

## RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

### Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

### Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

### Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

### Optique :

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

### Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

### Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



## Déclaration de Maladie

N° M21- 0060667

☒ Maladie **9266** ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : **ELMAATAOUI** Société : **R.A.M.**

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : **ELMAATAOUI DRISS**

Date de naissance : **01.01.53**

Adresse : **ONA N° 201 DARWA**

Tél : **062226473** Total des frais engagés : **660,60** Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : **15-FEV-2023**

Nom et prénom du malade : **Dr. El Mokhammad KHADDOG** Age :

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

Nature de la maladie : **Cancer du col utérin et lymphome**

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : **DEROUA** Le : **22/02/2023**

Signature de l'adhérent(e) : **[Signature]**

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

### Adresses Mails utiles

- ☐ Réclamation : [contact@mupras.com](mailto:contact@mupras.com)
- ☐ Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)
- ☐ Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto:adhesion@mupras.com)

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

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



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
15 FEB 2023				

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	15-02-23	510.60
		092093087

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

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

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX														
				MONTANTS DES SOINS														
				DEBUT D'EXECUTION														
				FIN D'EXECUTION														
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS														
				DATE DU DEVIS														
			DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

**Ordonnance**

15 FEB 2023

*Maryouk Khachouj*

102.00

11 OZalplus

*me 3.*

28.20

21 Solglyce

*me 3.*

58.50 + 37.00

3/ Hyalron + Acide

152.00

4/ Axiab 9

132.00

5) GABlin 20

Centre Commercial Abderrahim etg 1, Bureau N°38

Mediouna Casablanca

Tél : 06 48 07 59 49 / Email : benaddoumehdi1@gmail.com



15 510,60

Dr. Benaddou Idrissi  
Moulay El Mehdi  
Médecin Généraliste  
Lot Nassoulan Appl. 30, Mediouna  
Casablanca Tél: 05 22 53 72 32





# هيدروكسو 5000

(هيدروكسو كوبالامين)

## التركيب :

هيدروكسو كوبالامين ..... 5000 مكغم

لكل أمبولة ذات 2 مل

إن إمكانية تخزين هيدروكسو كوبالامين بالأنسجة تسمح بالحصول على مفعول طويل ومؤثر .

ومن جهة أخرى فإن استعمال الجرعات الكبيرة بدأ فعالا في علاج أغلب الأعراض المصحوبة بآلام شديدة.

## دواعي الإستعمال :

الآلام : آلام أعصاب الوجه ، آلام الأعصاب الأساسية ، آلام أعصاب الذراع .. الخ .

وبصفة عامة لجميع الأعراض المصحوبة بآلام شديدة.

## الجرعات :

في المتوسط أمبولة كل يوم أو يومين .

وهذه الجرعة من الممكن أن تكون 2 أمبولات كل يوم حسب إرشادات

الطبيب المعالج

## العبوات :

علبة بها 4 أمبولات سعة كل واحد منها 2 مل

يؤخذ عن طريق الحقن الوريدي أو العضلي .



مخابر لابروفان ش.م. 21، زنقة الأوداية - الدار البيضاء

يصنع في المغرب برخصة من مخابر أنفار رولان

# hydroxo 5000

(Hydroxocobalamine base)

## FORMULE

Hydroxocobalamine base  
pour une ampoule injectable

L'Hydroxocobalamine,  $\mu\text{g}$   
permet d'obtenir imprégné

D'autre part, l'emploi de  $\mu\text{g}$   
dans le traitement de la plupart des syndromes algiques  
sévères.

## INDICATIONS

Algies : névralgies faciales, algies radiculaires, algies  
cervico-brachiales, etc.

et d'une façon générale les syndromes algiques intenses.

## POSOLOGIE

En moyenne : une ampoule par jour ou tous les deux jours.  
Cette posologie peut être portée à deux ampoules par jour  
sur indication du médecin traitant.

## PRÉSENTATION

Boîte de 4 ampoules de 2 ml.

Voie parentérale I.M. - I. V.



