

# 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.

## 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 canalaire, 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 canalaire.

## 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

- |                                    |                       |
|------------------------------------|-----------------------|
| 0 Réclamation                      | : contact@mupras.com  |
| 0 Prise en charge                  | : pec@mupras.com      |
| 0 Adhésion et changement de statut | : adhesion@mupras.com |

La 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.

**Maladie**

**Dentaire**

**Optique**

**Autres**

**Cadre réservé à l'adhérent (e)**

Matricule : 6811 Société : R.A.M

Actif  Pensionnaire  Autre : R. retraité

Nom & Prénom : Mohamed el ghannami

Date de naissance : 30/10/1950

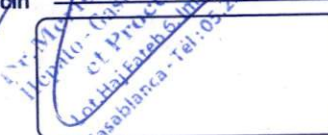
Adresse : Sidi Hamid 1, Immeuble 5 N° 112, ouf La

..... cas a

Tél. : 0619 92 75 69 Total des frais engagés : 538,65 Dhs

**Cadre réservé au Médecin**

Cachet du médecin :



Date de consultation : 05/10/2022

Nom et prénom du malade : Ben Hafid El Ghazali Age : 62

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie : Ben Hafid El Ghazali

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : Ben Hafid El Ghazali

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 : Casablanca - Le : 30/10/2022

Signature de l'adhérent(e) :

X

Autorisation CNOPN : A-A215 / 2019

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
05/12/22	G		250 Dhs	Dr BENHADIA El Oulta Gastro - Entérologue La Haj Fateh 6, Imm 10 - Oulfa Casablanca - Tél: 05 22 90 72 98
17/12/22	C			

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Dr BENHADIA El Oulta Casablanca	05/12/22	188,75
	14/12/22	99,90

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES																																		
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.																																		
<b>Important :</b> Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.																																		
<b>SOINS DENTAIRES</b> 	<b>Dents Traitées</b> <table border="1"> <tr><td></td></tr> </table>											<b>Nature des Soins</b> <table border="1"> <tr><td></td></tr> </table>											<b>Coefficient</b> <table border="1"> <tr><td></td></tr> </table>											<b>COEFFICIENT DES TRAVAUX</b>
<b>MONTANTS DES SOINS</b>																																		
<b>DEBUT D'EXECUTION</b>																																		
<b>FIN D'EXECUTION</b>																																		
<b>O.D.F PROTHESES DENTAIRES</b> 																																		
<b>DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</b> <table border="1"> <tr> <td>H</td> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>G</td> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> </table>					H	25533412	21433552	D	00000000	00000000	B	00000000	00000000	G	35533411	11433553																		
H	25533412	21433552																																
D	00000000	00000000																																
B	00000000	00000000																																
G	35533411	11433553																																
<b>COEFFICIENT DES TRAVAUX</b>																																		
<b>MONTANTS DES SOINS</b>																																		
<b>DATE DU DEVIS</b>																																		
<b>DATE DE L'EXECUTION</b>																																		
<b>VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS</b>																																		
<b>VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION</b>																																		

**SPÉCIALISTE**

Maladies de l'Appareil Digestif  
foie-estomac-intestin-vesicule biliaire  
hémorroïdes-fissure-fistule  
Diplômée de la faculté de médecine de casablanca  
Membre de la société nationale  
française de gastro-entérologie  
Echographie-gastroscopie-coloscopie  
Proctologie médicale et chirurgicale



**إختصاصية**

في أمراض الجهاز الهضمي  
الكبد-المعدة-المراة-المعاء  
ال بواسير-أمراض المخرج  
خريجة كلية الطب بالدار البيضاء  
عضوة بالجمعية الوطنية الفرنسية ل أمراض الجهاز الهضمي  
الفحص بالصدى الفحص بالمنظار  
جراحة المخرج

