

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.

Diagnostique 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 tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com
Prise en charge : pec@mupras.com
Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



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

Déclaration de Maladie

N° P19- 060144

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 571 Société : R.A.M.
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre : RETRAITÉ
Nom & Prénom : WARI D BOUAZZA
Date de naissance : 1945
Adresse : AIN CHIFA I Rue n° 80 CASN
Tél. : 06 95 37 25 53 Total des frais engagés : 777,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

DR MAACHOU EL MOUSTAPHA
Spécialiste en Médecine de Travail
MEDECIN GENERALE
Quartier Baladia, Rue Cadi EL IRAKI 12 Et
Tél. 05 22 20 45 45

Date de consultation : 09 / 07 / 2020
Nom et prénom du malade : WARI D BOUAZZA Age :
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Hypertension artérielle
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 : CASN Le : 09 / 07 / 2020
Signature de l'adhérent(e) : [Signature]



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
09/07/2020	U-2 denture		150 DH	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE NOUVELLE MEDINA صيدلية المدينة الجديدة Tel 0522 80 44 61 0522 28 12 95	09/07/2020	627,00 DH

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

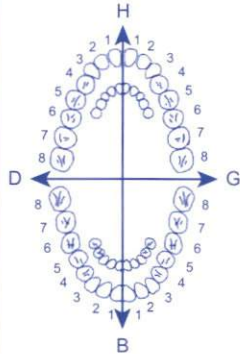
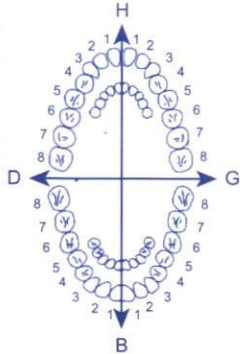
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX														
				MONTANTS DES SOINS														
				DEBUT D'EXECUTION														
				FIN D'EXECUTION														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td>B</td> </tr> </table>		H	H	25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H	H																
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B	B																
				MONTANTS DES SOINS														
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			DATE DU DEVIS														
			DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr.El Moustapha MAACHOU

Spécialiste en Médecine du Travail
Médecine Générale

الدكتور المصطفى معاشو

إختصاصي في طب الشغل
الطب العام

- Echographie
- E.C.G
- Ancien Médecin de la Polyclinique des Electriciens
- Médecin Assermenté près des Tribunaux

- فحص بالصدى
- تخطيط القلب الكهربائي
- طبيب سابق بمصلحة الكهربائيين
- طبيب خبير محلف لدى المحاكم

Casablanca, le : 09.07.2020

Dr. Moustapha Maachou

193.10
109.70 x 2 Controlo de Bate 60g N2
14/5 x 04 Nois

37.30
7.10
87.10
14/5 x 04 Nois

PHARMACIE NOUVELLE MEDINA
صيدية المدينة الجديدة
Tel 0522 80 44 61
0522 28 12 95

37.00 Inodol 9
52.80 14 x 26 94 x 26
627.00

درب البلدية، زنقة القااضي العراقي 12 مكر - الهاتف : 05 22 82 98 60 - E-mail: dr.maachou-m@hotmail.fr
Quartier Baladia, Rue CADI EL IRAKI, 12 Bis - Tél. : 05 22 82 98 60 - E-mail: dr.maachou-m@hotmail.fr

5 mg, boîtes de 10 et 20 comprimés
boîtes de 10 et 20 comprimés sécables.
ARTYX® (Méloxicam)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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, 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.

1. QU'EST-CE QUE ARTYX® COMPRIMÉS ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique
Anti-inflammatoire non stéroïdien, Oxicaïne, code ATC : M01AC06.
ARTYX® contient une substance active dénommée méloxicam. Le méloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

Indications thérapeutiques :

ARTYX® est utilisé dans :

- Le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose.
- Le traitement de longue durée
- De la polyarthrite rhumatoïde.
- De la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ARTYX® COMPRIMÉS ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais ARTYX®, comprimés dans les cas suivants :

- Pendant le 3^{ème} trimestre de la grossesse.
- Enfants et adolescents de moins de 16 ans.
- Si vous êtes allergique au méloxicam ou à l'un des autres composants de ce médicament.
- Si vous êtes allergique à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS).
- Si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :
 - Respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme).
 - Obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (grippe nasale).
 - Éruptions cutanées / urticaire.
 - Gonflement soudain des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke).
- Si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :
 - Un saignement de l'estomac ou des intestins.
 - Des perforations de l'estomac ou des intestins.
 - Ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins ;
 - Antécédents d'ulcères ou de saignements récurrents peptiques ou de l'estomac (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois) ;
 - Insuffisance hépatique sévère ;
 - Insuffisance rénale sévère non dialysée ;
 - Saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire) ;
 - Troubles hémorragiques de quelque type que ce soit ;
 - Insuffisance cardiaque sévère ;
 - Intolérance à certains sucres étant donné que ce produit contient du lactose.
- Si vous n'êtes pas certain à propos d'un des points ci-dessus, parlez-en à votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ARTYX® comprimés.

