

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 canaux, 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 canaux.

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

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.

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



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

Déclaration de Maladie

N° W21-696244

147878

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

Société :

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre

Nom & Prénom :

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 :

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à :

Le :

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CMOP 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
03 JAN. 2023		330		INPE 091180489 Hay Mohamedi - Casa Tél: 05 22 61 71 10
12 JAN. 2023		G		

EXÉCUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie du Paradis Hay Mohamedi - Casa Tél: 05 22 61 71 10	03/01/23	71480
Pharmacie du Paradis Dr BOUSTANE ZAHIA BLOC L - N°8 Dar Lamane Hay Mohamedi - Casa Tél: 05 22 61 71 10	12/01/23	47910

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

AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	Date 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.

				CEFFICIENT DES TRAVAUX																						
				MONTANTS DES SOINS																						
				DEBUT D'EXECUTION																						
				FIN D'EXECUTION																						
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>25633412</td> <td>21433552</td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>D</td> <td></td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>			H			25633412	21433552		00000000	00000000		D		G	00000000	00000000		35533411	11433553		B			COEFFICIENT DES TRAVAUX	
H																										
25633412	21433552																									
00000000	00000000																									
D		G																								
00000000	00000000																									
35533411	11433553																									
B																										
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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

Rhumatologue

Maladies des os, des articulations
et de la colonne vertébrale (sciatique)
Les rhumatismes
Ostéoporose et la goutte
Rhumatologie Pédiatrique
Echographie ostéo-articulaire



طبية أخصائية

أمراض العظام، المفاصل و العمود الفقري (بوزلوم)
أمراض الروماتيزم
هشاشة العظام و النفقرس
أمراض الروماتيزم عند الأطفال
فحص المفاصل بالصدى

LOT : 221185
EXP : 09/2025
PPV : 76,60DH

eur a 25°C.
يُحفظ في درجة حرارة لا تتعدى 25 درجة
يُحفظ بعيدا عن متناول و يرى الأطفال.

PPV: 99DH20

Lot: SU11570
Per: 11/2025
PPV: 170DH50

Lot: TC0244D
Per: 02/2026
PPV: 170DH50

LOT PUC: 198.000DH
C164
2024-09

CNK 3259-850



REV. 2021/01/C

Dr. MAKHCHOUNE Mouna

Rhumatologue

Maladies des os, des articulations
et de la colonne vertébrale (sciatique)
Les rhumatismes
Ostéoporose et la goutte
Rhumatologie Pédiatrique
Echographie ostéo-articulaire



C.R.R.P.

الدكتورة مخشون منى

طبيبة أخصائية

أمراض العظام، المفاصل و العمود الفقري (بوزلوم)
أمراض الروماتيزم
هشاشة العظام و النقرس
أمراض الروماتيزم عند الأطفال
فحص المفاصل بالصدى

12 JAN. 2023

M^{lle} ECHATIABI

M^{lle} BRAHA

4090
1/ Alginate 500

A sup 1200

2/ Escac 20mg

1200 (1mou)

3/ Honark forte

1p x 2/ (1mou)

479,10

PHARMACIE DU PARADIS CASA
Dr. BOUSTAL
R.C.L. 1000 Dar Laimane
Hay Mohammadi - Casa
Tél : 05 22 60 80 71

الدكتورة مخشون منى
Dr. MAKHCHOUNE Mouna
Rhumatologue
R.C.L. 1000 Dar Laimane
Hay Mohammadi - Casa
Tél : 05 22 60 80 71

RIAD Bernoussi, Imm C Appt n°6, 2ème étage, (Ancienne route de Rabat en face de Bzyti)

Tél: 05 22 73 44 42 URGENCE: 06 13 01 25 35 Email: mounamakhchoune@hotmail.fr

Honart®
FORTE

XXX819
EXP : 11/2025
146,90 DH

FORME ET PRESENTATION :

Gélule, boîtes de 15 et de 30.

COMPOSITION (par gélule) :

OXYDE DE MAGNESIUM MARIN : 275 mg (dont magnésium : 151.25 mg)

EXTRAIT DE CURCUMA : 100 mg (dont curcumine : 95 mg)

GÉLULE VÉGÉTALE EN HPMC : 95 mg

POUDRE D'EXSUDAT DE BAMBOU : 50 mg (dont silice : 35 mg)

EXTRAIT DE POIVRE NOIR : 5 mg (dont pipérine : 4.75 mg)

STEARATE DE MAGNESIUM : 4 mg

PROPRIETES :

HONART FORTE contribue à une meilleure mobilité et souplesse articulaire tout en limitant l'usure de cartilage.

UTILISATIONS :

Phase d'initiation : 1 gélule 2 fois par jour.

Phase d'entretien : 1 gélule par jour.