Casablanca, le : 17/11/2020

Mme Benmouna Naima

30.10

1/ xlm-d 10 suppo

69.80 suppo/g PSJ

2/ hypoflore

Lc p le son

T - 99.90



**HEPARLOR®**  
Active la flore et équilibre le transit intestinal

Poids Net : 19,5 g e

69,80DH

A consommer  
de préférence avant fin : 08/2023  
Lot n° : X04BA

SPÉCIALISTE

**Maladies de l'Appareil Digestif**  
**foie-estomac-intestin-vesicule biliaire**  
**hémorroïdes-fissure-fistule**  
**Diplômée de la faculté de médecine de casablanca**  
**Membre de la société nationale**  
**française de gastro-entérologie**  
**Echographie-gastroscopie-coloscopie**  
**Proctologie médicale et chirurgicale**

## Casablanca, le :

05/18/2022

## إختصاصية

في أمراض الجهاز الهضمي  
الكبد-المعدة-المراة-الأمعاء  
ال بواسير-أمراض المخرج  
خريجة كلية الطب بالدار البيضاء  
عضوة بالجمعية الوطنية الفرنسية لأمراض الجهاز الهضمي  
الشخص بالصدى الفحص بالمنظار  
جراحة المخرج

Mme Bére main Maine

79.95

1) Oscarintin 1C Px 2/j (3j)  
30.00 AS

2) sidalgie 0 1C Px 2/j 3 (10j)  
32.90 AS

3) D Ogmotil 50 mg 1C Px 2/j (10j) AS  
25.90 Apres

4) timadol 500mg Soclet AS  
1 Soclet x 2/j (10j)

188.75

~~Dr. Mejjidi GUARDI  
Hépato-Gastro-Enterologue  
et Proctologue  
Lot.Haj Fateh 6, Imm 10 - Oulfa  
Tunis - Tel : 05.22.90.72.88~~

Tunis - Dar A KARIM  
Tel : 05.22.90.72.88  
Assalam  
22 abd el salam  
93 22  
22 nca

ntissement Haj Fateh Imm 10 Etage 2 N°4 (à proximité de la mosquée Haj Fateh) Oulfa - Casablanca  
Tél : +212 (0) 5 22 90 72 98 / Whatsapp: 06 64 49 95 23 / E-mail: cabinet.elouardi@gmail.com

# Trimedat® Sachets Trimébutine

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

Gari  
Si ve  
plus  
Ce m  
jama  
cela  
Si l'u  
effet  
méde

PRESI  
TRIMEI  
TRIMEI

COMP

Substance active : Trimébutine base

TRIMEDAT 150 mg sachets

Trimébutine base ..... 150 mg

Excipients q.s.p. ..... 1 sachet

TRIMEDAT SANS SUCRE 150 mg sachets

Trimébutine base ..... 150 mg

Excipients q.s.p. ..... 1 sachet

**CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE**

Antispasmodique musculotrope.

**INDICATIONS THERAPEUTIQUES**

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement symptomatique des douleurs, des troubles du transit et de l'inconfort intestinal liés aux troubles fonctionnels intestinaux.

**CONTRE-INDICATIONS**

Ce médicament est contre-indiqué chez l'enfant de moins de 2 ans.

Ne prenez jamais TRIMEDAT® 150 mg sachets ou TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets, en cas d'hypersensibilité à la trimébutine.

Ne prenez jamais TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets en cas de phénylcétonurie héréditaire (maladie dépistée à la naissance), à cause de la présence de l'aspartam.

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

**MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI**

**TRIMEDAT® 150 mg sachets :**

Chaque sachet de TRIMEDAT® 150 mg contient 2,6 g de saccharose, dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou diabète.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

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

**INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS**

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

**INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS**

Sans objet.

**GROSSESSE ET ALLAITEMENT**

**Grossesse**

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger

de la nécessité de la poursuivre.

