

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

Biologie 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.

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.

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



Déclaration de Maladie

N° M21- 069755

ND: 90327

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1255 Société : RAM - Retraite

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : FARISCI OMAR

Date de naissance : 1961

Adresse : Hay Tarachant RUE 10N-4 Bengouan, Casablanca

Tél : 0668976426 Total des frais engagés : 70600 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. EL MANOUZI Abdelkrim
GASTROENTÉROLOGUE
19, Bd. de Bordeaux
Tél : 05 22 20 62 31 - Casablanca

Date de consultation : 21 OCT. 2021

Nom et prénom du malade : EL MANOUZI Abdelkrim Age : 60

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Troubles du transit

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) :

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 règlement des Actes
21 OCT 2021		1	2400	Dr. EL MANOUA EL MOKRIM GASTROENTEROLOGUE 19, Bd. de Bordeaux - Casablanca Tél: 05.22.20.62.31

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE ATLANTIQUE Dr. EL MANOUA EL MOKRIM 512, Boulevard de la Liberté - Casablanca Tél: 05.22.20.62.31	21/10/21	706,00

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 :

Veuillez 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
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'EXECUTION

Docteur Abdelkrim EL MANOUZI

Diplômé de la Faculté de Médecine de Rouen-France
Spécialiste des Maladies de l'Appareil digestif
(Estomac - Foie - Intestin - Hémorroïdes)
Ancien Assistant spécialiste des Hôpitaux de France
Diplôme d'Echographie de la Faculté de Paris
Endoscopie digestive



الدكتور عبد الكريم المنوزي

خريج كلية الطب برون (فرنسا)
اختصاص في أمراض الجهاز الهضمي

ببر
فرنسا
باريس

LOT: KA11281
PER: 03-2023
PPV: 52,80DH

756.627.07.16

Casablanca, le 21 OCT. 2021

الدار البيضاء، في

MR EL ABDELLAOUI LATIFA



DUPHALAC 66.5%
LOT: 21E005
PER: 11 2023
P.P.V: 40.40
SOL BUV 200 ML
1180001010494

NAUSELIUM 1CS TROIS PAR JOUR AVANT
LES REPAS 1/4 H

LYSANXIA GTTE 4 GTTES MIDI APRES REPAS
ET 6 GOUTTES AU COUCHER 3 MOIS

OEDES 1 GEL AU COUCHER 3 MOIS

DUPHALAC 2 CUILLERE A SOUPE APRES D
3 mois

EUCARBONE 1 Cp TROIS FOIS PAR JOUR
apres 1/2 heure des REPAS

SPERAM 1 CP LE MATIN APRES REPAS 3 MOIS

Dr. EL MANOUZI Abdelkrim
GASTROENTÉROLOGUE

19, شارع بوردو (أفام سينما فردان) - الهاتف: 00.80.83.67.952 / 05.22.20.62.31 - الدار البيضاء
19, Bd Bordeaux (Résid. HOUDA) - (Face Cinéma Verdun) - Tél.: 05.22.20.62.31 - CASABLANCA

LOT: KA11281
PER: 03-2023
PPV: 52,80DH

756.627.07.16

LOT: KA11281
PER: 03-2023
PPV: 52,80DH

756.627.07.16

LOT: KA11281
PER: 03-2023
PPV: 52,80DH

756.627.07.16

LOT: KA11281
PER: 03-2023
PPV: 52,80DH

756.627.07.16

Prévention de la récurrence de l'ulcère duodénal ou gastrique :
La dose recommandée est de 10 mg ou 20 mg une fois par jour.
Votre médecin peut augmenter la dose à 40 mg une fois par jour.
Traitement de l'ulcère duodénal et gastrique provoqué par des AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :
La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4-8 semaines.

Prévention des ulcères du duodénum et de l'estomac si vous prenez des AINS :

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.
Traitement et prévention des ulcères provoqués par une infection par Helicobacter pylori :

La dose recommandée est de 20 mg d'OEDES® 20 mg deux fois par jour pendant une semaine.

