

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR TIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

ditions 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.

phacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

ologie 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.

ique :

L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

ducation :

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.

ntaire :

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.



Déclaration de Maladie

Nº P19-0030989

39 886

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 0003100

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

BATASSALAY ACHI

Date de naissance :

HAY LALLA MEIRIHE BOLOU 8 N 16

Adresse :

Tél. :

Total des frais engagés

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. REZKI ABBE EL GHANI
ECHOGRAPHIE DIABETOLOGUE
EXPERT AUPRES DES TRIBUNAUX
Bd. Driss El Harti Lot. Aïhi - Lot. N° 1
Hay El Falah Casa - Tél : 0522 71 44 00

Date de consultation : 31/08/20

Nom et prénom du malade : BOUTASSA DAOUD Age:

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à :

Signature de l'adhérent(e) :

MUPRAS
1 SEP. 2020
ACCUEIL

RELEVE 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
31/12/2023	U	1	1500	Dr. REZKI ABDELLAH ECHOGRAPHIE MEDICALE EXPERT AUPRES DES ASSURANCES 15, El Hatti Lot. Aha El Gouna - Tel: 0522711111

IRES Cachet et signature de attestant le Paiement

EXPERT AUPRÈS DES RIBAIS PHOTOGRAPHIE DRISS EL HARTI LOT AHA MY EL FAHAD CASA - TEL : 06
ICES

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMA ARCHITECTO SARL AU 10 Bloc 10000 Meriam Casablanca tel / Fax: 05 22 56 44 17	31/08/ 2020	155,90

**PHARMA
MÉDIO SARI AU
Dr. Miriam
Casamance
Box 05 22 56 44 17**

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

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 canalaire, ainsi que le bilan

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

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel Thérapeutique nécessaire à la profession

Diagram D illustrates a branched polymer chain structure. The main chain consists of alternating carbon atoms labeled 1 through 8. Substituents are represented by circles with letters: 'H' at the top, 'P' at position 4, 'V' at positions 2, 5, 6, 7, and 8, and 'W' at positions 3 and 4. A horizontal arrow points from left to right, indicating the direction of the main chain.

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		
	H 25533412 00000000 D 00000000 35533411	G 21433552 00000000 G 00000000 11433553	B H G
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		
			MONTANTS DES SOINS
			DATE DU DEVIS

Dr . REZKI Abdelghani

MEDECINE GENERALE

D.U de Diabétologie
D.U d'Echographie Générale

Médecine Expert auprés des Tribunaux

الدكتور رزقي عبد الغني

الطبيب العام

دبلوم مرض السكري
دبلوم الفحص بالصدى
خبير محلف لدى المحاكم

Casablanca, le : 31/08/2020 الدار البيضاء في :

BATASSA DAOUIA

39,00

- Mefsal 15 mg - comprimé pelliculé
1 Comprimé, soir, pendant

30,00

- sedalgie - Comprimé
1 Comprimé, midi, soir, pendant

86,90

- euzol 20 - Gélule
1 Gélule, pendant

S.V

S.V

Dr. REZKI ABDELGHANI
EXPERT AUPRÈS DES TRIBUNAUX
ECHOGRAPHIE DIABÉTOLOGUE
Bd. Driss El Harti Hay Falah (en face laboratoire des analyses) 1er Etage - Casa - Tél: 05 22 71 44 00
N°4 Bd Idriss EL Harti Hay Falah (en face laboratoire des analyses) 1er Etage - Casa - Tél: 05 22 71 44 00 GSM : 06 61 14 03 53

تجزئة عائشة 4، شارع ادريس الحارثي هي الفلاح (مقابل مختبر التطبيقات) الطابق الأول - البيضاء الاول - المحمول : 05 22 71 44 00 - GSM : 06 61 14 03 53

Lot, Aicha N°4Bd Idriss EL Harti Hay Falah (en face laboratoire des analyses) 1er Etage - Casa - Tél: 05 22 71 44 00 GSM : 06 61 14 03 53

**SEDALGIC® 325 mg/37,5mg,
comprimé pelliculé - Boîte de 20.
Paracétamol / Chlorhydrate de Tramadol**

Veuillez lire attentivement
médicament car elle contient :