Laboratoires LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca  
Fabriqué au Maroc sous licence des laboratoires Anphar Rolland

F47234P230380

hydroxo 5000  
4 Ampoules Injectables



6 118000 032182

COBALAMINE BASE

PPV 58DH50

EXP 06/2025

LOT 26002 1

# SULPIDAL<sup>®</sup> 50

## Sulpiride

### 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

#### a) DENOMINATION

SULPIDAL<sup>®</sup> 50 mg, gélule

#### b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Sulpiride .....  
Excipients q.s.p. 1 gélule.

#### c) FORME PHARMACEUTIQUE

Boîte de 20 gélules.

#### d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTISYPHOTIQUE NEUROLEPTIQUE

BENZAMIDE

(N : Système Nerveux)

### 2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines formes de traitement de certains troubles du comportement de l'adulte et de l'enfant.

### 3. ATTENTION !

#### a) DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie au sulpiride ou à l'un des constituants de la gélule,
- phéochromocytome (atteinte de la glande médullosurrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),
- en association avec les antiparkinsoniens dopaminergiques.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS être utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, pendant l'allaitement.

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

#### b) MISES EN GARDE SPECIALES

En cas d'apparition de fièvre inexpliquée, de pâleur ou de forte transpiration, il est impératif d'alerter immédiatement un médecin ou un service d'urgence.

Afin de dépister un éventuel trouble cardiaque, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer un électrocardiogramme.

Chez l'enfant, un suivi médical régulier est indispensable.

La prise de comprimé ou de gélule est contre-indiquée chez l'enfant avant 6 ans car il peut avaler de travers et s'étouffer.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

#### c) PRECAUTIONS D'EMPLOI

Afin que votre médecin puisse adapter la posologie et/ou la surveillance de votre traitement ;

Il est nécessaire de le prévenir en cas de :

- maladie cardiaque,
- maladie de Parkinson,
- insuffisance rénale,
- antécédents de convulsions (ancienne ou récente), épilepsie.

La prise de boissons alcoolisées est fortement déconseillée pendant la durée du traitement.

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



PPV

LOT

PER

28/20



**Notice : Information de l'utilisateur**  
**GABLINE® 25 mg, 75 mg, 150 mg et 300 mg.**  
**Gélules. Boîte de 56.**  
**Prégabaline**

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

- Gardez cette notice, Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**Que contient cette notice ?**

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

**1. QU'EST-CE QUE GABLINE, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

GABLINE appartient à une classe de médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie, les douleurs neuropathiques et le Trouble Anxieux Généralisé (TAG) chez l'adulte.

**Douleurs neuropathiques périphériques et centrales :** GABLINE est utilisé pour traiter les douleurs persistantes causées par des lésions des nerfs. Différentes pathologies comme le diabète ou le zona peuvent induire des douleurs neuropathiques périphériques. Les manifestations douloureuses peuvent être décrites comme étant des sensations de chaleur, de brûlure, de douleur lancinante, d'élancement, de coup de poignard, de douleur fulgurante, de crampes, d'endolorissement, de picotements, d'engourdissement, de pincements et de coups d'aiguille. Les douleurs neuropathiques périphériques et centrales peuvent aussi être associées à des changements de l'humeur, des troubles du sommeil, de la fatigue, et peuvent avoir un impact sur le fonctionnement physique et social, et sur la qualité de vie en général.

**Épilepsie :** GABLINE est utilisé pour traiter un type particulier d'épilepsie (crises épileptiques partielles avec ou sans généralisation secondaire) chez l'adulte. Votre médecin vous prescrira GABLINE pour aider à traiter votre épilepsie lorsque votre traitement actuel ne permet pas de contrôler complètement vos crises. Vous devez prendre GABLINE en association à votre traitement actuel. GABLINE ne doit pas être utilisé seul, mais doit toujours être utilisé en association à un autre traitement antiépileptique.

**Trouble Anxieux Généralisé :** GABLINE est utilisé pour traiter le Trouble Anxieux Généralisé (TAG). Les symptômes du TAG comportent une anxiété excessive prolongée et une inquiétude difficiles à contrôler. Le TAG peut également induire une agitation ou une sensation d'excitation ou d'énervement, une sensation d'être facilement fatigué, des difficultés à se concentrer ou des trous de mémoire, une irritabilité, une tension musculaire ou des troubles du sommeil. Ceci est différent du stress et des tensions de la vie quotidienne.

