

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.

rmacie :

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.

tique :

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

éducation :

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.

entaire :

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

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

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



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

Déclaration de Maladie

N° P19- 060612

45862

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1969 Société : R.A.M.

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre : Conjoint

Nom & Prénom : ZERKANI ABDELHAK

Date de naissance : 04.10.52

Adresse : Rue Beethoven Rés OUMNIA 1 8^{ème} étage

N° 164 TANGER

Tél. : 0661535181 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. LACHKAR M'hamed
Chirurgien
Av. Abou Bakr Arrazi - Tanger - MAROC
Tél: 05 39 34 04 04 Fax: 05 39 94 39 63
N° 151088085

Date de consultation : 09/09/2020

Nom et prénom du malade : Bellach Yasmila 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 : 05 TANGER Le : 09/09/2020

Signature de l'adhérent(e) :

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° P19-060612

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.
Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule : 1969

Nom de l'adhérent(e) : Zerkani Abdelhak

Total des frais engagés :

Date de dépôt :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin
09/09/2020	C	1	300,00	Dr. LACHKAR Mohamed Chirurgien Av. Abou Bakr Arrazi - Tanger - MAROC Tél: 05 39 34 04 04 Fax: 05 39 34 39 63 N°P: 151088085
23/09/2020	C	6	232,00	Dr. LACHKAR Mohamed Chirurgien Av. Abou Bakr Arrazi - Tanger - MAROC Tél: 05 39 34 04 04 Fax: 05 39 34 39 63 N°P: 151088085

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Dr. Benjeloun Mohamed 118, BOULEVARD MOHAMED EL BACHA TANGER Tél: 05 39 34 04 04	09/09/2020	147,10
Dr. Benjeloun Mohamed 118, BOULEVARD MOHAMED EL BACHA TANGER Tél: 05 39 34 04 04	23/09/2020	232,00

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	

VOLET ADHERENT

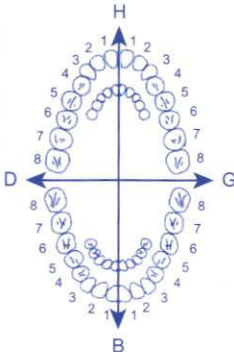
* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

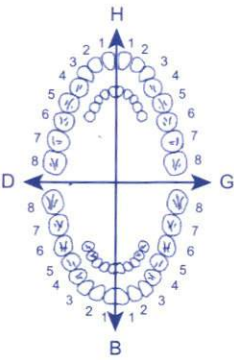
RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées		Nature des Soins	Coefficient		
					CCEFFICIENT DES TRAVAUX	
						<input type="text"/>
					MONTANTS DES SOINS	
						<input type="text"/>
					DEBUT D'EXECUTION	
						<input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION		
					<input type="text"/>	

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CœFFICIENT MASTICATOIRE	Coefficient DES TRAVAUX														
	<table><tr><td colspan="2">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 colspan="2">B</td></tr></table>	H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		
	H															
	25533412	21433552														
	00000000	00000000														
	D	G														
	00000000	00000000														
	35533411	11433553														
	B															
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession															
		MONTANTS DES SOINS														
		DATE DU DEVIS														
		DATE DE L'EXECUTION														

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Clinique Tingis

Avenue Abou Bakr Arrazi
TANGER

Tél.: 05 39 34 04 04

Fax: 05 39 94 39 63



مصحة تنجيس

شارع أبو بكر الرازي
طنجة

الهاتف : 05 39 34 04 04

الفاكس : 05 39 94 39 63

05/31 222

صيدلية الأندلس
PHARMACIE AL ANDALOUS
Dr. Benjelloun Taoufik
118, BOULEVARD MOHAMED 5
TÉL: 05 39 94 69 10
TANGER

11 Lyondia 9 112
114 - 114 - 112

2 Almodol 400 23.10
1 - 1 - 1 30.00

31 Pydoflex 4 96.00
1 - 1 - 2 147.10

URGENCES
Tél: 0539 34 04 04 - Fax: 0539 94 39 63
Av. Abou Bakr Arrazi - Tanger - Maroc
CLINIQUE TINGIS

Dr. LACHKAR M'hamed
Chirurgien

Av. Abou Bakr Arrazi - Tanger - Maroc
Tél: 0539 34 04 04 - Fax: 0539 94 39 63
INP: 151088085

Clinique Tingis

Avenue Abou Bakr Arrazi
TANGER

Tél.: 05 39 34 04 04

Fax: 05 39 94 39 63



مصحة تنجيس

شارع أبو بكر الرازي
طنجة

الهاتف : 05 39 34 04 04

الفاكس : 05 39 94 39 63

26/10/26

1) Lysandria g
1/2 g 10m.