- Gardez cette notice.
- Si vous avez d'autres questions, demandez à votre pharmacien ou à votre médecin.
- Ce médicament va à d'autres personnes, maladie sont identiques.
- Si l'un des effets indésirables n'a pas été mentionné, demandez à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que SEDALGIC® ?
2. Quelles sont les indications de SEDALGIC® ?
3. Comment prendre SEDALGIC® ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver SEDALGIC® ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE SEDALGIC® 325mg/37,5mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :
SEDALGIC est une association de 2 analgésiques, le tramadol et le paracétamol, qui agissent ensemble pour soulager votre douleur.

Indications thérapeutiques :

SEDALGIC est indiqué dans le traitement des douleurs modérées à intenses lorsque votre médecin pense qu'une association de chlorhydrate de tramadol et de paracétamol est nécessaire.

SEDALGIC est réservé à l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE SEDALGIC® 325mg/37,5mg, COMPRIME PELLICULE ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Ne prenez jamais SEDALGIC® 325mg/37,5mg, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique au chlorhydrate de tramadol, au paracétamol ou à tout autre composant de ce médicament (cf. la rubrique 6).
- en cas d'intoxication aiguë par l'alcool, par les somnifères, par d'autres médicaments contre la douleur ou des médicaments psychotropes (médicaments qui agissent sur l'humeur et les émotions).
- si vous prenez en même temps des inhibiteurs de la Monoamine Oxydase (médicaments utilisés pour le traitement de la dépression ou la maladie de Parkinson) ou si vous en avez pris au cours des deux semaines précédant le traitement par SEDALGIC.
- si vous avez une maladie grave du foie.
- si vous avez une épilepsie non contrôlée par un traitement.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre SEDALGIC :

- si vous prenez d'autres médicaments contenant du paracétamol ou du tramadol.
- si vous avez des problèmes au foie ou une maladie du foie ou si vous remarquez que votre peau et vos yeux deviennent jaunes. Cela peut suggérer une jaunisse ou des troubles biliaires.
- si vous avez une maladie des reins,
- si vous avez des difficultés sévères à respirer telles que de l'asthme ou une maladie sévère des poumons.
- si vous êtes diabétique ou si vous avez déjà eu des convulsions.
- si vous avez eu récemment une blessure à la tête ou si vous avez de violents maux de tête accompagnés de vomissements,
- si vous êtes dépendant de médicaments notamment ceux utilisés pour soulager la douleur comme la morphine,
- si vous prenez d'autres médicaments contre la douleur, à base de buprénorphine, de nalbuphine ou de pentazocine,
- si vous allez prochainement subir une anesthésie. Dites à votre médecin ou à votre dentiste que vous prenez SEDALGIC.
- Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Si vous avez été concerné par l'un des points ci-dessus dans le passé ou si vous êtes concerné pendant la prise de SEDALGIC assurez-vous que le professionnel de santé qui vous suit (médecin, dentiste, anesthésiste, ...) est au courant. Il leur pourra décider de la poursuite éventuelle du traitement.

Enfants et adolescents :

SEDALGIC ne convient pas aux enfants de moins de 12 ans.

Autres médicaments et SEDALGIC 325 mg/37,5mg, comprimé pelliculé
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris

ou pourriez prendre tout autre médicament.

Important: Ce médicament contient du paracétamol et du tramadol. Informez votre médecin si vous prenez tout autre médicament contenant du paracétamol ou du chlorhydrate de tramadol, afin de ne pas dépasser les doses quotidiennes maximales.

SEDALGIC avec des Inhibiteurs de la Monoamine Oxydase (IMAO). Ne prenez jamais SEDALGIC avec :

Le tramadol est également fréquemment utilisé pour traiter les douleurs tels que les attaques de douleur du trijumeau, la zoxazocine (antalgiques de type opioïde).