Mises en garde :

Les médicaments tels que ARTYX® pourraient être associés à une légère augmentation du risque de crise cardiaque (infarctus du myocarde) ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée.
Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement.
Si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si vous pensez avoir des facteurs de risque pour ce type de pathologie, vous devez discuter de votre traitement avec votre médecin ou avec votre pharmacien. Par exemple :

- Si vous avez une pression artérielle élevée (hypertension) ;
- Si vous avez des taux élevés de sucre dans le sang (diabète) ;
- Si vous avez un taux élevé de cholestérol dans le sang (hypercholestérolémie) ;
- Si vous fumez.

Arrêtez immédiatement votre traitement par ARTYX® dès que vous remarquez un saignement (donnant une coloration des selles en noir) ou une ulcération de votre appareil digestif (provoquant des douleurs abdominales). Des éruptions cutanées mettant potentiellement en jeu le pronostic vital (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell) ont été rapportées lors de l'utilisation de ARTYX® apparaissant sur le tronc d'abord comme des taches rougeâtres en forme de cible ou des plaques circulaires ayant souvent des cloques au centre. Les autres signes à surveiller sont les

ulcères dans la bouche, conjonctivites (yeux rouges), potentiellement mortels pseudo-grippeux. L'arrêt de la prise d'un médicament ou d'un décoloré.

Le risque de survenue de complications graves au cours des premiers jours de traitement par ARTYX®, vous ne devez pas arrêter de prendre ce médicament sans en avoir discuté avec votre médecin.

ARTYX® ne convient pas à :

ARTYX® peut masquer les symptômes d'une infection (par exemple la fièvre). Si vous pensez que vous avez une infection, vous devez consulter votre médecin.

Précautions d'emploi :

Comme il pourrait être nécessaire d'adapter votre traitement, il est important de demander conseil à votre médecin avant de prendre ARTYX® en cas de :
Antécédent d'inflammation de l'œsophage (œsophagite), d'inflammation de l'estomac (gastrite) ou antécédent de toute autre affection du tractus digestif, par exemple maladie de Crohn ou rectocolite hémorragique, Pression artérielle élevée (hypertension).

Si vous êtes âgé :

Maladie cardiaque, hépatique ou rénale.
Taux élevés de sucre dans le sang (diabète).
Volume sanguin diminué (hypovolémie), ce qui peut se produire si vous avez perdu beaucoup de sang, si vous avez été brûlé, ou si vous avez subi une opération ou en cas d'apport insuffisant de liquides.
Intolérance à certains sucres diagnostiquée par votre médecin, car ce produit contient du lactose.
Taux élevés de potassium dans le sang précédemment diagnostiqués par votre médecin.

Votre médecin devra s'assurer de suivre toute modification de votre état pendant le traitement.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de métabolisme du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Enfants et adolescents :

Sans objet.

Interactions avec d'autres médicaments :

Étant donné que l'action de ARTYX® peut affecter, ou peut être affectée par d'autres médicaments, informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

En particulier, prévenez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou si vous avez pris l'un des médicaments suivants :

- Autres AINS ;

- Médicaments utilisés pour prévenir la formation de caillots sanguins (anticoagulants) ;

- Médicaments qui désagrègent les caillots sanguins (thrombolytiques) ;

- Médicaments pour traiter les maladies cardiaques et rénales ;

- Corticostéroïdes (médicaments utilisés pour réduire l'inflammation et les réactions allergiques) ;

- Ciclosporine - utilisée après les transplantations d'organes, dans des affections cutanées sévères, des pathologies comme la polyarthrite rhumatoïde ou le syndrome néphrotique ;

- Médicaments diurétiques

Votre médecin peut être amené à contrôler votre fonction rénale si vous prenez des diurétiques ;

- Médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (par exemple les bêta-bloquants) ;

- Lithium : utilisé pour traiter les troubles de l'humeur, inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (ISRS) - utilisés dans le traitement de la dépression ;

- Méthotrexate - utilisé pour traiter certaines tumeurs ou des affections cutanées sévères incontrolées et la polyarthrite rhumatoïde active ;

- Cholestyramine - utilisée pour faire baisser le cholestérol ;

- Si vous êtes une femme qui utilise comme contraceptif un dispositif intra-utérin (DIU), vous devez en discuter avec votre médecin.

