

## 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

M22- 0036276

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0006513 Société : .....

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre : .....

Nom & Prénom : ABDELRAHMAN MAZOUANI

Date de naissance : .....

Adresse : HAY ESSAFI RUE 102 OULFA OUSA

Tél. : ..... Total des frais engagés : ..... Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr. Abdelali BENKARIM  
Médecin Généraliste  
Oulfa - Cité Assalam, Maroc 2017  
Casablanca, Maroc : 05.22.20.93.8

Cachet du médecin :

Date de consultation : 10 / 2 / 2023

Nom et prénom du malade : MAZOUANI Abdelrahman

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

Nature de la maladie : HTA, rhumatisme - R60

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie : .....

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 : ..... Le : ..... / ..... / .....

Signature de l'adhérent(e) : .....

### 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

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019


VOLET A



# 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
10-2			150	
2023				

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la facture
	10/02/23	457,70

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

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

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

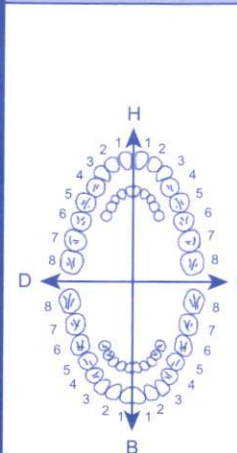
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veillez 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



Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

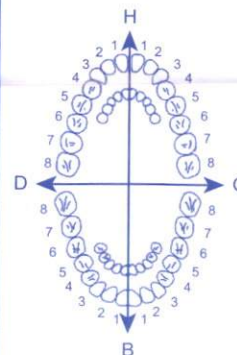
FIN D'EXECUTION

## O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
G	
00000000	00000000
35533411	11433553
B	

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



Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Abdelali BENKARIM

Médecine générale  
Ex-Médecin Attaché à l'Hôpital  
Mohamed V

الدكتور عبد العالي بنكریم

الطب العام  
طبيب سابق بمستشفى  
مجهز الخامس

- Diplôme universitaire de diabétologie
- Diplôme d'université santé Travail environnement  
« Bourdeaux France »
- Diplôme universitaire diététique - Nutrition
- Diplôme universitaire de l'échographie
- ECG

- دبلوم جامعي في أمراض السكري
- دبلوم جامعي في طب العمل « فرنسا »
- دبلوم جامعي في التغذية - نظام الحمية
- دبلوم جامعي في الفحص بالصدى
- التخطيط القلبي

Casablanca, le : 10 2 2023 : الدار البيضاء في :

Mazouani Abderhamane

49,40

Real cinit 2r



(2x52,80)

ag ally 4r pchd



(2x52,80)

ag ally 4r pchd



3x 0 chd 2r

(2x63,20)

ag ally 3r pchd



2r 2y rtdc 10

20,00

ag ally 2 chd



2r clonidom pommul

ag ally 2 chd

457,20

Dr. Abdelali BENKARIM  
Médecin Généraliste  
Oulfa - Cité Essalam Groupe 6 Im 7 1er Etage  
CASABLANCA - Tél: 05 22 934 938

للرجال - النساء و الأطفال

Hay El Oulfa, Cité Essalam / Groupe 6 / Im 7 1er étage Appt N°7

حي الألف، المجمع السكني الخامس / الألف / الطبقة الأولى / رقم 7 الطابق الأول

Tél. : 05 22 934 938 / Watsapp 06 48 63 90 23



# CALCINIB® 5 & 10 mg, 14 & 28 comprimés



Bésylate d'Amlodipine

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

## 1. Composition du médicament:

CALCINIB® 5 mg :

Bésylate d'Amlodipine ..... Équivalent à 5 mg d'Amlodipine.

Excipients : Cellulose microcristalline, Phosphate de calcium dibasique, Silice colloïdale (Aerosil-200), Amidon glycollate de sodium, Stéarate de magnésium.

CALCINIB® 10 mg :

Bésylate d'Amlodipine ..... Équivalent à 10 mg d'Amlodipine

Excipients : Cellulose microcristalline, Phosphate de calcium dibasique, Silice colloïdale (Aerosil-200), Amidon glycollate de sodium, Stéarate de magnésium.

## 2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

L'Amlodipine est un inhibiteur calcique.

## 3. Indications thérapeutiques :

- Hypertension.

- Angor chronique stable.

- Angor vasospastique (syndrome de Prinzmetal).

## 4. Posologie :

Voie orale.

Ce médicament est à prendre en une seule prise par jour.