LOT : 200109

UT AV : 01/2022

PPV : 30,000DH

tant de la migraine) ou des inhibiteurs de la Monoamine Oxydase (IMAO). « IRSS » (Inhibiteur de la Réabsorption Sélective des Serotonines) : les symptômes suivants : confusion, délire, étourdissements, étourdissements non coordonnés des membres ou des têtes ou une diarrhée, vous devrez faire attention à ces symptômes, d'autres analgésiques tels que également la toux), le bradycardie, diminuant la pression artérielle, des sueurs, une transpiration excessive, des tremblements, une exacerbation des réflexes, une augmentation de la tension musculaire, de la fièvre (supérieure à 38°C),

• si vous prenez de la warfarine ou des dérivés de la coumarine (médicaments qui fluidifient le sang). L'efficacité de ces traitements sur la coagulation peut s'en trouver modifiée et il peut survenir des hémorragies. Tout saignement prolongé ou inattendu doit être rapporté immédiatement à votre médecin.

L'efficacité de SEDALGIC peut être diminuée si vous prenez également des produits à base de :

- méthoclopramide, dompéridone ou ondansétron (pour prévenir les nausées et vomissements),
- cholestyramine (réduit le cholestérol dans le sang).

Votre médecin vous indiquera quelles traitements peuvent être pris avec SEDALGIC.

SEDALGIC peut provoquer une somnolence. La prise d'alcool pouvant

aggraver la somnolence, il est préférable de ne pas boire d'alcool pendant le traitement par SEDALGIC.

Grossesse allaitement et fertilité

En raison de la présence de chlorhydrate de tramadol, SEDALGIC ne doit pas être utilisé pendant la grossesse ou l'allaitement. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin avant de prendre les prochaines comprimés.

Le tramadol est excrété dans le lait maternel. Pour cette raison, SEDALGIC ne doit pas être pris plus d'une fois au cours de l'allaitement. Si vous prenez SEDALGIC de façon répétée, vous devrez arrêter d'allaiter votre enfant.

D'après les données disponibles chez l'Homme, le tramadol n'aurait pas d'influence sur la fécondité féminine et masculine. Il n'existe aucune donnée disponible sur l'influence de l'association du tramadol et du paracétamol sur la fertilité.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'attention est attirée chez les conducteurs de véhicules ou les utilisateurs de machines sur les risques de somnolence suite à la prise de SEDALGIC.

Ce médicament contient du lactose :

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 malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE SEDALGIC® 325mg/37,5mg, COMPRIME PELLICULE ?

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

Posologie

Preniez toujours ce médicament en respectant strictement les instructions de votre pharmacien. En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Il est conseillé de prendre SEDALGIC pour une durée la plus courte

Euzol®

Esoméprazole

Licencié

plantes lip...
plantes ma...
e une rac...
disant l'ic...
e examens
sur des s...
z formem...
oids sans rai...
bleu à l'estomac
la nourriture ou...
elle soires tintée...
tion un traitement
tre médecins les sympto...
iteur de la pompe à protons tel que l'esoméprazole, en particulier sur...
ue à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la han...
et des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez...
si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque...
une truption cutanée, en particulier au niveau des zones exposées au...
otre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre...
UZOL. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet...
une douleur dans vos articulations.

ents et EUZOL, microgranules gastro-résistants en gélule
deucin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez...
e médicament y compris les médicaments obtenus sans ordonnance.
gir sur le fonctionnement d'autres médicaments et réciproquement.
prendre EUZOL si vous prenez le médicament suivant :
dans le traitement de l'infection par le VIH).

er votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments

é dans le traitement de l'infection par le VIH) ;
é pour prévenir la formation de caillots dans le sang) ;
aconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections

dans le traitement du cancer) ;
ramine ou clomipramine (utilisés dans le traitement de la dépression) ;
é dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant

é dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par...
ra nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration d'EUZOL.
tro-résistants en gélule;

anti-coagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ; une...
otre médecin est nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration...
ules gastro-résistants en gélule ;

dans le traitement de la claudication intermittente - douleur dans les...
us marchez qui est causée par un apport sanguin insuffisant) ;
en cas d'indigestion ou de brûlures d'estomac),

pour des problèmes cardiaques) ;
édicamenteusement utilisés en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du...
prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut...
rrêter votre traitement par EUZOL ;

plantation d'organes) ;
é pour le traitement de la tuberculose) ;
ericum perforatum) utilisé pour traiter la dépression).

