

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.



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

Déclaration de Maladie

M22- 0015099

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3523 Société : AT 164481
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : SERBATA Abdelhaknine
Date de naissance : 21.01.1952
Adresse : 25, rue Abou Youssef El Mezdoghi
A.B. Casablanca
Tél. : 0688984073 Total des frais engagés : 661,40 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 25 / 05 / 2023
Nom et prénom du malade : OUARDIGHI Soumia Age :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Affection rhumatologique
Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :
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 : Casablanca

Le : 25 / 05 / 2023

Signature de l'adhérent(e) :

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

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
25/5/2023	C3	1	300	Dr. SEKNA

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE LANQUIERE Rue de la Pharmacie 39, Rue Ben Ammar La Villette M. Casablanca TEL: 05 22 61 59 56	28/05/23	361,40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

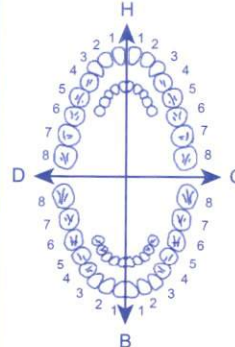
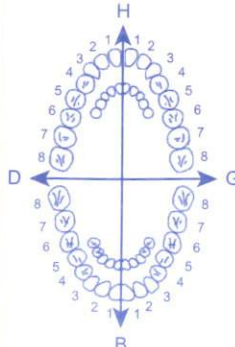
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient																						
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>																					
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																					
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>																					
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>																					
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE																								
	<table> <tr> <td>H</td><td></td><td>H</td></tr> <tr> <td>25533412</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		H	25533412	21433552		00000000	00000000		D		G	00000000	00000000		35533411	11433553		B			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H		H																						
	25533412	21433552																							
	00000000	00000000																							
	D		G																						
	00000000	00000000																							
	35533411	11433553																							
	B																								
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																					
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>																					
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>																						

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. SEKNAJI NAWAL

Rhumatologue

**Maladies des os, des articulations
et de la colonne vertébrale.**

Médecine manuelle-ostéopathie.

Echographie ostéoarticulaire.



د. سكتاجي نوال

إختصاصية في الروماتيزم.

أمراض العظام, المفاصل,

والعمود الفقري.

الطب اليدوي - الحركي

فحوص المفاصل والجهاز الحركي بالصدى.

code INPE: 091170415

25/05/2023

EL OUARDIGHI SOUMIA

- **Colchicine opocalcium 1 mg**
1 comprimé le soir pendant 1 mois
- **Codoliprane 400 mg / 20 mg**
1 Comprimé matin, et soir après le repas en cas de douleurs
- **Esac 40 mg**
1 Gélule, AVANT LE REPAS (1 boîte)
- **dolicox 90**
1 gélule par jour après le repas pendant 7 jours

PHARMACIE JANQUIER
Hajima Moustahim
Docteur en Pharmacie
39, Rue Ben Amar, La Villette
H.M. Casablanca Tél.: 05 22 61 69 56

Dr. SEKNAJI NAWAL
35, Rue Zineb Ishak, Bd Ibn Tachfine
Casablanca - Tél: 05 22 62 62 86
Code INPE: 091170415

35, rue Zineb Ishak, Bd Ibn Tachfine

Lavillette -Casablanca

Tél: 05 22 62 62 86

e-mail: seknajinawal@gmail.com

35, زينة زينب إسحاق, شارع ابن تاشفين

لافيليت-الدار البيضاء

الهاتف: 05 22 62 62 86

DOLICOX®

60 mg

90 mg

120 mg

Etoricoxib

Comprimé pelliculé

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament :

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

Composition du médicament :

60mg comprimé pelliculé :

- Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Etoricoxib 60 mg

90mg comprimé pelliculé :

- Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Etoricoxib 90 mg

120mg comprimé pelliculé :

- Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Etoricoxib 120 mg

Excipient à effet notoire : Lactose monohydrate.

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

DOLICOX® 60 mg 90mg et 120mg, comprimé pelliculé est l'un des médicaments de la classe des inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2).

La classe pharmacothérapeutique : anti-inflammatoires anti-rhumatismaux, non stéroïdiens, coxibs.

Indications thérapeutiques :

DOLICOX® 60mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement

(inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints d'arthrose.

DOLICOX® 90mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement

(inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints de polyarthrite

rhumatoïde et de spondylarthrite ankylosante.

DOLICOX® 90mg, comprimé pelliculé est également utilisé pour le traitement de courte

durée de la douleur modérée après chirurgie dentaire.

