

## 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 canaux, 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 canaux.

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

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

### Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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



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

## Déclaration de Maladie

N° W21-660110

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7482 Société : EX RAM  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : KASSEDE KHALID  
 Date de naissance : 14-08-1966  
 Adresse : N°25 LOT 5 HADJ FATEH, OULEA, CA  
 Tél. : 0663 06 8886 Total des frais engagés : 437,90 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. JABRANE Abdelaziz  
Spécialiste en  
Néphrologie - Dialyse  
16-18, Bd Yacoub El Mansour  
Casablanca - Tél: 05 22 98 49 55

Date de consultation : 01/03/2023  
 Nom et prénom du malade : KASSEDE Khalid Age :  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : IRCT + Syndrome Néphrotique  
 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 : CASA Le : 06/03/2023  
 Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

Autorisation C.N.P. 17-A-A-23/2019

# 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
01-03-2023	C			INP : 0011/9459 Dr. JABRANE Spécialité : Néphrologie 1638, Bd Yacoub EL Manki Casablanca - Tél: 05 22 98 49 53

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
STÉPHANIE HASSEN Pharmacie EL BLANCA 1044 BP, 1141 Rue AF 3104 64 Casablanca - Tél: 05 22 99 10 20	01/03/23	437,90

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien	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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION





# Idéos® 500 mg / 400 UI

comprimé à sucer ou à croquer

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

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

- Garder le médicament à l'abri de la lumière et de l'humidité.
- Ne pas laisser le médicament à portée de portée des enfants.
- Ne pas utiliser le médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage.
- Ne pas utiliser le médicament sans l'avis d'un médecin.

- Le comprimé contient :	
Calcium	500 mg
Quercétine	1250 mg
Cholestérol	400 UI
Quercétine (forme pulvérisée)	4 mg

Pour un comprimé

- Les autres composants sont :

Xylitol, sorbitol, povidone, stéarate de magnésium, arôme citron (huiles essentielles de citron, d'orange, de litsea cubeba, maltodextrine, gomme d'acacia, citrate de sodium), cholécalférol, alphasécalérol, graisses alimentaires, gélatine, saccharose, amidon de maïs.

## 1 - QU'EST-CE QU'IDEOS® 500 mg / 400 UI, comprimé à sucer ou à croquer ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament se présente sous la forme de comprimé à sucer ou à croquer. Boîtes de 2 ou 4 tubes de 15 comprimés.

APPORT VITAMINO-D-CALCIQUE.

Ce médicament est indiqué :

- chez le sujet âgé, en cas de carence en calcium et en vitamine D,

# Azix®

Azithromycine

## COMPOSITION ET PRESENTATION :

Comprimé 500 mg sécable, boîte de 3

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitement des infections bactériennes susceptibles telles que :

- infections respiratoires aiguës (bronchite, angine et pneumonie);
- infections respiratoires chroniques (bronchite chronique);
- infections odontologiques;
- infections cutanées et muqueuses;
- infections des tissus mous;
- urétrites et cervicites non gonococciques (chlamydia trachomatis).

## CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.
- Insuffisance hépatique sévère.

## MISE EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison ...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestation allergique survenue lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :  
Insuffisance hépatique, antécédents allergiques, manifestations cutanées d'origine allergique, prise concomitante d'autres médicaments, grossesse, allaitement.

## EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.
- Manifestations allergiques ; prurit, rash cutané, oedème de Quincke.

## POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale.

Adulte et enfant de plus de 45 kg : 500 mg par jour, 1 comprimé de 500 mg en une prise par jour pendant 3 jours.

## MODE D'ADMINISTRATION :

Azix peut être pris pendant ou en dehors des repas.