ous a prescrit les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine...
en gélule pour le traitement d'un ulcère à *Helicobacter pylori*, vous...
t tous les autres médicaments que vous prenez.

anules gastro-résistants en gélule avec des aliments et des...
re vos gélules avec de la nourriture ou à jeun.

ement et fertilité
nte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une...
dez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce...
lorsque vous allaitez.

s dira si vous pouvez prendre EUZOL pendant cette période.
oméprazole passe dans le lait maternel ; en conséquence, vous ne devez...
lorsque vous allaitez.

icules et utilisation de machines
ceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et...
nes. Cependant, des effets secondaires tels que des étourdissements et...
peuvent survenir peu fréquemment ou rarement. Si vous êtes affectés

86,90

avez pas cond...
o-résistants...
chez les...
re médecin v...
, microgra...
tent exacte...
Demandez

ent depuis long...
à vous surveiller.

a dit de prendre ce m...

besoins, vous devez l'informer si les symptômes

Posologie

Votre médecin vous dira le nombre de gélules recommandées à prendre

dépendra de votre état de santé, de votre âge et de vos besoins.

Utilisation chez les adultes âgés de 18 ans

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

- Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est de 40 mg d'EUZOL une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire.
- La dose recommandée après cicatrisation de l'œsophage est de 20 mg une fois par jour.
- Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Une dose quotidienne de 20 mg peut être suffisante.
- Si vous avez de graves problèmes hépatiques, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.

En cas d'infection par la bactérie appartenant à l'ulcère du duodénum et prévention de l'ulcère du duodénum

- La dose recommandée est d'une gélule d'EUZOL une fois par jour pendant 4 semaines.

Votre médecin vous demandera également de prendre l'amoxicilline et la clarithromycine.

Traitement des ulcères de l'estomac et du duodénum chez les patients non stéroïdiens

- La dose recommandée est d'une gélule d'EUZOL une fois par jour pendant 4 semaines.

Prévention des ulcères associés à la prise d'aspirine

- La dose recommandée est d'une gélule d'EUZOL une fois par jour pendant 4 semaines.

Traitement de l'excès d'acide dans l'estomac

- La dose recommandée est de 40 mg d'EUZOL une fois par jour.

Votre médecin vous indiquera la dose et les horaires de prise. La dose maximale est de 80 mg deux fois par jour.

Poursuite du traitement après prévention intraveineuse de la récidive hémorragique

- La dose recommandée est de 40 mg d'EUZOL une fois par jour pendant 4 semaines.

Utilisation chez les adolescents (âgés de 12 à 17 ans)

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

- Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est de 40 mg d'EUZOL une fois par jour pendant 4 semaines.

La dose recommandée après cicatrisation de l'œsophage est de 20 mg une fois par jour.

Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.

Si vous avez de graves problèmes hépatiques, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.

En cas d'infection par la bactérie appartenant à l'ulcère du duodénum et prévention de l'ulcère du duodénum

- La dose recommandée est d'une gélule d'EUZOL une fois par jour pendant 4 semaines.

Votre médecin vous demandera également de prendre l'amoxicilline et la clarithromycine.

MEFSAL® 7,5 mg, comprimé – B/10 & B/20

MEFSAL® 15 mg, comprimé sécable – B/10 & B/20

(Méloxicam)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
Si vous avez toute autre question, si vous avez des doutes, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement recommandé par quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes nocifs.

Si l'un des effets indésirables devient indésirable non mentionné dans cette notice pharmacien.

1. COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Sousstance active :

- MEFSAL® 7,5 mg, comprimé :
Méloxicam

Pour :

- MEFSAL® 15 mg, comprimé sécable :
Méloxicam

Pour 1 comprimé sécable

Excipients : Amidon prégalactosylé (1500), Lactose monohydraté, Amidon de maïs, Citrate de sodium, Cellulose microcristalline, pectine (Avicel® pH102), Silice colloidal anhydre, Stéarate de magnésium, e.s.p., 1 comprimé.

