Notice: information du patient

MS Contin 10 mg, comprimés à libération prolongée MS Contin 30 mg, comprimés à libération prolongée MS Contin 60 mg, comprimés à libération prolongée MS Contin 100 mg, comprimés à libération prolongée

sulfate de morphine

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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.

Oue contient cette notice?

- 1. Qu'est-ce que *MS Contin* et dans quel cas est-il utilisé
- 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre MS Contin
- 3. Comment prendre *MS Contin*
- 4. Quels sont les effets indésirables éventuels
- 5. Comment conserver *MS Contin*
- 6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que MS Contin et dans quel cas est-il utilisé?

MS Contin est utilisé afin d'atténuer les douleurs non aiguës (sourdes), sévères et persistantes ainsi que les douleurs consécutives à une intervention chirurgicale. Ce médicament contient du sulfate de morphine qui possède une action analgésique.

Les comprimés de ce médicament sont des comprimés à libération prolongée. Cela signifie qu'ils possèdent une durée d'action longue et qu'ils ne sont pas utilisés comme traitement d'urgence.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre MS Contin ?

N'utilisez jamais MS Contin

- Si vous êtes allergique au sulfate de morphine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Si votre respiration est très lente et superficielle (dépression respiratoire) ou si une affection pulmonaire rétrécit sévèrement vos voies respiratoires.
- Si vous êtes atteint d'une maladie hépatique grave ou souffrez d'alcoolisme.
- Si vous prenez simultanément des médicaments appartenant au groupe des inhibiteurs de la MAO (médicaments contre la dépression) ou si vous avez arrêté de prendre un inhibiteur de la MAO depuis moins de 2 semaines (voir aussi « Autres médicaments et *MS Contin* »).
- Si votre pression intracrânienne est élevée ou si vous souffrez de lésions cérébrales.
- Si vous souffrez d'une occlusion intestinale (iléus paralytique).
- Si vous êtes enceinte (voir aussi « Grossesse et allaitement »).
- Si vous devez subir une intervention chirurgicale.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre MS Contin :

- si votre système gastro-intestinal fonctionne plus lentement et si vous souffrez de constipation ;
- si vous souffrez d'une douleur abdominale intense soudaine (abdomen aigu) ;
- si vous avez récemment subi une intervention chirurgicale;
- si la cause de votre douleur est éliminée. Dans ce cas, la dose de morphine doit être adaptée;
- si vous respirez plus difficilement, par exemple parce que vous souffrez d'insuffisance cardiaque grave (cœur pulmonaire) ou d'asthme ;
- si vous êtes atteint(e) de troubles des voies biliaires ;
- si vous souffrez d'une inflammation du pancréas (pancréatite) ;
- si vous souffrez d'insuffisance hépatique sévère ;
- si votre tension artérielle est faible (hypotension) et si votre volume sanguin a diminué ;
- si vous avez été victime de crises épileptiques dans le passé. Des crises épileptiques peuvent survenir plus rapidement lors de l'utilisation de sulfate de morphine ;
- si vous avez souffert d'une dépendance à l'alcool et/ou aux drogues ou si vous en avez abusé ;
- si vous prenez certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et *MS Contin* »).

Une réduction de la dose peut être nécessaire dans les cas suivants :

- si vous avez plus de 65 ans ;
- si votre thyroïde fonctionne plus lentement (hypothyroïdie);
- si vous souffrez d'une maladie hépatique chronique ;
- si le fonctionnement de vos reins ou de vos glandes surrénales est perturbé ;
- si vous souffrez de problèmes respiratoires ;
- si le volume de votre prostate a augmenté (hypertrophie de la prostate).

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien si vous présentez l'un des symptômes suivants pendant l'utilisation de *MS Contin* :

- augmentation de la sensibilité à la douleur malgré la prise de doses croissantes (hyperalgésie). Votre médecin décidera si un changement de dose ou un passage à un analgésique puissant (« antidouleur ») s'impose (voir la rubrique 2);
- faiblesse, fatigue, manque d'appétit, nausées, vomissements ou pression artérielle basse. Ces symptômes peuvent indiquer que les glandes surrénales produisent trop peu d'hormone cortisol et que vous devez prendre un supplément hormonal;
- perte de libido, impuissance, aménorrhée (absence de règles). Ces symptômes peuvent indiquer une diminution de la production d'hormones sexuelles.