## TABLEAU A (LISTE I).



bottu s.a

82, Allée des Casuarinas - Aïn Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

# Azix®

## Azithromycine

### COMPOSITION ET PRESENTATION :

Comprimé 500 mg sécable, boîte de 3

### INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitement des infections sensibles telles que :  
- infections nasales, sinusite, angine et  
pharyngite;  
- infections respiratoires (notamment la pneumonie);  
- infections de l'oreille;  
- infections de la gorge;  
- infections de la peau;  
- urétrites et cervicites non gonococciques (trachomatis).

### CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.
- Insuffisance hépatique sévère.

### MISE EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison ...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestation allergique survenue lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

### PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :  
Insuffisance hépatique, antécédents allergiques, manifestations cutanées d'origine allergique, prise concomitante d'autres médicaments, grossesse, allaitement.

### EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.
- Manifestations allergiques ; prurit, rash cutané, oedème de Quincke.

### POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale.

Adulte et enfant de plus de 45 kg : 500 mg par jour, 1 comprimé de 500 mg en une prise par jour pendant 3 jours.

### MODE D'ADMINISTRATION :

Azix peut être pris pendant ou en dehors des repas.

### TABEAU A (LISTE I).



bottu s.a

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

# أوكاربون®

النشرة : معلومات خاصة بالمستخدم

تسمية الدواء

أوكاربون®

علب من 30 و 100 قرصا

ناتج من تصنيع شركة أمصال السناء، كبريت منقى

Lot:

4 3 0 8 A

EXP:

0 2 . 2 0 2 7  
3 2 . 0 0 D H S

PPV:

المرجو قراءة  
تحتوي على م  
يجب عليكم د  
من عند طبيي  
احتفظوا به

هذا الدواء لأنها

في هذه النشرة أو

توجهوا لطبيبكم أو الصيدلي  
إذا شعرت بأحد الآثار الجانبية أبلغوا طبيبك أو الصيدلي بها أو لاحظتم بأحد آثار جانبية أخرى لم تذكر في هذه النشرة.

يجب عليكم التوجه إلى طبيبك في حال لم تشعروا بأي تحسن أو إذا كنتم تشعرسون بسوء من بعد الاستعمال

في هذه النشرة :

1. ما هو أوكاربون وما هي حالات استعماله ؟
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال أوكاربون ؟
3. كيف يستعمل هذا الدواء ؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟
5. كيف يتم حفظ دواء أوكاربون ؟
6. معلومات إضافية

1. ما هو أوكاربون وما هي حالات استعماله؟

الصف الدوائي العلاجي:

ملين، السينوسويد، الرمز ATC : A06AB06

دواعي الاستعمال :

أوكاربون يحتوي فقط على عناصر نباتية ومعدنية فعالة.  
أوكاربون لديه تأثير مزدوج: منظم لوظيفة الأمعاء وملين خفيف.  
الفحم النباتي يتميز سموم البكتيريا والسموم الناجمة عن عملية الإستقلاب. أوراق السناء وجذور الراوند يقومان بالإجلاء السريع للسموم الملتصقة بالفحم.  
بالإضافة إلى ذلك أوكاربون لديه تأثير مطهر طفيف للأمعاء، مضاد للتشنج ومنعم.  
يستعمل أوكاربون في الحالات التالية:

- سوء الهضم، عسر الهضم
- الانتفاخ، انتفاخ البطن بالغازات، سخام، خروج الغازات
- تعفن وتخمير على مستوى الأمعاء
- التسمم الذاتي للأمعاء
- كسل الأمعاء
- جميع أنواع الإمساك
- الإمساك الناتج عن الإمساك أو الشققة الشديدة



# IXOR<sup>®</sup>

## (Oméprazole)

### DENOMINATION DU MEDICAMENT

- IXOR<sup>®</sup> Comprimés effervescents dosés à 20 mg et 40 mg
- IXOR<sup>®</sup> Comprimés effervescents dosés à 10 mg et 20 mg

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, il ne doit pas être donné à d'autres personnes. Il peut provoquer des effets indésirables si vous ne le prenez pas à l'heure indiquée.
- Si l'un des effets indésirables devient très grave, remarquez un effet indésirable non mentionné, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Que contient cette notice ?