Excipient affectant la texture : Lactose monohydraté

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Anti-inflammatoire non stéroïdien, Oxican - code ATC : M01AC06.

MEFSAL® 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.

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

MEFSAL® est utilisé dans :

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

4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

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

Posologie :

La dose recommandée est de :

- **Poissées aiguës d'arthrose**

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

- **Polyarthrite rhumatoïde et Spondylarthrite ankylosante**

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

Mode d'administration :

Voie orale.

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

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais MEFSAL® dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique au Méloxicam ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- Au cours des trois derniers mois de la grossesse,
- Enfant et adolescents de moins de 16 ans,
- Si vous êtes allergique à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- Si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :

- Troubles sifflante, oppression respiratoire, difficultés à respirer (asthme),

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

- Éruptions cutanées / urticaire,

- Gonflement sous-jacent 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 et/ou saignements récidivants péptiques ou de l'estomac (ulcères ou saignements récidivants produits 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 sucrels étant donné que ce produit contient du lactose (voir rubriques « Composition » et « Mise en garde spéciales et précautions particulières

d'emploi »).

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

6. EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. **Arrêtez de prendre MEFSAL® et consultez immédiatement un médecin, ou l'hôpital le plus proche si vous remarquez :**

• allergie (hypersensibilité), qui peut prendre la forme de :

– nausées, notamment démarquaisons (prurit), cloques ou décollement de peau, notamment des éruptions cutanées pouvant potentiellement mettre en évidence le syndrome de Stevens Johnson, syndrome de Lyell), Lesions des gencives (muqueuses) ou érythème polymorphe (C. Cet érythème polymorphe est une réaction cutanée grave. Comme les cloques, des marques rouges ou violettes, ou des bulles à la surface de la peau, peuvent également atteindre la bouche, les yeux et les autres parties sensibles.

– tissus sous la peau ou les muqueuses, par exemple gonflement et/ou rougeur du visage et des lèvres, de la bouche ou de la gorge, ment la respiration difficile, ainsi que gonflement des chevilles ou des membres inférieurs). crise d'asthme.

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

– Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (janisse),

– Douleurs abdominales,

– Perte d'appétit.

Tout effet indésirable du tube digestif, plus particulièrement :

• Saignements (émission d'une couleur des selles en noir),

• Ulcères ou brûlures digestifs (entraînant des douleurs abdominales).

• Ulcères ou déchirures de l'appareil digestif (saignements gastro-intestinaux), la formation d'ulcères ou l'apparition d'une perforation au niveau digestif peuvent parfois être sévères et d'évolution potentiellement fatale, en particulier chez les personnes âgées. Informez immédiatement votre médecin, si vous avez été atteint précédemment de tels symptômes de l'appareil digestif suite à l'utilisation prolongée de médicaments anti-inflammatoires (AINS), en particulier si vous êtes âgé. Votre médecin pourra être amené à suivre toute modification de votre état pendant le traitement. Si vous présentez des troubles de la vue, ne conduisez pas de machine.

• Effets indésirables généraux des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens [AINS] :

L'utilisation de certains médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) peut se compliquer, en particulier aux doses élevées et en cas de traitement de longue durée, d'un risque légèrement augmenté d'occurrence des vaisseaux artériels (évéénements thromboemboliques artériels), pouvant provoquer une crise cardiaque (infarctus du myocarde) ou accident vasculaire cérébral (apoplexie). Des rétentions de liquides (œdèmes), une augmentation de la pression artérielle (hypertension) et une insuffisance cardiaque ont été observées en association avec le traitement par AINS.

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

• Ulcères de l'estomac et de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères péptiques/gastrointestinaux),

• Perforation de la paroi intestinale ou saignement digestif (évolution parfois fatale, en particulier chez les personnes âgées).

