

## 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.
- les achats des médicaments à l'étranger en cas d'absence des vignettes ou codes-barres une facture du pharmacien est exigée en plus de l'ordonnance du médecin prescripteur

### 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 canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée une fois par an.

### Adresses Mails utiles

- Reclamation : 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

196956

Déclaration de Maladie

M23- N° 0032597

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1467 Société :  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : MOUMEN Brahim  
Date de naissance : 01-05-1956  
Adresse : N°14 lot ouled haem Hay Mly Rachid 1  
Casablanca Maroc  
Tél. : 0664-9412-31 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 19/12/2023  
Nom et prénom du malade : Moumen Brahim Age :  
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : Affection neuropsychiatrique  
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 : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) : ACCUEIL



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
19/12/2023			CG	Dr. BOULAYOUN . F Psychiatre Adolescent Adulte 11005856

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture

[illegible]

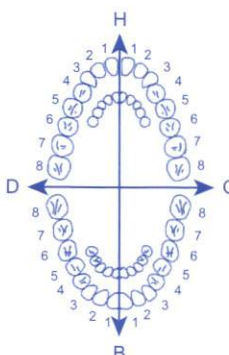
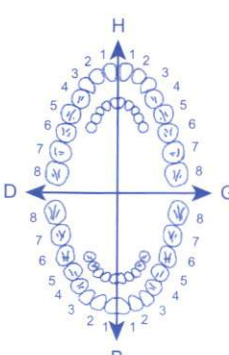
AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

## 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"/>								
				Début d'exécution <input type="text"/>								
				Fin d'exécution <input type="text"/>								
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE											
	<div style="text-align: center; margin-bottom: 10px;">H</div> <table style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td style="padding: 0 10px;">25533412</td> <td style="padding: 0 10px;">21433552</td> </tr> <tr> <td style="padding: 0 10px;">00000000</td> <td style="padding: 0 10px;">00000000</td> </tr> <tr> <td style="border-top: 1px solid black; padding: 0 10px;">00000000</td> <td style="border-top: 1px solid black; padding: 0 10px;">00000000</td> </tr> <tr> <td style="padding: 0 10px;">35533411</td> <td style="padding: 0 10px;">11433553</td> </tr> </table> <div style="text-align: center; margin-top: 10px;">B</div>			25533412	21433552	00000000	00000000	00000000	00000000	35533411	11433553	Coefficient des Travaux <input type="text"/>
	25533412	21433552										
	00000000	00000000										
	00000000	00000000										
	35533411	11433553										
	[Création, remont, adjonction]			Montants des Soins <input type="text"/>								
	Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession											
				Date du devis <input type="text"/>								
			Date de l'exécution <input type="text"/>									

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

FIN D'EXECUTION	
--------------------	--

MONTANTS  
DES SOINS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION





**Hôpitaux de NANCY**  
Membre de la Société  
Française de Cardiologie

20112123

7V now new total him  
(37.00x2) SV Duxel 2.02 / 05  
(270.00x2) SV Wplau x 11 T  
(57.80x2) SV Torout mel T  
(405.00x4) SV UREX 060 : 1  
(34.60x5) SV La mi x wo : 01.0  
(56.80x3) SV Alda chm PD : 01.0  
(144.50x2) SV ESNE 20 lglustur  
34.00 SV osuobne' la3 T  
(46.70x6) SV Cor sard : 1.11  
(24.60x3) SV Channe 1/2 matuy  
eik leat T

N° Cpte : 190 780 21211 430 4969 0009 74 Banque Centrale Populaire - Casablanca

## CORVASAL® 2 mg, comprimé sécable

Molsidomine

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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 ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 CORVASAL et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CORVASAL
3. Comment prendre CORVASAL
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CORVASAL
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

### 1. QU'EST-CE QUE CORVASAL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

CORVASAL contient de la molsidomine, une substance qui appartient à une famille de médicaments appelés les vasodilatateurs utilisés en cardiologie. Ce médicament agit en dilatant les vaisseaux du cœur et diminue les besoins en oxygène au niveau du cœur. CORVASAL est utilisé pour éviter l'apparition de douleurs dans la poitrine dues à une maladie cardiaque (l'angine de poitrine).