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

### 1- QU'EST-CE QUE IXOR<sup>®</sup> ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### - Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Catégorie ATC : A02BC01

IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelés inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

#### - Indications thérapeutiques

IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent est utilisé pour traiter les affections suivantes :

**Chez les adultes :**

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

- Les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).

- Les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

- Les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent peut aussi être utilisé pour la prévention de ces ulcères chez les personnes prenant des AINS.

- Une excès d'acidité dans l'estomac, dû à une croissance au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

**Chez les enfants :**

**Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel  $\geq 10$  kg**

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

**Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents**

- Les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

### 2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IXOR<sup>®</sup> ?

#### - Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

- **Ne prenez jamais IXOR<sup>®</sup> (contre-indications)**
- Si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lansoprazole, rabeprazole, esoméprazole).
- Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).
- Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent.
- En raison de la présence d'aspartame, ce médicament est contre-indiqué en cas de phénylcétonurie.
- **Faites attention avec IXOR<sup>®</sup> (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)**

**IXOR 30 mg 14 comprimés effervescents**

**PPV 73DH80**  
**EXP 03/2024**  
**LOT 23018 2**

Si vous devez prendre ce médicament, tenez en compte les informations suivantes :

- Si vous devez prendre ce médicament, tenez en compte les informations suivantes :
- Si vous devez prendre ce médicament, tenez en compte les informations suivantes :

**IXOR 30 mg 14 comprimés effervescents**

**PPV 73DH80**  
**EXP 03/2024**  
**LOT 23018 2**

- Vous devez prendre ce médicament à jeun, 30 minutes avant le repas.
- Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car l'oméprazole est associé à une faible augmentation de diarrhées infectieuses.
- Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.

Si vous avez déjà subi une réaction cutanée après un traitement avec un médicament similaire à IXOR<sup>®</sup> qui réduit l'acidité de l'estomac.

- Vous devez faire un examen sanguin spécifique (Chromogranine A).

Si vous prenez IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent au long-cours (durée supérieure à 4 semaines), votre médecin vous surveillera probablement de façon régulière. Vous devez définir personnellement les symptômes et événements nouveaux ou exceptionnels quand vous prenez votre médicament.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier dans les zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que vous le pouvez, car vous devez peut-être arrêter votre traitement avec IXOR<sup>®</sup>.

Rappelez-vous de mentionner également tout autre effet indésirable tel que des douleurs dans vos articulations.

#### - Enfants

Certains enfants atteints d'une maladie chronique peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que cela ne soit pas recommandé. Ne donnez pas ce médicament aux enfants de moins de 1 an ou <10kg.

**- Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)**

**Autres médicaments et IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Cela concerne également les médicaments que vous achetez sans ordonnance.

IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent peut interagir sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent.

Vous ne devez pas prendre IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

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

- Kétoconazole, itraconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques) ;
- Digoxine (utilisée dans le traitement de problèmes cardiaques) ;
- Diazepam (utilisée 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 de IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent ;
- 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 de IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent ;
- Rifampicine (utilisée pour traiter la tuberculose) ;
- Atazanavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH) ;
- Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe) ;
- Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée) ;
- Clostrid (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;
- Saguinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH) ;
- Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;
- Eribritinib (utilisé dans le traitement du cancer) ;
- Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du cancer) ; si vous prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut temporairement arrêter votre traitement par IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent.

Si votre médecin vous a prescrit les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine avec IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent pour traiter un ulcère à *Helicobacter pylori*, il est important que vous informiez votre médecin de tous les autres médicaments que vous prenez.

**- Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)**

Les comprimés effervescents peuvent être pris avec de la nourriture ou à jeun.

**- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives**

**- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

**Grossesse, allaitement et fertilité**

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.