En cas de doute, demandez à votre médecin ou à votre pharmacien.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

Fertilité, grossesse et allaitement :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Fertilité :

ARTYX® peut entraîner des difficultés pour être enceinte.

Grossesse :

En cas de nécessité, votre médecin peut être amené à vous prescrire, de façon limitée, ce médicament au cours des 6 premiers mois de votre grossesse.

Au cours des 3 derniers mois de votre grossesse, vous ne devez en aucun cas prendre ARTYX®, car ceci peut entraîner des conséquences graves pour votre enfant, en particulier des effets cardio-pulmonaires et rénaux, même avec une seule prise.

Allaitement :

La prise de ce produit n'est pas recommandée en cas d'allaitement.

Sportifs :

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines :
Des troubles visuels notamment une vision floue, des étourdissements, une

LOT 191584
EXP 10/2022
PPV 87.40DH

jour. Elle peut être augmentée jusqu'à un comprimé à 15 mg, une fois par jour.

Polyarthrite rhumatoïde :
15 mg (deux comprimés à 7,5 mg par jour).

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé à 15 mg) une fois par jour.

Spondylarthrite ankylosante :
15 mg (deux comprimés à 7,5 mg par jour).

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé à 15 mg) une fois par jour.

Les comprimés doivent être avalés avec cours d'un repas.

Pour le comprimé à 7,5 mg, la barre de prise du comprimé si vous éprouvez de la difficulté à l'avaler.

Ne pas dépasser la dose maximale :
Si l'un des effets indésirables suivants se présente, arrêtez immédiatement la prise de ce médicament et consultez votre médecin.

7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou deux comprimés à 3,75 mg).

ARTYX® comprimés ne doit pas être administré à des enfants et adolescents de moins de 16 ans.

Si vous trouvez que l'effet de ARTYX® disparaît, consultez votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés que prescrit, consultez votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés que prescrit, consultez votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés que prescrit, consultez votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés que prescrit, consultez votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés que prescrit, consultez votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés que prescrit, consultez votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés que prescrit, consultez votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés que prescrit, consultez votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés que prescrit, consultez votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés que prescrit, consultez votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés que prescrit, consultez votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés que prescrit, consultez votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés que prescrit, consultez votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés que prescrit, consultez votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés que prescrit, consultez votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés que prescrit, consultez votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés que prescrit, consultez votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés que prescrit, consultez votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés que prescrit, consultez votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés que prescrit, consultez votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés que prescrit, consultez votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés que prescrit, consultez votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés que prescrit, consultez votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés que prescrit, consultez votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés que prescrit, consultez votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés que prescrit, consultez votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés que prescrit, consultez votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés que prescrit, consultez votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés que prescrit, consultez votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés que prescrit, consultez votre médecin.

OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélules

LOT 181367
EXP 02/2021
PPV 52.80DH

Veillez lire attentivement l'intégralité de cet

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir be
- Si vous avez toute autre question, si vous a
- à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellemen
- d'autre, même en cas de symptômes identic
- Si l'un des effets indésirables devient gra
- 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 ulcéreuse gastroduodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Œsophagite érosive ou ulcérate symptématique par reflux gastro-œsophagien.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien associé ou non à une œsophagite, 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 œsophagites par reflux gastro-œsophagien.
- 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 gastroduodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.

Enfant à partir de 1 an :

- Œsophagite érosive ou ulcérate symptématique par reflux gastro-œsophagien.

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.

DUOXOL® 500 mg/2 mg

Comprimé
Boîte de 20

Paracétamol - Thiocolchicoside



500 mg / 2 mg

20 comprimés

من 20 قرصا

- 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.
- 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 indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

COMPOSITION :

Paracétamol..... 500 mg
Thiocolchicoside..... 2 mg
Excipients : q.s.p..... 1 comprimé
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.

37,00

CONTIFLO®

Gélules à libération prolongée (Chlorhydrate de tamsulosine)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'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.

1. Dénomination du médicament

CONTIFLO® OD 0,4mg

Ce médicament contenant du chlorhydrate de tamsulosine, se présente sous forme de gélules à libération prolongée en boîtes de 10, 30 et 60.