Votre médecin va vous prescrire en même temps deux antibiotiques parmi l'amoxicilline, la clarithromycine et le métronidazole.

Traitement d'un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

La dose recommandée est de 60 mg par jour.

Votre médecin peut ajuster la dose en fonction de vos besoins et il décidera également de la durée pendant laquelle vous prendrez le médicament.

Utilisation chez les enfants et adolescents :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien, brûlures et régurgitations :

Les enfants âgés de 12 ans et plus peuvent prendre OEDES® 20 mg.

Traitement et prévention des ulcères provoqués par Helicobacter pylori :

Les enfants âgés de 12 ans et plus peuvent prendre OEDES® 20 mg.

La posologie doit être ajustée en fonction de la dose recommandée pour l'adulte.

Votre médecin peut ajuster la dose en fonction de vos besoins et il décidera également de la durée pendant laquelle vous prendrez le médicament.

Posologie :

- Il est recommandé de prendre OEDES® 20 mg deux fois par jour.
- Les gélules peuvent être prises avec ou sans nourriture.
- Elles doivent être prises avec de l'eau.

Les gélules ne doivent pas être mâchées ni croquées car elles contiennent des granules pelliculés ce qui empêche le médicament d'être détruit par l'acidité de l'estomac. Il est important de ne pas détériorer les granules.

Que faire si vous ou votre enfant avez des difficultés à avaler les gélules :

- Ouvrir la gélule et avaler le contenu directement avec un demi-verre d'eau ou mettre le contenu dans un verre d'eau non

une teneur importante en électrolytes (sodium, potassium, calcium, magnésium, chlorure, phosphate, sulfate, silicate, etc.).

- Faiblesse musculaire.
- Gonflement des seins chez l'homme.

Effets indésirables de fréquence indéterminée (ne peut pas être estimé à partir des données disponibles) :

- Inflammation de l'intestin (entraînant des diarrhées)
- Si vous prenez OEDES® 20 mg pendant plus de trois mois, il est possible que le taux de magnésium dans votre sang diminue. De faibles taux de magnésium peuvent se traduire par une fatigue, des contractions musculaires involontaires, une désorientation, des convulsions, des sensations vertigineuses, une accélération du rythme cardiaque. Si vous présentez l'un de ces symptômes, veuillez en informer immédiatement votre médecin. De faibles taux de magnésium peuvent également entraîner une diminution des taux de potassium ou de calcium dans le sang. Votre médecin pourra décider d'effectuer des examens sanguins réguliers pour surveiller votre taux de magnésium.

- Eruption cutanée, éventuellement avec des douleurs dans les articulations.

OEDES® 20 mg peut dans de très rares cas affecter les globules blancs entraînant un déficit immunitaire. Vous devez consulter votre médecin dès que possible si vous avez une infection avec des symptômes tels que de la fièvre avec une fatigue générale très importante, ou de la fièvre avec des symptômes d'infection locale tels que des douleurs dans le cou, la gorge, la bouche, ou des difficultés à uriner. Si vous avez ces symptômes, un déficit de globules blancs (agranulocytose) pourra être éliminé par un test sanguin. Il est important que vous donniez des informations sur vos médicaments dans ce cas.

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.

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre OEDES® 20 mg, gélule.

OEDES® 20 mg peut masquer des symptômes d'autres maladies. Par conséquent, avant que vous ne commenciez à prendre OEDES® 20 mg ou lorsque vous êtes sous traitement, vous devez informer immédiatement votre médecin si l'un des éléments suivants se produit :

- Vous perdez du poids sans raison ou si vous avez des problèmes à avaler.
- Vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion.
- Vous vomissez de la nourriture ou du sang.

11. Sports :

Sans objet.