صيدلية الأندلس
PHARMACIE AL ANDALOUS
Dr. Benjelloun Taoufik
118, BOULEVARD MOHAMED V
TEL: 05 39 94 69 10
TANGER

2) Imadol 400 30,00
1 - 1 - 1

3) Glaxef 99,00
1 p/s 10m

4) Vasor LP 35 103,00
1 - 0 - 1. 232,00

Dr. LACHKAR M'hamed
Chirurgien

Av. Abou Bakr Arrazi - Tanger - MAROC
Tél: 05 39 34 04 04 Fax: 05 39 94 39 63
INP: 151086085

Lysanxia®

Prazépâm



UT. AV :

01 20 3

P.P.V

23,10

LOT N° :

1285888

Lysanxia® 10 mg

40 comprimés



6 118000 250289

patenté V.

CLASSE PHARM

Benzodiazépine

(N: système nerv

DANS QUELS C

Ce médicament

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS) :

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

- insuffisance respiratoire **grave**,
- insuffisance hépatique **grave**,
- syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires durant le sommeil),
- allergie connue à cette classe de produits.

Il ne doit pas être utilisé, sauf avis contraire du médecin, en cas de myasthénie ou d'allaitement.

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

MISES EN GARDE SPECIALES :

Ne JAMAIS arrêter BRUTALEMENT ce traitement, en raison du risque d'apparition d'un phénomène de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de symptômes tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires mais on peut observer également de l'agitation, une irritabilité, des migraines, sensibilité anormale au bruit ou à la lumière, etc...

La diminution très PROGRESSIVE des doses et l'espacement des prises représentent la meilleure prévention de ce phénomène de sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que le traitement aura été prolongé.

Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de REBOND sans gravité peut se produire, avec réapparition TRANSITOIRE des symptômes (anxiété, insomnie) qui avaient justifié la mise en route du traitement. Ce médicament peut être à l'origine des troubles de la mémoire. Ceux-ci surviennent le plus souvent dans les heures qui suivent la prise du produit.

Chez certains sujets, en particulier l'enfant et la personne âgée, ce médicament peut entraîner des effets contraires aux effets recherchés:

- aggravation de l'insomnie, cauchemars,
- nervosité, irritabilité, agitation, agressivité, accès de colère,
- idées délirantes, hallucinations, troubles du comportement.

Dans ce cas, vous devez interrompre le traitement et consulter votre médecin.

LYSANXIA® gouttes :

Cette spécialité contient des dérivés terpéniques dans la formule qui peuvent entraîner, à doses excessives, des accidents neurologiques à type de convulsions chez le nourrisson et chez l'enfant.

LYSANXIA® comprimé :

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares). Respectez les posologies et la durée de traitement préconisées (rubrique posologie).

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

La prise de ce médicament nécessite un suivi médical renforcé, notamment en cas d'insuffisance rénale, de maladie chronique du foie, d'alcoolisme et d'insuffisance respiratoire.

Un contrôle régulier par votre médecin est nécessaire, notamment du fait du risque de survenue d'idées suicidaires.

La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

En cas d'épilepsie ancienne ou récente, DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDECIN.

NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé, boîte de 30

Ibuprofène

Pour les médicaments soumis à prescription médicale :

Veillez 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE NURODOL 400 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :
Ce médicament appartient à la classe des Anti-inflammatoires, Antirhumatismaux, non stéroïdiens.