PRECAUTION D'EMPLOI :

Respecter la dose journalière conseillée.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

A conserver au sec et à l'abri de la lumière.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Autorisation Ministère de la santé n°:DA20202002444DMP/20UCA/MAV2

Agrément sanitaire

MA

CAPV.19.257.19

Fabriqué par Laboratoire IRCOS

Distribué au Maroc par Univers Pharmaceuticals.

HONART FORTE



FORME ET PRESENTATION :

Gélule, boîtes de 15 et de 30.

COMPOSITION (par gélule) :

OXYDE DE MAGNESIUM MARIN : 275 mg (dont magnésium : 151.25 mg)

EXTRAIT DE CURCUMA : 100 mg (dont curcumine : 95 mg)

GÉLULE VÉGÉTALE EN HPMC : 95 mg

POUDRE D'EXSUDAT DE BAMBOU : 50 mg (dont silice : 35 mg)

EXTRAIT DE POIVRE NOIR : 5 mg (dont pipérine : 4.75 mg)

STEARATE DE MAGNESIUM : 4 mg

PROPRIETES :

HONART FORTE contribue à une meilleure mobilité et souplesse articulaire tout en limitant l'usure de cartilage.

UTILISATIONS :

Phase d'initiation : 1 gélule 2 fois par jour.

Phase d'entretien : 1 gélule par jour.

PRECAUTION D'EMPLOI :

Respecter la dose journalière conseillée.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

A conserver au sec et à l'abri de la lumière.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Autorisation Ministère de la santé n°:DA20202002444DMP/20UCA/MAV2

Agrément sanitaire

MA

CAPV.19.257.19

Fabriqué par Laboratoire IRCOS

Distribué au Maroc par Univers Pharmaceuticals.

ALGIXENE® 500 mg, boîte de 12 suppositoires D.C.I : Naproxène

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre le médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez des informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait nuire.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

• Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE **ALGIXENE®** ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANTI-INFLAMMATOIRE, ANTIRHUMATISMALE NON STÉROÏDIEN - code ATC M01AE02

Ce médicament est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

- En traitement de longue durée de :
 - o certains rhumatismes inflammatoires chroniques,
 - o certaines arthroses sévères ;
- En traitement de courte durée de :
 - o certaines inflammations du pourtour des articulations (tendinite, bursite, épaule douloureuse aiguë),
 - o douleurs aiguës d'arthrose,
 - o douleurs lombaires aiguës,
 - o douleurs aiguës liées à l'irritation d'un nerf, telles que les sciatiques,
 - o douleurs et œdèmes liés à un traumatisme ;
- Lors des règles douloureuses.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE **ALGIXENE®** ?

Ne prenez jamais **ALGIXENE® dans les cas suivants :**

- Au-delà de 5 mois de grossesse (révélée ou non (aménorrhée)).
- Antécédent d'allergie à l'asthme déclenché par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, acide acétylsalicylique (aspirine).
- Antécédent d'allergie à l'un des constituants du suppositoire.
- Antécédents de saignements gastro-intestinaux ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par AINS,
- Ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien en évolution ou récidivant,
- Maladie grave du foie,
- Maladie grave des reins,
- Maladie grave du cœur,
- Inflammation ou saignements récents du rectum (contre indication liée à la voie d'administration du traitement).

- Mises en garde et précaution d'emploi :

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre **ALGIXENE®** : les médicaments tels que **ALGIXENE®** pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée.

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

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

CE MÉDICAMENT NE DOIT ÊTRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MÉDICALE. AVANT D'UTILISER CE MÉDICAMENT, PRÉVENIR VOTRE MÉDECIN en cas :

- D'antécédent d'asthme associé à une rhinite chronique, une sinusite chronique ou des polypes dans le nez. L'administration de ce médicament peut entraîner une crise d'asthme, notamment chez certains patients allergiques à l'acide acétylsalicylique (aspirine) ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien (voir rubrique « Ne prenez jamais **ALGIXENE®** dans les cas suivants »).
 - De troubles de la coagulation, de traitement anticoagulant ou anti-agrégant plaquettaire concomitant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves.
 - D'antécédents digestifs (hémorragie digestive, hernie hiatale, ulcère de l'estomac ou du duodénum anciens).
 - De maladie du cœur, du foie ou du rein,
 - De traitement par diurétique ou d'intervention chirurgicale récente.
- AU COURS DU TRAITEMENT, en cas :**
- De signes d'infection, PRÉVENIR VOTRE MÉDECIN,
 - De troubles de la vue, PRÉVENIR VOTRE MÉDECIN,
 - De signes évocateurs d'allergie à ce médicament, notamment crise d'asthme.

- Grossesse et allaitement :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT : 061210000
PER : 1112028
PPV : 40,00 DH

4980

3. COMMENT PRENDRE **ALGIXENE®** ?

Posologie

La posologie est de 1 suppositoire à 500 mg par jour. Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Mode d'administration

Voie rectale.