**2. QUELLE  
DE PREN**

**Ne prenez  
Si vous êtes  
contenus**

**Faites at  
Adresse/  
GABLINE/  
• Quelq  
évoque  
vue ou  
cutané  
présente  
• GABLINE**

**pouvant au**

**chez les patients âgés. Vous devez par con**

**jusqu'à ce que vous soyez habitué aux év**

**médicament pourrait produire.**

**• GABLINE peut faire apparaître une vision trou**

**vue ou d'autres modifications de la vue, la pl**

**transitoires. Informez immédiatement votre mé**

**une quelconque modification de votre vision.**

**• Une adaptation des médicaments utilisés en ca**

**nécessaire chez certains patients diabétiques qu**

**d'un traitement sous prégabaline.**

**• Certains effets indésirables peuvent être plus fr**

**somnolence, car les patients présentant une**

**épilepsie peuvent recevoir d'autres médicaments**

**exemple la douleur ou la spasticité, qui ont d**

**similaires à ceux de la Prégabaline et dont**

**augmentée lorsque ces traitements sont pris en**

**• Des cas d'insuffisance cardiaque ont été rap**

**patients prenant GABLINE; ces patients étaient**

**LES INFORMATIONS A**

**GABLINE® 25 mg**

**Boîte de 56 gélules**

**AMM N° : 108R1/20/DMP/21/NNPd**

**un ins**

**naci**

**it fa**

**gissa**

**gorg**

**mit vo**

**Sement**

**pressures**

**chez les patients âgés. Vous devez par con**

**jusqu'à ce que vous soyez habitué aux év**

**médicament pourrait produire.**

**• GABLINE peut faire apparaître une vision trou**

**vue ou d'autres modifications de la vue, la pl**

**transitoires. Informez immédiatement votre mé**

**une quelconque modification de votre vision.**

**• Une adaptation des médicaments utilisés en ca**

**nécessaire chez certains patients diabétiques qu**

**d'un traitement sous prégabaline.**

**• Certains effets indésirables peuvent être plus fr**

**somnolence, car les patients présentant une**

**épilepsie peuvent recevoir d'autres médicaments**

**exemple la douleur ou la spasticité, qui ont d**

**similaires à ceux de la Prégabaline et dont**

**augmentée lorsque ces traitements sont pris en**

**• Des cas d'insuffisance cardiaque ont été rap**

**patients prenant GABLINE; ces patients étaient**

**présentaient des problèmes cardiovasculaires.**

**médicament, vous devez informer votre mé**

**déjà eu des maladies cardiaques dans le pas**

**• Des cas d'insuffisance rénale ont été rapportés**

**prenant GABLINE. Si au cours de votre traiteme**

**observez une diminution de votre miction, vous**

**médecin car l'arrêt de votre traitement peut am**

**• Un petit nombre de personnes traitées avec de**

**que GABLINE ont eu des idées autodestructrice**

**telles pensées venaient à apparaître, à tou**

**immédiatement votre médecin.**

**• Des problèmes gastro-intestinaux peuv**

**constipation, transit intestinal bloqué ou paraly**

**est utilisé avec d'autres médicaments pou**

**constipation (tels que certaines classes de m**

**douleur). Informez votre médecin si vous souffr**

**particulier si vous êtes sujet à ce problème.**

**• Avant de prendre ce médicament vous devez in**

**si vous avez des antécédents d'alcoolisme, d'ab**

**de dépendance. Ne prenez pas davantage de**

**dose prescrite.**

**• Des cas de convulsions ont été rapportés**

**GABLINE ou peu après l'arrêt du traitement. En**

**contactez votre médecin immédiatement.**

**• Des cas de modification de la fonction cérébrale**

**été rapportés chez certains patients prenant GAB**

**facteurs favorisants. Prévenez votre médecin**

**médicaux graves y compris les maladies du foie o**

**Enfants et adolescents**

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez les enfants (moins de 18 ans) n'a pas été établie. La prégabaline n'est pas utilisée dans cette population.