Indications thérapeutiques :

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : l'ibuprofène. 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) ;
 - douleurs aiguës d'arthrose,
 - certaines inflammations des articulations par dépôt de cristaux, telles que la goutte,
 - douleurs lombaires aiguës,
 - douleurs aiguës liées à l'irritation d'un nerf, telles que les sciatiques,
 - douleurs et œdèmes liés à un traumatisme ;
 - fièvre et/ou douleurs telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NURODOL 400 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Contre-indications :

- Ne prenez jamais NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :
 - A partir du 6^{ème} mois de grossesse ;
 - Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise d'ibuprofène ou de substances d'activité proche telles qu'autres AINS, aspirine,
 - Antécédents d'allergie aux autres constituants du comprimé,
 - Ulcère gastro-duodénal en évolution,
 - Insuffisance hépatocellulaire sévère,
 - Insuffisance rénale sévère,
 - Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée,
 - Lupus érythémateux disséminé.

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

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé :

Mises en garde spéciales :

A forte dose, supérieure à 1200 mg/jour, ce médicament possède des propriétés anti-inflammatoires et peut provoquer des inconforts parfois graves qui sont ceux observés avec les médicaments anti-inflammatoires non-stéroïdiens.

Précautions particulières d'emploi :

Avoid d'utiliser ce médicament, prévenez 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 cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme chez certains sujets allergiques à l'aspirine ou à l'AINS (cf Contre-indications).

- de prise d'un traitement anticoagulant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves,
- d'antécédent digestif (hernie hiatale, hémorragies digestives, ulcères de l'estomac ou du duodénum anciens),
- de maladie du cœur, du foie ou du rein.

Au cours du traitement, en cas :

- de troubles de la vue, PREVEZ VOTRE MEDECIN,
 - d'hémorragie gastro-intestinale (rejet du sang par la bouche, présence de sang dans les selles ou coloration des selles en noir)
- ARRÊTEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMÉDIATEMENT UN MEDECIN OU UN SERVICE MEDICAL D'URGENCE.**

- des signes évocateurs d'allergie à ce médicament, notamment une crise d'asthme ou brusque gonflement du visage et du cou.

• Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : l'ibuprofène.

• 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 de l'acide acétylsalicylique (aspirine).

Enfants et adolescents

Sans objet.

Interactions avec d'autres médicaments :

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS AVEC PLUSIEURS MÉDICAMENTS contenant des anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou les antiagrégants plaquettaires, les autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, (y compris l'aspirine et ses dérivés à fortes doses), le lithium, le méthotrexate, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Informez par ailleurs votre médecin ou votre pharmacien en cas de traitement par un diurétique, un inhibiteur de l'enzyme de conversion, un inhibiteur de l'angiotensine II, un bêta-bloquant ou un médicament contenant de la ciclosporine.

Interaction avec les aliments et les boissons :

Sans objet

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse :

Au cours des 5 premiers

trimestres de

grossesse :

À partir du

vous-même

conséquent

avec une se

Il peut arriver

prescrire ce

médicament.

Allaitement :

Ce médicament

d'éviter de l'u

D'UNE FAÇON

L'ALLAITEMENT

VOTRE PHARM

Sportif :

Sans objet

Effet sur l'apt

Dans de rares

troubles de vue

Excipient à eff

Sans objet

3. COMMENT

Instruction pou

Posologie et m

Posologie

Réservé à l'adulte

* Indications rhum

* traitement d'atta

* traitement d'ent

par jour.

* Dysménorrhée : 1 comprimé à 400 mg par prise, à renouveler si nécessaire, sans

dépasser 4 comprimés à 400 mg par jour (soit 1600 mg par jour).

* Affections douloureuses et/ou états fébriles : 1 comprimé à 400 mg par prise, à

renouveler si nécessaire, sans dépasser 3 comprimés à 400 mg par jour (soit 1200 mg

par jour).

Mode d'administration

Voie orale.

Avaler le comprimé, sans le croquer, avec un grand verre d'eau.

Les comprimés sont à prendre de préférence au cours d'un repas.

Fréquence d'administration

Les prises systématiques permettent d'éviter les oscillations de douleur ou de fièvre.

Elles doivent être espacées d'au moins 6 heures.

Durée du traitement

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

En dehors des affections rhumatismales, si la douleur persiste plus de 5 jours ou la

fièvre plus de 3 jours, ou si elles s'aggravent ou en cas de survenue d'un nouveau

trouble, en informer votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû,

ARRÊTEZ LE TRAITEMENT ET CONSULTEZ RAPIDEMENT UN MEDECIN OU UN

SERVICE MEDICAL D'URGENCE

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé ne prenez pas de

dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus

d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé peut provoquer

des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le

monde.