Le choix de cette voie d'administration n'est déterminé que par la commodité d'administration de ce médicament.

Fréquence d'administration

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Durée du traitement

L'utilisation de cette voie d'administration doit être la plus courte possible en raison des risques de toxicité locale surajoutée aux risques par voie générale. DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

- Si vous avez pris plus de **ALGIXENE® que vous n'auriez dû :**

En cas d'ingestion accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.

- Si vous oubliez de prendre **ALGIXENE® :**

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

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 INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, **ALGIXENE®** peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les médicaments tels que **ALGIXENE®** pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral.

• **Peuvent survenir des réactions allergiques :**

o Une hémorragie : éruption sur la peau, démangeaisons, urticaire, aggravation d'urticaire chronique,

o Respiratoires : crise d'asthme, gêne respiratoire notamment chez les sujets allergiques à l'aspirine ou à des anti-inflammatoires non stéroïdiens, o Générales : très rarement, brusque gonflement du visage et du cou (œdème de Quincke), choc allergique.

• **Peuvent également survenir :**

o Une hémorragie digestive que la posologie utilisée est élevée, o Une réaction cutanée lors d'une exposition au soleil ou aux UV, o Exceptionnellement, un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps.

Dans tous ces cas, il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin.

- Au cours du traitement, il est possible que surviennent également :

- Des troubles digestifs : nausées, vomissements, ballonnements, diarrhée, constipation, maux d'estomac, gêne gastro-intestinale, plus rarement une inflammation de l'intestin,
- Des maux de tête, des vertiges, une somnolence, des insomnies, des bourdonnements d'oreille, des troubles de la vue ou de la concentration, de l'hypertension, une chute des cheveux, de l'œdème.
- Dans tous ces cas, il faut en avertir votre médecin.
- Des cas d'ulcère gastrique, de perforation et obstruction gastro-intestinale, d'inflammation de la bouche avec ulcération (stomatite), d'infection pulmonaire, de méningite, d'atteintes rénales et d'hépatites ont pu être observés.
- Quelques modifications biologiques peuvent nécessiter éventuellement un

ESAC® 20 mg

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Composition

Ésoméprazole.....20,00 mg
Sous forme d'ésoméprazole magnésium trihydraté.
Excipients dont et saccharose : q.s.p 1 gélule gastro-résistante

Qu'est-ce qu'ESAC 20 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules gastro-résistants.

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- le traitement de l'oesophagite érosive par reflux (inflammation de l'oesophage), la prévention des rechutes de certaines oesophagites,
- le traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides),
- le traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*,
- le traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- la prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 20 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

Ne pas utiliser ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,
- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

Prendre des précautions particulières avec ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétoconazole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique).
- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin, il peut réduire la posologie.
- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.

si vous association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de *Helicobacter pylori* avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre médecin des autres médicaments que vous prenez.

En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes modifications des symptômes.

En raison de la présence de saccharose, son médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en sucrase isomaltase (maladies métaboliques rares).

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être, ou si vous allaitez, dites-le à votre médecin avant de prendre ESAC.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Allaitement

Ce médicament ne doit pas être utilisé au cours de l'allaitement.

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

Prise en utilisation d'autres médicaments.

Avant de prendre ESAC, dites-le à votre pharmacien si vous prenez

Si vos symptômes persistent après 4 semaines, consultez votre médecin.

Par la

Le trai

les pa

gastro

Adult

- Trai

appel

La dos

clarith

- Trai

non st

La dos

à 8 ser

- Pré

d'anti

20 mg

ESAC

donnée

Suivez

n'hésitez

Si vous a

Consultez

Si vous avez oubli

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que

vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 20 mg est susceptible d'entraîner

occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes.

Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt

du traitement.

Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales,

flatulence.

Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans

une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes

du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations,

particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynécomastie

(gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite

(inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un

champignon), diminution du nombre des cellules sanguines (globules rouges,

globules blancs, plaquettes), encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance

hépatique sévère pré-existante, hépatite avec ou sans ictère (jaunisse), insuffisance

hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire,

photosensibilisation, réactions cutanées graves (réactions bulleuses), alopecie

(chute de cheveux), réactions allergiques telles que gonflement du visage, des

lèvres, du larynx et/ou de la langue, bronchospasme, choc anaphylactique, fièvre,

néphrite interstitielle (atteinte rénale), augmentation de la sueur, vision trouble,

perturbation du goût et diminution du taux de sodium dans le sang.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice,

veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Instructions d'utilisation pour l'administration par sonde gastrique.

Il est très important que l'administration par sonde gastrique soit réalisée par un

personnel entraîné et ayant la connaissance nécessaire pour s'assurer que le matériel

choisi (sonde et seringue) est approprié à ce mode d'administration.

LOT 22006
PER 05/24
PPV 144D1150

