

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.

Diologie 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.

Education :

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.

Soins :

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.

Le 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 tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

Communication : contact@mupras.com
Membre en charge : pec@mupras.com
adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La mutuelle garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données personnelles.

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

Déclaration de Maladie : N° P19- 0020320

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 1895 Société :

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : BENALI HAFID Date de naissance : 1948

Adresse : 49 Rue Hassan II

Tél. : 06 45 74 03 17 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

CABINET MEDICAL
Dr. OUKHLIFI HAFID
Dr. d'Etat en Médecine Générale
58, Bd. d'Alsace - Casablanca
Tél. : 05 22 30 26 23

Date de consultation :/...../.....

Nom et prénom du malade : BENALI HAFID Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Benalili

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) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	20.06.14	366,84

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVE 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'ODD.

O.D.F
PROTHÉSES DENTAIRE

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET GACHET DU PRATICIEN ATTESTANT

Dr. Hafid OUKHLIFT

Ex. MEDECIN CHEF DES F.A.R
ECHOGRAPHIE
ECG

الدكتور حفيظ، وظيفته
طبيب رئيس سابق بالقوات المسلحة الملكية
الكشف بالصدى (إكونغرافي)
تنظيم القلب

Casablanca, le

09/09/2019

BENCH KNOX Heart

116,00

- 3 cm - 9. 10. 81

1st day



42,00

- Pneum. 20. 09. 81

1st. 1st. 20. 09. 81



70,00

- Nod. 1st. 20. 09. 81

1st. 1st. 20. 09. 81



48,70

- Pneum. 1st. 20. 09. 81

1st. 1st. 20. 09. 81

62,40

- 02

1st. 1st. 20. 09. 81
CABINET MEDICAL
Dr. HAFID OUKHLIFT
Dr. Hafid Oukhli Medical Clinic
1st. 1st. 20. 09. 81
1st. 1st. 20. 09. 81
Tél.: 05 22 30 26 23

28-05-23

Eliephys Med

Dr. H. B. Turner

366150

~~CABINET MEDICAL~~
Dr. OUXHIFI HAFID
Dr. d'Etat en Médecine Gén
Rés. Bd. d'Alsace - Casablanca
Tél. +05 22 30 26 23

~~PHARMACIE NOUVELLE~~
K. BOUREZOURA
16, Bd des Martyrs
Casablanca

LOT 170486
EXP 05/2020
PPV 52.80DH

0 mg
tants en gélules

- Gardez cette notice pour pouvoir 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.

DENOMINATION DU MEDICAMENT :

OEDES® 20 mg

COMPOSITION :

Chaque gélule contient 20mg de substance active : oméprazole.

Excipients : qsp 1 gélule.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

Microgranules gastro-résistants en gélules. Disponibles en boîtes de 7, 14, 28 et 56

CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THERAPEUTIQUE :

Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule contient une substance appelée oméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Indications :

Adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de Helicobacter pylori en cas de maladie ulcéruse gastroduodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Oesophagite érosive ou ulcérale symptomatique par reflux gastro-oesophagien.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-oesophagien associé ou non à une oesophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour.
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par Helicobacter pylori ou chez qui l'éradication n'a pas été possible.
- Traitement d'entretien des oesophagites par reflux gastro-oesophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.

Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.

Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risque (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodenal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.

Enfant à partir de 1 an :

- Oesophagite érosive ou ulcérale symptomatique par reflux gastro-oesophagien.

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Contre-indications :

Ne prenez jamais Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule:

- En cas d'allergie connue à l'un des composants de ce médicament.
- En association avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux).

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule :

Mises en garde spéciales

Ce médicament contient du saccharose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares). Certains enfants atteints d'affections chroniques peuvent nécessiter un traitement au long cours bien que cela ne soit pas recommandé.

Précautions d'emploi

Utiliser ce médicament AVEC PRÉCAUTION en cas d'affections chroniques du foie.
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Ce médicament est contre-indiqué en association avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux).

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

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

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

En raison du passage du médicament dans le lait, l'allaitement est à éviter.

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

LISTE DES EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE

Saccharose (cf. mises en garde spéciales)

EFFETS NON SOUHAITES OU GENANTS

Comme tous les médicaments, Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt du traitement.

