

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

Biologie 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

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- 058918

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 00657 Société : RHM

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre :

Nom & Prénom : Mr HAZHOUR Salah

Date de naissance : 1985

Adresse : El massoudia Rue 29 n°25 cité Siemaâ Casablanca

Tél. : Total des frais engagés Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr Mostafa TACHFINE
MEDECIN DIABETOLOGUE
381 Bd IDRIS EL HARTI C-01
Tél : 05 22 38 61
ACCUEIL
07 DEC 2020

Date de consultation : 07 Dec 2020

Nom et prénom du malade : HAZHOUR Elhouna Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Affet chronique

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 : Casablanca Le : 7 / 12 / 2020

Signature de l'adhérent(e) :

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
07 Dec 2020	C1	01	159,20	Dr Mostafa ZACHFINE MEDECIN DENTISTE 381,60 Tél : 05 22 38 69 87

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

17/12/2020

546,70

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
A M P C I M I V

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

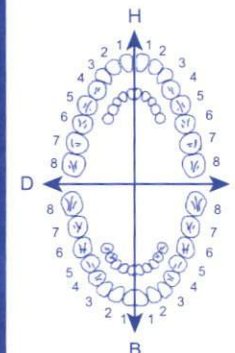
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan

SOINS DENTAIRES

Dents
Traitées

Nature des
Soins

Coefficient



COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

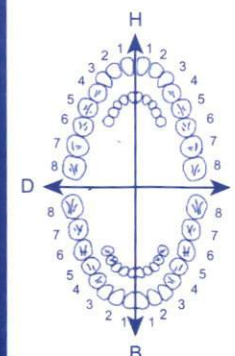
FIN
D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H		G	
25533412	21433552		
00000000	00000000		
B		G	
00000000	00000000		
35533411	11433553		

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



COEFFICIENT
DES TRAVAUX

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

Le 07 Dec 2020

Dr Mostafa TACHFINE
MEDECIN DIABETOLOGUE
381 Bd IDRISS EL HARTI C-D CASA
Tel : 05 22 38 69 87

Pharmacie EL HARTI
381 Av. Cdt. Driss El Harti
Tel : 05 22 37 38 87 - C.D. CASA
Jamil

Ordonnance

80801^e * ETOSMIN 20 (N°1)
24 DISPATILIN 20 (N°2) (1400x2)
10800 EFFORTIL 600 (N°2)
5740 + 20-20-20 (2870x2)
5740 SURGAM 200
4550 DAF R
10240 OLIL PLUS

Votre prochain rendez vous :

Date :

Heure :

3760
54670

Dr Mostafa TACHFINE
MEDECIN DIABETOLOGUE
381 Bd IDRISS EL HARTI C-D CASA
Tel : 05 22 38 69 87

Meteospasmyl®

Capsule molle - Boite de 20 Citrate d'alvérine et Siméticone

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes.

ما يوتي
ما يوتي

رقم المادة : VN8440
تاريخ الإنتاج : 01-2020
تاريخ الانتهاء : 01-2023
تاريخ الصلاحية : 01-2023

• Adressez-vous à votre pharmacien pour un conseil ou information.
• Si vous ressentez des effets indésirables, parlez-en à votre médecin. Ceci s'applique également à la prise de ce médicament.
• Ne laissez pas votre médicament à portée de vos enfants.

METEOSPASMYL® B 20 caps molles
Alvérine citrate 60 mg / Siméticone 300 mg
P.P.V. : 40,40 DH
Distribué par COOPER PHARMA
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca



كيسولة ليفنة 20

بجاءتكم

- Que contient cette notice ?
1. Qu'est-ce que METEOSPASYL et dans quels cas le prendre ?
 2. Quelles sont les informations à prendre METEOSPASYL ?
 3. Comment prendre METEOSPASYL ?
 4. Quels sont les effets indésirables ?
 5. Comment conserver METEOSPASYL ?
 6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE METEOSPASYL, capsule molle ET DANS QUELS CAS

METEOSPASYL, capsule molle avec des aliments, boissons et de l'alcool
Sans objet.

Grossesse et 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 car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.
Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Allaitement

Vous devez éviter de prendre ce médicament si vous allaitez.
Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Il est peu probable que METEOSPASYL ait un effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Toutefois, METEOSPASYL peut provoquer des vertiges et cela peut avoir un effet sur votre aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

COMMENT PRENDRE METEOSPASYL, capsule molle ?