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORVASAL

#### Contre-indications :

#### Ne prenez jamais CORVASAL :

- Si vous êtes allergique à la substance active (la molsidomine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous ressentez brutalement un malaise important ou des vertiges (état de choc, baisse importante de la tension artérielle).
- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec CORVASAL n'est pas contre-indiquée (Voir le chapitre "Prise d'autres médicaments").

lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentiez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

### 3. COMMENT PRENDRE CORVASAL

#### Posologie

- La dose à utiliser varie selon l'indication et chaque patient.
- Votre médecin augmentera progressivement la dose en fonction de la maladie du foie.
- À titre indicatif, la dose habituelle est de 3 à 8 mg par jour.

Vous devez vous conformer strictement à la prescription de votre médecin.

#### Mode et voie d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale. Les comprimés sont à avaler avec de l'eau. Ne croquez ni sucsés.

#### Fréquence d'administration

Il est important que vous preniez le médicament en suivant les consignes de votre médecin. Le médicament doit généralement être pris au petit déjeuner, au midi et le soir.

#### Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament. Suivez ses conseils.

#### Si vous avez pris plus de CORVASAL

Une baisse de la tension artérielle peut survenir. Contactez immédiatement votre médecin.

#### Si vous oubliez de prendre CORVASAL

Le traitement doit être poursuivi à la dose oubliée. Ne prenez pas de dose double. Si vous avez oublié de prendre une dose, ne prenez pas la dose suivante.

### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

- des maux de tête et une baisse de la tension artérielle en début de traitement qui disparaissent progressivement,
- exceptionnellement une baisse de la tension artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges, des troubles digestifs, des démangeaisons.
- rarement une diminution du nombre de plaquettes dans le sang (thrombopénie).

#### Déclaration des effets secondaires

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

PPV: 46 DH 70

PPV: 46 DH 70

PPV: 46 DH 70

PPV: 46 DH 70

PPV: 46 DH 70

PPV: 46 DH 70



(Gluconate de potassium)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

POTASSIUM LAPROPHAN®, Sirop flacon de 125 ml

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet  
non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

6. Informations supplémentaires.

1 - QU'EST-CE QUE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- de certains laxatifs.

## 2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE POTASSIUM LAPROPHAN® SIROP ?

- Sportifs

Polymers

### 3 - COMMENT PRENDRE PO

d'informations à votre médecin

4 - QUELS SONT LES EFFETS INESTIMABLES EVENTUELS

### 5 - COMMENT CONSERVER

5 - COMMENT CONSERVER POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Apportez-les à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

## 6 - INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

- Que contient POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

Gluconate de potassium ..... 15,000 g

Pour 100 m

#### Composition qualitative en excipients

Glycérine, Parahydroxybenzoate de méthyle sodé, Parahydroxybenzoate de propyle sodé

Arôme artificiel framboise 6L/280, Sucre cristallisé, Eau purifiée qsp

- Nom et adresse du laboratoire pharmaceutique

LABORATOIRES LAPROPHAN S.A.

21, Rue des Oudaya

CASABLANCA.

CRABAPPLE

- La dernière date

Mars 2019.

Mars 2019.

- Conditions de pro

- Conditions de pre  
Liste I

Liste 1.

- Informations récentes

Sans objet

Sans objet.

554533D230410

F56533P230419

PPU 24DH60  
EXP 09/2026  
LOT 36035 2

PPU 24DH60  
EXP 09/2026  
LOT 36035 3

PPU 24DH60  
EXP 09/2026  
LOT 36035 3

F56533P230419 IMPRIMEPEL 07/20

# 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**  
Esomeprazole..... 20,00 mg

Sous forme d'esomeprazole magnésium trihydraté.  
Excipients dont du 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 une 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, ce 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 ou utilisation d'autres médicaments.**

Il est important d'indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament notamment l'itraconazole ou le kétoconazole, le diazépam, la phénytoïne, la warfarine, l'atazanavir, la clarithromycine ou le cisapride, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

**Comment prendre ESAC 20 mg ?**

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et quand vous devez les prendre.