Effets indésirables fréquents (chez 1 à 10% des patients traités) :

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

Effets indésirables peu fréquents (chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, paresthésie (sensation anormale dans une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (éruption cutanée, 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 préexistante, hépatite avec ou sans ictere, insuffisance hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire; photosensibilisation, réactions cutanées graves (réactions bulleuses),

28,00

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

Sommaire notice

Quel content cette notice :

1. Qu'est ce que GLUCOPHAGE 1000mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE 1000mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre GLUCOPHAGE 1000mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables avérés ?
5. Comment conserver GLUCOPHAGE 1000mg, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE GLUCOPHAGE 1000mg, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

GLUCOPHAGE contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

Indications Thérapeutiques

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard. Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. GLUCOPHAGE aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de GLUCOPHAGE, à long terme, peut également aider à réduire les risques de complications associées à la diabète. GLUCOPHAGE est associé à une stabilité pondérale ou une modestie perdue de poids.

GLUCOPHAGE est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose dans le sang ; il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids. Les patients adultes pourront prendre GLUCOPHAGE seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre GLUCOPHAGE seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRNDRE GLUCOPHAGE 1000mg, comprimé pelliculé ?

Contra-indications

Si vous n'avez jamais pris GLUCOPHAGE 1000mg, comprimé pelliculé :

- Si vous n'avez pas d'insuline (diabète) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Ce que contient GLUCOPHAGE 1000mg, comprimé pelliculé » dans la rubrique 6).

- Si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux (débit de filtration glomérulaire inférieur à 45 mL/min).

- Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétones » et qui peut provoquer un précoma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur ou une crise ayant une odeur fruitée inhabituelle.

- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous rendre en danger d'acidocétose (voir « Avertissements et précautions »).

- Si vous avez une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins ou de la vessie. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidocétose (voir « Avertissements et précautions »).

- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidocétose lactique (voir

Conduite d'examens ou décidez si vous avez besoin de faire pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Précautions d'emploi ; mise ne garde spéciales

Avertissement et précautions

Veuillez noter le risque particulier suivant l'acidose lactique GLUCOPHAGE peut provoquer une condition très rare, mais très grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de perte de liquides organiques (déshydratation) liée à de fortes diarrhées ou à des vomissements, de problèmes hépatiques et d'affections médicales dans lesquelles une partie du corps est privée d'oxygène (telles que les maladies cardiaques aiguës graves). Il est important de respecter la prise de votre traitement, des règles diététiques et la pratique d'un exercice physique régulier car cela peut réduire le risque d'acidose lactique.

L'acidose lactique peut apparaître de manière subtile et les symptômes n'ont pas spécifiquement comme des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Parmi les autres symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle et du rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, Vous devez consulter immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre GLUCOPHAGE et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

GLUCOPHAGE à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez GLUCOPHAGE en même temps qu'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent provoquer une hypoglycémie, comme les sulfamates hypoglycémiant, l'insuline, les médicaments, il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tel que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions avec d'autres médicaments.

Autre médicament et GLUCOPHAGE 1000mg, comprimé pelliculé. Si vous devez recevoir une injection de produit de contrast à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant l'examen et au moins 48 heures après l'examen (voir « Veuillez à demandez conseil à votre médecin » ci-dessus).

Prévenez votre médecin si vous prenez Glucophage en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre taux de sucre dans le sang et/ou ajuster la dose de Glucophage :

- Diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine).

- Agonistes des récepteurs bêta-2 adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme).

- Corticoïstéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme).

- Autre médicaments utilisés pour traiter le diabète.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avec récemment pris, ou pourriez prendre tout autre médicament.

Interactions avec les aliments et les boissons

GLUCOPHAGE 1000mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons. Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sucre – nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de l'être, afin qu'il/elle puisse modifier votre traitement.

Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

28,00

Sans objet

3. COMMENT PRENDRE GLUCOPHAGE ? Instructions pour un bon usage

Sans objet

Posologie, Mode et /ou voie(s) d'administration et Durée du traitement

Veuillez à toujours prendre ce médicament sur ordonnance médicale. Veuillez à toujours prendre ce médicament sur ordonnance médicale. Veuillez à toujours prendre ce médicament sur ordonnance médicale. Veuillez à toujours prendre ce médicament sur ordonnance médicale.