DOLICOX® 120 mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement

(inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints de goutte.

Posologie

Les comprimés pelliculés DOLICOX® 60mg, 90mg et 120mg, ne doivent être pris ni par les

enfants, ni par les adolescents de moins de 16 ans.

Ne pas dépasser la dose recommandée pour le traitement de votre maladie. Il est important

d'utiliser la dose la plus faible qui soulage votre douleur et de ne pas prendre DOLICOX®

60mg, 90mg et 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Arthrose

La dose recommandée est de 30 mg une fois par jour, augmentée à 60 mg maximum une

fois par jour si nécessaire.

Patients avec problèmes hépatiques.

Polyarthrite rhumatoïde

La dose recommandée est de 90 mg une fois par jour.

Douleur aiguë

L'etoricoxib ne doit être utilisé que pendant la période de douleur aiguë

Douleur post-opératoire après chirurgie dentaire

La dose recommandée est de 90 mg une fois par jour, traitement limité à 3 jours au

maximum.

Patients avec problèmes hépatiques

Goutte

La dose recommandée est de 120 mg une fois par jour qui ne doit être utilisée que pendant

la période aiguë de la douleur, limitée à 8 jours au maximum.

Patients avec problèmes hépatiques

En cas d'insuffisance hépatique légère (maladie du foie), vous ne devez pas prendre plus

de 60 mg par jour.

Si vous avez une forme modérée d'insuffisance hépatique, la dose maximale recommandée

est de 60 mg un jour sur deux, ou de 30 mg par jour.

Mode d'administration :

Voie orale.

Le ou les comprimés pelliculés DOLICOX® 60mg, 90mg et 120 mg, doivent être avalés en

une prise par jour. DOLICOX® 60mg, 90mg et 120 mg, comprimé pelliculé peut être pris

en cours ou en dehors des repas.

Durée du traitement

Ne prenez jamais DOLICOX® 60mg, 90mg et 120 mg, comprimé pelliculé dans les cas

suivants :

- Allergie (hypersensibilité) à l'etoricoxib ou à l'un des autres composants contenus dans

DOLICOX® 60mg, 90mg et 120 mg, comprimé pelliculé.

- Allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), y compris l'aspirine et les

inhibiteurs sélectifs de la COX-2.

- Ulcère de l'estomac évoluant ou saignement gastro-intestinal,

- Maladie grave du foie,

- Maladie grave des reins,

- Grossesse et allaitement ou prévision de grossesse (voir Rubrique « Grossesse et

allaitement »).

- Enfants et adolescents de moins de 16 ans.

- Maladie inflammatoire de l'intestin, telle que maladie de Crohn ou colite,

- Diagnostic de maladie cardiaque à type d'insuffisance cardiaque, d'angine de poitrine, antécédents de crise cardiaque, pontage artériel périphérique, ou toute sorte d'anomalie vasculaire cérébrale transitoire. L'etoricoxib pourrait légèrement augmenter le risque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral, c'est la raison pour laquelle vous devez être sous surveillance médicale si vous avez eu des problèmes cardiaques antérieurs.

- Hypertension artérielle non contrôlée par un traitement (vérifiez votre tension artérielle si vous n'êtes pas sûr que votre pression artérielle est contrôlée). Si vous pensez que l'un de ces points vous concerne, ne prenez pas ce médicament sans consulter votre médecin au préalable.

Effets indésirables :

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, DOLICOX® 60mg, 90mg et 120mg, peuvent provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement.

Si vous présentez un de ces symptômes, vous devez immédiatement consulter votre médecin.

60mg, 90mg et 120mg, comprimé pelliculé et contactez votre médecin :

- Apparition ou aggravation d'un essoufflement, de douleurs thoraciques, de

chèvres,

- Coloration jaune de la peau et des yeux (jaunisse) : cela peut être un

trouble hépatique,

- Douleur d'estomac importante ou permanente ou coloration nauséabonde

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes cutanés tels que des

ou de vésicules, ou gonflement du visage, des lèvres, de la langue

entraînant une difficulté à respirer.

La fréquence des effets indésirables possibles listés ci-dessous est la suivante :

Très fréquents (survenant chez plus de 1 patient sur 10)

Frequents (survenant chez 1 à 10 patients sur 100)

Peu fréquents (survenant chez 1 à 10 patients sur 1 000)

Rares (survenant chez 1 à 10 patients sur 10 000)

Très rares (survenant chez moins de 1 patient sur 10 000)

Les effets indésirables suivants peuvent survenir pendant le traitement :

60mg, 90mg et 120mg, comprimé pelliculé :

Très fréquents : Douleur à l'estomac.