Le dosage des gélules que vous prenez et la durée du traitement dépendront de l'importance des symptômes dont vous souffrez. Vous pouvez prendre vos gélules au cours d'un repas ou à jeun. Les gélules ne doivent pas être mâchées ni croquées.

Elles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau.

Si vous avez des difficultés pour avaler, le contenu des gélules peut être mis dans un demi-verre d'eau non gazeuse. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Vous pouvez alors boire la solution contenant des petits granules immédiatement ou dans les 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.

Rincez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire. Tous les granules doivent être avalés sans être mâchés ni croqués.

Pour les patients ne pouvant pas avaler, le contenu des gélules peut être dispersé dans de l'eau non gazeuse et administré par sonde gastrique.

**La posologie habituelle est :**

**Adultes et enfants à partir de 12 ans :**

- **Traitement de l'oesophagite :**

40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Chez certains patients, un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

- **Prévention des rechutes des oesophagites :**

20 mg une fois par jour.

- **Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides)**

20 mg une fois par jour.

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

Par la suite, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule de 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins. Le traitement à la demande, en fonction des besoins, n'est pas recommandé chez les patients traités par un AINS, susceptibles de développer un ulcère gastro-duodénal.

**Adultes :**

- **Traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'antibiocyclopylori :**

La dose initiale est de 20 mg associé à deux autres médicaments : clarithromycine 500 mg) deux fois par jour pendant 4 semaines.

- **Traitement des ulcères de l'estomac associés à des anti-inflammatoires non stéroïdiens :**

La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour, pendant 8 semaines.

- **Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :**

20 mg une fois par jour.

ESAC ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 12 ans.

Suivez strictement les instructions de votre médecin. N'hésitez pas à lui demander conseil.

**Si vous avez pris plus d'ESAC 20 mg que vous ne devriez :**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

**Si vous avez oublié de prendre ESAC 20 mg :**

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, vous devez continuer à prendre votre traitement.

**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, flatulences.

**Effets indésirables peu fréquents**

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, parosmésie (sensation anormale dans une région cutanée ou profonde), somnolence, inattention, 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 icterus (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.

Seule de l'eau non gazeuse doit être utilisée.

Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Rincer la sonde avec de l'eau avant administration.

1. Placer le contenu de la gélule dans une seringue adaptée et remplir la seringue avec environ 25 ml d'eau et environ 5 ml d'air.

Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire pour disperser les microgranules afin de prévenir l'obstruction de la sonde.

2. Remuer immédiatement la seringue pendant environ 2 minutes pour disperser les microgranules.

3. Maintenir la seringue embout en l'air et vérifier que l'embout n'est pas obstrué par la dispersion.

4. Raccorder la sonde sur la seringue en maintenant la position décrite ci-dessus.

5. Agiter la seringue, puis la positionner embout vers le bas. Injecter immédiatement 5-10 ml dans la sonde.

Puis, repositionner la seringue embout vers le haut et l'agiter (la seringue doit être maintenue position embout vers le haut afin d'empêcher l'obstruction de l'embout).

6. Retourner la seringue embout vers le bas et injecter immédiatement à nouveau 5-10 ml dans la sonde. Répéter cette opération jusqu'à ce que la seringue soit vide.

7. Remplir de nouveau la seringue avec 25 ml d'eau et 5 ml d'air et répéter l'étape 5. Si nécessaire, afin de ne laisser aucun résidu dans la seringue. Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire.

**Formes et présentations**

Boîte de 7 gélules, boîte de 14 et boîte de 28 gélules

Liste II (Boîte C)

**Comment conserver ESAC 20 mg ?**

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

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

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

PROMOPHARM S.A.  
Z.I. du Sahel - Had Soualem

LOT 22012  
PER 12/24  
PPV 144DH50

LOT 22012  
PER 12/24  
PPV 144DH50



## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

# ALDACTONE 50 mg, comprimé sécable ALDACTONE 75 mg, comprimé sécable

Spirinolactone

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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 ALDACTONE, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
  2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALDACTONE, comprimé sécable ?
  3. Comment prendre ALDACTONE, comprimé sécable ?
  4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
  5. Comment conserver ALDACTONE, comprimé sécable ?
- suppléments de potassium.