Glucophage ne remplace pas les bains. Continuez de suivre les conseils diététiques régulièrement de l'exercice.

Dose recommandée

chez les enfants de 10 ans et plus et les adolescents, le traitement commence habituellement par 500 mg ou 850 mg de Glucophage une fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 2000 mg en 2 ou 3 prises distinctes. Le traitement des enfants entre 10 et 12 ans est recommandé seulement sur conseils spécifique de votre médecin, compte-tenu de l'expérience limitée dans ce groupe d'âge.

chez l'adulte, le traitement commence habituellement par 500 mg ou 850 mg de Glucophage deux ou trois fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 3000 mg en 3 prises distinctes.

Chez les patients souffrant d'insuffisance rénale avec un DFG compris entre 45 et 60 mL/min, la posologie initiale est de 500 mg ou 850 mg de Glucophage une fois par jour, la posologie maximale est de 1000 mg par jour, en 2 prises distinctes. La fonction rénale doit être étroitement surveillée (tous les 3 à 6 mois).

Si vous prenez également de l'insuline, votre médecin vous indiquera la dose de Glucophage à prendre.

Surveillance

– Votre médecin contrôlera régulièrement votre taux de sucre dans le sang et adaptera la dose de Glucophage que vous prendrez en fonction de votre taux de sucre dans le sang. Veuillez à consulter régulièrement votre médecin. Ceci est particulièrement important chez les enfants et chez les adolescents ou si vous êtes âgé(e).

– Votre médecin contrôlera également au moins une fois par un l'état de fonctionnement de vos reins. Des contrôles plus fréquents pourront être nécessaires si vous êtes âgé(e) ou si vos reins ne fonctionnent pas normalement.

Comment prendre GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Prenez Glucophage pendant ou après un repas. Cela permettra d'éviter les effets indésirables sur votre digestion.

Les comprimés ne doivent pas être écrasés ou mordus. Avalez chaque comprimé avec une verre d'eau.

– Si vous prenez une dose par jour, prenez-la le matin (au petit-déjeuner).

– Si vous prenez plusieurs doses par jour, prenez-en une le matin (au petit-déjeuner), une le midi (au déjeuner) et une le soir (au dîner).

– Si vous prenez séparément trois doses par jour, prenez-en une le matin (au petit-déjeuner), une le midi (au déjeuner) et une le soir (au dîner).

Si, au bout d'un certain temps, vous avez l'impression que les effets de Glucophage sont trop forts ou trop faibles, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Signes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé que nécessaire :

Si vous avez pris plus de Glucophage que vous n'auriez dû, vous pourriez développer une acidose lactique. Les symptômes de l'acidose lactique sont non spécifiques, comme des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Parmi les autres symptômes, il y a une baisse de la température corporelle et du rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez consulter immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

Instruction en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé : Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre. Prenez la dose suivante au moment habituel.

Risque de syndrome de sevrage

Sans objet

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

aux de sucre
et sur votre

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Descriptions des effets indésirables

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, malgré le fait qu'il n'est pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables suivants peuvent se produire :

Effets indésirables très fréquents (observés chez plus d'une personne sur 10)

- Troubles digestifs, tels que nausées, vomissements, diarrhées, maux de ventre (douleurs abdominales) et perte d'appétit. Ces effets indésirables se produisent le plus souvent en début de traitement par Glucophage.

Repartir les doses dans la journée et prendre Glucophage pendant ou juste après le repas peut aider.

Si vous ressentez l'un de ces symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle et du rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez consulter immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

- Anomalies des examens biologiques portant sur le foie (inflammation du foie pouvant entraîner une fatigue, une perte d'appétit, une perte de poids, avec ou sans coloration jaune de la peau ou du blanc des yeux). Si vous vous trouvez dans cette situation, arrêtez de prendre Glucophage et consultez votre médecin.

- Réactions cutanées, telles que rougeur de la peau (érythème), démangeaison ou éruption qui dérange (urticaire).