**Autres médicaments et GABLINE**

Informez votre médecin ou pharmacien si



# ARIBX® 60 mg et 90 mg

## Comprimé pelliculé

### en boîte de 7 et 14

#### Etoricoxib

des autres composants contenus dans ce médicament  
• Si vous êtes allergique à l'un des composants, ne prenez pas ce médicament.

ARIBX® 90 mg  
14 comprimés



LOT : 221186

EXP : 09/2025

PPV : 152,00DH

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice, car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut nuire même si les signes de leur maladie sont absents.
- Si l'un des effets indésirables devient grave, remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ARIBX®, comprimé pelliculé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ARIBX®, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre ARIBX®, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ARIBX®, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires

#### 1. QU'EST-CE QUE ARIBX®, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Qu'est-ce que ARIBX®, comprimé pelliculé ?

ARIBX®, comprimé pelliculé contient la substance active « etoricoxib ».

ARIBX®, comprimé pelliculé est l'un des médicaments de la classe des inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2).

Ceux-ci appartiennent à une famille de médicaments nommée anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Dans quels cas ARIBX®, comprimé pelliculé est-il utilisé ?

ARIBX®, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients âgés de 16 ans et plus atteints d'arthrose, de polyarthrite rhumatoïde, de spondylarthrite ankylosante et de goutte.

ARIBX®, comprimé pelliculé est également utilisé pour le traitement de courte durée de la douleur modérée après chirurgie dentaire chez les patients âgés de 16 ans et plus.

Qu'est-ce que l'arthrose ?

L'arthrose est une maladie des articulations. Elle résulte d'une altération progressive du cartilage qui protège les extrémités des os.

Elle entraîne un gonflement (inflammation), une douleur, une sensibilité, une raideur et un handicap.

Qu'est-ce que la polyarthrite rhumatoïde ?

La polyarthrite rhumatoïde est une maladie inflammatoire chronique des articulations. Elle provoque douleur, raideur, gonflement et perte progressive du mouvement des articulations atteintes. Elle peut entraîner également une inflammation d'autres parties du corps.

Qu'est-ce que la goutte ?

La goutte est une maladie qui se manifeste, au niveau des articulations, par des crises soudaines et récurrentes associant une inflammation, une rougeur et une très vive douleur. Elle est provoquée par des dépôts de cristaux minéraux dans les articulations.

Qu'est-ce que la spondylarthrite ankylosante ?

La spondylarthrite ankylosante est une maladie inflammatoire de la colonne vertébrale et des articulations sacro-iliaques.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ARIBX®, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais ARIBX®, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'etoricoxib ou à l'un

- Si vous avez des antécédents de crise cardiaque, pontage coronarien, maladie des artères périphériques (mauvaise circulation dans les jambes et les pieds due à des artères rétrécies ou bouchées),
- Si vous avez eu un accident vasculaire cérébral, quelle que soit la sorte, y compris un accident ischémique transitoire. L'etoricoxib pourrait légèrement augmenter le risque de crise cardiaque et d'accident vasculaire cérébral, c'est la raison pour laquelle il ne doit pas être utilisé chez les patients ayant déjà eu des problèmes cardiaques ou un accident vasculaire cérébral.
- Si vous pensez que l'un de ces points vous concerne, ne prenez pas les comprimés sans avoir consulté votre médecin au préalable.

#### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ARIBX®, comprimé pelliculé si :

- Vous avez des antécédents de saignement ou d'ulcère de l'estomac,
- Vous êtes déshydraté(e), par exemple à cause d'accès prolongés de vomissements ou de diarrhée prolongés,
- Vous avez des oedèmes dus à une rétention d'eau,
- Vous avez des antécédents d'insuffisance cardiaque ou de toute autre forme de maladie cardiaque,
- Vous avez des antécédents d'hypertension artérielle. ARIBX®, comprimé pelliculé peut augmenter la tension artérielle chez certains patients, en particulier lorsqu'il est utilisé à hautes doses. Votre médecin peut être amené à contrôler votre tension artérielle plus régulièrement,
- Vous avez des antécédents de maladie du foie ou des reins,
- Vous avez des traitements anti-infectieux. ARIBX®, comprimé pelliculé peut masquer une fièvre, qui peut être un signe d'infection,
- Vous avez du diabète, du cholestérol élevé ou vous êtes fumeur. Cela peut augmenter votre risque de maladie cardiaque,
- Vous êtes une femme et souhaitez concevoir un enfant,
- Vous êtes âgé(e) de plus de 65 ans.