Effets gastro-intestinaux :

• Nausées ;

• Vomissements ;

• Gastralgies ;

• Dyspepsies ;

• Troubles du transit ;

• Hémorragies occultes ou non.

Réactions d'hypersensibilité :

• Dermatologiques : éruptions, rash, prurit, œdème, aggravation d'urticaire chronique.

• Respiratoires : la survenue de crise d'asthme chez certains sujets peut être liée à une

allergie à l'aspirine ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien (cf Contre-indications).

• Générales : œdème de Quincke (brusque gonflement du visage et du cou).

Effets sur le système nerveux central :

• L'ibuprofène peut exceptionnellement être responsable de vertiges et de céphalées.

Autres :

• Quelques rares cas de troubles de la vue ont été rapportés.

• Oligurie, insuffisance rénale.

• La découverte d'une ménorragie aseptique sous ibuprofène doit faire rechercher un

lupus érythémateux disséminé ou une connectivite.

Quelques modifications biologiques ont pu être observées :

• Hépatiques : augmentation transitoire des transaminases.

• Hématologiques : agranulocytose, anémie hémolytique.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en

informer votre médecin ou pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER NURODOL 400 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ

Conserver à l'abri de la lumière et de l'humidité, dans un récipient bien fermé.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte (La date de péremption

fait référence au dernier jour du mois mentionné).

Conditions de conservation :

A conserver à une température inférieure ou égale à 25°C.

« 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 SUPPLÉMENTAIRES

Que contient NURODOL 400 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Composition qualitative et quantitative en substance active : par comprimé :

Ibuprofène 400 mg

Composition qualitative en excipient : Amidon de maïs, Amidon prégelatinisé, Silice

colloïdale, Anhydride, Acide stéarique, Cire de carnauba, Eau purifiée, Opadry

OY-L-2800.

Nom et adresse de l'ÉPI titulaire de l'AMM au Maroc

Laboratoires SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubier bou Al Aouam

Roches Noires

20300 Casablanca

Maroc

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 04/18

Conditions de prescription et de délivrance

Liste II (Tableau C)

• Médicament soumis à prescription médicale.

Nurodol® 400 mg
30 Comprimés Pelliculés



ULE 2

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

mg par jour ;
1200 à 1600 mg

Manef

Vitamines B6, B2

médicament.

ue ; Minéral : oxyde de magnésium ; poudre à
ne glycol ; arôme orange sanguine ; support :
de sodium ; vitamines B6, B2.

	Par comprimé
	300 mg
	2 mg
	1,6 mg

PROPRIÉTÉS : MANEF 300 mg, riche en magnésium et vitamines B6 et B2, permet un apport supplémentaire dans certaines situations :



N° du certificat d'enregistrement au ministère de la santé :
DA20200402055 DMP/2020/02/01

Premption :

N° lot :

Fourni par un appor

u. Un demi

t un mode
excessive
un endroit



3 160929 905101

99-00

FMME
2023-

Prix

LOT

FMN66 0323

PER

ROC

ids net
71,3 g

NURODOL® 400 mg, comprimé pelliculé, boîte de 30

Ibuprofène

Pour les médicaments soumis à prescription médicale :

- 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.

Que contient cette notice :

- 1. Qu'est-ce que NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé ?
- 3. Comment prendre NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé ?
- 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5. Comment conserver NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé ?
- 6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE NURODOL 400 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Ce médicament appartient à la classe des Anti-inflammatoires, Arthralgiques, non stéroïdiens.

Indications thérapeutiques :

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : l'ibuprofène. 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 :
 - certains inflammations du pourtour des articulations (tendinite, bursite, épaule douloureuse aiguë),
 - douleurs aiguës d'arthrose,
 - certaines inflammations des articulations par dépôt de cristaux, telles que la goutte,
 - douleurs lombaires aiguës,
 - douleurs aiguës liées à l'irritation d'un nerf, telles que les sciatiques,
 - douleurs et/ou douleurs liées à un traumatisme ;
 - fièvre et/ou douleurs liées que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NURODOL 400 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Contre-indications :

- Ne prenez jamais NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :
 - Allergie au médicament ou à l'un de ses composants.
 - Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise d'ibuprofène ou de substances d'activité proche telles qu'AINS, aspirine.
 - Antécédents d'allergie aux autres constituants du comprimé,
 - Ulcère gastro-duodénal en évolution,
 - Insuffisance hépatocellulaire sévère,
 - Insuffisance rénale sévère,
 - Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée,
 - Lupus érythémateux disséminé.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé :

Mises en garde spéciales :

- A forte dose, supérieure à 1200 mg/jour, ce médicament possède des propriétés anti-inflammatoires et peut provoquer des inconvénients parfois graves qui sont ceux observés avec les médicaments anti-inflammatoires non-stéroïdiens.