Posologie

RESERVE A L'ADULTE

1 capsule 2 à 3 fois par jour.

Meteospasmyl®

Capsule molle - Boite de 20 Citrate d'alvérine et Siméticone

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes.

ما يوتي
ما يوتي

رقم التسعة / LOT :

VN8440

تاريخ الإنتاج / FAB :

01-2020

تاريخ الانتهاء / EXP :

01-2023

- Adressez-vous au pharmacien pour un conseil ou information.
- Si vous ressentez des effets indésirables, parlez-en à votre médecin. Ceci s'applique également à la prise de ce médicament.
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

20 كبسولة ليينة

METEOSPASMYL® B 20 caps molles
Alvérine citrate 60 mg / Siméticone 300 mg
P.P.V. : 40,40 DH
Distribué par COOPER PHARMA
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca



METEOSPASMYL, capsule molle avec des aliments, boissons et de l'alcool
Sans objet.

Grossesse et 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 car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.
Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Allaitement

Vous devez éviter de prendre ce médicament si vous allaitez.
Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Il est peu probable que METEOSPASYL ait un effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Toutefois, METEOSPASYL peut provoquer des vertiges et cela peut avoir un effet sur votre aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

COMMENT PRENDRE METEOSPASYL, capsule molle ?

Posologie

RESERVE A L'ADULTE

1 capsule 2 à 3 fois par jour.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METEOSPASYL et dans quels cas le prendre ?
2. Quelles sont les informations à prendre METEOSPASYL ?
3. Comment prendre METEOSPASYL ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver METEOSPASYL ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE METEOSPASYL, capsule molle ET DANS QUELS CAS



DUSPATALIN®

200 mg Chlorhydrate de mébévérine

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DUSPATALIN 200 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DUSPATALIN 200 mg ?
3. Comment prendre DUSPATALIN 200 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver DUSPATALIN 200 mg ?
6. Contenu de l'emballage

1. QU'EST-CE QUE DUSPATALIN 200 mg, GÉLULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A01AD06
 DUSPATALIN 200 mg contient du chlorhydrate de mébévérine. Il appartient à un groupe de médicaments appelé antispasmodiques, qui agissent sur votre intestin.

DUSPATALIN 200 mg est utilisé pour soulager les symptômes des troubles fonctionnels intestinaux. Ces symptômes varient d'une personne à l'autre mais peuvent inclure :

- des douleurs et des crampes du ventre
- une sensation de ballonnements et des flatulences
- une diarrhée, une constipation ou une association des deux
- des petites selles (féces) dures, en forme de granulés ou de ruban.

En l'absence d'amélioration ou si les symptômes s'aggravent, consultez votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DUSPATALIN 200 mg, gélule ?

Ne prenez jamais DUSPATALIN 200 mg

- si vous êtes allergique au chlorhydrate de mébévérine ou à l'un des composants de DUSPATALIN 200 mg.
- En cas de doute, il est indispensable de consulter votre médecin ou de votre pharmacien.

Autres médicaments et DUSPATALIN 200 mg

Informez votre médecin ou pharmacien de tous les médicaments que vous prenez ou pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

DUSPATALIN 200 mg n'est pas recommandé pendant la grossesse.

DUSPATALIN 200 mg ne doit pas être pris pendant l'allaitement.

Votre médecin pourrait vous conseiller de ne pas allaiter pendant la prise de DUSPATALIN 200 mg.

prenez un autre médicament si vous êtes enceinte ou allaitez.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucun effet susceptible d'altérer l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines n'est attendu avec DUSPATALIN 200 mg.

3. COMMENT PRENDRE DUSPATALIN 200 mg, gélule ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament conformément aux indications de votre médecin. Vérifiez la posologie avec votre pharmacien en cas de doute.

Posologie

Adulte

La posologie usuelle est de 1 gélule, 2 à 3 fois par jour.

Mode d'administration

Voie orale.

La gélule sera prise avant les repas, avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Durée de traitement

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Si vous avez pris plus de DUSPATALIN 200 mg, gélule :

Consultez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre DUSPATALIN 200 mg, gélule :

• Si vous oubliez une gélule, ne la prenez pas plus tard que l'heure habituelle.