Tolérance, dépendance et addiction

Ce médicament contient de la morphine, qui est un opioïde. L'utilisation répétée d'opioïdes peut entraîner une diminution de l'efficacité du médicament (vous vous y habituez, ce que l'on appelle la tolérance). L'utilisation répétée de ce médicament peut également entraîner une dépendance, des abus et une addiction, qui peuvent aboutir à un surdosage potentiellement mortel. Le risque de ces effets indésirables peut augmenter avec une dose plus élevée et une durée d'utilisation plus longue.

La dépendance ou l'addiction peut vous donner l'impression que vous ne contrôlez plus la quantité de médicament que vous devez prendre ou la fréquence à laquelle vous devez le prendre.

Le risque de développer une dépendance ou une addiction varie d'une personne à l'autre. Vous pouvez présenter un risque plus élevé de développer une dépendance ou une addiction au ce médicament:

- si vous ou un membre de votre famille avez déjà consommé de façon abusive ou été dépendant(e) à l'alcool, à des médicaments sur ordonnance ou à des substances illicites (« addiction »);
- si vous fumez:
- si vous avez déjà présenté des troubles de l'humeur (dépression, anxiété ou trouble de la personnalité) ou avez été traité(e) par un psychiatre pour d'autres maladies mentales.

Si vous remarquez l'un des signes suivants lors de la prise de ce médicament, il pourrait s'agir d'un signe que vous êtes devenu(e) dépendant(e) ou addict(e);

- vous devez prendre le médicament pendant une durée plus longue que celle indiquée par votre médecin;
- vous devez prendre une dose supérieure à la dose recommandée;
- vous utilisez le médicament pour des raisons autres que celles qui vous ont été prescrites, par exemple « pour rester calme » ou « pour vous aider à dormir »;
- vous avez tenté à plusieurs reprises et sans succès d'arrêter ou de contrôler l'utilisation de ce médicament:
- lorsque vous arrêtez de prendre le médicament, vous vous sentez mal, et vous vous sentez mieux lorsque vous reprenez le médicament (« effets de sevrage »).

Si vous remarquez l'un de ces signes, parlez-en à votre médecin pour discuter de la meilleure approche de traitement pour vous, y compris le moment opportun pour arrêter et la façon d'arrêter en toute sécurité (voir rubrique 3, « Si vous arrêtez de prendre *MS Contin* »).

Des cas de pustulose exanthématique aiguë généralisée (PEAG) ont été rapportés dans le cadre de traitements par ce médicament. Les symptômes surviennent généralement au cours des 10 premiers jours de traitement. Informez votre médecin si vous avez déjà développé une éruption cutanée grave ou une desquamation de la peau, des cloques et/ou des plaies dans la bouche après avoir pris ce médicament ou d'autres opioïdes. Arrêtez d'utiliser ce médicament et consultez immédiatement un médecin si vous remarquez l'un des symptômes suivants: cloques, peau squameuse étendue ou boutons remplis de pus, ainsi que fièvre.

Troubles respiratoires liés au sommeil

Ce médicament peut provoquer des troubles respiratoires liés au sommeil, tels que l'apnée du sommeil (pauses respiratoires pendant le sommeil) et l'hypoxémie liée au sommeil (faible taux d'oxygène dans le sang) ou aggraver des problèmes déjà existants pendant le sommeil. Les symptômes associés peuvent inclure des pauses respiratoires pendant le sommeil, des réveils nocturnes dus à l'essoufflement, des difficultés à rester endormi(e) ou une somnolence excessive pendant la journée. Si vous ou une autre personne remarquez ces symptômes, contactez votre médecin. Une réduction de la dose peut être envisagée par votre médecin.

Contactez votre médecin si vous ressentez de fortes douleurs à la supérieure de l'abdomen pouvant irradier dans le dos, des nausées, des vomissements ou de la fièvre. En effet, il pourrait s'agir de symptômes associés à une inflammation du pancréas (pancréatite) et du système biliaire.

Comme ce médicament contient du sulfate de morphine, il est soumis à la législation sur les stupéfiants. Par conséquent, la prescription médicale et le mode de stockage de ce médicament en pharmacie, entre autres, sont soumis à des exigences particulières.

Autres médicaments et MS Contin

Informez votre médecin ou pharmacien si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament.

Cela est d'autant plus important si vous prenez l'un des médicaments repris ci-dessous ou des médicaments aux fins suivantes:

- de la rifampicine pour traiter, par exemple, la tuberculose;
- l'utilisation concomitante de ce médicament et de médicaments sédatifs tels que les benzodiazépines ou les médicaments apparentés augmente le risque de somnolence, de difficultés respiratoires (dépression respiratoire) et de coma, et peut engager le pronostic vital. C'est pourquoi une utilisation concomitante ne doit être envisagée que s'il n'existe pas d'autres options thérapeutiques. Toutefois, si votre médecin vous prescrit ce médicament en association avec des médicaments sédatifs, il doit veiller à limiter la dose et la durée du traitement concomitant. Informez votre médecin de tous les médicaments sédatifs que vous prenez et suivez strictement ses recommandations posologiques. Il

pourrait s'avérer utile d'informer vos amis ou votre famille afin que ceux-ci connaissent les signes et symptômes énumérés ci-dessus. Prenez contact avec votre médecin si vous présentez de tels symptômes.