**Allaitemt**

Il est préférable de ne pas prendre ce médicament si vous allaitez. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

**SPORTIFS**

**L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A MACHINES**

**PIENTS A EFFET NOTOIRE**

mg sachets contient du saccharose.

S SUCRE 150 mg sachets, contient de l'aspartam.

**ODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION**

**AS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE IN.**

osologie usuelle est de 1 sachet, 3 fois par jour.  
t être de courte durée.

**Mode et voie d'administration :**

Voie orale.

Le contenu des sachets doit être dissous dans un verre d'eau.

**SURDOSSAGE**

Si vous avez pris plus de TRIMEDAT® 150 mg sachets ou TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets, que vous n'auriez dû: consultez votre médecin.

**INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES**

Sans objet.

**RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE**

Sans objet.

**EFFECTS INDESIRABLES**

Comme tous les médicaments, TRIMEDAT® sachets est susceptible d'avoir des effets indésirables bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

• Rares réactions cutanées.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

**DECLARATION DES EFFECTS INDESIRABLES**

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 ou via le centre national de pharmacovigilance. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

**CONSERVATION**

Ne pas laisser à la portée des enfants.

**CONDITIONS DE DELIVRANCE**

Liste II

**PEREMPTION**

Ne pas utiliser TRIMEDAT® sachets après la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

**DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

Mars 2018

**PHARMA5**

Laboratoires Pharma 5

21 Rue des Asphodelées - Casablanca - Maroc

Site de fabrication: Zone Industrielle Ouled Saleh - Bouskoura - Maroc

Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

# Dogmatil® 50 mg

sulpiride

Gélule

## Veuillez lire attentif

- Gardez cette notice,
- Si vous avez toute pharmacien.
- Ce médicament vo... identiques, cela pour...  
• Si l'un des effets indésirables devient g... parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

PER.  
03  
LOT :  
22E002

Dogmatil 50mg  
20 Gélules

P.P.V : 32DHG



6 118000 061199

SANOFI

## de prendre ce médicament.

demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. N'allez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes indésirables. Si un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 1. QU'EST-CE QUE DOGMATIL 50 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

ANTIPSYCHOTIQUE NEUROLEPTIQUE  
BENZAMIDE

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines formes d'anxiété chez l'adulte et dans le traitement de certains troubles du comportement de l'adulte et de l'enfant de plus de 6 ans.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DOGMATIL 50 mg, gélule ?

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

## Ne prenez jamais DOGMATIL 50 mg, gélule dans les cas suivants :

- hypersensibilité au sulpiride ou à l'un des autres constituants du produit,
- tumeur connue dépendant de la prolactine, par exemple tumeur de l'hypophyse ou cancer du sein,
- phéochromocytome (atteinte de la glande médullo-surrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),
- en association avec les dopaminergiques non antiparkinsoniens : cabergoline et quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation) (voir rubrique Prise ou utilisation d'autres médicaments).

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

## Faites attention avec DOGMATIL 50 mg, gélule

### Mises en garde spéciales

En cas d'apparition de fièvre inexpiquée, de pâleur ou de forte transpiration, il est impératif d'alerter immédiatement un médecin ou un service d'urgence.

Afin de dépister un éventuel trouble cardiaque, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer un électrocardiogramme.

En effet, ce médicament peut provoquer des troubles du rythme cardiaque (cf. QUELLES SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?)

Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral. Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de démence.

Ce médicament doit être utilisé avec prudence si vous ou quelqu'un de votre famille avez des antécédents de formation de caillots sanguins car la prise d'antipsychotiques a été associée à la formation de caillots sanguins.

Chez l'enfant, un suivi médical régulier est indispensable. La prise de comprimé ou de gélule est contre-indiquée chez l'enfant avant 6 ans car il peut avaler de travers et s'étouffer. La prise de ce médicament est déconseillée en association avec des boissons alcoolisées ou des médicaments contenant de l'alcool, la lévodopa, les antiparkinsoniens dopaminergiques, les antiparasitaires susceptibles de donner des torsades de pointe (troubles graves du rythme cardiaque), la méthadone, d'autres neuroleptiques et médicaments susceptibles de donner des torsades de pointe (voir rubrique Prise ou utilisation d'autres médicaments).