Si vous n'êtes pas sûr que l'un des points ci-dessus vous concerne, contactez votre médecin avant de prendre ARIBX®, comprimé pelliculé pour vérifier que ce médicament est adapté à votre cas.

ARIBX®, comprimé pelliculé est aussi efficace chez le sujet âgé que chez l'adulte jeune. Si vous êtes âgé(e) de plus de 65 ans, votre médecin assurera une surveillance adaptée. Aucun ajustement de posologie n'est nécessaire chez les patients âgés de plus de 65 ans.

#### Enfants et adolescents

Ne donnez pas ce médicament aux enfants et adolescents de moins de 16 ans.

#### Autres médicaments et ARIBX®, comprimé pelliculé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

En particulier, si vous prenez d'autres médicaments, votre médecin peut être amené à adapter votre traitement par ARIBX®, comprimé pelliculé, afin d'éviter des interactions médicamenteuses ou d'acquiescent correcte et fluidifier v

(que),  
amer  
hum  
us

con  
apel  
e l  
urs

sur le  
ter),  
sur le

- Si vous avez des antécédents de crise cardiaque, pontage coronarien, maladie des artères périphériques (mauvaise circulation dans les jambes et les pieds due à des artères rétrécies ou bouchées),
- Si vous avez eu un accident vasculaire cérébral, quelle que soit la sorte, y compris un accident ischémique transitoire. L'etoricoxib pourrait légèrement augmenter le risque de crise cardiaque et d'accident vasculaire cérébral, c'est la raison pour laquelle il ne doit pas être utilisé chez les patients ayant déjà eu des problèmes cardiaques ou un accident vasculaire cérébral.
- Si vous pensez que l'un de ces points vous concerne, ne prenez pas les comprimés sans avoir consulté votre médecin au préalable.

(médicament pour traiter l'asthme)

• Pilule contraceptive (l'association d'etoricoxib et de pilule contraceptive peut augmenter votre risque d'effets secondaires).

• Traitement hormonal substitutif (le traitement hormonal substitutif peut augmenter votre risque d'effets secondaires).

• Aspirine car le risque d'ulcère de l'estomac est augmenté si vous prenez ARIBX®, comprimé pelliculé.

• Aspirine en prévention d'un accident vasculaire cérébral (la prise d'aspirine en prévention d'un accident vasculaire cérébral peut augmenter votre risque d'effets secondaires).

• Aspirine et autres médicaments stéroïdiens (AINS) : Ne prenez pas d'aspirine ou d'autres médicaments stéroïdiens (AINS) pendant le traitement par ARIBX®, comprimé pelliculé.

ARIBX®, comprimé pelliculé est également utilisé pour le traitement de courte durée de la douleur modérée après chirurgie dentaire chez les patients âgés de 16 ans et plus.

Qu'est-ce que l'arthrose ?

L'arthrose est une maladie des articulations. Elle résulte d'une altération progressive du cartilage qui protège les extrémités des os.

Elle entraîne un gonflement (inflammation), une douleur, une sensibilité, une raideur et un handicap.

Qu'est-ce que la polyarthrite rhumatoïde ?

La polyarthrite rhumatoïde est une maladie inflammatoire chronique des articulations. Elle provoque douleur, raideur, gonflement et perte progressive du mouvement des articulations atteintes. Elle peut entraîner également une inflammation d'autres parties du corps.

Qu'est-ce que la goutte ?

La goutte est une maladie qui se manifeste, au niveau des articulations, par des crises soudaines et récurrentes associant une inflammation, une rougeur et une très vive douleur. Elle est provoquée par des dépôts de cristaux minéraux dans les articulations.

Qu'est-ce que la spondylarthrite ankylosante ?