Il peut exister une interaction entre ce médicament et les médicaments suivants ou des médicaments des groupes suivants :

- substances à action centrale, notamment : calmants (sédatifs), somnifères (hypnotiques), médicaments contre les troubles psychiques (neuroleptiques, phénothiazines), médicaments contre les troubles anxieux (anxiolytiques), analgésiques puissants (narcotiques), médicaments qui anesthésient la douleur (anesthésiques), gabapentine (médicament administré en cas d'épilepsie ou de névralgie);
- médicaments contre l'hypertension, les troubles cardiaques ou une pression intra-oculaire élevée (bêtabloquants);
- inhibiteurs de la MAO (médicaments contre la dépression) ; si vous prenez des inhibiteurs de la MAO ou si vous en avez pris depuis moins de 2 semaines, vous ne pouvez pas utiliser ce médicament;
- médicaments contre les réactions d'hypersensibilité (antihistaminiques) ;
- certains médicaments utilisés pour traiter les caillots sanguins (par exemple le clopidogrel, le prasugrel, le ticagrélor) peuvent avoir un effet retardé et diminué lorsqu'ils sont pris avec de la morphine ;
- la gabapentine ou la prégabaline pour le traitement de l'épilepsie et des douleurs dues à des problèmes nerveux (douleurs neuropathiques).

Si le taux de glucose dans vos urines est mesuré pendant que vous prenez du sulfate de morphine, il est possible que les résultats de cette mesure ne soient pas corrects.

MS Contin avec des aliments, boissons et de l'alcool

Si vous buvez de l'alcool alors que vous prenez *MS Contin*, il est possible que vous vous sentiez plus somnolent(e). Le risque d'effets indésirables graves, tels qu'une respiration superficielle associée à un risque d'arrêt respiratoire et de perte de conscience, augmente également. Par conséquent, ne buvez pas d'alcool lorsque vous prenez *MS Contin*.

Grossesse et allaitement

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

Grossesse

Pendant la grossesse, vous ne pouvez pas prendre de morphine. Pendant l'accouchement, la morphine peut passer dans l'organisme du nouveau-né et ralentir sa respiration.

Les nouveau-nés peuvent présenter des syndromes de sevrage (se manifestant par des cris aigus, énervement, convulsions, nutrition insuffisante et diarrhée qui devront être traités par un médecin) si leur mère a pris de la morphine sur une période prolongée pendant sa grossesse.

Allaitement

La morphine passe dans le lait maternel. Vous ne pouvez pas allaiter pendant le traitement par ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament peut provoquer une somnolence. Ce médicament ne doit donc pas être utilisé par des personnes qui conduisent un véhicule ou utilisent une machine.

MS Contin contient du lactose et du jaune orangé S

Les comprimés de *MS Contin* 10, 30 et 60 mg contiennent du lactose. Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Les comprimés de *MS Contin* 30 mg et 60 mg contiennent également un colorant appelé jaune orangé S (E110), susceptible de provoquer des réactions allergiques.

3. Comment prendre MS Contin?

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

Avant de commencer le traitement et régulièrement pendant le traitement, votre médecin discutera avec vous de ce que vous pouvez attendre de l'utilisation de *MS Contin*, du moment et de la durée du traitement, du moment auquel vous devez contacter votre médecin et du moment où vous devez l'arrêter (voir également, « Si vous arrêtez de prendre *MS Contin* » dans cette rubrique).

Posologie

La dose et la durée du traitement seront déterminées de manière individuelle par le médecin.

Chez les adultes, la dose initiale habituelle est d'un comprimé de 30 mg deux fois par jour, toutes les 12 heures (2 comprimés par jour).

Si la douleur devient plus forte, des doses plus élevées peuvent être nécessaires.

Utilisation chez les enfants

Chez les enfants, la dose initiale est de 0,2 à 0,8 mg par kilo de poids corporel, toutes les 12 heures. Ce médicament ne convient pas pour les nourrissons.