### Enfants et adolescents

Sans objet.

### Autres médicaments et ALDACTONE

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, notamment les médicaments suivants :

- médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que l'amiloride, le canrénoate de potassium, l'éplérénone, le triamtrène ou le potassium),
- médicament utilisé pour le traitement de certaines tumeurs des glandes surrénales, le mitotane,
- certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus),
- médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion et les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II),
- triméthoprim et triméthoprim-sulfaméthoxazole,
- abiratéron dans le cadre de votre traitement du cancer de la prostate.

### ALDACTONE, comprimé sécable avec des aliments, boissons et de l'alcool

Sans objet.

### Grossesse, allaitement et fertilité

Ce médicament ne doit pas être utilisé :

- si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être.

- une somnolence
- des troubles de la vision
- une impuissance
- un décollement de la rétine
- une éruption cutanée
- une éruption cutanée (quantité exagérée de globules blancs dans le sang)
- une éruption cutanée (différentes formes)
- une éruption cutanée (caractérisée par des vésicules)
- un mauvais goût (insuffisance rénale aiguë).

### Déclaration

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre pharmacien ou à votre médecin. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté via le système national de déclaration. En signalant les effets indésirables,

**ALDACTONE<sup>®</sup> 50 mg**

P.P.V: 56,80 DH



6 118001 170029

**ALDACTONE<sup>®</sup> 50 mg**

P.P.V: 56,80 DH



6 118001 170029

**ALDACTONE<sup>®</sup> 50 mg**

P.P.V: 56,80 DH



6 118001 170029

# **Lasilix<sup>®</sup> 40 mg**

# **Lasilix<sup>®</sup> 20 mg/2 ml**

**Furosémide**

**SANOFI** 

## **Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser le médicament.**

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.  
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait être dangereux. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

## **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

### **Composition**

#### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, si

#### **LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau

## **Formes pharmaceutiques et présentations**

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 6

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

## **DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

### **Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique,
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash test ».
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

## **ATTENTION !**

### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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

LOT : 23E008  
PER: 05 2027

**LASILIX 40MG  
20CP SEC**

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

LOT : 23E008  
PER: 05 2027

**LASILIX 40MG  
20CP SEC**

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

LOT : 23E008  
PER: 05 2027

**LASILIX 40MG  
20CP SEC**

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

LOT : 23E008  
PER: 05 2027

**LASILIX 40MG  
20CP SEC**

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468



## نشرة معلومات للمريض

**أوبريو® 50 ملغ، 100 ملغ، 200 ملغ**

UPERIO® 50 mg  
Comprimé pelliculé.  
Boite de 28.  
PPV : 405 DH



6 118001 031719

UPERIO® 50 mg  
Comprimé pelliculé.  
Boite de 28.  
PPV : 405 DH



6 118001 031719

UPERIO® 50 mg  
Comprimé pelliculé.  
Boite de 28.  
PPV : 405 DH



6 118001 031719

UPERIO® 50 mg  
Comprimé pelliculé.  
Boite de 28.  
PPV : 405 DH



6 118001 031719

هذا الدواء لأنه يحتوي على

إماتة مرة أخرى.

المزيد من الأسفلة.

وهذا لأشخاص آخرين حتى وإن كانت

لأنه يمكن أن يكون مضرًا لهم.

بأي أعراض جانبية كيفما كان نوعها.

بأي أعراض جانبية غير المذكورة في هذه النشرة.

متعمال أوبريو؟

له؟

قلب لدى البالغين يُوصف دواء  
وت المرتبط بمرض قصور القلب

مرضى قصور القلب.

ممة من أدوية قصور القلب.

القلب قويا بما يكفي لتوفير ما

مثل أعراض قصور القلب الأكثر

والساقين بسبب تراكم السوائل.

يتقبلات الأنجيوتنسين فهو يحتوي

م بواء أوبريو، تتوسع الأوعية

لجسم وهو ما يكون له تأثير

إيجابي في حالة قصور القلب.

ما هي الحالات التي يجب فيها استعمال دواء أوبريو؟

سيقوم الطبيب بتحديد الجرعة الملائمة للأدوية التي أخذتها مسبقاً.