• Effets indésirables suivants ont été rapportés après l'administration d'AINS:

- Sensation de malaise (nausées) et vomissements,

- Selles molles (diarrhées),

- Flatulence,

- Indigestion (dyspepsie),

- Douleurs abdominales,

- Selles de couleur noire provoquée par un saignement au niveau digestif (mélénose),

- Vomissement de sang (hématemèse),

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

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

Effets indésirables du Méloxicam : La substance active de MEFSAL® :

• Toux fréquente : touche plus d'1 patient sur 10

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

• Fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 100

• Céphalées,

• Fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 1000

• Etourdissements,

• Vertiges,

• Somnolence,

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

• Augmentation de la tension artérielle (hypertension),

• Brûlures (rougeur temporaire du visage et du cou),

• Déterioration hydro-sodérale,

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

– Troubles du rythme cardiaque (arythmies),

– Palpitations (perception de ses propres battements cardiaques de façon exacerbée),

– Faiblesses des muscles.

- Eructation,

- Inflammation de l'estomac (gastrite),

- Saignements gastro-intestinaux,

- Inflammation de la bouche (stomatite),

- Réactions allergiques immédiates (hypersensibilité),

- Démangeaison (prurit),

- Rash cutané,

- Gonflement provoqué par la rétention d'écailles/jambes (œdème des membres),

- Gonflement soutain des tissus sous la peau, visage, doigts, rendant éventuellement la respiration difficile,

- Réactions transitoires des tests biologiques (enzymes hépatiques telles que les transaminases),

Yotre médecin peut faire des sanguines.

- Analyses des tests biologiques de la fonction créatinine ou de l'urée),

- Rares : touche de 1 à 10 patients sur 100

• Troubles de l'humeur,

- Cauchemars,

- Numération sanguine anormale, notamment

- Numération sanguine différentielle anormale,

- Diminution du nombre de globules blancs (leucopénie),

- Diminution du nombre de plaquettes sanguines (thrombopénie),

- Ces effets indésirables peuvent entraîner ainsi que des symptômes tels que l'apnée nocturne,

- Bourdonnements d'oreilles (acouphène),

- Palpitations,

- Ulcères de l'estomac ou de la partie péptique/gastrointestinale,

- Inflammation de l'oesophage (œsophagite),

- Survenue de crises d'asthme (observées à l'aspirine ou à d'autres AINS),

- Graves réactions cutanées accompagnées (syndrome de Stevens-Johnson et syndrome toxicodermique),

- Urticaire,

- Aggravation de la vue, notamment :

- Vision floue,

- Inflammation du blanc des yeux ou des paupières,

- Inflammation du gros intestin (colite),

- Très rares : touche moins d'1 patient sur 1000

• Formation de croûtes sur la peau (réaction d'Erythème polymorphe) est une réaction allergique, avec des marques rouges ou violettes, ou jaunes, pouvant également atteindre la bouche et la gorge.

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

- Jaunissement de la peau ou des globes oculaires,

- Douleurs abdominales,

- Perte d'appétit,

- Insuffisance rénale aigüe en particulier chez les personnes âgées, par exemple maladie cardiaque, un diabète, etc.

• Performance de la paroi intestinale,

- Indéterminée (la fréquence ne peut être évaluée),

• Confusion,

• Désorientation,

• Essoufflement et réactions cutanées (réactions d'urticaire),

• Éruptions cutanées provoquées par l'exposition solaire (photosensibilité),

• une insuffisance cardiaque a été rapportée AINS,

• Peut compléter d'un certain type de globules sanguins des patients qui prennent MEFSAL® ou d'autres médicaments inhibiteurs, dépresseurs ou œsophagiques (médicaments myétopotétiques). Ceci peut entraîner :

- Une faible soudaine,

- Des maux de gorge,

- Des infections,

- Pancréatite (inflammation du pancréas),

Effets indésirables causés par des non-stéroïdiens (AINS), mais non encore identifiés :

• Modifications organiques du rein entraînant :

- Cas très rares d'inflammation du rein (nephritis),

- Mort de certaines cellules du rein (nécrose),

• Problèmes dans les urines (syndrome néphro-urinaire),

Déiction des effets indésirables susmentionnés. La détection des effets indésirables susmentionnés est importante. Elle permet une surveillance médicamenteuse.

7. MISES EN GARDE SPÉCIALES D'EMPLOI

Liste des informations nécessaires avant de prendre ce médicament.

Si votre médecin vous a informé(e) d'une

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