Voie d'administration

Ce médicament doit être pris par la bouche (voie orale). Ce médicament ne peut en aucun cas être coupé, mâché ou broyé. La prise de comprimés broyés ou dissous peut entraîner la libération d'une trop grande quantité de morphine directement dans l'organisme. Les conséquences peuvent être identiques à la prise d'une quantité excessive de ce médicament (voir « Si vous avez pris plus de *MS Contin* que vous n'auriez dû »).

Si vous avez pris plus de MS Contin que vous n'auriez dû

Si vous avez pris plus de ce médicament que vous n'auriez dû, vous pouvez développer les symptômes suivants :

- rétrécissement des pupilles
- somnolence pouvant entraîner une diminution de la conscience
- respiration gravement ralentie et plus superficielle (dépression respiratoire)
- baisse de la tension artérielle
- faiblesse musculaire
- dégradation du tissu musculaire pouvant entraîner des problèmes rénaux
- pneumonie causée par l'inhalation de vomi ou de corps étrangers (les symptômes peuvent inclure essoufflement, toux et fièvre)

Les personnes ayant pris une dose trop importante peuvent développer une pneumonie causée par l'inhalation de vomissements ou de matières étrangères; les symptômes peuvent comprendre un essoufflement, une toux et de la fièvre.

Les personnes ayant pris une dose trop importante peuvent également présenter des difficultés respiratoires entraînant une perte de connaissance ou même le décès.

Dans les cas plus graves, un ralentissement du pouls, un état de choc ou un coma à l'issue potentiellement fatale peuvent survenir.

En cas de surdosage de ce médicament, il convient de faire vomir le patient immédiatement s'il est conscient. Ensuite, le traitement du surdosage doit avoir lieu à l'hôpital.

Si vous avez pris une quantité excessive de ce médicament, contactez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Antipoisons (070/245.245).

Si vous oubliez de prendre MS Contin

Si vous avez oublié de prendre ce médicament, prenez-le dès que vous vous en souvenez. Ensuite, continuez à prendre le médicament à intervalles de 12 heures. Par conséquent, prenez le comprimé suivant 12 heures plus tard. En cas de doute, consultez votre médecin ou pharmacien afin de déterminer l'heure de la prise du médicament.

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

Si vous arrêtez de prendre MS Contin

N'arrêtez pas de prendre ce médicament de manière soudaine. Consultez toujours votre médecin pour réduire lentement la dose afin d'éviter l'apparition de symptômes de sevrage. Les symptômes de sevrage peuvent comprendre les effets suivants: courbatures, tremblements, diarrhée, douleurs abdominales, nausées, symptômes semblables à ceux de la grippe, accélération des battements du cœur et pupilles dilatées. Les symptômes psychologiques comprennent un sentiment intense d'insatisfaction, de l'anxiété et de l'irritabilité.

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 indésirables éventuels ?

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

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.

Arrêtez d'utiliser *MS Contin* et consultez immédiatement un médecin si vous présentez l'un des symptômes suivants:

- réaction cutanée sévère accompagnée de cloques, d'une peau squameuse étendue, de boutons remplis de pus, ainsi que de fièvre. Il peut s'agir d'une maladie appelée pustulose exanthématique aiguë généralisée (PEAG).

Symptômes et effets indésirables importants à surveiller et conduite à tenir le cas échéant:

• effets indésirables graves entraînant des difficultés respiratoires ou des sensations vertigineuses.

Contactez immédiatement un médecin si vous présentez ces effets indésirables importants.

Très fréquent (survient chez plus de 1 personne sur 10) :

- nausées
- constipation

Fréquent (survient chez moins de 1 personne sur 10) :

- confusion
- insomnie
- étourdissements
- maux de tête
- contractions musculaires involontaires
- somnolence
- douleurs abdominales
- manque d'appétit
- · bouche sèche

- vomissements
- transpiration abondante
- éruption cutanée
- faiblesse (asthénie)
- fatigue
- malaise
- démangeaisons

Peu fréquent (survient chez moins de 1 personne sur 100) :

- hypersensibilité
- agitation
- bonne humeur excessive (euphorie)
- perception de choses qui n'existent pas (hallucinations)
- changements d'humeur
- crises épileptiques (convulsions)
- augmentation de la pression ou de la tension (hypertonie)
- perturbation de la perception des sensations (paresthésie)
- évanouissement (syncope)
- troubles de la vue
- vertiges
- teint rouge
- baisse de la tension artérielle (hypotension)
- liquide dans les poumons
- respiration réduite (dépression respiratoire)
- spasmes des voies respiratoires
- occlusion intestinale (iléus)
- altération du goût
- perturbation de la digestion (dyspepsie)
- élévation des enzymes hépatiques
- urticaire
- · rétention de petites quantités d'urine
- frissons
- accumulation de liquide dans les jambes