Précautions particulières d'emploi :

Avant d'utiliser ce médicament, prévenez 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 cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme, notamment chez certains sujets allergiques à l'aspirine ou à l'AINS (cf Contre-indications).

- de prise d'un traitement anticoagulant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves.

- d'antécédent digestifs (hernie hiatale, hémorragies digestives, ulcères de l'estomac ou du duodénum anciens),

- de maladie du cœur, du foie ou du rein.

Au cours du traitement, en cas :

- de troubles de la vue, PREVEZ VOTRE MÉDECIN,
- d'hémorragie gastro-intestinale (rejet du sang par la bouche, présence de sang dans les selles ou coloration des selles en noir)

ARRÊTEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MÉDICAL D'URGENCE.

Des signes d'allergie à ce médicament, notamment une crise d'asthme ou bruyante gonflement du visage et du cou.

- Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : l'ibuprofène.
- 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 de l'acide acétylsalicylique (aspirine).

Enfants et adolescents

Sans objet.

Interactions avec d'autres médicaments :

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, notamment les anticoagulants oraux et les antiagrégants plaquettaires, les autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, y compris l'aspirine et ses dérivés à fortes doses, le lithium, le méthotrexate. IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Informez par ailleurs votre médecin ou votre pharmacien en cas de traitement par un diurétique, un inhibiteur de l'enzyme de conversion, un inhibiteur de l'angiotensine II, un bêta-bloquant ou un médicament contenant de la ciclosporine.

Interaction avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse :

Après 5 années de votre grossesse, votre médecin peut être amené à vous prescrire un autre médicament. Il est important de prendre en compte ces informations avant de prendre ce médicament. Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Nurodol® 400 mg
30 Comprimés Pelliculés

6 118000 180906

PPV 30.00 DH
LOT T374 PER 08/23

DOULEURS - IN

30 Comprimés Pelliculés

- Indications :
 - traitement d'attaque : 2 comprimés à 400 mg, 3 fois par jour, soit 2400 mg par jour ;
 - traitement d'entretien : 1 comprimé à 400 mg, 3 à 4 fois par jour, soit 1200 à 1600 mg par jour.

• Dysménorrhée : 1 comprimé à 400 mg par prise, à renouveler si nécessaire, sans dépasser 4 comprimés à 400 mg par jour (soit 1600 mg par jour).

• Affections douloureuses et/ou états fébriles : 1 comprimé à 400 mg par prise, à renouveler si nécessaire, sans dépasser 3 comprimés à 400 mg par jour (soit 1200 mg par jour).

Mode d'administration

Voie orale.

Avaler le comprimé, sans le croquer, avec un grand verre d'eau.

Les comprimés sont à prendre de préférence au cours d'un repas.

Fréquence d'administration

Les prises systématiques permettent d'éviter les oscillations de douleur ou de fièvre.

Elles doivent être espacées d'au moins 6 heures.

Durée du traitement

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

En dehors des affections rhumatismales, si la douleur persiste plus de 5 jours ou si la fièvre plus de 3 jours, ou si elles s'aggravent ou en cas de survenue d'un nouveau trouble, en informer votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû, ARRÊTEZ LE TRAITEMENT ET CONSULTEZ RAPIDEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MÉDICAL D'URGENCE.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

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

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Effets gastro-intestinaux :

- Nausées ;
- Vomissements ;
- Gastralgies ;
- Dyspepsies ;
- Troubles du transit ;
- Hémorragies occultes ou non.

Réactions hypersensibilité :

- Dermatologiques : éruptions, rash, prurit, œdème, aggravation d'urticaire chronique.
- Respiratoires : la survenue de crise d'asthme chez certains sujets peut être liée à une allergie à l'aspirine ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien (cf Contre-indications).
- Générales : œdème de Quincke (brusque gonflement du visage et du cou).