وبعدئذ، سيقوم بضبط الجرعة حسب استجابتك للعلاج وذلك حتى تلامك

الجرعة التي سيحددها لك.

عُموماً، ستبدأ بجرعة 50 ملغ أو 100 ملغ مرتين يوميًا (قرص واحد في

الصباح وقرص آخر في المساء).

تصل الجرعة التي يُوصى بها عادة إلى 200 ملغ مرتين يوميًا (قرص واحد

في الصباح وقرص آخر في المساء).

إذا كنت تتبع من قبل علاجاً بمثبطات **ECA**، يجب إيقاف هذه المثبطات

ولا يجب أخذ دواء أوبريو إلا بعد مرور 36 ساعة على أخذ آخر جرعة

من مثبطات **ECA**. إذا أوقفت العلاج بدواء أوبريو، ووصف لك الطبيب

مثبطات **ECA**، ابتداءً في أخذ هذا الدواء بعد مرور 36 ساعة على أخذ آخر

جرعة من دواء أوبريو.

قم بلمع أقراص أوبريو كاملة، لا يجب كسر الأقراص أو تقسيمها.

يُمكن أخذ أقراص أوبريو وسط وجبات الأكل أو خارجها.

إذا أخذت الكثير من أقراص أوبريو عن طريق الخطأ، أخبر الطبيب على

الفور.

إذا نسيت أخذ جرعة، خذها حالما تتذكر ذلك. ثم خذ القرص التالي في الوقت

المعتاد. إذا تصادف وقت تذكرك مع الوقت المعتاد لأخذ الجرعة التالية، لا

تأخذ الجرعة المنسية، وتابع جرعاتك كالمعتاد. إذا نسيت أخذ جرعة ما، لا

تأخذ جرعة مضاعفة.

لا تقم بتعديل الجرعة الموصوفة لك من تلقاء نفسك. إذا كنت تظن أن فعالية

الدواء قوية أو ضعيفة جداً، أخبر الطبيب أو الصيدلي. خذ دواء أوبريو كل

يوم ظلاً لم يطلب منك الطبيب عكس ذلك. يُمكن إيقاف أخذ دواء أوبريو

أن يتسبب في تفاقم المرض.

الأطفال والشباب (أقل من 18 سنة)

لم يتم التحقق حتى الآن من سلامة استخدام دواء أوبريو من قبل الأطفال

والشباب.

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال أوبريو؟

لا يجب أخذ دواء أوبريو:

إذا كنت تعاني من فرط الحساسية من الساكوتريل أو الفالسارتان أو أي مكون

آخر لهذا الدواء.

إذا كنت تأخذ أدوية لعلاج ارتفاع ضغط الدم أو قصور القلب، مثل مثبطات

**ECA** (انظر: ما هي الاحتياطات اللازمة عند أخذ دواء أوبريو) وكيف يؤخذ

أوبريو؟ لا تبدأ بأخذ دواء أوبريو إلا بعد مرور 36 ساعة على أخذ آخر جرعة

# **TORVA 10 mg, Comprimé pelliculé** **Atorvastatine de calcium** **Boîte de 15 et 30**

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.  
 Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre pharmacien ou votre médecin.  
 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 signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.  
 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

## **Que contient cette notice ?**

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

## **1. QU'EST-CE QUE TORVA ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmacothérapeutique :** Hypolipémiants, inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase, code ATC : C10AA05

### **Indications thérapeutiques :**

- Hypercholestérolémie
- Prévention des maladies cardiovasculaires

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TORVA, comprimés pelliculés ?**

### **Contre-indications :**

- Chez les patients présentant une hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
- Atteinte d'une affection hépatique évolutive ou ayant des élévations persistantes et inexpliquées des transaminases sériques
- Chez les femmes enceintes, allaitantes ou en âge de procréer et n'utilisant pas de méthode contraceptive fiable.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### **Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :**