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles) :

- réaction d'hypersensibilité grave (réactions anaphylactiques ou anaphylactoïdes)
- pensées anormales
- dépendance
- accoutumance rendant nécessaire une augmentation continue de la dose pour que l'analgésie soit suffisante.
- mauvaise humeur excessive (dysphorie)
- augmentation de la sensibilité à la douleur et à la pression (hyperalgésie)
- pupilles rétrécies (myosis)
- si vous souffrez de toux, l'usage de ce médicament peut la réduire
- douleur ou spasmes des voies biliaires
- absence de menstruations
- diminution de la libido
- impuissance
- des symptômes de sevrage (pour les symptômes, voir la rubrique 3 « Si vous arrêtez de prendre MS Contin »)
- symptômes de sevrage chez les nouveau-nés dont les mères ont utilisé ce médicament pendant la grossesse (voir rubrique 2 « Grossesse et allaitement »)
- apnée du sommeil (pauses respiratoires pendant le sommeil)

• symptômes associés à une inflammation du pancréas (pancréatite) et des voies biliaires, par exemple douleurs sévères à la partie supérieure de l'abdomen pouvant irradier dans le dos, nausées, vomissements ou fièvre

Déclaration des effets secondaires

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via :

Belgique

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé

www.afmps.be
Division Vigilance

Site internet: www.notifieruneffetindesirable.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

Luxembourg

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy ou Division de la pharmacie et des médicaments de la Direction de la santé

Site internet: www.guichet.lu/pharmacovigilance

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver MS Contin

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

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

À conserver dans l'emballage extérieur d'origine, à l'abri de la lumière.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage après « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient MS Contin

- La substance active est le sulfate de morphine.
- Les autres composants sont : hydroxyéthylcellulose, alcool cétostéarylique, stéarate de magnésium (E470b), talc (E553b). Les comprimés de 10, 30 et 60 mg contiennent également du lactose anhydre.
- L'enrobage des comprimés se compose de :

o *MS Contin* 10 mg: alcool polyvinylique, dioxyde de titane (E171), macrogol 3350, talc

(E553b), oxyde de fer jaune/rouge/noir (E172)

o MS Contin 30 mg: hypromellose (E464), dioxyde de titane (E171), macrogol 400, jaune

orangé S (E110), carmin d'indigo (E132), érythrosine (E127)

o MS Contin 60 mg: hypromellose (E464), dioxyde de titane (E171), macrogol 400, jaune

de quinoléine (E104), jaune orangé S (E110), érythrosine (E127)

o **MS Contin** 100 mg: hypromellose (E464), dioxyde de titane (E171), macrogol 400, carmin

d'indigo (E132), oxyde de fer jaune/noir (E172)

Voir rubrique 2 « MS Contin contient du lactose et du jaune orangé S ».

Aspect de MS Contin et contenu de l'emballage extérieur

Les comprimés de *MS Contin* 10 mg sont mordorés, portent la mention « 10/mg » sur une face et sont disponibles en boîtes de 14, 30 et 56 comprimés ainsi qu'en conditionnement unitaire de 56 comprimés.

Les comprimés de *MS Contin* 30 mg sont violet foncé, portent la mention « 30/mg » sur une face et sont disponibles en boîtes de 14, 30 et 56 comprimés ainsi qu'en conditionnement unitaire de 56 comprimés. Les comprimés de *MS Contin* 60 mg sont orange, portent la mention « 60/mg » sur une face et sont disponibles en boîtes de 14, 30 et 56 comprimés.

Les comprimés de *MS Contin* 100 mg sont gris, portent la mention « 100/mg » sur une face et sont disponibles en boîtes de 14, 30 et 56 comprimés.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché

Mundipharma BV De Kleetlaan 4 1831 Diegem

Fabricant

Mundipharma DC B.V. Leusderend 16 3832 RC Leusden Pays-Bas

Numéros d'autorisation de mise sur le marché

Belgique

MS Contin 10 mg: BE134032 MS Contin 30 mg: BE134041 MS Contin 60 mg: BE134057 MS Contin 100 mg: BE134066

Luxembourg

MS Contin 10 mg: 2005078269 MS Contin 30 mg: 2005078271 MS Contin 60 mg: 2005078272 MS Contin 100 mg: 2005078273

Pour toute information relative à ce médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous le souhaitez, vous pouvez également vous adresser à la personne de contact du titulaire de l'enregistrement.

Mode de délivrance: Médicament soumis à prescription médicale

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 05/2024.