Effets sur le système nerveux central :

- L'ibuprofène peut exceptionnellement être responsable de vertiges et de céphalées.

Autres :

- Quelques rares cas de troubles de la vue ont été rapportés.
- Digécure, insuffisance rénale.
- La découverte d'une méningite aseptique sous ibuprofène doit faire rechercher un lupus érythémateux disséminé ou une connectivite.

Quelques modifications biologiques ont pu être observées :

- Hépatiques : augmentation transitoire des transaminases.
- Hématologiques : agranulocytose, anémie hémolytique.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER NURODOL 400 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte (La date de péremption fait référence au dernier jour du mois mentionné).

Conditions de conservation :

A conserver à une température inférieure ou égale à 25°C.

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 SUPPLÉMENTAIRES

Que contient NURODOL 400 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Composition qualitative et quantitative en substance active : par comprimé :
Ibuprofène 400 mg

Composition quantitative en excipient : Amidon de maïs, Amidon préagglutiné, Silice colloïdale Anhydre, Acide stéarique, Cire de carnauba, Eau purifiée, Opadry NY-L-28900.

Nom et adresse de l'Établissement titulaire de l'AMM au Maroc

Laboratoires SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubier brou Al Aouam

Roches Noires

20300 Casablanca

Maroc.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 04/18.

Conditions de prescription et de délivrance

Liste II (Tableau C)

Médicament soumis à prescription médicale.

VASCOR LM 35mg, modified-release film-coated tablets
Boîtes de 30, 60 & 90.
(Trimetazidine)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Substance active :
Dihydrochlorure de Trimetazidine 35,00 mg
Pour 1 comprimé pelliculé

Excipients : Calcium dihydrogénophosphate, Povidone, Hydroxypropylméthylcellulose, Stéarate de magnésium, Hydroxypropylméthylcellulose E-15, Dioxyde de titane, Talc, Propylène glycol, Alcool isopropylique, Eau purifiée q.s.p 1 comprimé pelliculé.

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE
AUTRE MEDICAMENT EN CARDIOLOGIE A VISEE ANTI-ANGINEUSE - code ATC : C01EB15.

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est préconisé chez l'adulte en association à d'autres médicaments, dans le traitement de l'angine de poitrine (douleur de la poitrine due à une maladie coronarienne).

4. POSOLOGIE

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

Mode, voies et fréquence d'administration :

La posologie recommandée de VASCOR LM 35mg, comprimé pelliculé à libération modifiée, est d'un comprimé deux fois par jour, matin et soir, à avaler au cours des repas. Si vous avez des problèmes au niveau du rein ou que vous êtes âgés de plus de 75 ans, votre médecin peut ajuster la posologie recommandée.

Durée du traitement :

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN

5. CONTRE-INDICATIONS

- Ne prenez jamais VASCOR LM 35mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :
- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la trimetazidine ou à l'un des autres composants de ce médicament.
- Si vous avez une maladie de Parkinson : maladie du cerveau affectant les mouvements (tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à traîner les pieds).
- Si vous avez des problèmes rénaux graves.

6. EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, VASCOR LM 35mg, comprimé pelliculé à libération modifiée est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Les effets indésirables suivants ont été décrits :

Fréquent (survenant chez moins de 1 patient sur 10) :

Vertige, maux de tête, douleur abdominale, diarrhée, digestion difficile, sensation d'être malade, vomissement, éruption cutanée, démangeaison, urticaire et sensation de fatigue.

Rare (survenant chez moins de 1 patient sur 1000) :

Battements rapides ou irréguliers du cœur (appelés également palpitations), battements cardiaques extra-systoliques, accélération des battements du cœur, chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges, sensation accentuée de lumière, évanouissement, malaise (en général vous ne vous sentez pas bien), chute, rougeurs brusques du visage.

Indéterminée (la fréquence ne peut être déterminée à partir des données disponibles) :

- Symptômes extrapyramidaux (mouvements inhabituels incluant tremblement des mains et des doigts, déformation des mouvements du corps, démarche en trainant des pieds, raideur des bras et des jambes) habituellement réversibles à l'arrêt du traitement.
- Troubles du sommeil (difficulté à s'endormir, somnolence), sensation de tête qui tourne (vertige), constipation, importante rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge pouvant provoquer des difficultés pour avaler ou respirer.