Frequents :

- Alvéolite ; Gonflement des jambes et/ou des pieds dû à une rétention

d'eau ;

- Etourdissements, maux de tête ; Palpitations, rythme cardiaque

irrégulier ;

- Sifflements ou difficultés respiratoires ; Constipation ;

brûlures d'estomac, diarrhée, indigestion / gêne à l'estomac ;

inflammation de l'œsophage, ulcérations de la bouche ;

Maux de gorge ;

infections évaluant le fonctionnement du foie ; Hématomes ;

Faiblesse ;

Peu fréquents :

- Gastroentérite, infection des voies respiratoires hautes, infection

du nez ;

- Nombre de globules rouges, diminution du nombre de globules

blancs ;

- Hypersensibilité, augmentation ou diminution de la

pression artérielle ;

- Sifflements ou difficultés respiratoires ; Constipation ;

brûlures d'estomac, diarrhée, indigestion / gêne à l'estomac ;

inflammation de l'œsophage, ulcérations de la bouche ;

Maux de gorge ;

infections évaluant le fonctionnement du foie ; Hématomes ;

Faiblesse ;

Très rares :

- Anémie ;

infection des voies respiratoires hautes, ulcérations de la bouche, gastrite, infection

du nez ;

Rares :

- Anémie ;

infection des voies respiratoires hautes, ulcérations de la bouche, gastrite, infection

du nez ;

Très rares :

- Anémie ;

infection des voies respiratoires hautes, ulcérations de la bouche, gastrite, infection

du nez ;

Très rares :

- Anémie ;

infection des voies respiratoires hautes, ulcérations de la bouche, gastrite, infection

du nez ;

Très rares :

- Anémie ;

infection des voies respiratoires hautes, ulcérations de la bouche, gastrite, infection

du nez ;

Très rares :

- Anémie ;

infection des voies respiratoires hautes, ulcérations de la bouche, gastrite, infection

du nez ;

PPV: 86DH4D
PER: 10/25
LOT: L3658-1

Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

comprimé sécable

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Paracétamol.....	400,00 mg
Phosphate de codeïne hémihydraté.....	20,00 mg
(Quantité correspondant à codeïne base)	15,62 mg
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'EVENUELLES 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).



PPV: 22DH20

PER: 12/24

LOT: L4076

COLCHICINE OPACALCIUM 1mg, comprimé sécable, boîte de 20

(Colchicine cristallisée)

MISE EN GARDE SPECIALES

L'apparition de diarrhées (selles liquides plus de 3 fois par jour) pendant le traitement, accompagnées ou non de nausées et de vomissements, peuvent être les premiers signes de surdosage, pouvant être grave. Si vous constatez ces signes, prenez rapidement contact avec votre médecin qui sera amené à diminuer la dose ou à suspendre le traitement par la colchicine.

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que COLCHICINE OPACALCIUM 1 mg, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COLCHICINE OPACALCIUM 1 mg, comprimé sécable ?

3. Comment prendre COLCHICINE OPACALCIUM 1 mg, comprimé sécable ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver COLCHICINE OPACALCIUM 1 mg, comprimé sécable ?

6. Informations supplémentaires.

Classe pharmacothérapeutique : ANTIGOUTTEUX, Anti-inflammatoire - code ATC : M04AC01

Ce médicament est préconisé dans :

• Le traitement et la prévention des crises de goutte,

• La maladie périodique,

• Autres accès aigus microcristallins.

• Traitement de la périarthrite aigue idiopathique en association aux traitements anti-inflammatoires classiques au cours d'un premier épisode de périarthrite ou d'une récurrence.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE COLCHICINE OPACALCIUM 1 mg, comprimé sécable ?

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

Ne prenez jamais COLCHICINE OPACALCIUM 1 mg, comprimé sécable :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans le médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

• Si vous avez une maladie rénale grave (défaillance du fonctionnement du rein),

• Si vous avez une maladie grave du foie (défaillance du fonctionnement du foie),

• Si vous prenez un traitement par des antibiotiques comme la pristinamycine ou ceux de la famille des tétracyclines (exception de la spiramycine).

• Si vous êtes enceinte (dans l'indication périarthrite).

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

Adresses-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre COLCHICINE OPACALCIUM 1 mg, comprimé sécable.

Mises en garde spéciales

L'apparition de diarrhées (selles liquides plus de 3 fois par jour) pendant le traitement, accompagnées ou non de nausées et de vomissements, peuvent être les premiers signes de surdosage, pouvant être grave.

Si vous constatez ces signes, prenez rapidement contact avec votre médecin qui sera amené à diminuer la dose ou à suspendre le traitement par la colchicine.

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

La prise concomitante de colchicine avec certains antibiotiques (OPACALCIUM 1 mg, comprimé sécable) est contre-indiquée.

Précautions d'emploi

En cas de traitement au long cours, surveillez la formule sanguine

En cas de maladie du foie et du rein, CONSULTEZ VOTRE MEDICIN.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE

Autres médicaments et COLCHICINE OPACALCIUM 1 mg, comprimé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez pris récemment ou devez prendre des médicaments.

Le médicament ne doit pas être pris en même temps que certains

de la famille des macrolides (à l'exception de la spiramycine)).

Si vous prenez l'un de ces médicaments, vous ne devez pas prendre

vous prendre un traitement par la colchicine.

COLCHICINE OPACALCIUM 1 mg, comprimé sécable

vous prendre un traitement par la colchicine.

COLCHICINE OPACALCIUM 1 mg, comprimé sécable

vous prendre un traitement par la colchicine.

13,40

COLCHICINE OPACALCIUM 1mg, comprimé sécable, boîte de 20

(Colchicine cristallisée)

MISE EN GARDE SPECIALES

L'apparition de diarrhées (selles liquides plus de 3 fois par jour) pendant le traitement, accompagnées ou non de nausées et de vomissements, peuvent être les premiers signes de surdosage, pouvant être grave. Si vous constatez ces signes, prenez rapidement contact avec votre médecin qui sera amené à diminuer la dose ou à suspendre le traitement par la colchicine.

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que COLCHICINE OPACALCIUM 1 mg, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COLCHICINE OPACALCIUM 1 mg, comprimé sécable ?

3. Comment prendre COLCHICINE OPACALCIUM 1 mg, comprimé sécable ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver COLCHICINE OPACALCIUM 1 mg, comprimé sécable ?

6. Informations supplémentaires.

Classe pharmacothérapeutique : ANTIGOUTTEUX, Anti-inflammatoire - code ATC : M04AC01

Ce médicament est préconisé dans :

• Le traitement et la prévention des crises de goutte,

• La maladie périodique,

• Autres accès aigus microcristallins.

• Traitement de la périarthrite aigue idiopathique en association aux traitements anti-inflammatoires classiques au cours d'un premier épisode de périarthrite ou d'une récurrence.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE COLCHICINE OPACALCIUM 1 mg, comprimé sécable ?

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

Ne prenez jamais COLCHICINE OPACALCIUM 1 mg, comprimé sécable :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans le médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

• Si vous avez une maladie rénale grave (défaillance du fonctionnement du rein),

• Si vous avez une maladie grave du foie (défaillance du fonctionnement du foie).

• Si vous prenez un traitement par des antibiotiques comme la pristinamycine ou ceux de la famille des tétracyclines (exception de la spiramycine).

• Si vous êtes enceinte (dans l'indication périarthrite).

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

Adresses-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre COLCHICINE OPACALCIUM 1 mg, comprimé sécable.

Mises en garde spéciales

L'apparition de diarrhées (selles liquides plus de 3 fois par jour) pendant le traitement, accompagnées ou non de nausées et de vomissements, peuvent être les premiers signes de surdosage, pouvant être grave.

Si vous constatez ces signes, prenez rapidement contact avec votre médecin qui sera amené à diminuer la dose ou à suspendre le traitement par la colchicine.

Utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, ou un déficit en sucres malabsorbés de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose, ou une maladie héréditaire rare).

La prise concomitante de colchicine avec certains antibiotiques (OPACALCIUM 1 mg, comprimé sécable) est contre-indiquée.

Précautions d'emploi

En cas de traitement au long cours, surveillez la formule sanguine.

En cas de maladie du foie et du rein, CONSULTER VOTRE MEDICIN.

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

Autres médicaments et COLCHICINE OPACALCIUM 1 mg, comprimé sécable.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez pris récemment ou devez prendre un médicament.

Le médicament ne doit pas être pris en même temps que certains médicaments de la famille des macrolides (à l'exception de la spiramycine)).

Si vous prenez l'un de ces médicaments, vous ne devez pas prendre votre médicament.

COLCHICINE OPACALCIUM 1 mg, comprimé sécable.

13,40