- Baisse du taux de vitamine B12 dans le sang.

Enfants et adolescents

Les données limitées chez les enfants et les adolescents ont montré que les événements indésirables étaient de nature et de sévérité similaires à ceux rapportés chez les adultes.

Dépistage des effets indésirables

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre pharmacien. Cela s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne sera pas mentionné dans cette notice.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé ?

Tenir hors la vue et de la portée des enfants. Si un enfant est traité avec Glucophage, il est conseillé aux parents ou aux soignants de surveiller la prise du médicament.

Date de péremption

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte ou la plaquette après « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de précautions particulières de conservation.

Conseils de conservation

Pas de précautions particulières de conservation.

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration

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

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Liste complète des substances actives et des excipients

Ce qui contient GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

- La substance active est le chlorhydrate de metformine. Un comprimé pelliculé contient 1000mg de chlorhydrate de metformine équivalent à 780 mg de metformine base.

- Les autres composants sont : Povidone K30, stéarate de magnésium, hydroxypropyl, macrogol 400, macrogol 800.

Forme pharmaceutique et contenu

Comprimé GLUCOPHAGE et contenu de l'emballage extérieur

Comprimé GLUCOPHAGE se présente sous forme de comprimé pelliculé avec une barre de cassure sur les deux faces.

Ce médicament se présente en bouteille de 30 comprimés.

Liste I (Tableau A)

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est 21/12/2015

COOPER

Sous licence de MERCK SANTE S.A.S.

37, Rue Saint-Romain 69379 Lyon Cedex, France,

Fabriqué par COOPER PHARMA

41, rue Mohamed Diouri 20110 Casablanca

PREDNI® 20

Cooper — Prednisolone
rimés effervescents sécables

oïce avant de prendre ce médicament.

de la relier.

un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
rescrit. Ne le donner jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes

si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

primés effervescents sécables.

contient 20 mg de Prednisolone, sous forme de métasulfonylbenzoate sodique de prednisolone

sodique anhydre, saccharine sodique, lactose monohydraté, benzoate de sodium, arôme

LEMOUSSE :

- Huile essentielle de pamplemousse, jus concentré d'orange.

- Aldéhyde acétique, butyrate d'éthyle, citral, aldéhyde C6, linalol, terpinoléol, acétate d'éthyle.

- Maltodextrine, gomme arabique, sorbitol.

LISTE DES EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE :

Lactose, Sorbitol, Sodium

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE :

GLUCOCORTICOÏDES - USAGE SYSTEMIQUE. (H. Hormones systémiques non sexuelles).

INDICATIONS :

Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

Posologie :

RESERVE À L'ADULTE ET À L'ENFANT DE PLUS DE 10 KG.

PREDNI 20 mg Cooper est adapté aux traitements d'attaque ou aux traitements de courte durée nécessitant des doses moyennes ou fortes chez l'adulte et l'enfant de plus de 10 kg.

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, en fonction de votre poids et de la maladie traitée.

Elle est strictement individuelle.

Il est très important de suivre régulièrement le traitement et de ne pas le modifier, ni l'arrêter brutalement sans l'avis de votre médecin.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

En général, dissoudre les comprimés dans un verre d'eau en une prise le matin, au cours du repas. Respecter la prescription de votre médecin.

Durée du traitement

Elle est déterminée par votre médecin.

En cas de traitement prolongé, ne pas arrêter brutalement le traitement mais suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

CONTRE-INDICATIONS :

N'utilisez jamais PREDNI 20 mg Cooper, comprimé effervescent sécable dans les cas suivants:

la plupart des infections,

certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),

certains troubles mentaux non traités,

vaccination par des vaccins vivants,

si vous êtes allergique à la prednisolone ou à l'un des autres composants.

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

EFFETS NON SOUHAITES OU GENANTS

Comme tous les médicaments, PREDNI 20 mg Cooper, comprimé effervescent sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ce médicament, indispensable, est le plus souvent bien toléré lorsque l'on suit les recommandations et notamment le régime (cf. Mises en garde et précautions d'emploi).

Il peut néanmoins entraîner, selon la dose et la durée du traitement, des effets plus ou moins gênants.