L'oméprazole est excrété dans le lait maternel mais il est peu probable qu'il y ait une influence sur l'enfant lorsqu'il est utilisé à doses thérapeutiques.

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent pendant l'allaitement.

#### - Sports

Sans objet.

**- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines**

IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Des effets secondaires tels qu'un engourdissement et des troubles visuels peuvent se produire. Si c'est le cas, vous ne devez pas conduire de véhicules ou utiliser des machines.

#### - Excipients à effets notables :

- Aspartame ;
- Sodium : en cas de régime désodé ou hyposodé, tenir compte de la teneur en sodium ;
- IXOR<sup>®</sup> 20 mg : environ 765,7 mg de sodium par comprimé effervescent
- IXOR<sup>®</sup> 30 mg : environ 768,6 mg de sodium par comprimé effervescent

### 3 - COMMENT PRENDRE IXOR<sup>®</sup> ?

**- Instruction pour un bon usage**

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

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Votre médecin vous dira combien de comprimés effervescents vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

**- Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement**

#### 1- Posologie

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous.

**- Utilisation chez les adultes**

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitation acide :

- Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4 à 8 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre une dose de 40 mg pendant 8 semaines supplémentaires si votre œsophage n'a pas encore cicatrisé.

- La dose recommandée une fois que votre œsophage a été guéri est de 10 mg une fois par jour.

- Si votre œsophage n'a pas été endommagé, la dose usuelle est de 10 mg une fois par jour.



Des études récentes semblent indiquer que la caféine exercerait ses effets stimulants du SNC essentiellement par antagonisme des récepteurs à l'adénosine.

## PHARMACOCINETIQUE

### Paracétamol :

La résorption du paracétamol à partir du tractus gastro - intestinal est rapide et quasi-totale.

Sa demi-vie plasmatique oscille entre 1 et 4 heures ; elle ne varie pas en cas d'insuffisance rénale mais peut être diminuée chez les enfants ou augmentée en cas de surdosage, d'atteinte hépatique et chez les personnes âgées. La liaison du paracétamol aux protéines plasmatiques est faible et peut atteindre des taux modérés aux doses élevées ou toxiques.

Approximativement 90 à 95 % de la dose ingérée est métabolisée au niveau du foie sous l'influence de deux voies métaboliques.

La voie principale consiste en une conjugaison directe à un sulfate ou l'acide glucuronique avec formation de dérivés sulfo et Glucuronocconjugués. Une faible fraction du paracétamol est d'autre part transformée par l'intermédiaire du cytochrome P450 en un métabolite actif. Aux doses thérapeutiques, ce dernier se conjugue immédiatement au glutathion. Lors des intoxications massives, la quantité de ce métabolite est augmentée. Les dérivés conjugués sont ensuite excrétés dans les urines. 3% de la dose est excrétée sous forme inchangée.

### Caféine :

La caféine est résorbée rapidement après administration orale. Elle est distribuée dans tous les compartiments du corps et atteint rapidement le système nerveux central. Elle est presque entièrement métabolisée au niveau du foie et est ensuite excrétée, principalement dans les urines sous formes d'acide 1-méthylurique et de 1-méthylxanthine.

Environ 1% de la dose administrée se retrouve sous une forme inchangée dans les urines.

La demi-vie plasmatique de la caféine est de 3 à 7 heures.



افريك - فارم

AFRIK-PHAR sous licence AZEVEDOS

Route Régionale Casablanca / Mohammedia

N° 322, Km 12.400-Ain Harrouda 28630 - Casablanca - Maroc



AIDR 02/14

# ALGIK

Paracétamol + caféine

## FORME ET PRESENTATION

Poudre orale : étui de 20 sachets.

## COMPOSITION

Paracétamol (DCI) ..... 100 mg  
Caféine anhydre ..... 50 mg  
Excipients q.s.

par sachet

par étui

LOT 224088

EXP 04/24

PPV 21DH80

## INDICATIONS

Traitement symptomatique des :

- affections douloureuses : céphalées, douleurs dentaires, névralgies, douleurs musculaires, douleurs postopératoires et traumatiques, dysménorrhée,
- états fébriles (en cas de grippes).