VASCOR LM 35mg
60 comprimés pelliculés



103,100

Ce médicament est préconisé chez l'adulte en association à d'autres médicaments, dans le traitement de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à traîner les pieds, raideur des bras et des jambes, habituellement réversibles à l'arrêt du traitement.

Ce médicament est généralement déconseillé pendant l'allaitement. Des chutes peuvent survenir à la suite d'une baisse de la tension artérielle ou d'un trouble de l'équilibre (voir description des effets indésirables).

Enfants et adolescents
VASCOR LM 35mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ne doit pas être administré aux enfants âgés de moins de 18 ans.

8. INTERACTIONS

Interactions avec d'autres médicaments :

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

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

9. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin.

Allaitement

En l'absence de données sur le passage dans le lait maternel, VASCOR LM 35mg ne doit pas être utilisé pendant l'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.

Sportifs :

Sans objet.

10. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

Ce médicament peut vous donner la sensation d'avoir la tête qui tourne et vous donner envie de dormir, ce qui peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

11. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Consulter immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

12. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Reprenez le traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

13. MENTION, SI NECESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

Conditions de prescription et de délivrance

Tableau A (Liste I).

Prescription initiale annuelle réservée aux spécialistes en cardiologie. Renouvellement non restreint.

Précaution particulières de conservation

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Tenir hors de la portée des enfants et la vue des enfants
Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte
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.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : Mars 2017

Copier par :
COOPER
41, rue Mohamed DIOURI, 2010 Casablanca

VASCOR LM 35mg, modified-release film-coated tablets
Box of 30, 60 & 90
(Trimetazidine)

Read the entire leaflet carefully before you start taking this medicine. It may contain important information for you. You may need to read it again. If you have any other questions, or if there is something you don't understand ask your pharmacist. This medicine has been prescribed for you. Never give it to someone else. It may not be suitable for you even if their symptoms seem to be the same as yours. Some of the side effects get serious, or if you notice any side effects not listed in this leaflet tell your doctor or pharmacist.

1. COMPOSITION OF MEDICINAL PRODUCT

Drug substance:
Trimetazidine dihydrochloride 35,00 mg
for 1 film-coated tablet

Excipients: Calcium hydrogen phosphate dihydrate, Povidone, Hypromellose, Magnesium stearate, Hypromellose E-15, Titanium dioxide, Talc, Propylene glycol, Isopropyl alcohol, Purified water q.s.f 1 film-coated tablet.

2- PHARMACO-THERAPEUTIC CLASS

OTHER DRUG CARDIOLOGY WITH ANTI-ANGINOUS VISION - ATC code: C01EB15.

3- THERAPEUTIC INDICATIONS

This medicine is intended for use in adult patient, in combination with other medicines to treat angina pectoris (chest pain caused by coronary disease).

4- DOSAGE

Always take this medicine exactly as your doctor has told you. Check with your doctor or pharmacist if you are not sure.

Mode, routes and frequency of administration;

The recommended dose of VASCOR LM 35mg, modified release film-coated tablet, is one tablet to be taken two times a day, during meals in the morning and evening. If you have kidney problems or if you are older than 75 years old, your doctor may adjust the recommended dosage.

Treatment duration

IN ALL CASES, COMPLY STRICTLY WITH THE ORDER OF YOUR DOCTOR

5- Contraindications

Do not take VASCOR LM 35mg, modified-release film-coated tablet:

- If you are allergic (hypersensitive) to trimetazidine or any other ingredients of this medicine.
- if you have a Parkinson disease: disease of the brain affecting movement (trembling, rigid posture, slow movements and a shuffling, unbalanced walk),
- If you have severe kidney problems.

6- POSSIBLE SIDE EFFECTS

Like all medicines, VASCOR LM 35mg, modified release film-coated tablet can cause side effects, although not everybody gets them. The following side effects have been described:

Common (may affect up to 1 in 10 people):

Dizziness, headache, abdominal pain, diarrhea, difficult digestion, feeling sick, vomiting, rash, itching, hives and feeling tired.