Les plus fréquemment rencontrés sont :

• Modification de certains paramètres biologiques (sel, sucre, potassium) pouvant nécessiter un régime ou un traitement complémentaire.

• Apparition de bleus.

• Elévation de la tension artérielle, rétention d'eau et de sel pouvant entraîner une insuffisance cardiaque.

• Troubles de l'humeur: excitation, euphorie, troubles du sommeil.

• Syndrome de Cushing: une prise de corticoïdes peut se manifester par une prise de poids, un gonflement et une rougeur du visage, une poussée excessive des poils.

• Fragilité osseuse: ostéoporose, fractures.

• Atteintes douloureuses des os au niveau de l'articulation de la hanche (ostéonécrose).

D'autres effets beaucoup plus rares, ont été observés:

• Risque d'insuffisance de sécrétion de la glande surrenale.

• Retard de croissance chez l'enfant.

• Troubles des règles,

• Faiblesse musculaire, rupture des tendons surtout en association avec les fluoroquinolones (antibiotiques).

• Troubles digestifs: ulcère digestif, hémorragies et perforations digestives, pancréatites surtout chez l'enfant.

• Fragilisation de la peau, retard de cicatrisation, acné.

1 g/125 mg,
Poudre pour suspen-
sion buvable en sachet
Boîte de 12, 16 et 24 s

PPV:116DH00
PER:05-21
LOT:H1199



Veuillez lire attentivement de prendre ce médicament.
Gardez cette notice.
Si vous avez toute demande plus d'informations pharmacien.
Si vous n'avez pas de symptômes identiques à ce que vous donnez jamais à quelqu'un d'autre.
Si l'un des effets indésirables que vous avez remarqués est mentionné dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.

FORME PHARMACEUTIQUE
Poudre pour suspension.

COMPOSITION :

Principes actifs :
Amoxicilline trihydrochloride et acide clavulanique.

Excipients : g.s.p.un sa.

CLASSE PHARMACO-TH :
ZAMOX est un antibiotique contre les infections.

Il contient

amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « penicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactivés).

L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

INDICATIONS :

ZAMOX est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes :

- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des uréthres urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- infections des os et des articulations.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ZAMOX.

Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.

Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictere (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Ne prenez pas ZAMOX si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ZAMOX.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :
Faites attention avec ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet.

Demandez conseil à votre pharmacien ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urinez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre pharmacien ou votre pharmacien avant de prendre ZAMOX.

Dans certains cas, votre pharmacien pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection.

Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent de ZAMOX ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière :
ZAMOX peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Si vous prenez ZAMOX, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière dans 'effets non souhaités et gênerants' ».

Tests sanguins et urinaires :
Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules

rouges, taux de cholestérol et d'insuline dans le sang) ou plusieurs doses, si vous oubliez de prendre ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

Si vous avez oublié une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de prendre la dose suivante.

Risque de syndrome de sevrage
Si vous arrêtez de prendre ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

Vous devez continuer de prendre ZAMOX jusqu'à la fin du traitement, même si vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour contrôler l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS :

Comme tous les médicaments, ZAMOX peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne sont suivis pas systématiquement chez tout le monde. Ce médicament peut entraîner les effets indésirables mentionnés ci-dessous.

Réactions nécessitant une attention particulière

Réactions allergiques :
• éruption cutanée,

• inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite) pouvant apparaître sous la forme de taches rouges ou violettes sur la peau, mais pouvant également toucher d'autres parties du corps,

• fièvre, douleurs articulaires, ganglions dans le cou, l'aisselle et laine,

• gonflement, parfois du visage ou de la bouche (angoisse d'œdème), entraînant des difficultés respiratoires,

• malaise brutal avec chute de la pression artérielle,

Si vous présentez un de ces symptômes, contactez un pharmacien immédiatement. Arrêtez l'administration de ZAMOX.

Inflammation du gros intestin :

inflammation du gros intestin, entraînant une diarrhée aqueuse avec du sang et du mucus, des douleurs abdominales et/ou une fièvre.

Si vous présentez ces symptômes, demandez conseil le plus tôt possible à votre médecin.