**Adulte** : Pour l'hypertension et l'angor, la posologie initiale habituelle est de 5 mg de CALCINIB® une fois par jour, qui peut être augmentée jusqu'à une posologie maximale de 10 mg en fonction de la réponse individuelle du patient.

**Enfants et adolescents hypertendus de 6 ans à 17 ans** : La posologie antihypertensive orale recommandée chez les enfants âgés de 6 à 17 ans est de 2,5 mg une fois par jour comme dose initiale, qui peut être augmentée jusqu'à 5 mg une fois par jour si la pression artérielle souhaitée n'est pas atteinte après quatre semaines.

## Populations particulières :

**Sujet âgé** : CALCINIB® utilisé à des doses similaires montre une bonne tolérance équivalente chez les personnes âgées et les patients plus jeunes.

## Insuffisance hépatique :

L'amlodipine doit être débutée à la dose la plus faible et augmentée lentement en cas d'insuffisance hépatique sévère.

**Insuffisance rénale** : Les changements des concentrations plasmatiques d'amlodipine en fonction du degré d'insuffisance rénale, une posologie usuelle est donc recommandée. L'amlodipine peut être utilisée à la prescription de votre médecin.

LOT: 099  
PER: JUN 2025  
PPV: 49 DH 40

**CALCINIB® 5 & 10 mg, 14 & 28 comprimés**

Bésylate d'Amlodipine

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

**1. Composition du médicament:**

CALCINIB® 5 mg :

Bésylate d'Amlodipine ..... Équivalent à 5 mg d'Amlodipine.

Excipients : Cellulose microcristalline, Phosphate de calcium dibasique, Silice colloïdale (Aerosil-200), Amidon glycollate de sodium, Stéarate de magnésium.

CALCINIB® 10 mg :

Bésylate d'Amlodipine ..... Équivalent à 10 mg d'Amlodipine

Excipients : Cellulose microcristalline, Phosphate de calcium dibasique, Silice colloïdale (Aerosil-200), Amidon glycollate de sodium, Stéarate de magnésium.

**2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :**

L'Amlodipine est un inhibiteur calcique.

**3. Indications thérapeutiques :**

- Hypertension.

- Angor chronique stable.

- Angor vasospastique (syndrome de Prinzmetal).

**4. Posologie :**

Voie orale.

Ce médicament est à prendre en une seule prise par jour.

**Adulte** : Pour l'hypertension et l'angor, la posologie initiale habituelle est de 5 mg de CALCINIB® une fois par jour, qui peut être augmentée jusqu'à une posologie maximale de 10 mg en fonction de la réponse individuelle du patient.

**Enfants et adolescents hypertendus de 6 ans à 17 ans** : La posologie antihypertensive orale recommandée chez les enfants âgés de 6 à 17 ans est de 2,5 mg une fois par jour comme dose initiale, qui peut être augmentée jusqu'à 5 mg une fois par jour si la pression artérielle souhaitée n'est pas atteinte après quatre semaines.

**Populations particulières :**

**Sujet âgé** : CALCINIB® utilisé à des doses similaires montre une bonne tolérance équivalente chez les personnes âgées et les patients plus jeunes.

**Insuffisance hépatique :**

L'amlodipine doit être débutée à la dose la plus faible et augmentée lentement en fonction de la réponse clinique.

**Insuffisance rénale** : Les changements des concentrations plasmatiques d'amlodipine en fonction du degré d'insuffisance rénale, une posologie usuelle est donc recommandée. L'amlodipine peut être utilisée à la prescription de votre médecin.

LOT: 099  
PER: JUN 2025  
PPV: 49 DH 40

# OEDES® 20 mg Microgranules gastro-résistants en gélule (Oméprazole)

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

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

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

## 1. Identification du médicament :

Forme pharmaceutique et présentation :

OEDES® 20 mg. Microgranules gastro-résistants en gélules, boîtes de 7, 14, 28 et 56.

## 2. Composition du médicament :

### Principe actifs :

Oméprazole ..... 20 mg

Excipients : q.s.p. une gélule.

Excipient à effet notoire : Saccharose.

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique :

OEDES® 20 mg 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.

### 4. Indications thérapeutiques

OEDES® 20 mg 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 cicatrisés 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). OEDES® 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

- un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur 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.

### 5. Posologie, Mode d'effets (voir la notice) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

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

Verifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

### Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous :

#### Utilisation chez les adultes :

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

Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement irrité, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour

gazeuse, un jus de fruit légèrement acidé (jus d'orange, pomme ou ananas) ou du lait comestible de pomme.