12. Conduite de véhicule et utilisation des machines :

OEDES® n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Des effets secondaires tels qu'un étourdissement et des troubles visuels peuvent se produire (voir effets indésirables). Si c'est le cas, vous ne devez pas conduire de véhicules ou utiliser des machines.

13. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de OEDES® 20 mg que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

14. Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Cependant, si vous êtes à proximité du moment de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée.

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

15. Si vous arrêtez de prendre OEDES® 20 mg :

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

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

16. Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Sans objet.

Conditions de prescription et de délivrance :

Tableau C (Liste II).

Précautions particulières de conservation :

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

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

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

• Précautions particulières d'élimination des médicaments non utilisés ou des déchets provenant de ces médicaments :

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 plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le :

17/01/2019.

COOPER
PHARMA

41, rue Mohamed Diouri. 20110 Casablanca.

774.160.05.19

IMPRIMEPEL

LOT N° :

LOT : 210831
PER : 01-2024
PPV : 140,00DH

semaines.
Prévention des ulcères du duodénum et de l'estomac si vous prenez des AINS :

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.

Traitement et prévention des ulcères provoqués par une infection par Helicobacter pylori :

La dose recommandée est de 20 mg d'OEDES® 20 mg deux fois par jour pendant une semaine.

Votre médecin va vous prescrire en même temps deux antibiotiques parmi l'amoxicilline, la clarithromycine et le métronidazole.

Traitement d'un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

La dose recommandée est de 60 mg par jour.

Votre médecin peut ajuster la dose en fonction de vos besoins et il décidera également de la durée pendant laquelle vous prendrez le médicament.

Utilisation chez les enfants

Traitement des symptômes de brûlures et de régurgitations

Les enfants âgés de plus de 12 ans peuvent prendre OEDES® 20 mg une fois par jour.

Traitement et prévention des ulcères provoqués par Helicobacter pylori :

Les enfants âgés de plus de 12 ans peuvent prendre OEDES® 20 mg deux fois par jour pendant une semaine.

La posologie dépendra de la dose correcte à administrer.

Votre médecin prescrira la dose et la durée du traitement.

Posologie :

- Il est recommandé de prendre OEDES® 20 mg une fois par jour.
- Les gélules peuvent être prises avec de la nourriture ou sans.
- Elles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau. Les gélules ne doivent pas être mâchées ni croquées car elles contiennent des granules pelliculés ce qui empêche le médicament d'être détruit par l'acidité de l'estomac. Il est important de ne pas détériorer les granules.

Que faire si vous ou votre enfant avez des difficultés à avaler les gélules :

- Ouvrir la gélule et avaler le contenu directement avec un demi-verre d'eau ou mettre le contenu dans un verre d'eau non

estime à partir des données disponibles).

- Inflammation de l'intestin (entraînant des diarrhées).
- Si vous prenez OEDES® 20 mg pendant plus de trois mois, il est possible que le taux de magnésium dans votre sang diminue. De faibles taux de magnésium peuvent se traduire par une fatigue, des contractions musculaires involontaires, une désorientation, des convulsions, des sensations vertigineuses, une accélération du rythme cardiaque. Si vous présentez l'un de ces symptômes, veuillez en informer immédiatement votre médecin. De faibles taux de magnésium peuvent également entraîner une diminution des taux de potassium ou de calcium dans le sang. Votre médecin pourra décider d'effectuer des examens sanguins réguliers pour surveiller votre taux de magnésium.

- Eruption cutanée, éventuellement avec des douleurs dans les articulations.

LOT 201158
EXP 04/2023
PPV 99.00DH

OEDES® 20 mg, gélule.

OEDES® 20 mg peut masquer des symptômes d'autres maladies. Par conséquent, avant que vous ne commenciez à prendre OEDES® 20 mg ou lorsque vous êtes sous traitement, vous devez informer immédiatement votre médecin si l'un des éléments suivants se produit :

- Vous perdez du poids sans raison ou si vous avez des problèmes à avaler.
- Vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion.
- Vous vomissez de la nourriture ou du sang.

peuvent se produire (voir effets indésirables). Si c'est le cas, vous ne devez pas conduire de véhicules ou utiliser des machines.

13. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de OEDES® 20 mg que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

14. Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Cependant, si vous êtes à proximité du moment de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

15. Si vous arrêtez de prendre OEDES® 20 mg :

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

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

16. Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage : Sans objet.

Conditions de prescription et de délivrance :

Tableau C (Liste II).

Précaution particulières de conservation :

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

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

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

• Précautions particulières d'élimination des médicaments non utilisés ou des déchets provenant de ces médicaments :

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 plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le : 17/01/2019.

COOPER
PHARMA

41, rue Mohamed Diouri. 20110 Casablanca.

Lysanxia®



Prazépam

FORME ET PRESENTATION :

LYSANXIA® 10mg comprimés sécables, boîte de 2 blisters de 20 comprimés.

LYSANXIA® 15mg/ml, solution buvable en gouttes, flacon de 20ml.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

LYSANXIA® comprimé :

Prazépam : 10 mg

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, amidon de maïs, stéarate de magnésium, silice colloïdale, q.s.p. un comprimé sécable.

LYSANXIA® gouttes :

Pour 1 ml = 30 gouttes : 15 mg de prazépam.

Excipients : propylèneglycol, ethyldiéthylèneglycol, saccharine sodique, polysorbate 80, menthol, anéthole, bleu patenté V.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE (TYPE D'ACTIVITE) :

Benzodiazépine (anxiolytique)

(N: système nerveux central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (INDICATIONS THERAPEUTIQUES) :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS) :

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

- insuffisance respiratoire **grave**,
- insuffisance hépatique **grave**,
- syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires durant le sommeil),
- allergie connue à cette classe de produits.

Il ne doit pas être utilisé, sauf avis contraire du médecin, en cas de myasthénie ou d'allaitement.

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

MISES EN GARDE SPECIALES :

Ne JAMAIS arrêter BRUTALEMENT ce traitement, en raison du risque d'apparition d'un phénomène de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de symptômes tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires mais on peut observer également de l'agitation, une irritabilité, des migraines, sensibilité anormale au bruit ou à la lumière, etc...

La diminution très PROGRESSIVE des doses et l'espacement des prises représentent la meilleure prévention de ce phénomène de sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que le traitement aura été prolongé.

Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de REBOND sans gravité peut se produire, avec réapparition TRANSITOIRE des symptômes (anxiété, insomnie) qui avaient justifié la mise en route du traitement. Ce médicament peut être à l'origine des troubles de la mémoire. Ceux-ci surviennent le plus souvent dans les heures qui suivent la prise du produit.

Chez certains sujets, en particulier l'enfant et la personne âgée, ce médicament peut entraîner des effets contraires aux effets recherchés:

- aggravation de l'insomnie, cauchemars,
- nervosité, irritabilité, agitation, agressivité, accès de colère,
- idées délirantes, hallucinations, troubles du comportement.

Dans ce cas, vous devez interrompre le traitement et consulter votre médecin.

LYSANXIA® gouttes :

Cette spécialité contient des dérivés terpéniques dans la formule qui peuvent entraîner, à doses excessives, des accidents chez le nourrisson et chez l'enfant.

En raison de malade Respecter les PRECAUTIONS

La prise de médicament

Un traitement

suicidaire

La prise d'alcool

est formellement

déconseillée

pendant la durée

du traitement.

En cas d'épilepsie

ancienne ou récente,

DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDECIN.

LOT

PER

PPV

37,60

ment ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de déficit en lactase (maladies métaboliques rares). Les précautions sont préconisées (rubrique posologie).