2. Composition du médicament

- Substance active : Chlorhydrate de tamsulosine 0,4mg
- Excipients en q.s.p. une gélule à libération prolongée: cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, copolymère d'acide méthacrylique-acrylate d'éthyle, hydroxyde de sodium, triacétine, talc, dioxyde de titane, eau purifiée
- Composition de l'enveloppe de la gélule : gélatine, bleu brillant FCF, rouge cochenille A, jaune de quinoléine, jaune orangé S, dioxyde de titane (E171), azorubine, oxyde de fer jaune (E172).
- Liste des excipients à effet notoire : rouge cochenille A, jaune orangé S, azorubine.

3. Classe pharmaco-thérapeutique

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

Mises en garde

Si vous ressentez de la fatigue ou une sensation de changement allongée, les

Tout symptôme de gonflement du visage, des lèvres, des muqueuses peuvent être le signe d'une réaction allergique au médicament nécessitant l'arrêt immédiat du traitement et la consultation d'un médecin. Si vous devez prochainement subir une intervention chirurgicale, informez votre ophtalmologiste, car vous êtes actuellement traité par un médicament à libération prolongée. Il pourra vous recommander des mesures appropriées en fonction de l'intervention chirurgicale. Ne devez pas interrompre provisoirement votre traitement, en cas d'opération de la cataracte.

Ce médicament contient des agents colorants azoïques : Jaune orangé S (E110), rouge cochenille A (E124), azorubine (E122), qui peuvent provoquer des réactions allergiques.

Précautions d'emploi

La prudence s'impose chez les sujets traités par des médicaments antihypertenseurs, chez l'insuffisant rénal chronique, chez le sujet âgé de plus de 65 ans et chez le patient coronarien.

Hygiène de vie: il est recommandé de vous astreindre à une certaine hygiène de vie durant ce traitement et notamment: au maintien d'une activité physique, à la surveillance d'un régime alimentaire (éviter les repas riches, trop épicés, trop alcoolisés); ne pas trop boire le soir; maintenir un transit intestinal régulier.

9. Interactions

Prise ou utilisation d'autres médicaments

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, notamment si vous êtes déjà traité par un antihypertenseur alpha-bloquant, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE



CONTIFLO® OD

Gélules à libération prolongée (Chlorhydrate de tamsulosine)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'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.

1. Dénomination du médicament

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

Mises en

Si vous re

fatigue ou

changeme

allongée, le

manifestations

Tout symptôme

de gonflement

du visage, des

lèvres, des

muqueuses

peuvent être

le signe d'une

réaction allergique

au

médicament

nécessitant

l'arrêt du

traitement. Vous

devez le

signaler

immédiatement

Si vous ressentez une gêne, une douleur, une sensation de chaleur, de vertiges, une baisse de la tension lors d'un changement de position, adopter la position allongée, les manifestations devant cesser alors rapidement.

Tout symptôme de gonflement du visage, des lèvres, des muqueuses peuvent être le signe d'une réaction allergique au médicament nécessitant l'arrêt du traitement. Vous devez le signaler immédiatement à votre médecin.

Si vous devez prochainement vous faire opérer de la cataracte, informez votre ophtalmologiste si vous avez été ou êtes actuellement traité par CONTIFLO® OD 0,4 mg, gélules à libération prolongée. Il pourra alors prendre des précautions appropriées en fonction de votre traitement au moment de l'intervention chirurgicale. Demandez à votre médecin si vous devez ou non remettre à plus tard ou interrompre provisoirement votre traitement, en cas d'opération de la cataracte.

Ce médicament contient des agents colorants azoïques : Jaune orangé S (E110), rouge cochenille A (E124), azurobine



CONTIFLO® OD

Gélules à libération prolongée (Chlorhydrate de tamsulosine)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'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.

1. Dénomination du médicament

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

Mises en

Si vous ressentez
fatigue ou
changements
allongée, le



maux de tête, de vertiges,
tension lors d'un
adopter la position

Tout symptôme de gonflement du visage, des lèvres, des muqueuses peuvent être le signe d'une réaction allergique au médicament nécessitant l'arrêt du traitement. Vous devez le signaler immédiatement à votre médecin.

Si vous devez prochainement vous faire opérer de la cataracte, informez votre ophtalmologiste si vous avez été ou êtes actuellement traité par CONTIFLO® OD 0,4 mg, gélules à libération prolongée. Il pourra alors prendre des précautions appropriées en fonction de votre traitement au moment de l'intervention chirurgicale. Demandez à votre médecin si vous devez ou non remettre à plus tard ou interrompre provisoirement votre traitement, en cas d'opération de la cataracte.

Ce médicament contient des agents colorants azoïques : Jaune orangé S (E110), rouge cochenille A (E124), azurobine