- Risque de développement des signes ou symptômes évoquant une altération hépatique.
- Surveillance des patients présentant une augmentation du taux sérique des transaminases
- TORVA doit être utilisé en prudence chez les patients consommant des quantités importantes d'alcool et/ou ayant des antécédents
- Risque d'affecter les muscles squelettiques et entraîner des myalgies, des myosites et des myopathies qui peuvent évoluer vers
- Mesure du taux de CPK avant tout traitement dans les situations suivantes :
- Insuffisance rénale, Hypothyroïdie, Antécédents personnels ou familiaux de maladies musculaires héréditaires ; Antécédents
- d'un fœtus ; Antécédents d'affection hépatique évolutive ou de consommation excessive d'alcool ; Chez les patients âgés (> 70 ans), la mesure de ces paramètres
- la présence d'autres facteurs prédisposant à une rhabdomyolyse ; populations particulières incluant les polymorphismes génétiques.
- Mesure de la créatine phosphokinase

- A ne pas utiliser chez les patients ayant des antécédents d'AVC hémorragique d'infarctus lacunaire.
- Ce médicament contient du lactose qui peut induire des effets indésirables chez les personnes souffrant d'une galactosémie ou du syndrome de malabsorption du glucose/galactose ou d'un

déficit en lactase. Si la quantité de lactose dans la dose maximale journalière du médicament dépasse 5 g/jour, en tenir compte dans la ration journalière.

Adressez vous à votre médecin ou à votre pharmacien en cas d'apparition d'un symptôme pendant le traitement

### **Associations déconseillées :** Risque de rhabdomyolyse en cas d'association avec :

les inhibiteurs puissants du CYP3A4 ou les transporteurs protéiques (ciclosporine, tétrahydropyridine, claritromycine, délaviridine, siprénolol, kétoconazole, voriconazole, itraconazole, posaconazole, et les inhibiteurs de protéase du VIH incluant ritonavir, lopinavir, atazanavir, indinavir, darunavir, etc.) Risque de myopathie en cas d'association avec le gemfibrozil et les autres fibrates, le bécoprivir, l'érythromycine, la niacine, l'ézétimibe, le télaprévir, ou l'association lipranavir/ritonavir. Association interdite avec l'acide fusidique.

### **Fécondité, grossesse et allaitement :**

**Grossesse :** TORVA est contre-indiqué pendant la grossesse

**Allaitement :** En raison de la possibilité d'effets indésirables graves, les femmes traitées par TORVA ne doivent pas allaiter leur nourrisson. L'atorvastatine est contre-indiquée pendant l'allaitement.

**Fertilité :** Aucun effet de l'atorvastatine n'a été mis en évidence sur la fertilité.

**Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines :** TORVA n'a qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

## **3. COMMENT PRENDRE TORVA ?**

### **Possologie :**

La posologie doit être adaptée individuellement en fonction des taux initiaux de LDL-cholestérol, de l'objectif thérapeutique et de la réponse au traitement du patient.

La posologie initiale usuelle est de 10 mg une fois par jour. L'adaptation posologique devra être effectuée en respectant un intervalle minimum de 4 semaines. La posologie maximale est de 80 mg

une fois par jour.

**Mode d'administration :** TORVA est destiné à la voie orale. La prise d'atorvastatine se fera en 1 prise quotidienne unique quel que soit le moment de la journée, pendant ou en dehors des repas.

Dans tous les cas se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin

**Symptômes et instructions en cas de surdosage :** il n'existe pas de traitement spécifique d'un surdosage à l'atorvastatine. En cas de surdosage, le traitement doit être symptomatique et des mesures d'accompagnement adaptées doivent être mises en œuvre selon les besoins. La fonction hépatique et les taux des CPK doivent être contrôlés. En raison de l'importance de la

## **4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?**

### **Infections et infestation**

**Fréquent :** nasopharyngite.

**Affections hématoLOGIQUES et du système lymphatique**

**Rare :** thrombocytopénie.

### **Affections du système immunitaire**

**Fréquent :** réactions allergiques. **Très rare :** anaphylaxie.

### **Troubles du métabolisme et de la nutrition**

**Fréquent :** hyperglycémie. **Peu fréquent :** hypoglycémie, prise de poids, anorexie.

### **Affections psychiatriques**

**Peu fréquent :** cauchemars, insomnie.

### **Affections du système nerveux**

**Fréquent :** céphalées. **Peu fréquent :** vertiges, paresthésies, hypoesthésie, dysgueusie, amnésie. **Rare :** neuropathie périphérique.