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

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

### Précautions d'emploi

Afin que votre médecin puisse adapter la posologie et/ou la surveillance de votre traitement, il est nécessaire de le prévenir en cas de :

- maladie cardiaque, • maladie de Parkinson, • insuffisance rénale, • antécédents de convulsion (ancienne ou récente), épilepsie, • en cas de diabète et chez les patients ayant des facteurs de risque de diabète.

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

### Prise ou utilisation d'autres médicaments

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE avec la cabergoline et le quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la

**SEDALGIC® 325 mg/37,5mg,  
comprimé pelliculé - Boîte de 20.  
Paracétamol / Chlorhydrate de Tramadol**

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

- Gant
- Si
- M

LOT : 220392  
EXP : 05/2024  
PPV : 30.00DH

SEDALGIC® 325 mg/37,5mg est une association de 2 analgésiques, le tramadol et le paracétamol, qui agissent ensemble pour soulager votre douleur. SEDALGIC est indiqué dans le traitement des douleurs modérées à intenses lorsque votre médecin pense qu'une association de chlorhydrate de tramadol et de paracétamol est nécessaire.

SEDALGIC est réservé à l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SEDALGIC® 325mg/37,5mg, comprimé pelliculé?**

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

**Ne prenez jamais SEDALGIC® 325mg/37,5mg, comprimé pelliculé :**

- si vous êtes allergique au chlorhydrate de tramadol, au paracétamol ou à tout autre composant de ce médicament (cf. la rubrique 6).
- en cas d'intoxication aiguë par l'alcool, par les somnifères, par d'autres médicaments contre la douleur ou des médicaments psychotropes (médicaments qui agissent sur l'humeur et les émotions),
- si vous prenez en même temps des inhibiteurs de la Monoamine Oxidase (médicaments utilisés pour le traitement de la dépression ou la maladie de Parkinson) ou si vous en avez pris au cours des deux semaines précédant le traitement par SEDALGIC,
- si vous avez une maladie grave du foie,
- si vous avez une épilepsie non contrôlée par un traitement.

**Avertissements et précautions :**

**Adressez-vous à votre médecin avant de prendre SEDALGIC :**

- si vous prenez d'autres médicaments contenant du paracétamol ou du tramadol,
- si vous avez des problèmes au foie ou une maladie du foie ou si vous remarquez que votre peau et vos yeux deviennent jaunes. Cela peut suggérer une jaunisse ou des troubles biliaires,
- si vous avez une maladie des reins,
- si vous avez des difficultés sévères à respirer telles que de l'asthme ou une maladie sévère des poumons;
- si vous êtes épileptique ou si vous avez déjà eu des convulsions,
- si vous avez récemment une blessure à la tête ou si vous avez de violents maux de tête accompagnés de vomissements,
- si vous êtes dépendant de médicaments notamment ceux utilisés pour soulager la douleur comme la morphine,
- si vous prenez d'autres médicaments contre la douleur, à base de buprénorphine, de nalbuphine ou de pentazocine,
- si vous allez prochainement subir une anesthésie. Dites à votre médecin ou à votre dentiste que vous prenez SEDALGIC.

**Troubles respiratoires liés au sommeil**

SEDALGIC contient une substance active appartenant au groupe des opioïdes. Les opioïdes peuvent provoquer des troubles respiratoires liés au sommeil, tels que l'apnée centrale du sommeil (respiration superficielle/pause respiratoire pendant le sommeil) et l'hypoxémie liés au sommeil (faible taux d'oxygène dans le sang).