• Ne prenez pas de dose double pour compenser la gélule oubliée.

• Ne prenez pas de dose double pour compenser la gélule oubliée de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de DUSPATALIN 200 mg, gélule, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas





DUSPATALIN®

200 mg Chlorhydrate de mébévérine

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DUSPATALIN 200 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DUSPATALIN 200 mg ?
3. Comment prendre DUSPATALIN 200 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver DUSPATALIN 200 mg ?
6. Contenu de l'emballage

1. QU'EST-CE QUE DUSPATALIN 200 mg, GÉLULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A01AD06
 DUSPATALIN 200 mg contient du chlorhydrate de mébévérine. Il appartient à un groupe de médicaments appelé antispasmodiques, qui agissent sur votre intestin.

DUSPATALIN 200 mg est utilisé pour soulager les symptômes des troubles fonctionnels intestinaux. Ces symptômes varient d'une personne à l'autre mais peuvent inclure :

- des douleurs et des crampes du ventre
- une sensation de ballonnements et des flatulences
- une diarrhée, une constipation ou une association des deux
- des petites selles (féces) dures, en forme de granulés ou de ruban.

En l'absence d'amélioration ou si les symptômes s'aggravent, consultez votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DUSPATALIN 200 mg, gélule ?

Ne prenez jamais DUSPATALIN 200 mg

- si vous êtes allergique au chlorhydrate de mébévérine ou à l'un des composants de DUSPATALIN 200 mg.
- En cas de doute, il est indispensable de consulter votre médecin ou de votre pharmacien.

Autres médicaments et DUSPATALIN 200 mg

Informez votre médecin ou pharmacien de tous les médicaments que vous prenez ou pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

DUSPATALIN 200 mg n'est pas recommandé pendant la grossesse.

DUSPATALIN 200 mg ne doit pas être pris pendant l'allaitement.

Votre médecin pourrait vous conseiller de ne pas allaiter pendant la prise de DUSPATALIN 200 mg.

prenez un autre médicament si vous êtes enceinte ou allaitez.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucun effet susceptible d'altérer l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines n'est attendu avec DUSPATALIN 200 mg.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

3. COMMENT PRENDRE DUSPATALIN 200 mg, gélule

Veuillez à toujours prendre ce médicament conformément aux indications de votre médecin. Vérifiez la posologie avec votre pharmacien en cas de doute.

Posologie

Adulte

La posologie usuelle est de 1 gélule, 2 à 3 fois par jour, après les repas.

Mode d'administration

Voie orale.

La gélule sera prise avant les repas, avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Durée de traitement

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Si vous avez pris plus de DUSPATALIN 200 mg, gélule :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre DUSPATALIN 200 mg, gélule :

• Si vous oubliez une gélule, ne la prenez pas plus tard que l'heure habituelle.

• Ne prenez pas de dose double pour compenser la gélule oubliée.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

3. COMMENT PRENDRE DUSPATALIN 200 mg, gélule

Veuillez à toujours prendre ce médicament conformément aux indications de votre médecin. Vérifiez la posologie avec votre pharmacien en cas de doute.

Posologie

Adulte

La posologie usuelle est de 1 gélule, 2 à 3 fois par jour, après les repas.

Mode d'administration

Voie orale.

La gélule sera prise avant les repas, avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Durée de traitement

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Si vous avez pris plus de DUSPATALIN 200 mg, gélule :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre DUSPATALIN 200 mg, gélule :

• Si vous oubliez une gélule, ne la prenez pas plus tard que l'heure habituelle.

• Ne prenez pas de dose double pour compenser la gélule oubliée.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

3. COMMENT PRENDRE DUSPATALIN 200 mg, gélule

Veuillez à toujours prendre ce médicament conformément aux indications de votre médecin. Vérifiez la posologie avec votre pharmacien en cas de doute.

Posologie

Adulte

La posologie usuelle est de 1 gélule, 2 à 3 fois par jour, après les repas.

Mode d'administration

Voie orale.

La gélule sera prise avant les repas, avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Durée de traitement

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Si vous avez pris plus de DUSPATALIN 200 mg, gélule :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre DUSPATALIN 200 mg, gélule :

• Si vous oubliez une gélule, ne la prenez pas plus tard que l'heure habituelle.