Rare (may affect up to 1 in 1000 people):

Fast or irregular heartbeats (also called palpitations), extra heartbeats, faster heartbeat, fall in blood pressure on standing-up which causes dizziness, light headedness or fainting, malaise (generally feeling unwell), dizziness, fall, flushing.

Not known (frequency cannot be estimated from the available data):

- Extrapyramidal symptoms (unusual movements, including trembling and shaking of the hands and fingers, twisting movements of the body, shuffling walk and stiffness of the arms and legs), usually reversible after treatment discontinuation.
- Sleep disorders (difficulty in sleeping, drowsiness), feeling of head spinning (vertigo), constipation, serious generalised red skin rash with blistering, swelling of the face, lips, mouth, tongue or throat which may cause difficulty in swallowing or breathing.
- Severe reduction in number of white blood cells which makes infections more likely, reduction in blood platelets, which increases risk of bleeding or bruising.

MYDOFLEX 150 mg

Comprimés pelliculés
Tolpérisone HCl



Batch No./Exp./PPV 94 dhs

guioo

de cette notice avant

importantes sur votre

si vous avez un doute,
votre médecin ou à votre

avez avoir besoin de la relire.

CAMMENT :

30 comprimés pelliculés

ment :

150mg
anhydre, povidone, cellulose
purifiée,
PH112, dioxyde de silice

stéarate de magnésium, alcool polyvinyle partiellement
hydrolysé, dioxyde de titane, polyéthylène de glycol, Talc

3. Classe pharmaco thérapeutique ou le type d'activité:
MYDOFLEX est un myorelaxant

4. Indications thérapeutiques

MYDOFLEX contient le principe actif chlorhydrate de tolperisone qui est un décontractant musculaire. Il est utilisé, sur prescription médicale, dans le traitement des spasmes musculaires, lors d'affections douloureuses d'origine musculo-squelettique, notamment de la colonne vertébrale et des grosses articulations. Il peut aussi être prescrit dans l'hypertonie de la musculature squelettique associée à une affection neurologique.

5. Posologie et mode d'administration :

Chez l'adulte la dose initiale est en général d'un comprimé pelliculé de MYDOFLEX (soit une dose de 150 mg) matin, midi et soir (soit une dose journalière de 450 mg). Dans certains cas le médecin peut prescrire une dose plus importante (quatre fois un comprimé pelliculé à 150 mg par jour). Chez les personnes âgées, ou en cas de certaines maladies associées (insuffisance hépatique ou rénale), la dose prescrite est souvent plus faible. La dose journalière est maintenue jusqu'à l'obtention du résultat thérapeutique. La prescription médicale peut prévoir pour la suite un intervalle plus long entre les prises. En cas de simple retard d'une prise prenez la dose suivante. En cas d'oubli complet d'une prise ne prenez pas la dose suivante.

6. Contre-indications

N'utilisez jamais MYDOFLEX 150 mg comprimés pelliculés dans les cas suivants :
Myasthénie grave (maladie rare entraînant une faiblesse musculaire).

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

7. Effets indésirables

Les récentes études cliniques ont montré que moins de 5% des patients traités avaient annoncé des effets indésirables. Les effets indésirables rapportés sont les suivants:

Système nerveux central:

Occasionnel: vertige, tremblement, paraesthesia

Peu fréquent: mal de tête

Système cardiovasculaire:

Occasionnel: palpitations, hypotension

Etendue gastro-intestinale:

Occasionnel: bouche sèche, dyspepsie, nausée, vomissements, diarrhée, douleur abdominale, flatulence

Peu fréquent: constipation, brûlures d'estomac

Peau:

Occasionnel: transpiration, urticaire, éruption

Troubles généraux:

Peu fréquent: asthenia, somnolence, douleur

Si vous remarquez d'autres effets secondaires, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

8. Mises en garde spéciales :

Faites attention avec MYDOFLEX 150 mg :

En prescrivant MYDOFLEX le médecin doit informer le patient des risques d'allergies liés à ce produit (voir Effets indésirables). Si après la prise du médicament, vous ressentez des manifestations anormales (fourmillements dans les mains, les pieds, apparition de plaques rouges, enflure de la face ou des muqueuses, gêne respiratoire, malaise, signes pouvant faire penser à une allergie médicamenteuse), il faut arrêter le traitement et avertir immédiatement le médecin.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.