La spondylarthrite ankylosante est une maladie inflammatoire de la colonne vertébrale et des articulations sacro-iliaques.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ARIBX®, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais ARIBX®, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'etoricoxib ou à l'un

des autres composants contenus dans ce médicament

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'etoricoxib ou à l'un

des autres composants contenus dans ce médicament

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'etoricoxib ou à l'un



## OZIL PLUS® 20 mg

Gélules

DCI : Oméprazole

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

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

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

#### Classe pharmacothérapeutique :

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

#### Indications thérapeutiques :

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans :

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

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

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

#### Contre-indications :

Ne prenez jamais OZIL PLUS®, gélule :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OZIL PLUS®
- Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (IPP) médicament.

#### Précautions d'emploi ; Mises en garde spéciales :

Avant de prendre OZIL PLUS®, gélule informer votre Médecin si :

- On vous a dit que vous avez un faible taux de magnésium, de calcium et de potassium dans le sang
- Vous avez des problèmes hépatiques
- Vous avez une insuffisance cardiaque
- Vous avez le syndrome de Bartter (un trouble du rein rare)
- Vous avez des allergies

- Vous avez d'autres conditions médicales
- Vous êtes enceintes ou vous programmez de le devenir. On ne sait pas si OZIL PLUS® peut nuire à votre bébé à naître
- Vous allaitez ou vous envisagez d'allaiter.

OZIL PLUS®  
bébé. Vous  
vous allaitez

## Ozil plus® 20 mg

Oméprazole

28 Gélules



LOT:220202

PER:04/2027

PPV:102,00 DH

Ne prenez pas OZIL PLUS® si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour le VIH).

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

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

#### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

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

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre OZIL PLUS® pendant l'allaitement.

#### Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

### 3. COMMENT PRENDRE OZIL PLUS®, GÉLULE ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas

**Mobic®**

Méloxicam

**15 mg/1,5 ml**

solution injectable



**Boehringer  
Ingelheim**

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

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

**Que contient cette notice :**

1. Qu'est-ce que MOBIC 15 mg/1,5 ml, solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser MOBIC 15 mg/1,5 ml, solution injectable ?
3. Comment utiliser MOBIC 15 mg/1,5 ml, solution injectable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver MOBIC 15 mg/1,5 ml, solution injectable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

**1. QU'EST-CE QUE MOBIC 15 mg/1,5 ml, solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

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

MOBIC 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.

- MOBIC 15 mg/1,5 ml, solution injectable est utilisé dans le traitement :
  - de la polyarthrite rhumatoïde
  - de la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew)

Quand la prise de comprimés ou de suppositoires n'est pas possible.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER MOBIC 15 mg/1,5 ml, solution injectable ?**

Si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si vous pensez avoir des facteurs de risque pour ce type de pathologie, vous devez discuter de votre traitement avec votre médecin ou avec votre pharmacien. Par exemple :

- si vous avez une pression artérielle élevée (hypertension)
- si vous avez des taux élevés de sucre dans le sang (diabète)
- si vous avez un taux élevé de cholestérol dans le sang (hypercholestérolémie)
- si vous fumez.

Arrêtez immédiatement votre traitement par MOBIC dès que vous remarquez un saignement (donnant une coloration des selles en noir) ou une ulcération de votre appareil digestif (provoquant des douleurs abdominales).

Des éruptions cutanées mettant potentiellement en jeu le pronostic vital (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell) ont été rapportées lors de l'utilisation de MOBIC, apparaissant sur le tronc d'abord comme des taches rougeâtres en forme de cible ou des plaques circulaires ayant souvent des cloques au centre. Les autres signes à surveiller sont les ulcères dans la bouche, la gorge, le nez, les organes génitaux, et les conjonctivites (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées potentiellement mortelles sont souvent accompagnées de symptômes pseudo-grippaux. L'éruption peut évoluer vers la formation généralisée de cloques ou un décollement de la peau.

Le risque de survenue de réactions cutanées graves est le plus élevé au cours des premières semaines de traitement. Si vous avez développé un syndrome de Stevens-Johnson ou un syndrome de Lyell lors de l'utilisation de MOBIC, vous ne devez jamais reprendre MOBIC.

Si vous développez une éruption cutanée ou ces symptômes cutanés, arrêtez immédiatement de prendre MOBIC, contactez d'urgence un médecin et dites-lui que vous prenez ce médicament.