## POSOLOGIES ET MODES D'ADMINISTRATION

### Posologie :

**Adulte et enfant à partir de 12 ans :** 1 sachet toutes les 6 à 8 heures, selon les besoins.

Les prises doivent être espacées d'au moins 4 heures et ne peuvent dépasser 2 sachets en une fois et 6 sachets par 24 heures.

La durée du traitement sera aussi brève que possible (maximum 10 jours) et n'excédera pas la période symptomatique.

En cas d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine inférieure à 10 ml / min) : l'intervalle entre 2 prises sera au minimum de 8 heures.

### Mode d'administration :

Verser le contenu du sachet dans un demi - verre d'eau , mélanger et boire immédiatement.

## CONTRE - INDICATIONS

- Hypersensibilité au paracétamol ou à la caféine.
- Insuffisance hépatocellulaire grave.

# ANTIBIO-SYNALAR

## Gouttes auriculaires

### Flacon de 10 ml avec compte gouttes

Acétonide de fluocinolone / Sulfate de polymyxine B / Sulfate de néomycine

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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.

## ANTIBIO SYNALAR

### COMPOSITION DU MEDICAMENT

#### Composition qualitative et quantitative

Acétonide de fluocinolone	0,025 g
Sulfate de polymyxine B	1 000 000 UI
Sulfate de néomycine	350 000 UI

Excipients: .....  
Excipient à effet notoire: Phényl

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Ce médicament est une association d'un anti-inflammatoire stéroïdien (fluocinolone) et de deux antibiotiques (néomycine et polymyxine B). La néomycine est un antibiotique de la famille des aminosides. La polymyxine B est un antibiotique de la famille des polypeptides.

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué dans le traitement local de certaines otites.

### COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

#### Posologie:

A titre indicatif, la posologie usuelle est la suivante:

Instiller chaque matin 3 à 6 gouttes dans l'oreille atteinte et renouveler l'opération le soir.

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

#### Mode et voie d'administration:

Voie locale.

Instillation auriculaire.

Il est recommandé de ne pas utiliser la solution sous pression.

Tédir le flacon au moment de l'emploi en le maintenant quelques minutes dans la paume de la main afin d'éviter le contact désagréable de la solution froide dans l'oreille.

### Pour mettre les gouttes dans une oreille et faire un bain d'oreille:

- Il faut d'abord pencher la tête du côté opposé à l'oreille atteinte pour que l'oreille atteinte se trouve en haut.
  - Mettre les gouttes dans l'oreille atteinte.
  - Tirer à différentes reprises sur le pavillon de l'oreille pour que les gouttes coulent bien dans le fond de l'oreille.
  - Attendre environ 5 minutes en gardant la tête ainsi penchée.
  - Lorsque vous relevez la tête, les gouttes peuvent ressortir un peu; il faut alors essuyer avec un papier absorbant qui n'a pas besoin d'être stérile.
- Il est important de bien suivre cette recommandation car il en va de l'efficacité de votre traitement: en effet, il faut garder suffisamment longtemps la tête penchée pour permettre une bonne pénétration du médicament dans l'oreille. Redresser trop tôt la tête va provoquer une perte du médicament car les gouttes couleront le long de votre visage et n'iront pas dans le fond de l'oreille; ceci expose alors à une moindre efficacité du traitement.

Refermez le flacon immédiatement après usage.

A la fin du traitement, le reste du flacon doit être jeté et ne pas être conservé en vue d'une réutilisation.

### Fréquence d'administration:

Deux administrations par jour: une administration de gouttes le matin et une administration de gouttes le soir.

### Durée de traitement:

La durée du traitement est habituellement de 7 jours.

Pour être efficace, cet antibiotique doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé.