• Ne prenez pas de dose double pour compenser la gélule oubliée.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

3. COMMENT PRENDRE DUSPATALIN 200 mg, gélule

Veuillez à toujours prendre ce médicament conformément aux indications de votre médecin. Vérifiez la posologie avec votre pharmacien en cas de doute.

Posologie

Adulte

La posologie usuelle est de 1 gélule, 2 à 3 fois par jour, après les repas.

Mode d'administration

Voie orale.

La gélule sera prise avant les repas, avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Durée de traitement

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Si vous avez pris plus de DUSPATALIN 200 mg, gélule :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre DUSPATALIN 200 mg, gélule :

• Si vous oubliez une gélule, ne la prenez pas plus tard que l'heure habituelle.

• Ne prenez pas de dose double pour compenser la gélule oubliée.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

3. COMMENT PRENDRE DUSPATALIN 200 mg, gélule

Veuillez à toujours prendre ce médicament conformément aux indications de votre médecin. Vérifiez la posologie avec votre pharmacien en cas de doute.

Posologie

Adulte

La posologie usuelle est de 1 gélule, 2 à 3 fois par jour, après les repas.

Mode d'administration

Voie orale.

La gélule sera prise avant les repas, avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Durée de traitement

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Si vous avez pris plus de DUSPATALIN 200 mg, gélule :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre DUSPATALIN 200 mg, gélule :

• Si vous oubliez une gélule, ne la prenez pas plus tard que l'heure habituelle.

• Ne prenez pas de dose double pour compenser la gélule oubliée.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

3. COMMENT PRENDRE DUSPATALIN 200 mg, gélule

Veuillez à toujours prendre ce médicament conformément aux indications de votre médecin. Vérifiez la posologie avec votre pharmacien en cas de doute.

Posologie

Adulte

La posologie usuelle est de 1 gélule, 2 à 3 fois par jour, après les repas.

Mode d'administration

Voie orale.

La gélule sera prise avant les repas, avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Durée de traitement

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Si vous avez pris plus de DUSPATALIN 200 mg, gélule :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre DUSPATALIN 200 mg, gélule :

• Si vous oubliez une gélule, ne la prenez pas plus tard que l'heure habituelle.

• Ne prenez pas de dose double pour compenser la gélule oubliée.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

3. COMMENT PRENDRE DUSPATAL

EFFORTIL[®]

étiléfrine

FORME ET PRESENTATION

Solution buvable ; flacon de 30 ml (450 gouttes). (10 gouttes = 5 mg).

COMPOSITION

	pour 10 gouttes	pour 100 ml
chlorhydrate d'étiléfrine	5 mg	750 mg

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE :

Parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, métabisulfite de sodium.

INDICATIONS

Ce médicament est un stimulant du système cardiovasculaire apparenté à l'adrénaline. Il augmente le débit du cœur et lutte contre la dilatation des vaisseaux. Il est utilisé dans le traitement de l'hypotension orthostatique.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit jamais être utilisé dans les cas suivants :

- angine de poitrine,
- troubles du rythme (surtout ventriculaires),
- myocardiopathie obstructive (maladie sévère du muscle cardiaque),
- allergie à la spécialité,
- hyperthyroïdie (activité excessive des glandes surrénales),
- hypertension artérielle,
- phéochromocytome (tumeur provoquant une hypertension artérielle),
- glaucome à angle fermé,
- hypotension artérielle,
- sténose valvulaire cardiaque (notamment aortique (rétrécissement de l'ouverture de la valve aortique)),
- hypertrophie prostatique (agrandissement de la prostate),
- insuffisance cardiaque (notamment congestive),
- en association avec les sympathomimétiques indirects (éphédrine, pseudoéphédrine, noradrénaline).

ATTENTION

Signalez la prise de ce médicament en cas de baisse de la tension artérielle survenant sans cause connue, mais non la cause. Consultez votre médecin. Sportif : ce médicament peut fausser certains tests antidopage.

MISES EN GARDE SPECIALES

Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle et du parahydroxybenzoate de propyle et peut provoquer des réactions allergiques.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

La spécialité perd son efficacité chez les patients traités par bêta-bloquants ou par alpha-bloquants.

30 ml gouttes
Voie orale

PPV:28DH70
PER:09/24
LOT:12094

Boehringer
Ingelheim

EFFORTIL®

étiléfrine

FORME ET PRESENTATION

Solution buvable ; flacon de 30 ml (450 gouttes). (10 gouttes = 5 mg).