Effets indésirables très fréquents

Ils peuvent affecter plus de une personne sur 10 :

• diarrhée (chez les adultes),

Effets indésirables fréquents

Ils peuvent affecter moins de 1 personne sur 10 :

• muguet (affection due à un champignon, le candida, qui se développe dans les zones humides, comme les plis cutanés),

• nausées, en particulier avec des doses élevées.

Si vous ou votre enfant présentez ces effets indésirables, administrerez ZAMOX avant les repas.

• vomissements,

• diarrhée (chez les enfants).

Effets indésirables peu fréquents

Ils peuvent affecter moins de 1 personne sur 100 :

• éruption cutanée, démangeaisons,

• éruption cutanée avec démangeaisons (urticaire),

• indigestion, étourdissements, maux de tête.

Effets indésirables peu fréquents pouvant être mis en évidence par les analyses de sang :

• augmentation de certaines substances (enzymes) produites par le foie.

Effets indésirables rares

Ils peuvent affecter moins de 1 personne sur 1000 :

• éruption cutanée, pouvant former des cloques et ressemblant à de petites taches (points noirs centraux entourés d'une zone plus pâle, avec un anneau sombre tout autour : érythème polymorphe),

• nausées, étourdissements, maux de tête.

Si vous présentez un de ces symptômes, contactez un pharmacien en urgence.

Effets indésirables rares pouvant être mis en évidence par les analyses de sang :

• faible nombre de cellules participant à la coagulation sanguine (plaquettes),

• faible nombre de globules blancs.

Autres effets indésirables

D'autres effets indésirables ont été observés chez un très petit nombre de personnes, mais leur fréquence exacte est inconnue :

• réactions allergiques (voir ci-dessus),

• inflammation du gros intestin (voir ci-dessus),

• inflammation de la membrane protectrice entourant le cœur (pericardite ou myocarde),

• réactions cutanées graves,

• éruption étendue avec cloques et desquamation de la peau, en particulier autour de la bouche, du nez, des yeux et dans la région génitale (syndrome de Stevens-Johnson), et une forme

possible. Montrez la boîte de médicament au médecin.

Si vous oubliez de prendre ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

Si vous avez oublié une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de prendre la dose suivante.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

Vous devez continuer de prendre ZAMOX jusqu'à la fin du traitement, même si vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour contrôler l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS :

Comme tous les médicaments, ZAMOX peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne sont suivis pas systématiquement chez tout le monde. Ce médicament peut entraîner les effets indésirables mentionnés ci-dessous.

Réactions nécessitant une attention particulière

Réactions allergiques :

• éruption cutanée,

• inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite) pouvant apparaître sous la forme de taches rouges ou violettes sur la peau, mais pouvant également toucher d'autres parties du corps,

• fièvre, douleurs articulaires, ganglions dans le cou, l'aisselle et laine,

• gonflement, parfois du visage ou de la bouche (angoisse d'œdème), entraînant des difficultés respiratoires,

• malaise brutal avec chute de la pression artérielle,

Si vous présentez un de ces symptômes, contactez un pharmacien immédiatement. Arrêtez l'administration de ZAMOX.

Inflammation du gros intestin :

inflammation du gros intestin, entraînant une diarrhée aqueuse avec du sang et du mucus, des douleurs abdominaires et/ou une fièvre.

Si vous présentez ces symptômes, demandez conseil le plus tôt possible à votre médecin.

Effets indésirables très fréquents

Ils peuvent affecter plus de une personne sur 10 :

• diarrhée (chez les adultes),

Effets indésirables fréquents

Ils peuvent affecter moins de 1 personne sur 10 :

• muguet (affection due à un champignon, le candida, qui se développe dans les zones humides, comme les plis cutanés),

• nausées, en particulier avec des doses élevées.

Si vous ou votre enfant présentez ces effets indésirables, administrerez ZAMOX avant les repas.

• vomissements,

• diarrhée (chez les enfants).

Effets indésirables peu fréquents

Ils peuvent affecter moins de 1 personne sur 100 :

• éruption cutanée, démangeaisons,

• éruption cutanée avec démangeaisons (urticaire),

• indigestion, étourdissements, maux de tête.

Si vous présentez un de ces symptômes, contactez un pharmacien en urgence.