La disparition des symptômes ne signifie pas que vous êtes complètement guéri. L'éventuelle impression

# BREXIN®

Piroxicam Bêta-cyclodextrine

## Composition:

	Comprimés sécables	Suppositoires	Sachets
Piroxicam (équivalent à 191,20 mg de piroxicam β-cyclodextrine)	20 mg	20 mg	20 mg
Excipients q.s.p. Excipients à effet notoire	1 comprimé Lactose	1 suppositoire	1 sachet Aspartam et Sorbitol

## Propriétés :

Anti-inflammatoire non stéroïdien du groupe des oxicams.

## Indications :

- Traitement des états douloureux aigus.
- Traitement des rhumatismes inflammatoires.

## Contre-indications :

- Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par tels que autres AINS ou l'Aspirine.
- Hypersensibilité à l'un des constituants.
- Ulcère gastroduodénal en évolution, insuffisance rénale sévère.
- Enfants de moins de 15 ans.
- Phénylcétonurie du fait de la présence de l'Aspartam dans les sachets.
- Association avec les anticoagulants oraux, autres AINS, héparine, lithium, méthotrexate et ticlopidine.
- En cas de grossesse et d'allaitement.

## Effets indésirables :

**Effets gastro-intestinaux :** anorexie, pesanteurs épigastriques, nausées, vomissements, constipation, douleurs abdominales, flatulences, diarrhées, ulcères.

**Réactions d'hypersensibilité :** dermatologiques, respiratoires et générales.

**Effets sur le système nerveux central :** céphalées, somnolences et vertiges.

## Précautions d'emploi :

En cas d'hémorragie gastro-intestinale ou d'une manifestation cutanée ou muqueuse, interrompre immédiatement le traitement et consulter votre médecin.

Ce médicament sera administré avec prudence et sous surveillance particulière chez les malades ayant des antécédents digestifs.

L'attention doit être attirée chez les conducteurs et utilisateurs de machines sur la possibilité de vertiges et de somnolence.

## Mode d'emploi et posologie :

Se conformer à la prescription médicale.

La posologie usuelle est de 20 mg par jour en une seule prise jusqu'à disparition des symptômes.

## Formes et autres présentations :

- BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 et 20 comprimés effervescents
- BREXIN® 20 mg - Boîte de 20 comprimés sécables
- BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 suppositoires
- BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 sachets

## Liste I (Tableau A)

PROMOPHARM S.A.  
Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc  
S/L CHIESI FARMACEUTICI S.p.A.



# FEBREX<sup>®</sup> Adulte

## COMPOSITION :

Phéniramine maléate	25 mg
Paracétamol	500 mg
Acide ascorbique (Vit C)	200 mg
Excipients q.s.p.	1 sachet
Excipients à effet notoire :	
Granulés sans sucre : Aspartam.	
Granulés avec sucre : Saccharose 7.9g.	

## PROPRIÉTÉS :

**FEBREX<sup>®</sup>** Adulte agit en exerçant 3 actions pharmacologiques :

- Une action antihistaminique qui permet de réduire les rhinorrhées et les larmoiements souvent associés, et qui s'oppose aux phénomènes spasmodiques tels que les éternuements en salve.
- Une action antalgique antipyrétique permettant une sédation de la fièvre et de la douleur (céphalées, myalgies).
- Une compensation en acide ascorbique de l'organisme.

## INDICATIONS :

Traitement symptomatique des affections ORL aiguës : rhumes, rhinites allergiques, rhinopharyngites.

Traitement symptomatique des états grippaux.

En cas d'affection bactérienne, une antibiothérapie peut être nécessaire.

## CONTRE-INDICATIONS :

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

- Hypersensibilité à l'un des constituants.
- Insuffisance hépatocellulaire.
- Risque de glaucome par fermeture de l'angle.
- Adénome prostatique.
- Enfant de moins de 15 ans.
- Phénylcétonurie pour **FEBREX<sup>®</sup>** sans sucre (présence d'aspartam).
- Granulés avec sucre : En raison de la présence du saccharose, ce médicament est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en sucrase isomaltase.