Le traitement médical renforcé, notamment en cas d'insuffisance rénale, de insuffisance respiratoire.

est nécessaire, notamment du fait du risque de survenue d'idées

En cas d'affections qui allongent ou qui pourraient affecter la conduction cardiaque

- En cas d'affections cardiaques sous-jacentes telles qu'une insuffisance cardiaque congestive
- En cas de prise concomitante de médicaments qui allongent l'intervalle QT ou d'inhibiteurs puissants du cytochrome P450 3A4.

Ne prenez jamais NAUSELIUM si :

- Vous êtes allergique (hypersensible) à la dompéridone ou à l'un des autres composants de NAUSELIUM
- Vous avez des saignements de l'estomac ou si vous avez régulièrement des douleurs abdominales sévères ou des selles noires persistantes
- Vous avez les intestins obstrués ou perforés
- Vous avez une tumeur de la glande pituitaire (prolactinome)
- Vous prenez certains médicaments qui ralentissent le métabolisme, d'autres médicaments dans l'organisme qui peuvent aussi affecter votre rythme cardiaque tels que le kétoconazole, le fluconazole ou le voriconazole, qui sont utilisés pour traiter des infections fongiques ; les antibiotiques tels que l'érythromycine, la clarithromycine ou la tétracycline ; ou l'amiodarone, (un médicament pour le cœur)
- Vous avez ou avez eu une maladie du foie.

MISE EN GARDE ET PRE

Faites attention avec N

Si vous avez des problèmes, lisez attentivement les instructions de votre médicament. Si vous prenez également d'autres médicaments, consultez la rubrique « Prise ou utilisation concomitante ». La dompéridone peut être utilisée pour traiter les troubles du rythme cardiaque, mais elle peut provoquer des troubles du rythme cardiaque plus élevés chez les personnes âgées.

LOT : 6163
UT. AV : 12 - 22
P.P.V : 29 DH 00

Sans objet.

EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

NAUSELIUM 1 mg/ml, suspension buvable contient :

- Du sorbitol (E 420).
- Du parahydroxybenzoate de méthyle (E 218)
- Du parahydroxybenzoate de propyle (E 216).

NAUSELIUM 10mg comprimé pelliculé contient :

- Du lactose.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT

NAUSELIUM 10mg Comprimé :

Adultes et adolescents à partir de 12 ans et pesant 35 kg et plus :

1 comprimé jusqu'à trois fois par jour, la dose quotidienne maximale étant de 30mg.

Prenez le comprimé avec de l'eau ou un autre liquide. Ne mâchez pas les comprimés.

Pour les enfants moins de 35 kg, ce médicament n'est pas approprié.

NAUSELIUM 1mg/ml, suspension buvable :

Adultes et adolescents à partir de 12 ans et pesant 35 kg et plus :

La dose usuelle est de 10 ml jusqu'à trois fois par jour, sans dépasser la dose maximale de 30ml par jour.

La forme comprimé est la plus adaptée pour l'adulte.

Enfants et nourrissons :

Le médecin vous expliquera précisément quelle dose de ce médicament donner à votre enfant et à quelle fréquence.

plus faible chez les adultes et les enfants

- Bouche sèche
- Anxiété
- Nervosité
- Perte ou diminution de l'intérêt pour le sexe
- Maux de tête
- Somnolence
- Diarrhée
- Seins gonflés, douloureux ou sensibles
- Développement anormal des seins chez l'homme
- Ecoulement de lait par le mamelon
- Sensation générale de faiblesse.
- Incapacité d'uriner
- Règles irrégulières chez la femme
- Changements de certains résultats d'analyses de laboratoire.

Si vous présentez l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessus ou si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

CONSERVATION

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

NAUSELIUM 1 mg/ml, suspension buvable ne doit pas être utilisé plus de 3 mois après la première ouverture du flacon.

CONDITIONS DE DELIVRANCE

Liste II

PEREMPTION

Ne pas utiliser NAUSELIUM après la date de péremption mentionnée sur la boîte.