Effets indésirables rares pouvant être mis en évidence par les analyses de sang :

• augmentation de certaines substances (enzymes) produites par le foie.

Effets indésirables rares

Ils peuvent affecter moins de 1 personne sur 1000 :

• éruption cutanée, pouvant former des cloques et ressemblant à de petites taches (points noirs centraux entourés d'une zone plus pâle, avec un anneau sombre tout autour : érythème polymorphe),

• nausées, étourdissements, maux de tête.

Si vous présentez un de ces symptômes, contactez un pharmacien en urgence.

Effets indésirables rares pouvant être mis en évidence par les analyses de sang :

• faible nombre de cellules participant à la coagulation sanguine (plaquettes),

• faible nombre de globules blancs.

Autres effets indésirables

D'autres effets indésirables ont été observés chez un très petit nombre de personnes, mais leur fréquence exacte est inconnue :

• réactions allergiques (voir ci-dessus),

• inflammation du gros intestin (voir ci-dessus),

• inflammation de la membrane protectrice entourant le cœur (pericardite ou myocarde),

• réactions cutanées graves,

• éruption étendue avec cloques et desquamation de la peau, en particulier autour de la bouche, du nez, des yeux et dans la région génitale (syndrome de Stevens-Johnson), et une forme

plus grave, responsable d'un décollement cutané important

(plus de 30 % de la surface corporelle : syndrome de Lyell),

• éruption cutanée rouge étendue avec petites cloques, contenant du pus (dermatite bulleuse ou exfoliative),

• réaction cutanée rouge avec masses sous la peau et des cloques (urticaria pigmentosa).

Si vous présentez l'un de ces symptômes, contactez un médecin immédiatement.

1. Inflammation du foie (hépatite)

• ictere, provoqué par une augmentation du taux sanguin de bilirubine (une substance produite dans le foie), qui donne une couleur jaune à la peau et au blanc des yeux,

• intolérance des aliments, des rejets, des rejets,

• prolongation du temps de coagulation du sang,

• hyperactivité,

• convulsions (chez les personnes prenant des doses élevées de ZAMOX ou ayant des problèmes rénaux),

• langue noire pâle (glossophytose),

• décoloration des dents (chez les enfants), généralement due au brossage des dents.

Effets indésirables pouvant être mis en évidence par les analyses de sang ou d'urine :

• réduction importante du nombre de globules blancs,

• faible nombre de globules rouges (anémie hémolytique),

• cristaux dans les urines.

Si vous présentez des effets indésirables

Si vous présentez un effet indésirable ou gênant, ou si vous présentez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien ou votre pharmacien.

Déclaration des effets secondaires

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque des médicaments.

CONDITIONS DE CONSERVATION

Conservez le médicament doit être conservé à l'abri de l'humidité et à une température inférieure à 25 °C.

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

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Les médicaments ne doivent pas être jetés dans les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire avec les médicaments inutilisés. Ces mesures permettent de protéger l'environnement.

Tableau A (liste A)

CONSEILS D'ÉDUCATION SANITAIRES

Les antibiotiques sont efficaces pour combattre les infections dues à des bactéries. Ils ne sont pas efficaces sur les infections dues à des virus.

Parfois, une infection due à une bactérie ne répond pas à un traitement antibiotique. Les raisons les plus fréquentes, est que la bactérie à l'origine de l'infection est résistante à l'antibiotique qui a été pris. Cela signifie que les bactéries peuvent survivre et même se multiplier malgré l'antibiotique. Les bactéries peuvent devenir résistantes aux antibiotiques pour plusieurs raisons. L'utilisation prudente des antibiotiques peut permettre de réduire le risque que les bactéries deviennent résistantes aux antibiotiques.

Quand votre médecin vous prescrit un traitement antibiotique, cela a pour une seule but de traiter votre maladie actuelle. Faire attention aux conseils suivants permettra de prévenir l'émergence de bactéries résistantes qui pourraient stopper l'activité de l'antibiotique.

1. Il est très important de respecter la dose d'antibiotique, le moment de la prise et la durée du traitement. Lire les instructions sur l'étiquette et si vous ne comprenez pas quelque chose demandez à votre pharmacien ou à votre pharmacien de vous expliquer.