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

## MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

En cas de fièvre élevée ou persistante, de survenue de signes de surinfection ou de persistance des symptômes au-delà de 5 jours, une réévaluation du traitement doit être faite.

### Mises en garde :

- Le risque de dépendance essentiellement psychique n'apparaît que pour des posologies supérieures à celles recommandées et pour des traitements au long cours.
- Pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments. Chez l'adulte de plus de 50 kg : la dose totale de paracétamol ne doit pas excéder 4 g par jour.

### Précautions d'emploi :

- L'absorption de boissons alcoolisées ou de sédatifs (barbituriques en particulier) qui potentialisent l'effet sédatif des antihistaminiques est à éviter pendant le traitement.
- Granulés avec sucre : tenir compte, dans la ration journalière, de la teneur en saccharose.

## INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

L'absorption de boissons alcoolisées ou de sédatifs est déconseillée pendant le traitement. **AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.**

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

En l'absence de données, par mesure de prudence, l'utilisation de ce médicament est à éviter en cas de grossesse ou d'allaitement.

**D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT D'ÉVITER L'EMPLOI DE VOTRE MÉDICAMENT.**

PHARMED  
LOT : 5316  
UT.AV: 12-25  
PPV: 21DH00

conducteurs de véhicules et les utilisateurs de l'emploi de ce médicament, surtout en début de prise de boissons alcoolisées, de médicaments

**IL CONVIENT D'ÉVITER CERTAINES PERSONNES DES EFFETS PLUS OU MOINS**

## GENANTS :

- Sédation ou somnolence, plus marquée en début de traitement.
  - Sécheresse des muqueuses, constipation, troubles de l'accommodation, mydriase, palpitations, risque de rétention urinaire.
  - Hypotension orthostatique.
  - Troubles de l'équilibre, vertiges, baisse de la mémoire ou de la concentration, plus fréquents chez le sujet âgé.
  - Incoordination motrice, tremblements.
  - Confusion mentale, hallucinations.
  - Plus rarement, des effets sont à type d'excitation : agitation, nervosité, insomnie.
  - Effets hématologiques : leucopénie, neutropénie, thrombocytopénie et anémie hémolytique.
  - Quelques rares cas de réactions d'hypersensibilité à type de choc anaphylactique, oedème de quincke, érythème, urticaire, rash cutané ont été rapportés. Leur survenue impose l'arrêt définitif de ce médicament et des médicaments apparentés.
- SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.**

## POSOLOGIE :

Adulte et enfant (à partir de 15 ans) : 1 sachet 2 ou 3 fois par jour.

## MODE D'ADMINISTRATION : Voie orale

Les prises doivent être espacées d'au moins 4 heures. Les sachets doivent être pris dans une quantité suffisante d'eau froide ou tiède. Lors d'affections grippales, il est préférable de prendre ce médicament dans de l'eau tiède le soir, à l'apparition des premiers symptômes. En effet, la boisson tiède ainsi constituée favorise la diurèse et la transpiration propices à une élimination plus rapide des toxines. En cas d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min) : l'intervalle entre 2 prises sera au minimum de 8 heures.

## DURÉE DE TRAITEMENT :

Ne pas utiliser de façon prolongée sans l'avis du médecin et en particulier si les troubles persistent au-delà de 5 jours.

## FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Granulés (avec sucre) pour solution buvable : Boîte de 8 sachets.  
Granulés (sans sucre) pour solution buvable : Boîte de 8 sachets.

**À CONSERVER À UNE TEMPÉRATURE NE DÉPASSANT PAS 25°C ET À L'ABRI DE L'HUMIDITÉ. NE PAS DÉPASSER LA DATE DE PEREMPTION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.**

**NE PAS LAISSER À LA PORTEE DES ENFANTS.**