### **Affections oculaires**

**Peu fréquent :** vision floue. **Rare :** troubles visuels.

### **Affections de l'oreille et du labyrinthe**

**Peu fréquent :** acouphènes. **Très rare :** perte d'audition.

### **Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales**

**Fréquent :** douleur pharyngolaryngée, épistaxis.

### **Affections gastro-intestinales**

**Fréquent :** constipation, flatulences, dyspepsie, nausées, diarrhée. **Peu fréquent :** vomissements, douleurs abdominales hautes et basses, éructation, pancréatite.

### **Affections hépatobiliaires**

**Peu fréquent :** hépatite. **Rare :**

### **Affections de la peau**

**Peu fréquent :**

LOT: 1113  
 PER: 09/25  
 PPV: 57,60111

LOT: 1114  
 PER: 04/25  
 PPV: 57,60111



## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# CoPlavix® 75 mg/100 mg

**comprimés pelliculés**

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P.1,  
Ain sebaâ Casablanca  
Coplavix 75mg/100mg  
b30 cp  
P.P.V. : 270,00 DH



Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P.1,  
Ain sebaâ Casablanca  
Coplavix 75mg/100mg  
b30 cp  
P.P.V. : 270,00 DH



**Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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 CoPlavix et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CoPlavix
3. Comment prendre CoPlavix
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CoPlavix
6. Contenu de l'emballage et autres informations

### 1. QU'EST-CE QUE COPLAVIX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athéromatose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athéromatose (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX

#### Contre-indications :

#### Ne prenez jamais CoPlavix

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

- une blessure grave récente
- une intervention chirurgicale
- une intervention chirurgicale les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans une artère (accident vasculaire cérébral ischémique)
- si vous présentez une maladie du sang
- si vous avez des antécédents de saignement, y compris les allergies à tout médicament
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison du risque de lésions gastro-intestinales
- si vous avez une maladie appelée déficience en déshydrogénase (ou déficit en alcool déshydrogénase) (une déficience en alcool déshydrogénase développe une forme particulière de la maladie du sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avertir votre médecin :
  - si une intervention chirurgicale est nécessaire
  - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des selles sanglantes ou dans l'intestin (selles rouges)
- Vous devez aussi avertir votre médecin si vous présentez une maladie (appeler thrombotique ou PTT) incluant fièvre, frissons, douleurs, gonflement, ou de fatigue extrême inexpliquée ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4)
- Si vous vous coupez ou si vous avez une blessure, vous pouvez demander plus de temps qu'il faut d'action de votre médicament qui agit sur le sang. Dans le cas de coupure, arrêtez le saignement (exemple au cours du rasage), vous pouvez constater d'anormal. Cependant, vous devez en avvertir immédiatement votre médecin ("Effets indésirables éventuels").
- Votre médecin pourra vous demander de surveiller votre sang.

# DUOXOL® 500 mg/2 mg

Comprimé

Boîte de 20

Paracétamol - Thiocolchicoside

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre
- 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 pas à d'autres personnes. Si les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet inhabituel, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## COMPOSITION :

Paracétamol.....

Thiocolchicoside.....

Excipients : .....

q.s.p.

Excipients à effet notoire : Amidon de blé, lactose.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale ou musculaire en traumatologie et gynécologie.
- Traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours :
  - des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgies.
  - des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

## ATTENTION !

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol,
- de grossesse,
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections cardiaques ou pulmonaires, éviter les traitements prolongés.
- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments.
- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients épileptiques ou à risque de convulsions.
- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la posologie.
- Eventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gastrique.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.
- Il est conseillé de consulter un médecin pour des traitements excédant 7 jours.

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

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et de galactose, ou de déficit en lactase.

L'amidon de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes allergiques au blé ainsi que des intolérances chez les personnes souffrant de maladies coeliaques.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

DUOXOL® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

En cas de traitement avec des anticoagulants oraux, on peut l'administrer occasionnellement comme analgésique d'élection.

## Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide phosphotungstique et le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.