COMPOSITION

	pour 10 gouttes	pour 100 ml
chlorhydrate d'étiléfrine	5 mg	750 mg

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE :

Parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, métabisulfite de sodium.

INDICATIONS

Ce médicament est un stimulant du système cardiovasculaire apparenté à l'adrénaline. Il augmente le débit du cœur et lutte contre la dilatation des vaisseaux. Il est utilisé dans le traitement de l'hypotension orthostatique.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit jamais être utilisé dans les cas suivants :

- angine de poitrine,
- troubles du rythme (surtout ventriculaires),
- myocardiopathie obstructive (maladie sévère du muscle cardiaque),
- allergie à la spécialité,
- hyperthyroïdie (activité excessive des glandes thyroïdiennes),
- hypertension artérielle,
- phéochromocytome (tumeur des glandes surrénales provoquant une hypertension artérielle),
- glaucome à angle fermé,
- hypotension artérielle,
- sténose valvulaire cardiaque (notamment aortique (rétrécissement de l'ouverture de la valve aortique)),
- hypertrophie prostatique (agrandissement de la prostate),
- insuffisance cardiaque (le médicament peut aggraver l'insuffisance cardiaque),
- en association avec les médicaments à effet sympathomimétique (amphétamine, méthylphénidate, phénylpropanolamine, pseudoéphédrine, etc.).

ATTENTION

Signalez la prise de ce médicament en cas de baisse de la tension artérielle survenant sans cause connue, mais non la cause. Consultez votre médecin. Sportif : ce médicament peut fausser certains tests antidopage.

MISES EN GARDE SPECIALES

Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle et du parahydroxybenzoate de propyle et peut provoquer des réactions allergiques.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

La spécialité perd son efficacité chez les patients traités par bêta-bloquants ou par alpha-bloquants.

30 ml gouttes
Voie orale

PPV:28DH70
PER:09/24
LOT:12094

Boehringer
Ingelheim



comprimé sécable.

SANOFI 

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a/ Dénomination :

SURGAM 200 mg. comprimé sécable.

b) Composition :

Acide tiaprofénique.....200 mg

Excipients : amidon de maïs, pluronic F68, stéarate de magnésium, talc.

c) **Forme pharmaceutique :**

Comprimé sécable, boîte de 20.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-INFLAMMATOIRE, ANTIRHUMATISMAL, NON STEROÏDIEN.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

(INDICATIONS THERAPEUTIQUES)

Ce médicament est indiqué, chez l'adulte et l'enfant à partir de 20 kg (soit environ à partir de 6 ans) :

- en traitement de longue durée dans :
 - certains rhumatismes inflammatoires chroniques,
 - certaines arthroses sévères ;
- en traitement de courte durée dans :
 - les douleurs aiguës d'arthrose,
 - les douleurs lombaires aiguës,
 - les douleurs et oedème liés à un traumatisme ;

3. ATTENTION !

a) Dans quels cas

(Contre-indic:

- Ce médicament
- au delà de 5 ans (pour l'usage d'aménorrhée),
- antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine,
- antécédents d'allergie à l'un des constituants du comprimé,
- ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- maladie grave du foie,
- maladie grave des reins,
- maladie grave du cœur,
- enfants de moins de 20 kg, soit environ 6 ans (en raison du dosage inadéquat).

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

b) Mises en garde spéciales :

CE MEDICAMENT NE DOIT ETRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MEDICALE.

PREVENIR VOTRE MEDECIN :

- en cas d'antécédent d'asthme associé à une rhinite chronique, une sinusite chronique ou des polypes dans le nez. L'administration de Surgam peut entraîner une crise d'asthme, notamment chez certains sujets allergiques à l'aspirine ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien (cf. contre indications) ;
- en cas de traitement anticoagulant concomitant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves ;
- en cas d'infection. La surveillance médicale doit être renforcée ;
- en cas de varicelle. Ce médicament est déconseillé en raison d'exceptionnelles infections graves de la peau.

INTERROMPRE IMMEDIATEMENT LE TRAITEMENT en cas de :

- hémorragie gastro-intestinale,
- lésions sévères de la peau à l'aspect de cloques et de brûlures sur tout le corps (cf. Effets non souhaités et gênants).
- signes évocateurs d'allergie à ce médicament, notamment crise d'asthme ou brusque gonflement du visage et du cou (cf. Effets non souhaités et gênants).

