gastro-intestinales;
- Glaucome par fermeture de l'angle.

#### GROSSESSE - ALLAITEMENT

D'UNE FAON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS PREVENIR VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

Il convient d'éviter l'utilisation de ce médicament pendant la grossesse. L'administration de ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

#### CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

A utiliser avec précautions chez les personnes utilisant des machines ou conduisant un véhicule à moteur car le flavoxate peut provoquer fatigues, vertige, et troubles visuels.

#### LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NECESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Le lactose est un excipient à effet notoire, contre-indiqué chez les personnes souffrant d'une galactosémie ou de syndrome de malabsorption du glucose/galactose ou déficit en lactase.

#### COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT POSOLOGIE

Pour les adultes et les enfants de plus de 12 ans : en principe, 1 comprimé 3 fois par jour jusqu'à disparition des symptômes.

Notice : information de l'utilisateur

# FOSAVANCE® 70 mg/5 600 UI, comprimés



70058399001-1  
ANM 294/17 DMP/21/NRQ

6 1 1 8 0 0 1 1 6 0 4 7 1

alendronique/colécalciférol

Veuillez lire cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes.

pour Fosavance 5600 UI  
4 comprimés

- Gardez ce médicament dans un endroit sec et à l'abri de la lumière. Ne le conservez pas dans une pièce où la température dépasse 25°C.
- 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.
- Il est particulièrement important de comprendre les informations de la rubrique 3 avant de prendre ce médicament.

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FOSAVANCE et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FOSAVANCE
3. Comment prendre FOSAVANCE
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver FOSAVANCE
6. Contenu de l'emballage et autres informations

## 1. Qu'est-ce que FOSAVANCE et dans quel cas est-il utilisé ?

### Qu'est-ce que FOSAVANCE ?

FOSAVANCE est un comprimé contenant deux substances actives, l'acide alendronique (communément appelé alendronate) et le colécalciférol connu sous le nom de vitamine D3.

## NOTICE: INFORMATION DU PATIENT

# SALCROZINE FAES® 500 mg Comprimés gastro-résistants

PPV: 293,00 DH

### Veuillez lire a

- Gardez cette notice.
- Si vous avez des questions, demandez à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament ne doit pas être donné à un enfant ou à une personne souffrant d'une maladie connue.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

~~BATCH / LOT 3858~~

~~EXPI PER 06-2024~~

prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

la relire, demandez à votre médecin ou votre pharmacien.

Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur

maladie sont

très faibles. Ne le donnez pas à d'autres personnes.

Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur

maladie sont

très faibles.

### Que contient cette notice?

1. Qu'est-ce que SALCROZINE FAES® 500 mg comprimés gastro-résistants et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SALCROZINE FAES® 500 mg comprimés gastro-résistants ?
3. Comment prendre SALCROZINE FAES® 500 mg comprimés gastro-résistants ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver SALCROZINE FAES® 500 mg comprimés gastro-résistants ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

### 1. QU'EST-CE QUE SALCROZINE FAES® 500 MG COMPRIMÉS GASTRO-RÉSISTANTS ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ?

SALCROZINE FAES® 500 mg contient de la mésalazine, un médicament appartenant au groupe des anti-inflammatoires intestinaux.

SALCROZINE FAES® 500 mg est indiqué dans la maladie inflammatoire de l'intestin (Colite ulcéreuse et Maladie de Crohn).

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SALCROZINE FAES® 500 MG COMPRIMÉS GASTRO-RÉSISTANTS?

#### Ne prenez pas SALCROZINE FAES® 500 mg :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la mésalazine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous souffrez d'un ulcère de l'estomac ou des intestins.
- Si vous êtes hypersensible (allergique) à l'aspirine.
- Si vous souffrez souvent d'hémorragies.

#### Avertissements et précautions :

Avant de commencer le traitement avec SALCROZINE FAES® 500 mg, prévenez votre médecin:

- si vous êtes enceinte ou planifiez une grossesse.
- si vous allez.
- si vous souffrez de troubles hépatiques ou rénaux.

En cas de manifestations allergiques (exemple : éruption cutanée, prurit)

### Mésalazine (DCI)

#### Utilisation chez les enfants :

La sécurité d'emploi de SALCROZINE FAES® 500 mg chez l'enfant n'a pas été établie.

Ne pas utiliser chez les enfants de moins de 5 ans.

#### Si vous avez pris plus de SALCROZINE FAES® 500 mg que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris trop de SALCROZINE FAES® 500 mg, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Antipoison et indiquez le nom du médicament ainsi que la quantité prise. Il est utile d'emmener la boîte et la notice du médicament avec vous et de la donner au professionnel de santé.

Aucun cas d'intoxication aigüe n'a été rapporté. En cas de surdosage, le traitement consiste en un lavage gastrique accompagné d'une thérapie symptomatique.

#### Si vous oubliez de prendre SALCROZINE FAES® 500 mg :

Si vous oubliez de prendre votre dose, à moins que la prise suivante ne soit proche, prenez la dose oubliée le plus rapidement possible et la dose suivante au moment recommandé suivant.

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

Si vous oubliez plusieurs doses, consultez votre médecin.

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

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

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

Les effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 sur 1000 patients/personnes) :

- maux de tête,
- douleurs musculaires et articulaires,
- sensation de vertige (nausées),
- éruption cutanée (urticaire),
- Augmentation de la sensibilité de la peau au soleil et aux

# Codoliprane®

comprimé sécable

PARAC	22,20	PPV 220H20	
IDENT		PER 09/22	400,00 mg
COMPC		LOT 12461	20,00 mg
Paracéta			15,62 mg
Phospha			
(Quantit			
Excipients : gélatine, acide stéarique, amidon de pomme de terre, povidone, pour un comprimé.			

## FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N.Système nerveux central)

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- allergie connue au paracétamol ou à la codeïne
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

## PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS. Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codeïne. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).



# Cortancyl® 5 mg

Prédniso

Compr

## IDENTIFI

Composit

Prédnison

Excipients

comprimé

Forme p

Comprin

Classe p

GLUCOC

(H : Hormones non sexuelles)

## Cortancyl® 5mg

30 Comprimés



6 118000 060345

sanofi aventis

5 mg  
arate de magnésium, talc pour un

22,20



## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

## ATTENTION !

### Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament

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

- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- antécédent d'allergie à l'un des constituants.

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

## Mises en garde spéciales

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

## AVANT LE TRAITEMENT :

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladies du côlon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment

# Cortancyl® 5 mg

Prédniso

Compri

IDENTIFI

Composit

Prédnison

Excipients

comprimé

Forme p

Comprin

Classe p

GLUCOCO

(H : Hormones non sexuelles)

## Cortancyl® 5mg

30 Comprimés

sanofi aventis



6 118000 060345

5 mg  
arate de magnésium, talc pour un

22,20



## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

## ATTENTION !

### Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament

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

- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- antécédent d'allergie à l'un des constituants.

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

## Mises en garde spéciales

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

## AVANT LE TRAITEMENT :

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladies du côlon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment