

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR TIVR 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.

## iologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

## ique :

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

## 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.

## ntaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

## maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

## Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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

51479

**Déclaration de Maladie : N° S19-0001881**

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1726 Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : MOURATIB Abdellah Date de naissance : 28/01/55

Adresse : Alle 115, n° 18 Anctah Casablanca

Tél. : 0661346824 Total des frais engagés : 156 + 8620 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

**Dr. JKINI Hafida**  
Médecin généraliste  
Hay Al Qods, Bd. Nabous N° 51  
Sidi Bernoussi - Casablanca  
tel: 05 22 74 05 93

Date de consultation : 01/12/2020

Nom et prénom du malade : MOURATIB HAFIDA Age :

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie : Gastrite polyathrofique Diabète H.A

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous un caractère 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 : 15 DEC. 2020

Signature de l'adhérent(e) :

**MUPRAS**  
Le MOURATIB HAFIDA

### RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
01/12/22	CH	Dr. JKINI Hafida Médecin Généraliste Hay Al Aloods, Bd. Naboulsi, Casablanca Sidi Benoussi, Casablanca Tél. : 0522 24 05 93	1000	Dr. JKINI Hafida Médecin Généraliste Hay Al Aloods, Bd. Naboulsi, Casablanca Sidi Benoussi, Casablanca Tél. : 0522 24 05 93

### EXÉCUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMA CIE EL YACOUT Avenue Bagdad N°43 Quartier El Yacout - Ain Chock - Casablanca Tél. 0522 50 70 99	01/12/22	860.20

### ANALYSES - RADIographies

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

### AUXILIAIRES MEDICAUX

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

### RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

#### Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H 25533412 00000000 D 00000000 35533411	21433552 00000000 G 00000000 11433553		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	[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

Docteur JKINI Hafida

Médecine Générale

Echographie Clinique

Dr. JKINI Hafida  
Médecin Généraliste  
Hay Al Qods, Bd. Nabouls N° 51  
Sidi Bernoussi - Casablanca  
Tél. : 05 22 74 05 93



الدكتورة اجكيني حفيظة

الطب العام

الفحص بالصدى

## Ordonnance

MOURATIB  
HALIMA

Casablanca, le

01/12/2020

صيدلية الياقوب  
PHARMACIE EL YACOUT

Avenue Bagdad N°43 Quartier  
El Yacout - Ain Chock - Casablanca

Tel. 0522 50 76 39

S.V.

750

① ines  
1 gellyg, 1u  
mali aje

7870  
4470

② Diamicon 60

S.V.

Dr. JKINI Hafida  
Médecin Généraliste  
Hay Al Qods, Bd. Nabouls N° 51  
Sidi Bernoussi - Casablanca  
Tél. : 05 22 74 05 93

(132410x3)

Co - Vartex 160/12,5  
14p 6' (3 muf)

S.V. (3 muf)

حي القدس، شارع نابلس رقم 51 البرنوسي، الطابق الأول - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 74 05 93

Hay Al Qods, Bd Nabouss N° 51, 1<sup>er</sup> étage Bernoussi- Casablanca Tél. : 05 22 74 05 93

7950

Caubosorb.

(S.V)

14p x 25

breuq after repas  
et fracture

PHARMACIE EL YACOUT  
El Yacout - Ain Chock - Casablanca  
Avenue Baghdad N°43 Quartier  
Tel: 0522 50 76 31

4040

heterospan

1 gallu x 3

avant 28

3740

Dulastan

14p x 25

1340

colchicina 1mg

7950

14p 1/2 1Bx

1530

peffal 15

14p 1/2 1p

Dolamine

14p 1/2 6

Dr. JKINI Hafida  
Médecin généraliste  
Hay Al Qods, Bd. Nabous N°5  
Sidi Bernoussi, Casablanca  
Tel: 05 22 74 05 93

T = 860,20



# DIAMICRON® 60 mg

Gliclazide

Comprimés sécables à Libération Modifiée

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. (Cf. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »)

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUILS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe pharmacothérapeutique :** sulfamide hypoglycémiant - dérivé de l'urée - code ATC : A10BB09

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est un médicament qui réduit taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonylurées).

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, (Cf. « Contenu de l'emballage et autres informations »), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonylurées), ou à d'autres médicaments appartenant (sulfamides hypoglycémiants) :

- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétique ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (Cf. « Risque d'autres médicaments »).

- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien),
- si votre fonction rénale ou hépatique est sévèrement diminuée.

Si vous avez une hypoglycémie, vous pouvez présenter les symptômes suivants : Mauvaise tête, faim intense, nausées, vomissements, fatigue, troubles du sommeil, agitation, agressivité, manque de concentration, vigilance et temps de réaction diminués, dépression, confusion, troubles de la parole ou de la vision, tremblements, troubles sensoriels, vertiges et sensation d'impuissance.

Les signes et symptômes suivants peuvent aussi survenir : transpiration, peau moite, anxiété, battements du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression artérielle, forte douleur subite dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches (angine de poitrine).

Si le taux de sucre dans le sang continue à baisser, vous pouvez souffrir d'une confusion importante (délire), présenter des convulsions, perdre votre sang froid, votre respiration peut être superficielle et les battements de votre cœur ralentis, vous pouvez perdre conscience.

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruits, thé sucré.

Vous devez donc toujours avoir sur vous du sucre (comprimés de glucose, morceaux de sucre). Souvenez-vous que les édulcorants ne sont pas efficaces. Veuillez contacter votre médecin ou l'hôpital le plus proche si la prise de sucre n'est pas efficace ou si les symptômes réapparaissent.

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre dans le sang a baissé. Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les bêta-bloquants).

Si vous êtes en situation de stress (par exemple accidents, opération chirurgicale, fièvre,...), votre médecin peut temporairement faire un relais par un traitement par insuline.

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin si vous prenez des préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum) (Cf. « Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ») ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent ~~être~~ être soif, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démarre ~~à~~ à la peau et performances réduites.

Si ces symptômes surviennent, ~~vo~~ votre pharmacien.

Une perturbation lorsque le des antibiotiques ce cas, votre n Si vous avez de se-6-Phosphate du taux d'hémolys peuvent survenir. L'utilisation de ce l'érance au galactose du glucose ou du g

**Enfants** DIAMICRON 60 mg, chez l'enfant en raison,

242600060-02

Il est pas recommandé ~~à~~ à classe s. Dans Glucosidaisse que intation

**Autres médicaments et** mg, comprimé sécable à libération modifiée

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

L'effet hypoglycémiant de gliclazide peut être renforcé et les signes d'une hypoglycémie

# DIAMICRON® 60 mg

Gliclazide

Comprimés sécables à Libération Modifiée

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. (Cf. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »)

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant - dérivé de l'urée - code ATC : A10BB09

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonylurées).

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

• si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, (Cf. « Contenu de l'emballage et autres informations »), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonylurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiants) ;

• si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;

• si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétique ;

• si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;

• si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (Cf. « Prise d'autres médicaments ») ;

• si vous allaitez (Cf. « Grossesse, Allaitement et fertilité »).

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée.

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une

- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien),
- si votre fonction rénale ou hépatique est sévèrement diminuée.

Si vous avez une hypoglycémie, vous pouvez présenter les symptômes suivants : Maux de tête, faim intense, nausées, vomissements, fatigue, troubles du sommeil, agitation, agressivité, manque de concentration, vigilance et temps de réaction diminués, dépression, confusion, troubles de la parole ou de la vision, tremblements, troubles sensoriels, vertiges et sensation d'impuissance.

Les signes et symptômes suivants peuvent aussi survenir : transpiration, peau moite, anxiété, battements du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression artérielle, forte douleur subite dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches (angine de poitrine).

Si le taux de sucre dans le sang continue à baisser, vous pouvez souffrir d'une confusion importante (délire), présenter des convulsions, perdre votre sang froid, votre respiration peut être superficielle et les battements de votre cœur ralentis, vous pouvez perdre conscience.

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruits, thé sucré.

Vous devez donc toujours avoir sur vous du sucre (comprimés de glucose, morceaux de sucre). Souvenez-vous que les édulcorants ne sont pas efficaces. Veuillez contacter votre médecin ou l'hôpital le plus proche si la prise de sucre n'est pas efficace ou si les symptômes réapparaissent.

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre dans le sang a baissé. Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les bêta-bloquants).

Si vous êtes en situation de stress (par exemple accidents, opération chirurgicale, fièvre, ...), votre médecin peut temporairement faire un relais par un traitement par insulinine.

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent surveiller lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsqu'il vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin si vous prenez des préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum) (Cf. « Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ») ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soif, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites.

Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut surveiller lorsque le gliclazide est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés. Dans ce cas, votre médecin vous rappellera l'importance de surveiller votre glycémie.

Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteints d'un déficit en Glucosé-6-Phosphate-Déshydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des ~~globules rouges~~ (anémie hémolytique) peuvent survenir.

L'utilisation de ce médicament peut entraîner une réaction d'intolérance au galactose chez les nouveau-nés.

Les personnes présentant une intolérance au lactose peuvent également souffrir d'effets secondaires tels que la diarrhée et la crampes.

Le gliclazide n'est pas recommandé pour les personnes présentant une intolérance au lactose.

Le gliclazide n'est pas recommandé pour les personnes présentant une intolérance au lactose.

Le gliclazide n'est pas recommandé pour les personnes présentant une intolérance au lactose.

Le gliclazide n'est pas recommandé pour les personnes présentant une intolérance au lactose.

Le gliclazide n'est pas recommandé pour les personnes présentant une intolérance au lactose.

Le gliclazide n'est pas recommandé pour les personnes présentant une intolérance au lactose.

# CO-VARTEX® 80 mg/12,5 mg - 160 mg/12,5 mg - 160 mg/25 mg 320 mg/12,5 mg - 320 mg/25 mg, comprimés pelliculés Valsartan / Hydrochlorothiazide

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

## 1. QU'EST-CE QUE CO-VARTEX, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

CO-VARTEX contient deux substances actives appelées valsartan et hydrochlorothiazide. Ces deux substances aident à contrôler la pression artérielle élevée (hypertension).

- Le **valsartan** appartient à la famille des antagonistes de l'angiotensine II qui aident à contrôler l'hypertension artérielle. L'angiotensine II est une substance présente dans l'organisme, qui stimule la contraction des vaisseaux sanguins, ce qui conduit à une augmentation de la pression artérielle. Le valsartan agit en bloquant l'effet de l'angiotensine II. Ceci entraîne un relâchement des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle.

- L'**hydrochlorothiazide** appartient à une classe de médicaments appelés diurétiques thiazidiques. L'hydrochlorothiazide augmente le débit urinaire, ce qui fait également baisser la pression artérielle.

## Indications thérapeutiques

CO-VARTEX est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle qui n'est pas suffisamment contrôlée par une des substances administrée seule. L'hypertension artérielle augmente l'effort fourni par le cœur et les artères. En l'absence de traitement, l'hypertension peut endommager les vaisseaux sanguins du cerveau, du cœur et des reins et peut entraîner un accident vasculaire cérébral, une insuffisance cardiaque ou une insuffisance rénale. L'hypertension artérielle augmente le risque de crise cardiaque. Le fait d'abaisser votre pression artérielle jusqu'à un niveau normal permet de diminuer le risque d'apparition de ces pathologies.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CO-VARTEX, comprimés pelliculés ?

Ne prenez jamais CO-VARTEX, comprimés pelliculés :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au valsartan, à l'hydrochlorothiazide, aux dérivés des sulfamides (des substances apparentées chimiquement à l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des autres composants contenus dans CO-VARTEX, comprimés pelliculés ;
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre CO-VARTEX, comprimés pelliculés en début de grossesse - voir rubrique Grossesse et allaitement) ;
- si vous avez une maladie du foie sévère, une destruction des petits canaux biliaires dans le foie (cirrhose biliaire) menant à l'accumulation de la bile dans le foie (cholestase) ;
- si vous avez une maladie rénale sévère ;
- si vous avez des difficultés pour uriner ;
- si vous êtes sous dialyse (rein artificiel) ;
- si votre taux sanguin de potassium ou de sodium est inférieur à la normale ou si votre taux sanguin de calcium est supérieur à la normale malgré un traitement ;
- si vous souffrez de crises de goutte ;
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer la pression artérielle. Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucrels, contactez-le avant de prendre ce médicament.

*Si l'une de ces situations s'applique à vous, ne prenez pas ce médicament et parlez-en à votre médecin.*

## Faites attention avec CO-VARTEX, comprimés pelliculés :

- si vous prenez des médicaments épargneurs de potassium, des suppléments potassiques, des substituts de sel contenant du potassium ou d'autres médicaments qui augmentent la quantité de potassium dans le sang tels que l'héparine. Votre médecin pourra avoir besoin de vérifier régulièrement votre taux de potassium dans votre sang ;
- si votre taux sanguin de potassium est faible ;
- si vous présentez des diarrhées ou vomissements sévères ;
- si vous prenez de fortes doses de diurétiques ;
- si vous avez une maladie cardiaque sévère ;
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque ou avez eu une attaque cardiaque. Suivez attentivement les instructions de votre médecin pour prendre CO-VARTEX. Votre médecin peut également vérifier votre fonction rénale ;
- si vous présentez une sténose (rétrécissement) des artères du rein ;
- si vous avez reçu récemment une transplantation rénale ;
- si vous souffrez d'hyperaldostéronisme. Il s'agit d'une maladie dans laquelle les glandes surrenales produisent trop d'aldostéron. L'utilisation de CO-VARTEX est déconseillée si vous êtes dans ce cas ;
- si vous avez une maladie du foie ou des reins ;
- si vous avez déjà présenté un gonflement, essentiellement du visage et de la gorge en présence de symptômes, arrêtez votre traitement par CO-VARTEX et contactez immédiatement votre médecin. Votre médecin peut également à la rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels ? » ;
- si vous présentez une fièvre, une éruption cutanée et des douleurs articulaires, qui peuvent être auto-immunes ;
- si vous êtes diabétique, si vous souffrez de la goutte ou si vous avez des taux sanguins élevés de cholestérol ou de graisses ;
- si vous avez développé des réactions allergiques en prenant d'autres médicaments antihypertenseurs de cette classe (antagonistes des récepteurs à l'angiotensine II) ou si vous êtes allergique ou asthmatique ;

132140

Ne prenez pas ce médicament si vous présentez ces symptômes érythémateux disséminés (LED, une maladie auto-immune).

# CO-VARTEX® 80 mg/12,5 mg - 160 mg/12,5 mg - 160 mg/25 mg 320 mg/12,5 mg - 320 mg/25 mg, comprimés pelliculés

## Valsartan / Hydrochlorothiazide

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez 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.

### 1. QU'EST-CE QUE CO-VARTEX, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

CO-VARTEX contient deux substances actives appelées valsartan et hydrochlorothiazide. Ces deux substances aident à contrôler la pression artérielle élevée (hypertension).

- **Le valsartan** appartient à la famille des antagonistes de l'angiotensine II qui aident à contrôler l'hypertension artérielle. L'angiotensine II est une substance présente dans l'organisme, qui stimule la contraction des vaisseaux sanguins, ce qui conduit à une augmentation de la pression artérielle. Le valsartan agit en bloquant l'effet de l'angiotensine II. Ceci entraîne un relâchement des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle.
- **L'hydrochlorothiazide** appartient à une classe de médicaments appelés diurétiques thiazidiques. L'hydrochlorothiazide augmente le débit urinaire, ce qui fait également baisser la pression artérielle.

### Indications thérapeutiques

CO-VARTEX est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle qui n'est pas suffisamment contrôlée par une des substances administrée seule. L'hypertension artérielle augmente l'effort fourni par le cœur et les artères. En l'absence de traitement, l'hypertension peut endommager les vaisseaux sanguins du cerveau, du cœur et des reins et peut entraîner un accident vasculaire cérébral, une insuffisance cardiaque ou une insuffisance rénale. L'hypertension artérielle augmente le risque de crise cardiaque. Le fait d'abaisser votre pression artérielle jusqu'à un niveau normal permet de diminuer le risque d'apparition de ces pathologies.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CO-VARTEX, comprimés pelliculés ?

Ne prenez jamais CO-VARTEX, comprimés pelliculés :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au valsartan, à l'hydrochlorothiazide, aux dérivés des sulfamides (des substances apparentées chimiquement à l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des autres composants contenus dans CO-VARTEX, comprimés pelliculés ;
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre CO-VARTEX, comprimés pelliculés en début de grossesse - voir rubrique Grossesse et allaitement) ;
- si vous avez une maladie du foie sévère, une destruction des petits canaux biliaires dans le foie (cirrhose biliaire) menant à l'accumulation de la bile dans le foie (cholestase) ;
- si vous avez une maladie rénale sévère ;
- si vous avez des difficultés pour uriner ;
- si vous êtes sous dialyse (rein artificiel) ;
- si votre taux sanguin de potassium ou de sodium est inférieur à la normale ou si votre taux sanguin de calcium est supérieur à la normale malgré un traitement ;
- si vous souffrez de crises de goutte ;
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer la pression artérielle. Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucrels, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Si l'une de ces situations s'applique à vous, ne prenez pas ce médicament et parlez-en à votre médecin.

### Faites attention avec CO-VARTEX, comprimés pelliculés :

- si vous prenez des médicaments épargneurs de potassium, des suppléments potassiques, des substituts de sel contenant du potassium ou d'autres médicaments qui augmentent la quantité de potassium dans le sang tels que l'héparine. Votre médecin pourra avoir besoin de vérifier régulièrement la quantité de potassium dans votre sang ;
- si votre taux sanguin de potassium est faible ;
- si vous présentez des diarrhées ou vomissements sévères ;
- si vous prenez de fortes doses de diurétiques ;
- si vous avez une maladie cardiaque sévère ;
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque ou avez eu une attaque cardiaque. Si votre médecin peut également vérifier votre fonction rénale ;
- si vous présentez une sténose (rétrécissement) des artères du rein ;
- si vous avez reçu récemment une transplantation rénale ;
- si vous souffrez d'hyperaldostéronisme. Il s'agit d'une maladie dans laquelle les glandes surrénales produisent trop d'aldostéron. L'utilisation de CO-VARTEX est déconseillée si vous êtes dans ce cas ;
- si vous avez une maladie du foie ou des reins ;
- si vous avez déjà présenté un gonflement, essentiellement du visage et de la gorge, avec des difficultés à respirer ou à avaler. Si vous présentez ces symptômes, arrêtez votre traitement par CO-VARTEX et contactez immédiatement votre médecin ou un centre d'urgence. Si vous présentez une fièvre, une éruption cutanée et des douleurs articulaires, qui peuvent être accompagnées d'une douleur dans la poitrine, contactez immédiatement votre médecin. Ces symptômes peuvent être caractéristiques d'une maladie auto-immune ;
- si vous êtes diabétique, si vous souffrez de la goutte ou si vous avez des taux sanguins élevés de cholestérol ou de graisses ;
- si vous avez développé des réactions allergiques en prenant d'autres médicaments antihypertenseurs de cette classe (antagonistes des récepteurs à l'angiotensine II) ou si vous êtes allergique ou asthmatique ;



132,40

**CO-VARTEX® 80 mg/12,5 mg - 160 mg/12,5 mg - 160 mg/25 mg  
320 mg/12,5 mg - 320 mg/25 mg, comprimés pelliculés**  
Valsartan / Hydrochlorothiazide

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
  - Si vous avez toute autre question, si vous avez 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.

1 QU'EST-CE QUE CO-VARTEX, comprimés pelliculés, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

CO-VARTEX® contient deux substances actives appelées valortan et hydrochlorothiazide. Ces deux substances aident à contrôler la pression artérielle élevée (hypertension).

- Le **valsartan** appartient à la famille des antagonistes de l'angiotensine II qui aident à contrôler l'hypertension artérielle. L'angiotensine II est une substance présente dans l'organisme, qui stimule la contraction des vaisseaux sanguins, ce qui conduit à une augmentation de la pression artérielle. Le valsartan agit en bloquant l'effet de l'angiotensine II. Ceci entraîne un relâchement des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle.

l'hydrochlorothiazide appartient à une classe de médicaments appelés diurétiques thiazidiques. L'hydrochlorothiazide augmente le débit urinaire, ce qui permet d'abaisser la pression artérielle.

### Indications thérapeutiques

CO-VARTEX est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle qui n'est pas suffisamment contrôlée par une des substances administrée seule. L'hypertension artérielle augmente l'effort fourni par le cœur et les artères. En l'absence de traitement, l'hypertension peut endommager les vaisseaux sanguins du cerveau, du cœur et des reins et peut entraîner un accident vasculaire cérébral, une insuffisance cardiaque ou une insuffisance rénale. L'hypertension artérielle augmente le risque de crise cardiaque. Le fait d'abaisser votre pression artérielle jusqu'à un niveau normal permet de diminuer le risque d'apparition de ces pathologies.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CO-VARTEX, comprimés pelliculés ?

Ne prenez jamais CO-VARTEX comprimés pelliculés :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au valsartan, à l'hydrochlorothiazide, aux dérivés des sulfamides (des substances apparentées chimiquement à l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des autres composants contenus dans CO-VARTEX, comprimés pelliculés ;
  - si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre CO-VARTEX, comprimés pelliculés en début de grossesse - voir rubrique Grossesse et allaitement) ;
  - si vous avez une maladie du foie sévère, une destruction des petits canaux biliaires dans le foie (cirrhose biliaire) menant à l'accumulation de la bile dans le foie (cholestase) ;
  - si vous avez une maladie rénale sévère ;
  - si vous avez des difficultés pour uriner ;
  - si vous êtes sous dialyse (rein artificiel) ;
  - si votre taux sanguin de potassium ou de sodium est inférieur à la normale ou si votre taux sanguin de calcium est supérieur à la normale malgré un traitement ;
  - si vous souffrez de crises de goutte ;
  - si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer la pression artérielle. Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucrez, contactez-le avant de prendre ce médicament.

**Si l'une de ces situations s'applique à vous, ne prenez pas ce médicament et parlez-en à votre médecin.**

Faites attention avec CO-VARTEY comprimés pelliculés.

- Prenez attention avec CO-VARTEX, complications possibles :

  - si vous prenez des médicaments épaupérants de potassium, des suppléments potassiques, des substituts de sel contenant du potassium ou d'autres médicaments qui augmentent la quantité de potassium dans le sang tels que l'héparine. Votre médecin pourra avoir besoin de vérifier régulièrement la quantité de potassium dans votre sang ;
  - si votre taux sanguin de potassium est faible ;
  - si vous présentez des diarrhées ou vomissements sévères ;
  - si vous prenez de fortes doses de diurétiques ;
  - si vous avez une maladie cardiaque sévère ;
  - si vous souffrez d'insuffisance cardiaque ou avez eu une attaque cardiaque. Votre médecin peut également vérifier votre fonction rénale ;
  - si vous présentez une sténose (rétrécissement) des artères du rein ;
  - si vous avez reçu récemment une transplantation rénale ;
  - si vous souffrez d'hyperaldostéronisme. Il s'agit d'une maladie dans laquelle les glandes sur les reins produisent trop d'aldostéron. L'utilisation de CO-VARTEX est déconseillée si vous êtes dans ce cas ;
  - si vous avez une maladie du foie ou des reins ;
  - si vous avez déjà présenté un gonflement, essentiellement du visage et de la gorge, ou d'autres symptômes, arrêtez votre traitement par CO-VARTEX et contactez immédiatement votre pharmacien ou votre médecin. Ces symptômes peuvent indiquer une réaction allergique à ce médicament. Veuillez lire la rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels ? » ;
  - si vous présentez une fièvre, une éruption cutanée et des douleurs articulaires, qui peuvent être caractéristiques d'une maladie auto-immune ;
  - si vous êtes diabétique, si vous souffrez de la goutte ou si vous avez des taux sanguins élevés de cholestérol ou de graisses ;
  - si vous avez développé des réactions allergiques en prenant d'autres médicaments antihypertenseurs de cette classe (antagonistes des récepteurs à l'angiotensine II), ou si vous êtes allergique au méthochloro-4-oxo-4-azatricyclo[5.1.0]octane-3,5-dione.



132,40



Comprimé  
Voie orale

# CARBOSORB®

Charbon végétal activé, chondrus et huiles essentielles de fenouil



## FORME ET PRÉSENTATION :

Comprimé, boîte de 30 comprimés



## COMPOSITION (par comprimé) :

Charbon végétal, chondrus (chondrus crispus) en poudre, argile alimentaire, fructo-oligosaccharide, dioxyde de silice, sucre, phosphate de calcium; cellulose, amidon, fenouil (foeniculum vulgare) huile essentielle, polyvinylpyrrolidone, magnésium stéarate, carboxyméthylcellulose.

## PROPRIÉTÉS :

**CARBOSORB®** est un produit naturel à base de :

- Charbon végétal activé à grande capacité d'absorption de gaz intestinaux et de toxines ce qui permet de soulager les patients ballonnés et de faciliter la digestion.
- Chondrus (algue rouge); Argile alimentaire; FOS (Fructo-Oligo-Saccharides) et huiles essentielles de fenouil qui agissent en synergie pour renforcer l'action du charbon végétal en éliminant les gaz intestinaux, et en luttant contre les spasmes, tout en procurant plus de confort intestinal.

## UTILISATIONS :

**CARBOSORB®** est recommandé en cas de : Ballonnement intestinal, digestion difficile et Troubles Fonctionnels Intestinaux (TFI).

## CONSEILS D'UTILISATION :

- 1 à 2 comprimés 2 fois par jour, avec un verre d'eau avant les principaux repas.
- À utiliser en complément d'une alimentation variée.
- Il est recommandé de prendre **CARBOSORB®** à distance des médicaments.
- Respecter la dose journalière conseillée.
- Tenir hors de portée des jeunes enfants.
- Conserver à l'abri de l'humidité et de la chaleur.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Lot:  
À consommer de  
préférence avant le  
PPC: 79,50 DH

Fabriqué par PHARMALIFE RESEARCH Italie.

Importé au Maroc par MEDIPRO.

Autorisation ministère de la santé n°: DA201311020150DMP/21/MA v2

Autorisation sanitaire ONSSA n°: ES.5.229.16

## **EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : **ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE /ANTIFLATULENT - code ATC (A : appareil digestif et métabolisme).**

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique des douleurs digestives avec ballonnements.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE METEOSPASMYL, capsule molle ?**

Ne prenez jamais METEOSPASMYL, capsule molle :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez déjà eu un effet indésirable après la prise de ce médicament.

### **Avertissement et précautions :**

- Si les symptômes persistent ou s'aggravent ou en cas de constipation prolongée, veuillez consulter votre médecin.
- METEOSPASMYL peut augmenter les taux sanguins d'enzymes du foie (voir rubrique 4). Votre médecin pourra être amené à vous prescrire des prises de sang pendant le traitement pour vérifier l'état de votre foie. Une élévation de ces enzymes peut conduire votre médecin à interrompre le traitement.

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

### **Autres médicaments et METEOSPASMYL, capsule molle**

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

## **Mode d'administration**

Voie orale.

## **Fréquence d'administration**

A prendre au début des repas ou au moment des douleurs.

## **Si vous avez pris plus de METEOSPASMYL, capsule molle que vous n'auriez du :**

Des cas de vertiges ont été rapportés lors de prises à une posologie supérieure à celle recommandée. Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

## **Si vous oubliez de prendre METEOSPASMYL, capsule molle :**

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié 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.

## **4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, veuillez contacter un médecin immédiatement :

- Signes d'une réaction allergique sévère notamment gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue et/ou de la gorge, pouvant provoquer des difficultés à respirer ou à déglutir, éruptions cutanées, démangeaisons, vertiges sévères avec accélération des battements du cœur et une transpiration abondante (réaction allergique sévère considérée comme très rare c'est-à-dire pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000).

# MeteoSpasmyl®

## Capsule molle - Boite de 20 Citrato d'alvérine et Siméticone

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

### Que contient cette notice ?

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

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

**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

**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



6 118001 100293

### 3. COMMENT PRENDRE METEOSPASMYL, capsule molle ?

#### Posologie

RESERVE A L'ADULTE

1 capsule 2 à 3 fois par jour.

# DULASTAN® 500mg/2mg

Comprimé

Boîte de 20

Paracétamol - Thiocolchicoside

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

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

• Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## COMPOSITION :

Paracétamol ..... 500 mg

Thiocolchicoside ..... 2 mg

Excipients ..... q.s.p. 1 comprimé

Excipients à effet notoire : Amidon de blé, lactose.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale ou musculaire en traumatologie et gynécologie.
- Traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours :
  - des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgies.
  - des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

## ATTENTION !

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol,
- de grossesse,
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections prolongées.

- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol.

- Le thiocolchicoside doit être administré avec

- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin.

- Eventuellement, ingérer les comprimés avec

- Ne pas dépasser la dose prescrite.

- Il est conseillé de consulter un médecin pour

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE.

En raison de la présence de lactose, ce médicament peut entraîner une malabsorption du glucose et de la galactose, ou

L'amidon de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes souffrant de maladies coeliaques.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS,

SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

DULASTAN® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

En cas de traitement avec des anticoagulants oraux, on peut l'administrer occasionnellement comme analgésique d'élection.

Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide phosphotungstique et le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.



des, éviter les traitements  
d'autres médicaments.  
injusions.

OTRE PHARMACIEN.  
itale, de syndrome de  
des intolérances chez

# COLCHICINE OPOCALCIUM® 1 mg, comprimé sécable - Boîte de 20 (DCI colchicine cristallisée)

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 d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## COMPOSITION DU MEDICAMENT :

### Substance active :

Colchicine cristallisée ..... 1 mg

Excipients : saccharose, stéarate de magnésium, polyvidine K30, Erythrosine (laque aluminique), lactose

Q.s.p 1

comprimé sécable.

Liste des excipients à effet notoire : Lactose, saccharose.

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE :

Antigoutteux. Anti-inflammatoire Code ATC MO4AC01

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Ce médicament est préconisé dans :

- le traitement et la prévention des crises de goutte.
- la maladie périodique.
- la maladie de Behçet.
- autres accès aigus microcristallins.

## POSOLOGIE :

### Instructions pour un bon usage

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin, ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

### Accès aigu de goutte

Les prises de COLCHICINE OPOCALCIUM par comprimé ou par demi-comprimé doivent être réparties dans journée, sans dépasser la 1 mg de colchicine (1 comprimé sécable) par prise.

En cas de traitement précoce, des posologies faibles de 1 mg à 2 mg de colchicine doivent être utilisées pour le 1er jour de traitement. Les jours suivant, 1mg de colchicine (en l'absence de facteur de risque de surdosage) doivent être pris.

Dans certains cas, des posologies supérieures peuvent exceptionnellement être prescrites. Ne jamais dépasser :

- 3 mg de colchicine le 1er jour de traitement, réparties dans la journée,
- 2 mg de colchicine les 2ème et 3ème jours de traitement, réparties dans la journée,
- 1 mg de colchicine le 4ème jour de traitement et les jours suivant.

En cas de diarrhées, prenez rapidement contact avec votre médecin. Une diminution de la dose ou une suspension du traitement peut être nécessaire.

### Prophylaxie des accès aigus de goutte/autre accès aigus microcristallins/Maladie de Behçet :

1 mg de colchicine par jour.

### Réduire la posologie à 0.5m de colchicine (1/2 comprimé) en cas de diarrhée

## Maladie périodique :

### Adulte

1 mg à 2 mg de colchicine par jour.

Votre médecin peut augmenter la posologie par palier de par jour en fonction de la réponse clinique et biologique.

### Enfant

0,5 mg à 2 mg/jour de colchicine (1/2 à 2 comprimés) et de la réponse clinique.

La posologie de colchicine sera augmentée par votre

### Mode et voie d'administration :

Vole orale.

### Fréquence d'administration :

Ce médicament doit être administré de préférence au

## CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais COLCHICINE OPOCALCIUM 1mg, comprimé sécable :

• Si vous êtes allergique (Hypersensible) aux substances actives ou à l'un des médicament mentionnés dans la rubrique composition.

• Si vous avez une Maladie rénale grave. (Défaillance du fonctionnement du rein)

• Si vous avez une Maladie grave du foie. (Défaillance du fonctionnement du foie)

• Si vous prenez un Traitement par des antibiotiques comme la pristinamycine ou ceux de la famille des macrolides (à l'exception de la spiramycine)

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

## EFFETS INDESIRABLES

Description des effets indésirables :

13,40

mg de colchicine

fonction de l'âge

57

MEFSAL® 7,5 mg, comprimé - B/10 & B/20  
MEFSAL® 15 mg, comprimé sécable - B/10 & B/20  
(Méloxicam)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.  
Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.  
Si vous avez toute autre question, si vous avez 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 pourra 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 :

• MEFSAL® 7,5 mg, comprimé :

Méloxicam

..... 7,5 mg

Pour 1 comprimé

• MEFSAL® 15 mg, comprimé sécable :

Méloxicam

..... 15 mg

Pour 1 comprimé sécable

Excipients: Amidon prégalatiné (1500), Lactose monohydraté, Amidon de maïs, Citaré de sodium, Cellulose microcristalline (Acide pH102), Silice colloidal anhydre, Stérat de magnésium ..... q.s.p. 1 comprimé

Exceptif à effet notoire: Lactose monohydraté.

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

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

MEFSAL® contient une substance active dénommée méloxicam.

Le méloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

## 3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

MEFSAL® est utilisé pour :

• Le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose,

• Le traitement de longue durée :

• De la polyarthrite rhumatoïde,

• De la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew).

## 4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

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

Posologique :

La dose recommandée est :

• Poussées aiguës d'arthrose

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

Mode d'administration :

Voie orale.

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

## 5. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais MEFSAL® dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique au Méloxicam ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

• Au cours des trois derniers mois de la grossesse,

• Enfant et adolescents de moins de 16 ans,

• Si vous êtes allergique à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS),

• Si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :

• Respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme),

• Obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux),

• Eructations cutanées / urticaire,

• Gonflement soudain des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant l'évêtement difficile (également connue de Quincke).

• Si vous avez été présent à, après un traitement avec des AINS :

• Un saignement de l'estomac ou des intestins,

• Des perforations de l'estomac ou des intestins,

• Ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins,

• Antécédents d'ulcères ou de saignements récidivants peptiques ou de l'estomac (ulcérations ou saignement s'étant produit au moins deux fois),

• Insuffisance hépatique sévère,

• Insuffisance rénale sévère non dialyse,

• Saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire),

• Troubles hémorragiques de quelque type que ce soit,

• Insuffisance cardiaque sévère,

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

d'emploi »).

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

## 6. EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

**Arrêtez de prendre MEFSAL® et consultez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous remarquez :**

Toute réaction allergique (hypersensibilité), qui peut prendre la forme de :

• Réactions cutanées, notamment démangeaisons (prurit), cloques ou décollement de la peau, qui peuvent être des réactions cutanées pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital (syndrome de Stevens Johnson, syndrome de Lyell), lésions des tissus mous (lesions des muqueuses) ou érythème polymorphe (Cf. Contre-indication). L'érythème polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des taches, des marques rouges ou violettes, ou des bulles à la surface de la peau. Cette réaction peut également atteindre la bouche, les yeux et les autres muqueuses.

• Gonflement des tissus sous la peau ou les muqueuses, par exemple gonflement autour des yeux, gonflement du visage et des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile, ainsi que gonflement des chevilles ou des jambes (œdème des membres inférieurs).

• Essoufflement ou crise d'asthme,

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

• Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse),

• Douleurs abdominales,

• Perte d'appétit,

Tout effet indésirable du tube digestif, plus particulièrement :

• Saignements entraînant une coloration des selles en noir,

• Ulcération du tube digestif (entraînant des douleurs abdominales).

L'ulcération ou l'apparition d'une perforation dans le tube digestif peuvent être très sévères et l'évolution potentiellement fatale, en particulier chez les personnes âgées. Informez immédiatement votre médecin si vous avez été atteint précédemment de tels symptômes de l'appareil digestif suite à l'utilisation prolongée de médicaments anti-inflammatoires (AINS), en particulier si vous êtes âgé. Votre médecin pourra être amené à suivre toute modification de votre état pendant le traitement.

Si vous présentez des troubles de la vue, ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machine.

### Effets indésirables généraux des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)

L'utilisation de certains médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) peut s'accompagner, en particulier avec des doses élevées et en cas de traitement de longue durée, d'effets indésirables pouvant entraîner l'occlusion des vaisseaux artériel (infarctus du myocarde) ou accident vasculaire cérébral (apoplexie). Des rétentions de liquides (œdème), une augmentation de la pression artérielle (hypertension) et une insuffisance cardiaque ont été observées en association avec le traitement par AINS.

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

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

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

Les effets indésirables suivants ont été rapportés après l'administration d'AINS:

• Souffrance de malaise (nausées) et vomissements,

• Sels molles (diarrhées),

• Fièvre,

• Constipation,

• Indigestion (dyspepsie),

• Douleurs abdominales,

• Selles de coloration noire provoquée par un saignement au niveau digestif (mélénie),

• Vomissement de sang (hématemèse),

• Inflammation de la muqueuse buccale avec ulcération (stomatite ulcéruseuse),

• Aggravation des symptômes de l'appareil digestif (par exemple exacerbation de la maladie de Crohn).

Moins fréquemment, une inflammation de l'estomac (gastrite).

Effets indésirables du Méloxicam - la substance

• Fréquents : touche plus d'1 patient sur 100.

• Effets indésirables gastro-intestinaux :

• Souffrance de malaise (nausées) et vomissements,

• Céphalées,

• Peu fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 100.

• Effets indésirables : touche de 1 à 10 patients sur 100.

• Etourdissements,

• Vertiges,

• Somnolence,

• Anémie (réduction de la concentration),

• Augmentation de la pression artérielle,

• Boutées de chaleur (rougeur temporaire),

• Tachycardie (régularité cardiaque),

• Augmentation du taux de potassium

..... (hypertonie),

• Troubles du rythme cardiaque (arythmies),

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

• Faiblesses des muscles.

• Eructation,

• Inflammation de l'estomac (gasitise),

• Saignements gastro-intestinaux,

• Inflammation de la bouche (stomatite),

• Réactions allergiques immédiates (hypersensibilité),

• Démangeaison (prurit),

• Rash cutané,

• Gonflement provoqué par la rétention d'eau, chevilles/des jambes (œdème des membres inférieurs),

• Gonflement soutain des tissus sous la peau, gonflement autour des yeux, visage, rendant éventuellement la respiration difficile,

• Anomalies transitoires des tests biologiques (enzymes hépatiques telles que les transaminases, la bilirubine). Votre médecin peut demander ces tests.

• Anomalies des tests biologiques de la fonction de la créatinine ou de l'urée,

• Rares : touche de 1 à 10 patients sur 100

• Troubles de l'humeur,

• Cauchemars,

• Numération sanguine anormale, notamment :

• Numération sanguine différentielle anormale,

• Diminution du nombre de globules blancs (leucopénie),

• Diminution du nombre de plaquettes sanguines (thrombopénie),

• Ces effets indésirables peuvent entraîner ainsi que des symptômes tels que l'apparition

• Bouffements d'oreilles (œcophénie),

• Irritations,

• Ulcères de l'estomac ou de la partie supérieure de l'intestin (peptiques/gastroduodénaux),

• Inflammation de l'oesophage (œsophagite),

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

• Graves réactions cutanées accompagnées d'un syndrome de Stevens-Johnson et syndrome toxicodermique,

• Urticaire,

• Anomalies de la vue, notamment :

• Vision floue,

• Inflammation du blanc des yeux ou des paupières,

• Inflammation du grès nasal (côtes),

• Très rares : touche de 1 à 10 patients sur 100

• Gonflement de cirques sur la peau (érythème),

L'érythème polymorphe est une réaction allergique,

• Atteinte de la peau ou des globules blancs (leucopénie),

• Douleurs abdominales,

• Perte d'appétit

• Insuffisance rénale aigüe en particulier chez

• par exemple une maladie cardiaque, un diabète, un accident vasculaire cérébral,

• Insuffisance cardiaque à la fréquence ne peut être déterminée,

• Confusion,

• Déorientation,

• Essoufflement et réactions cutanées (réactions cutanées),

• Eruptions cutanées provoquées par l'exposition solaire,

• une insuffisance cardiaque à la fréquence AINS,

• une insuffisance cardiaque à la fréquence de gorgé, touche de 1 à 10 patients sur 100,

• Inflammation du pancréas (pancréatite),

• troubles causés par des effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

• (AINS), mais non en rapport avec les effets indésirables suspen-

# DOLAMINE®

Paracétamol - Caféine - Prométhazine HCl

## FORME ET PRÉSENTATION :

Comprimés sécables : - Boîte de 20 comprimés sous plaquettes thermoformées.

## COMPOSITION :

Paracétamol .....	0,400 g
Caféine .....	0,025 g
Prométhazine Chlorhydrate .....	0,005 g
Excipient q.s.p. ....	1 comprimé.

Excipients à effet notoire : Lactose.

## PROPRIÉTÉS :

DOLAMINE® est une association de 3 principes actifs :

- Paracétamol : antalgique périphérique, antipyrrétique à mécanisme d'action central et périphérique.
- Prométhazine : antihistaminique H1 à effet sédatif, anticholinergique et adrénolytique périphérique.
- Caféine : Stimulant central.

Antalgique - antipyrrétique, DOLAMINE® permet de combattre les affections douloureuses et les manifestations

DOLAMINE® n'entraîne pas de trouble de l'hémostase et peut être administré aux malades soumis à un traitement anticoagulant. Lorsque, pour des raisons de tolérance, l'ingestion de l'acide acétylsalicylique (Aspirine) est déconseillée, son administration peut être avantageusement remplacée par DOLAMINE®.

## INDICATIONS :

DOLAMINE® est indiqué : dans le traitement symptomatique des douleurs faibles à modérées et des fièvres d'origines diverses, en particulier :

- Migraines, céphalées, maux de tête, névralgies, douleurs dentaires et de la sphère ORL.
- Douleurs musculaires, courbatures.
- Douleurs rhumatismales, sciatique, lumbago, torticolis.
- Règles douloureuses.
- Etats grippaux.
- Rhumes.
- Refroidissements...

## CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité ou antécédents d'allergie à l'un des composants.
- Enfant de moins de 7 ans.
- Insuffisance hépatocellulaire.

## POSÉOLOGIE :

Enfant : à partir de 7 ans

1/2 à 1 comprimé 2 à 3 fois par jour, selon l'âge.

Adultes : 1 à 2 comprimés 3 fois par jour sans dépasser 8 comprimés par jour.

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