CONTACTEZ IMMEDIATEMENT UN MEDECIN OU UN SERVICE MEDICAL D'URGENCE.

c) Précautions d'emploi :

Ce médicament existe sous forme d'autres dosages qui peuvent être plus adaptés.

En raison de la nécessité d'adapter le traitement, il est important de **PREVENIR VOTRE MEDECIN** en cas :

- d'antécédents digestifs (ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien), hémorragie digestive,
- de maladie du cœur, du foie ou du rein,
- d'asthme : 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).

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

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, notamment avec les anticoagulants oraux, les autres anti-inflammatoires non stéroïdiens (y compris l'aspirine et ses dérivés), l'héparine, le lithium, le méthotrexate (à doses supérieures à 15 mg par semaine). IL FAUT SIGNALER SYSTEMATI- QUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

e) **Grossesse-Allaitement :**

Au cours du 1er trimestre de grossesse (12 semaines d'aménorrhée soit 12 semaines après le 1er jour de vos dernières règles), votre médecin peut être amené, si nécessaire, à vous prescrire ce médicament.

De 2,5 à 5 mois de grossesse révolus (12 à 24 semaines d'aménorrhée), ce médicament ne sera utilisé que sur les

LOT: 20E025
PER: 05 2025

SURGAM 200MG
CP SEC B20

P.P.V:55DH40



Sédatif PC®

COMPRIMÉ

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 7 jours, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien. Voir rubrique 4.

Dans cette notice :

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

1- QU'EST-CE QUE SÉDATIF PC, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans les états anxieux et émotifs, les troubles mineurs du sommeil.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SÉDATIF PC, comprimé ?

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

Faites attention

Ce médicament

est contre-indiqué

chez les patients

atteints de diabète

du glucose

héréditaire.

Ce médicament

est également

contre-indiqué

chez les patients

présentant une

intolérance au

galactose.

En cas de

malabsorption

du glucose et

du galactose

BOTTU SA
PPV : 45 DH 50

son utilisation est déconseillée chez les patients atteints de diabète sucré, de l'intolérance au lactose, un syndrome de malabsorption du lactose ou d'un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

son utilisation est déconseillée chez les patients atteints de diabète sucré, d'un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

Médicament autorisé : Visa n°21-824(b)-14.499

Lot :

M8110477

CIP: 3400931233879

Exp. :

11/2023



véhicules et

SÉDATIF PC,

NOCOL®

COMPOSITIONS :

Simvastatine (DCI)

Excipients q.s.

Simvastatine (DCI)

Excipients q.s.

1 comprimé pelliculé

20 mg

40 mg

FORME ET PRESENTATIONS

Comprimé pelliculé à 20 mg : Boîtes de 30 et 60.

Comprimé pelliculé à 40 mg : Boîtes de 30 et 60.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Hypolipédiant, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase (système cardiovasculaire).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients ayant des antécédents de maladie coronaire avérée, d'accident vasculaire cérébral, d'artériopathie périphérique avec ou sans hyperlipidémie associée.
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients diabétiques sans antécédents coronariens ni cérébro-vasculaires ayant un haut risque cardiovasculaire avec au moins un des facteurs de risque suivants (hypertension, âge \geq 65 ans, créatinine élevée, tabagisme présent ou passé), avec ou sans hyperlipidémie associée.
- Dans les études cliniques 4S et HPS, le traitement par simvastatine a permis de réduire significativement la mortalité totale, le risque d'événements coronaires graves et les accidents vasculaires cérébraux ischémiques.
- Hypercholestérolémies pures (type II a) ou mixtes (type II b et III) en complément d'un régime adapté et assidu. Pour ces indications, la poursuite du régime est toujours indispensable. Remarque : Hypertriglycéridémie isolée (types I, IV et V) : la simvastatine n'est pas indiquée.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

Absolues :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- Affection hépatique évolutive, élévation prolongée des transaminases.
- Itraconazole, kétoconazole, antiprotéases et de l'avridine (cf Interaction).
- Femme qui allaite.

Relatives :

- Fibrates.
- Jus de pamplemousse.

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

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Le risque d'effets indésirables, en particulier hépatiques et musculaires, augmentant avec la dose, une évaluation précise du rapport efficacité/sécurité sera effectuée avant d'avoir recours à de fortes posologies, notamment 80 mg.
- La découverte d'une grossesse survenue sous traitement par NOCOL nécessite d'interrompre le traitement (grossesse/allaitement)
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

Surveillance des tests hépatiques :

- Comme pour d'autres médicaments hypolipémiants, des élévations modérées (inférieures à 3 fois la limite supérieure des valeurs normales) des transaminases sériques ont été signalées lors d'un traitement par la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement, ont été souvent transitoires et ne se sont accompagnées d'aucune symptomatologie clinique. L'interruption du traitement n'a pas été nécessaire. Une élévation des transaminases supérieure à 3 fois la normale doit conduire à l'arrêt du traitement. Il est recommandé de pratiquer des tests fonctionnels hépatiques avant le début du traitement, puis ensuite si indiqué cliniquement. Chez les patients dont la dose est augmentée à 80 mg, des tests supplémentaires devront être pratiqués avant l'ajustement posologique, 3 mois après l'ajustement à 80 mg, puis périodiquement ensuite (par exemple, 2 fois par an pour la première année de traitement).
- Une attention particulière sera portée aux patients dont les transaminases augmentent : chez ces patients, les dosages devront être répétés rapidement puis effectués plus fréquemment par la suite. Si l'élévation persiste, doit conduire à l'arrêt du traitement.
- La simvastatine doit être utilisée avec précaution chez les patients sous traitement par des médicaments à risque d'interaction, d'alcool et/ou présentant un antécédent de maladie hépatique.

Effets musculaires :

- Des élévations légères et transitoires des enzymes musculaires ont été observées chez les patients recevant de la simvastatine.
- Le traitement par les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase peut entraîner des douleurs musculaires inexpliquées, parfois sévères, parfois associées à une élévation des enzymes musculaires. Une atteinte musculaire doit être éliminée avant de commencer le traitement par la simvastatine. Si une atteinte musculaire est constatée, le traitement doit être arrêté et les enzymes musculaires doivent être surveillées. Si l'atteinte musculaire persiste, des tests complémentaires doivent être pratiqués. Si l'atteinte musculaire est associée à une élévation des enzymes musculaires, le traitement doit être arrêté et les enzymes musculaires doivent être surveillées. Si l'atteinte musculaire persiste, des tests complémentaires doivent être pratiqués. Si l'atteinte musculaire est associée à une élévation des enzymes musculaires, le traitement doit être arrêté et les enzymes musculaires doivent être surveillées. Si l'atteinte musculaire persiste, des tests complémentaires doivent être pratiqués.
- Le risque et la sévérité de l'atteinte musculaire peuvent entraîner des atteintes musculaires sévères avec rhabdomyolyse. Des rhabdomyolyses sévères avec insuffisance rénale, secondaire à des perturbations métaboliques, endocrines ou médicamenteuses ont été rapportées. Le traitement par inhibiteur de l'HMG Co-A réductase peut entraîner des atteintes musculaires sévères avec rhabdomyolyse. Des rhabdomyolyses sévères avec insuffisance rénale, secondaire à des perturbations métaboliques, endocrines ou médicamenteuses ont été rapportées. Le traitement par inhibiteur de l'HMG Co-A réductase peut entraîner des atteintes musculaires sévères avec rhabdomyolyse. Des rhabdomyolyses sévères avec insuffisance rénale, secondaire à des perturbations métaboliques, endocrines ou médicamenteuses ont été rapportées.
- La simvastatine est métabolisée par le système enzymatique du cytochrome P450 3A4. Une interaction médicamenteuse a été observée entre la simvastatine et le kétoconazole. L'association de la simvastatine avec d'autres médicaments peut entraîner une augmentation des effets indésirables musculaires. L'association de la simvastatine avec d'autres médicaments peut entraîner une augmentation des effets indésirables musculaires.

Utilisation chez l'enfant :

- La sécurité d'emploi et l'efficacité de la simvastatine ne sont pas recommandées chez l'enfant. De plus, il n'existe pas de données cliniques à ce jour.

