

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.



Déclaration de Maladie
N° M21- 0003283

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1467 Société :
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : MOUMEN Brahim
Date de naissance : 01-06-1954
Adresse : N°14 lot ouled hassen, Hy 414 Rachid 1,
Casablanca Maroc
Tél : 0664-94-12-31 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Date de consultation : 03/08/2023
Nom et prénom du malade :
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 CNDP N° : A-A-215 / 2019

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.

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

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
03.08.23	G		G	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Soumisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Oulfa BENBRAHIM Tounsi 100, Boulevard Ibn Sina Tél : 06 22 36 18 88 - C.A. 2	03/08/23	507,10

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 canalaires, 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 COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</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

Professeur David COHEN

Ancien Professeur à la Faculté
de médecine de Casablanca
Spécialiste en Traumatologie - Orthopédie
Chirurgie arthroscopique
Chirurgie de la main et micro-chirurgie
Chirurgie du rachis
Médecine et chirurgie du sport

البروفيسور دفيد كوهن

أستاذ سابق بكلية الطب
بالدار البيضاء
إختصاصي في جراحة العظام و المفاصل
الجراحة المنضوية للمفصل
جراحة اليد
جراحة العمود الفقري
الجراحة و الطب الرياضي

Casablanca le 3/8/2023

Mr MOUMEN Brahim

1/MAXICLAV 1 G

1 sachet trois fois par jour pendant 10 jours

2/SEDALGIQUE

1 cp trois fois par jour pendant 15 jours

3/OEDES 40

1 cp par jour pendant 14 jours

4/MEFSAL 15

1 cp par jour pendant 10 jours

صيدلية سيناء
Pharmacie C.I.L
BENBRAHIM Touria
100, Boulevard Ibn Sina
Tél : 05 22 36 18 68 - Casa

صيدلية سيناء
Pharmacie C.I.L
BENBRAHIM Touria
100, Boulevard Ibn Sina
Tél : 05 22 36 18 68 - Casa

Pr. D. COHEN
Chirurgie OSTÉOARTHROLOGIQUE
Chirurgie ARTHROSCOPIQUE
24, rue du Général Gauthier
Casablanca - Tél : 05 22 43 78

MEFSALE® 7,5 mg, comprimé - B/10 & B/20
MEFSALE® 15 mg, comprimé sécable - B/10 & B/20
(Mélicamex)

Veuillez 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'information 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.

1. COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Substance active :

- MEFSALE® 7,5 mg, comprimé.

Mélicamex Pour 1 comprimé 7,5 mg

- MEFSALE® 15 mg, comprimé sécable.

Mélicamex Pour 1 comprimé sécable 15 mg

Excipients : Amidon prégélifié (E150). Lactose monohydraté, Amidon de maïs,

Citrate de sodium, Cellulose microcristalline (Avicel PH102), Silice colloïdale anhydre,

Stéarate de magnésium q.s.p. 1 comprimé

Excipient à effet notoire : Lactose monohydraté.

2. CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ

Anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) - code ATC : M01AC06.

MEFSALE® contient une substance active dénommée mélicamex.

Le mélicamex appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

3. INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

MEFSALE® est utilisé dans :

- Le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose,

- Le traitement de longue durée

- De la polyarthrite rhumatoïde,

- De la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew).

4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie :

La dose recommandée est de :

Pousées aiguës d'inflammation :

7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou 1 comprimé à 15 mg) une fois par jour.

Polyarthrite rhumatoïde et Spondylarthrite ankylosante

15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou un comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être augmentée à 7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour.

Mode d'administration :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau, ou un autre liquide, au cours d'un repas.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais MEFSALE® dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique au Mélicamex ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,

- Au cours des trois derniers mois de la grossesse,

- Enfant et adolescents de moins de 16 ans,

- Si vous êtes allergique à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS).

- Si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :

- Respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme),

- Obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux),

- Éruptions cutanées / urticaire,

- Gonflement soudain des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke),

- Si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :

- Un saignement de l'estomac ou des intestins,

- Des perforations de l'estomac ou des intestins,

- Ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins,

- Antécédents d'ulcères ou de saignements récurrents peptiques ou de l'estomac (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois),

- Insuffisance hépatique sévère,

- Insuffisance rénale sévère ou non dialysée,

- Saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire),

- Troubles hémorragiques de quelque type que ce soit,

- Insuffisance cardiaque sévère,

- Intolérance à certains sucres étant donné que ce produit contient du lactose (voir rubriques « Composition » et « Mise en garde spéciales et précautions particulières

d'emploi »).

Si vous n'êtes pas certain à propos d'un des points ci-dessus, consultez votre médecin.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, ce médicament peut entraîner des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Arrêtez de prendre MEFSALE® et consultez immédiatement votre médecin si vous remarquez :

- Toute réaction allergique (hypersensibilité), qui peut prendre la forme de :

- Réactions cutanées, notamment des démangeaisons (prurit), de la peau, qui peuvent être des éruptions cutanées pouvant aller jusqu'à la formation de plaques (syndrome de Stevens Johnson, syndrome de Lyell),

- Gonflement des tissus sous la peau ou les muqueuses, par exemple gonflement autour des yeux, gonflement du visage et des lèvres, de la bouche ou de la gorge, provoquant des taches, des marques rouges ou violettes, ou des bulles à la surface de la peau. Cette réaction peut également atteindre la bouche, les yeux et les autres muqueuses,

- Gonflement des tissus sous la peau ou les muqueuses, par exemple gonflement autour des yeux, gonflement du visage et des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile, ainsi que gonflement des chevilles ou des jambes (œdème des membres inférieurs),

- Essoufflement ou crise d'asthme,

- Inflammation du foie (hépatite). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :

- Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse),

- Douleurs abdominales,

- Perte d'appétit.

Tout effet indésirable du type digestif, plus particulièrement :

- Saignements (entraînant une coloration des selles en noir),

- Ulcération du tube digestif (entraînant des douleurs abdominales).

Les saignements de l'appareil digestif (saignements gastro-intestinaux), la formation d'ulcères ou l'apparition d'une perforation au niveau digestif peuvent parfois être sévères et d'évolution potentiellement fatale, en particulier chez les personnes âgées.

Si vous avez eu une réaction allergique à l'aspirine, vous avez également un risque accru de développer des symptômes de l'appareil digestif suite à l'utilisation prolongée de médicaments anti-inflammatoires (AINS), en particulier si vous êtes âgé. Votre médecin pourra être amené à suivre toute modification de votre état pendant le traitement.

Si vous présentez des troubles de la vue, ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machine.

Effets indésirables généraux des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)

L'utilisation de certains médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) peut s'accompagner, en particulier avec des doses élevées et en cas de traitement de longue durée, d'un risque légèrement augmenté d'occlusion des vaisseaux artériels (événements thrombotiques artériels), pouvant provoquer une crise cardiaque (infarctus du myocarde) ou accident vasculaire cérébral (apoplexie).

Des rétentions de liquides (œdèmes), une augmentation de la pression artérielle (hypertension) et une insuffisance cardiaque ont été observées en association avec le traitement par AINS.

Les effets indésirables les plus couramment observés affectent l'appareil digestif (événements gastro-intestinaux) :

- Ulcères de l'estomac et de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères peptiques/gastroduodénaux),

- Perforation de la paroi intestinale ou saignement digestif (d'évolution parfois fatale),

- Perforation de la paroi intestinale.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés après l'administration d'AINS :

- Sensation de malaise (nausées) et vomissements,

- Selles molles (diarrées),

- Flatulences,

- Indigestion (dyspepsie),

- Douleurs abdominales,

- Selles de coloration noire provoquée par un saignement au niveau digestif (méléna),

- Vomissement de sang (hémémélasme),

- Inflammation de la muqueuse buccale avec ulcérations (stomatite/ulcérose),

- Aggravation des inflammations de l'appareil digestif (par exemple exacerbation de colite ou de la maladie de Crohn).

Moins fréquemment, une inflammation de l'estomac (gastrite) a été observée.

Effets indésirables du Mélicamex - la substance active de MEFSALE®

Tous fréquents : touche plus d'1 patient sur 10

- Événements indésirables gastro-intestinaux tels qu'indigestion (dyspepsie), sensation de malaise (nausées) et vomissements, douleurs abdominales, constipation, flatulences, selles molles (diarrées),

- Fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 100

- Céphalées

- Peu fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 1000

- Éclatements,

- Vertiges,

- Somnolence,

- Anémie (réduction de la concentration en hémoglobine, pigment rouge du sang),

- Augmentation de la pression artérielle (hypertension),

- Bouffées de chaleur (rougeur temporaire du visage et du cou),

- Rétention hydro-sodée,

- Augmentation du taux de potassium (hyperkaliémie). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :

- Troubles du rythme cardiaque (arythmies),

- Palpitations (perception de ses propres battements cardiaques de façon exagérée),

- Faiblesse des muscles.

79, 00

- Anomalies transitoires des tests biologiques de la fonction hépatique (enzymes hépatiques telles que les transaminases, la bilirubine). Votre médecin peut surveiller.

- Anomalies des tests biologiques de la fonction rénale (créatinine ou de l'urée).

- Rares : touche de 1 à 10 patients sur 1000

- Troubles de l'humeur,

- Cauchemars,

- Numération sanguine anormale, notamment leucopénie (diminution du nombre de globules blancs),

- Diminution du nombre de plaquettes sanguines,

- Ces effets indésirables peuvent entraîner des complications graves, voire la mort.

- Bourdonnements d'oreilles (acouphènes),

- Palpitations,

- Ulcères de l'estomac ou de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères peptiques/gastroduodénaux),

- Formation de caillots dans l'artère pulmonaire (thrombose pulmonaire),

- Survenue de crises d'asthme (asphyxie),

- Asphyxie ou à d'autres AINS),

- Graves réactions cutanées accompagnées de symptômes de Stevens-Johnson et syndrome de Lyell,

- Anomalies de la vue, notamment :

- Vision floue

- Inflammation du blanc des yeux ou des parties adjacentes (conjonctivite),

- Inflammation du gros intestin (colite).

- Rares : touche moins d'1 patient sur 1000

- Formation de caillots sur la paroi (thrombose veineuse),

- L'effet indésirable le plus fréquent est une réaction allergique, des marques rouges ou violettes, ou réaction peut également atteindre la bouche,

- Inflammation du foie (hépatite). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :

- Jaunissement de la peau ou des globes oculaires,

- Douleurs abdominales,

- Perte d'appétit

- Insuffisance rénale aiguë en particulier chez les personnes âgées,

- Insuffisance cardiaque, un diabète, une hypertension artérielle,

- Indétermination (la fréquence ne peut être déterminée),

- Confusion,

- Désorientation,

- Essoufflement et réactions cutanées (réactions allergiques),

- Éruptions cutanées provoquées par l'exposition aux rayons du soleil (photosensibilisation),

- Une insuffisance cardiaque a été rapportée avec l'usage de MEFSALE®.

- Partie comprise d'un certain type de globules blancs des patients qui prennent MEFSALE® en association avec d'autres médicaments, dépresseurs du système immunitaire (médicaments myélotoxiques). Ceci peut entraîner des infections.

- Une fièvre soudaine

- Des maux de gorge

- Pancréatite (inflammation du pancréas)

Effets indésirables causés par des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), mais non encore

- Modifications organiques du rein entraînant une insuffisance rénale (diminution du débit sanguin vers le rein),

- Mort de certaines cellules du rein (néphrose),

- Protéines dans les urines (syndrome néphrotique).

Déclaration des effets indésirables suspects

La déclaration des effets indésirables suspects est importante. Elle permet une surveillance et une amélioration du médicament.

7. MISE EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES

Liste des informations nécessaires avant

Si vous avez pris ou prenez d'autres médicaments, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien.

- * Rougeurs de la peau avec d

SEDALGIC® 325 mg/37,5mg
comprimé pelliculé - Boîte de 2
Paracétamol / Chlorhydrate de Tramadol

LOT : 221091

EXP : 07/2024

PPV : 30,00DH

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les symptômes paraissent identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous observez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que SEDALGIC 325 mg/37,5mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SEDALGIC 325 mg/37,5mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre SEDALGIC 325 mg/37,5mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver SEDALGIC 325 mg/37,5mg, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE SEDALGIC® 325mg/37,5mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

SEDALGIC est une association de 2 antalgiques, le paracétamol, qui agissent ensemble pour soulager votre douleur. SEDALGIC est indiqué dans le traitement des douleurs moyennes à fortes. 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 À CONNAÎTRE 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 Oxydase (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 eu 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 si 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

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 pourrait être utile d'informer des amis ou des proches afin qu'ils aient connaissance des signes et des symptômes mentionnés ci-dessus. Contactez votre médecin si vous ressentez de tels 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 pouvez 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 :

- métoclopramide, dompéridone ou ondansétron (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 quels traitements peuvent être pris avec 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.

Grossesse allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, 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

Maxiclav®

amoxicilline + acide clavulanique

COMPOSITION

MAXICLAV Adultes

Amoxicilline (sous forme trihydratée).....

Acide clavulanique (sous forme de Clavulanate de potassium).....

Excipients.....

Rapport Amoxicilline/Acide clavulanique : 8/1.

Teneur en Aspartam 30 mg/sachet, Teneur en Potassium 24,54 mg/sachet.

MAXICLAV Enfants

Amoxicilline (sous forme trihydratée).....

Acide clavulanique (sous forme de Clavulanate de potassium).....

Excipients.....

Rapport Amoxicilline/Acide clavulanique : 8/1.

Teneur en Aspartam 15 mg/sachet, Teneur en Potassium 12,27 mg/sachet.

FORMES ET PRESENTATIONS PHARMACEUTIQUES

MAXICLAV Adultes

Poudre pour suspension buvable : Boite de 12, 16 et 24 sachets.

MAXICLAV Enfants

Poudre pour suspension buvable : Boite de 12, 16 et 24 sachets.

INDICATIONS

Antibiotique de la famille des bêta-lactamines, pénicillines du groupe A et d'un inhibiteur puissant et irréversible de bêta-lactamases.

MAXICLAV Adulte présente un intérêt tout particulier, pour l'adulte, dans les infections suivantes :

- otites moyennes aiguës,
- sinusites maxillaires aiguës et autres formes de sinusites,
- surinfections de bronchites aiguës du patient à risque, notamment éthylique chronique, tabagique, âgé de plus de 65 ans, en cas de risque évolutif ou en seconde intention,
- exacerbations de broncho-pneumopathies chroniques,
- pneumopathies aiguës du patient à risque, notamment éthylique chronique, tabagique, âgé de plus de 65 ans ou présentant des troubles de déglutition,
- cystites aiguës récidivantes, cystites non compliquées de la femme et pyélonéphrites aiguës non compliquées dues à des germes sensibles,
- infections gynécologiques hautes en association à un autre antibiotique actif sur les chlamydiae,
- parodontites,
- infections stomatologiques sévères : abcès, phlegmons, cellulites,
- traitement de relais de la voie injectable.

MAXICLAV Enfants présente un intérêt, tout particulier, pour l'enfant de plus de 30 mois, dans les infections suivantes :

- otites moyennes aiguës de l'enfant, otites récidivantes,
- surinfections de bronchopneumopathies chroniques,
- infections urinaires récidivantes ou compliquées à l'exclusion des prostatites,
- infections stomatologiques sévères : abcès, phlegmons, cellulites, parodontites,
- infections respiratoires basses de l'enfant de 30 mois à 5 ans,
- sinusites.

1g/125mg

500 mg / 62,5mg

PPV: 132DH00

PER: 03-25

LOT: M883

PPV: 132DH00

PER: 02-25

LOT: M389

et aussi longtemps que votre médecin le recommande.
La disparition de la fièvre, ou de tout autre symptôme, ne signifie pas que l'infection est complètement guérie. L'éventuelle impression de mieux-être ne doit pas vous faire interrompre le traitement sans effet sur cette impression.

CONTRE - INDICATIONS

Allergie aux antibiotiques de la famille des bêta-lactamines (notamment aux céphalosporines).

Allergie à l'un des constituants de MAXICLAV.
Antécédent d'atteinte hépatique liée à l'association Amoxicilline/Acide clavulanique.
Phénylcétonurie en raison de la présence d'acide clavulanique dans le médicament.
MAXICLAV® ne doit généralement pas être utilisé chez les patients atteints de ces affections.

MISES EN GARDE

La survenue de toute manifestation allergique (urticaire, œdème, etc.) nécessite l'arrêt immédiat du traitement et la mise en place d'un traitement adapté.

Des réactions immuno-allergiques dont les formes les plus graves (choc anaphylactique) ont été exceptionnelles, mais parfois fatales ont été exceptionnelles traitées par les bêta-lactamines. Leur administration doit être surveillée de près. Leur administration doit être évitée chez les patients atteints d'allergies graves. Devant des antécédents d'allergie grave, le traitement doit être évité.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution chez les patients atteints de maladies rénales ou hépatiques. Il est recommandé de surveiller l'état du patient pendant le traitement prolongé. Le risque de survenue d'effets indésirables est plus élevé en cas de traitement supérieur à 15 jours.