Le risque de souffrir d'apnée centrale du sommeil dépend de la dose d'opioïdes. Votre médecin peut envisager de diminuer votre dose totale d'opioïdes ou vous souffrez d'apnée centrale du sommeil.

Le tramadol est transformé dans le foie par une enzyme. Des variations au niveau de cette enzyme sont présentes chez certains patients, ce qui peut avoir des conséquences différentes selon les personnes. Chez certains, la douleur pourra ne pas être suffisamment soulagée, tandis que d'autres seront plus susceptibles de présenter des effets indésirables graves. Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, vous devez arrêter de prendre ce médicament et consulter immédiatement un médecin : respiration lente ou superficielle, confusion, somnolence, rétrécissement des pupilles, nausées ou vomissements, constipation, perte d'appétit.

Si vous avez été concerné par l'un des points ci-dessus dans le passé ou si

vous êtes concerné pendant la prise de SEDALGIC assurez-vous que le professionnel de santé qui vous suit (médecin, dentiste, anesthésiste, ...) est au courant. Il/elle pourra décider de la poursuite éventuelle du traitement.

**Enfants et adolescents :**

Utilisation chez les enfants présentant des problèmes respiratoires :

Le tramadol n'est pas recommandé chez les enfants présentant des problèmes respiratoires car les symptômes de toxicité du tramadol peuvent être plus graves chez ces enfants.

• médicaments et SEDALGIC 325 mg/37,5mg, comprimé pelliculé votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment, prendre tout autre médicament.

Ce médicament contient du paracétamol et du tramadol si vous prenez tout autre médicament ou du chlorhydrate de tramadol, les doses quotidiennes maximales.

cas prendre SEDALGIC avec des inhibiteurs de la monoamine oxydase (voir rubrique « Ne prenez jamais SEDALGIC avec : demandé de prendre SEDALGIC avec :

spine (un médicament fréquemment utilisé pour d'autres types de douleurs tels que les attaques d'arthrite, appelées névralgies du trijumeau), nalbuphine ou pentazocine (antalgiques dont l'effet peut être réduit).

Indésirables augmentés : des triptans (traitement de la migraine) ou la récapitulation de la sérotonine « IRS » (si vous rencontrez les symptômes suivants : transpiration, mouvements non coordonnés des muscles, douleurs musculaires incontrôlées ou une diarrhée importante,

d'autres analgésiques tels que la morphine ou la codeine également la toux), le baclofène (relaxant musculaire), des médicaments qui diminuent la pression artérielle, des antidépresseurs ou des antihistaminiques. Vous risquez de vous sentir somnolent ou de vous sentir faible. Si ce produit, parlez-en à votre médecin.

• L'utilisation concomitante de SEDALGIC et de médicaments sédatifs tels que les benzodiazépines ou les médicaments apparentés augmente le risque de somnolence, de difficultés respiratoires (dépression respiratoire), de coma et peut être mortelle. Pour cette raison, l'utilisation concomitante ne doit être envisagée que lorsque d'autres options de traitement ne sont pas possibles. Toutefois, si votre médecin vous prescrit SEDALGIC en association avec des médicaments sédatifs, la posologie et la durée du traitement concomitant doivent être limitées par votre médecin. Veuillez informer votre médecin de tous les médicaments sédatifs que vous prenez et respectez les doses recommandées par votre médecin. Il pourra être utile d'informer des amis ou des proches ainsi qu'ils aient connaissance des signes et des symptômes mentionnés ci-dessus. Contactez votre médecin si vous ressentez ces symptômes.

• Si vous prenez des médicaments susceptibles de provoquer des convulsions (crises d'épilepsie), comme certains antidépresseurs ou antipsychotiques. Le risque de crise d'épilepsie peut augmenter si vous prenez SEDALGIC en même temps. Votre médecin vous dira si SEDALGIC vous convient.