Utilisation chez le sujet âgé :

- En l'absence d'étude de tolérance spécifique à cet âge, l'utilisation d'une dose supérieure à 40 mg ne devrait être envisagée après 70 ans que sous une surveillance clinique et biologique étroite.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Associations contre-indiquées :

- Antiprotéases (amprénavir, indinavir, nelfinavir, ritonavir, saquinavir) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant). Utiliser une autre statine.
- Itraconazole, kétoconazole (par extrapolation à partir de l'itraconazole) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant). Utiliser une autre statine ou interrompre le traitement hypocholestérolémiant pendant la durée du traitement par l'itraconazole (ou le kétoconazole).
- Lavirdine : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant). Utiliser une autre statine.

OZIL PLUS® 20 mg

Gélules

DCI : Oméprazole

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

1. QU'EST-CE QUE OZIL PLUS®, GÉLULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

OZIL PLUS®, gélule contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. IL diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans :

- Le traitement à court terme d'ulcère duodénal actif
- Le traitement à court terme d'ulcère gastrique bénin actif
- Le traitement du reflux gastro-œsophagien pathologique (RGO)
- Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-œsophagien
- La réduction de risque majeur de saignement gastro-intestinal chez les patients gravement malades.

L'efficacité et l'innocuité d'OZIL PLUS® n'a pas été démontrée chez les enfants de moins de 18 ans.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE OZIL PLUS®, GÉLULE ?

Contre-indications :

Ne prenez jamais OZIL PLUS®, gélule si :

- Si vous êtes allergique à l'un des autres composants contenus dans OZIL PLUS®, gélule ou à un autre médicament.

Précautions d'emploi ; Mises en garde :

Avant de prendre OZIL PLUS®, gélule :

- On vous a dit que vous aviez une carence en calcium et de potassium hépatiques
- Vous avez le syndrome de Bartter (une maladie génétique)
- Vous avez d'autres conditions médicales

• Vous avez d'autres conditions médicales

Vous devez programmer de le prendre à l'avance si vous envisagez d'allaiter.

OZIL PLUS® peut passer dans le lait maternel et peut nuire votre bébé. Vous et votre Médecin décidez si vous prenez OZIL PLUS® ou vous allaitez. Vous ne devriez pas faire les deux. Discutez avec votre médecin de la meilleure façon de nourrir votre bébé si vous prenez OZIL PLUS®. • Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OZIL PLUS®.

Chaque gélule d'OZIL PLUS® contient 1100 mg de bicarbonate de sodium. La teneur totale en sodium dans chaque gélule est de 301.4 mg. La teneur en sodium dans OZIL PLUS® doit être prise en considération lors de l'administration à des patients sous un régime alimentaire restreint en sodium. Le bicarbonate de sodium doit être utilisé avec prudence chez les patients atteints du syndrome de Bartter, d'hypokaliémie, d'alcalose respiratoire, et de problème d'équilibre acido-basique. L'utilisation chronique du bicarbonate de sodium peut conduire à une alcalose systémique.

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

Interactions avec d'autres médicaments :

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. OZIL PLUS® peut interagir sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur OZIL PLUS®.

Vous ne devez pas prendre OZIL PLUS® si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour le VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Kétoconazole, itraconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques)
- Digoxine (utilisée dans le traitement de problèmes cardiaques)
- Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire)
- Phénytoïne (utilisée dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration d'OZIL PLUS®
- Mofétilmycophénolate (MMF)
- Médicaments anti-coagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres anti vitamines K ; une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration d'OZIL PLUS®
- Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose)
- Atazanavir (utilisé pour traiter l'infection VIH)
- Cyclosporine
- Benzodiazépine
- Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe)
- Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée)
- Disulfirame
- Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH)
- Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus))
- Produit contenant du fer
- Méthotrexate
- Un antibiotique contenant ampicilline
- Clarithromycine

Vous devez informer votre médecin de tous les autres médicaments que vous prenez.

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Si vous êtes susceptible de l'être, dites-le à votre médecin. Votre médecin décidera si vous pouvez prendre OZIL PLUS® pendant

la grossesse et l'allaitement :

Si vous pouvez prendre OZIL PLUS® pendant

la grossesse et l'allaitement :

Si vous pouvez prendre OZIL PLUS® pendant

la grossesse et l'allaitement :

Si vous pouvez prendre OZIL PLUS® pendant

la grossesse et l'allaitement :

Si vous pouvez prendre OZIL PLUS® pendant