2. Vous ne devez pas prendre un antibiotique à moins qu'il vous ait été prescrit spécifiquement et vous devez l'utiliser uniquement pour traiter l'infection pour laquelle il a été prescrit.

3. Vous ne devez pas prendre d'antibiotiques qui ont été prescrits à d'autres personnes même si elles ont une infection apparemment semblable à la vôtre.

4. Vous ne devez pas donner d'antibiotiques qui vous ont été prescrits, à d'autres personnes.

5. S'il vous reste des antibiotiques à la fin de votre traitement prescrit par votre pharmacien, vous devez les rapporter à votre pharmacien pour destruction appropriée.



PROFENID® 100 mg, suppositoire

Kétoprofène 100 mg.
Excipients: q.s.p 1 suppositoire.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

Suppositoires dosés à 100 mg, boîte de 12.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE : ANTI-INFLAMMATOIRES, ANTRHUMATISMAUX NON STÉROÏDIENS

INDICATIONS

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : le Kétoprofène. Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

- en traitement de longue durée de :
 - certains rhumatismes inflammatoires chroniques,

- certaines arthroses sévères ;
- en traitement de courte durée de :
 - certaines inflammations du pourtour des articulations (tendinite, bursite, épaule douloureuse aiguë),
 - certaines inflammations des articulations par dépôt de cristaux, telles que la goutte, douleurs aiguës d'arthrose,
 - douleurs lombaires aiguës,
 - douleurs aiguës liées à l'irritation d'un nerf, elles que les sciatiques,
 - douleurs et œdèmes liés à un traumatisme.

CONTRE-INDICATIONS

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

- antécédent d'allergie au kétoprofène ou à l'un des constituants du produit,
- à partir du 6^{ème} mois de la grossesse (cf. Grossesse et allaitement),
- antécédent d'asthme déclenché par la prise de ce médicament ou un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine,
- hémorragie gastro-intestinale, hémorragie cérébrale ou autre hémorragie en cours,
- ulcère de l'estomac ou de l'intestin en cours,
- maladie grave du foie,
- maladie grave du rein,
- maladie grave du cœur,
- enfants de moins de 15 ans,
- inflammations ou saignements récents du rectum (contre-indication liée à la voie d'administration).

MISES EN GARDE SPÉCIALES

CE MEDICAMENT NE DOIT PAS ETRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MÉDICALE.

► AVANT D'UTILISER CE MEDICAMENT, PREVENIR VOTRE MÉDECIN en cas :

- d'antécédent d'asthme associé à une rhinite chronique, une sinusite chronique ou des polypes dans le nez. L'administration de ce médicament peut entraîner une gêne respiratoire ou une crise d'asthme, notamment chez certains sujets allergiques à l'aspirine ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien (cf. Contre-indications),
- de troubles de la coagulation, de traitement anticoagulant ou antiagréant plaquettaire concomitant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves,
- d'antécédents digestifs (ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien, colite ulcéратive, maladie de Crohn),
- antécédents de réaction cutanée lors d'une exposition au soleil ou aux UV,
- de maladie du cœur, du foie ou du rein,
- de traitement par diurétique ou d'intervention chirurgicale récente,

► AU COURS DU TRAITEMENT, en cas :

- de signes d'infection, PREVENIR VOTRE MÉDECIN.
- de signes évocateurs d'allergie à ce médicament, notamment crise d'asthme, urticaire, brusque gonflement du visage et du cou, ARRETEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MÉDICAL D'URGENCE.

- d'hémorragie gastro-intestinale (rejet de sang par la bouche, présence de sang dans les selles ou coloration des selles en noir), ARRETEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MÉDICAL D'URGENCE.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : **le kétoprofène**.

Vous ne devez pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou de l'aspirine.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer de l'absence d'anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou d'aspirine.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, notamment avec les anticoagulants oraux, les autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, y compris les salicylés à fortes doses, l'héparine injectable, le lithium, le méthotrexate (à doses supérieures à 15 mg/semaine), IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Grossesse :

Au cours des 5 PREMIERS MOIS de votre grossesse, votre médecin peut être amené, si nécessaire,