• Si vous prenez certains antidépresseurs, SEDALGIC peut interagir avec ces médicaments et vous pourrez ressentir des effets tels que des contractions musculaires involontaires et répétées notamment des muscles des yeux, une agitation, une transpiration excessive, des tremblements, une exagération des réflexes, une augmentation de la tension musculaire, de la fièvre (supérieure à 38°C).

• Si vous prenez de la warfarine ou des dérivés de la coumarine (médicaments qui fluidifient le sang). L'efficacité de ces traitements sur la coagulation peut s'en trouver modifiée et il peut survenir des hémorragies. Tout saignement prolongé ou inattendu doit être rapporté immédiatement à votre médecin.

L'efficacité de SEDALGIC peut être diminuée si vous prenez également des produits à base de :

• méclopromazine, dompéridone ou ondansétrone (pour prévenir les nausées et vomissements),

• cholestyramine (réduit le cholestérol dans le sang).

SEDALGIC 325mg/37,5mg, comprimé pelliculé avec des aliments et de l'alcool. Votre médecin vous indiquera quoi faire si ces traitements peuvent être pris avec SEDALGIC.

SEDALGIC 325mg/37,5mg, comprimé pelliculé avec des aliments et de l'alcool. SEDALGIC peut provoquer une somnolence. La prise d'alcool pouvant aggraver la somnolence, il est préférable de ne pas boire d'alcool pendant le traitement par SEDALGIC.

Efficacité de SEDALGIC peut être diminuée si vous prenez également des produits à base de :

• méclopromazine, dompéridone ou ondansétrone (pour prévenir les nausées et vomissements),

• cholestyramine (réduit le cholestérol dans le sang).

SEDALGIC 325mg/37,5mg, comprimé pelliculé avec des aliments et de l'alcool. Votre médecin vous indiquera quoi faire si ces traitements peuvent être pris avec SEDALGIC.

SEDALGIC peut provoquer une somnolence. La prise d'alcool pouvant aggraver la somnolence, il est préférable de ne pas boire d'alcool pendant le traitement par SEDALGIC.

Grossesse allaitement et fertilité

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

En raison de la présence de chlorhydrate de tramadol, SEDALGIC ne doit pas être utilisé pendant la grossesse ou l'allaitement. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement par SEDALGIC, consultez votre médecin avant de prendre les prochains comprimés.

Allaitement

Le tramadol est excrété dans le lait maternel. Pour cette raison, SEDALGIC ne doit pas être pris plus d'une fois au cours de l'allaitement.

Si vous prenez SEDALGIC de façon répétée, vous devez arrêter d'allaiter votre enfant.

D'après les données disponibles chez l'Homme, le tramadol n'aurait pas



Comprimé  
Voie orale

# Oxantin®

## FORME ET PRÉSENTATION :

Comprimé, boîte de 15.

## COMPOSITION :

Wakamé (Undaria pinnatifida),  
Rheum officinale, rhizome,  
extrait sec, Fructus Schisandrae  
anti-agglomérant : cellulose.

LOT 220472  
PER 06/2025  
PPC 79,95dh

**Oxantin®**  
À base d'actifs naturels

## PROPRIÉTÉS :

**OXANTIN®** est à base d'actifs naturels agissant en synergie pour lutter contre le ballonnement et la constipation et améliorer la digestion tout en reconstituant la flore intestinale.

## UTILISATIONS :

**OXANTIN®** est recommandé en cas de ballonnement, de constipation et de Troubles Fonctionnels Intestinaux.

## MODE D'UTILISATION :

- 1 à 2 comprimés 2 fois par jour, avec un verre d'eau avant les repas.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

- Respecter la dose journalière conseillée.
- Tenir hors de portée des jeunes enfants.
- A conserver au sec et à l'abri de la lumière.

Fabriqué par PHARMALIFE RESEARCH Italie.

Importé et distribué au Maroc par MEDIPRO Pharma.

Autorisation ministère de la santé n° : DA20160906341 DMP/20 UCA/RQV2