- Toujours remuer juste avant de boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Puis boire le mélange immédiatement ou dans les 30 minutes.

- Pour s'assurer que vous avez bu tout le médicament, bien rincer le verre avec un demi-verre d'eau et le boire. Les morceaux solides contiennent le médicament, ne pas les mâcher ni les croquer.

### 6. Contre-indications :

Ne prenez jamais OEDES® 20 mg gélule :

- si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES® 20 mg.

- 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 OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre OEDES® 20 mg.

### 7. Effets indésirables :

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

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES® 20 mg et contactez immédiatement votre médecin :

- Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

- Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique.

- Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

- Maux de tête.
- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulence.

- Nausées ou vomissements.
- Polypes bénins dans l'estomac.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

- Gonflement des pieds et des chevilles.
- Troubles du sommeil (insomnie).
- Etourdissements, fourmillements, somnolence.

- Vertiges.
- Modifications des résultats des tests de laboratoire.

- Eruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.
- Malaise général, manque d'énergie.

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de plaquettes. Ces effets peuvent entraîner des ecchymoses ou faciliter la saignement.

- Réactions allergiques, parfois très graves, de la langue et de la gorge, gonflement.

- Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.

- Agitation, confusion ou dépression.
- Troubles du goût.

- Troubles de la vue, tels que vision trouble.
- Troubles du rythme cardiaque (tachycardie).

- Augmentation des enzymes hépatiques (transaminases).
- Augmentation des enzymes pancréatiques (amylase, lipase).

- Augmentation des enzymes musculaires (créatine phosphokinase).
- Augmentation des enzymes rénales (urée, créatinine).

- Augmentation des enzymes cardiaques (troponine, lactate déshydrogénase).
- Augmentation des enzymes hépatiques (gamma-GT).

- Augmentation des enzymes pancréatiques (amylase, lipase).
- Augmentation des enzymes musculaires (créatine phosphokinase).

- Augmentation des enzymes rénales (urée, créatinine).
- Augmentation des enzymes cardiaques (troponine, lactate déshydrogénase).

- Augmentation des enzymes hépatiques (gamma-GT).
- Augmentation des enzymes pancréatiques (amylase, lipase).

- Augmentation des enzymes musculaires (créatine phosphokinase).
- Augmentation des enzymes rénales (urée, créatinine).

- Augmentation des enzymes cardiaques (troponine, lactate déshydrogénase).
- Augmentation des enzymes hépatiques (gamma-GT).

- Augmentation des enzymes pancréatiques (amylase, lipase).
- Augmentation des enzymes musculaires (créatine phosphokinase).

- Augmentation des enzymes rénales (urée, créatinine).
- Augmentation des enzymes cardiaques (troponine, lactate déshydrogénase).

- Augmentation des enzymes hépatiques (gamma-GT).
- Augmentation des enzymes pancréatiques (amylase, lipase).

- Augmentation des enzymes musculaires (créatine phosphokinase).
- Augmentation des enzymes rénales (urée, créatinine).

- Augmentation des enzymes cardiaques (troponine, lactate déshydrogénase).
- Augmentation des enzymes hépatiques (gamma-GT).

- Vous avez des selles noires (teintes de sang).
- Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car l'oméprazole a été associé à une faible augmentation de diarrhées infectieuses.

- Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.
- Si vous avez déjà arrêté de développer une réaction cutanée après un traitement par un médicament similaire à OEDES® qui réduit l'acide de l'estomac.

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

Si vous prenez OEDES® 20 mg au long cours (durée supérieure à un an), votre médecin vous surveillera probablement de façon régulière. Vous devez définir précisément tous les symptômes et événements nouveaux ou exceptionnels quand vous voyez votre médecin.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante, 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 au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des cas possibles, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil et de vous hydrater.



# OEDES® 20 mg Microgranules gastro-résistants en gélule (Oméprazole)

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

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

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

## 1. Identification du médicament :

Forme pharmaceutique et présentation :

OEDES® 20 mg. Microgranules gastro-résistants en gélules, boîtes de 7, 14, 28 et 56.

## 2. Composition du médicament :

Principe actif :

Oméprazole ..... 20 mg

Excipients : q.s.p. une gélule.

Excipient à effet notoire : Saccharose.

## 3. Classe pharmaco-thérapeutique :

OEDES® 20 mg 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.

## 4. Indications thérapeutiques

OEDES® 20 mg 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 cicatrisés 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). OEDES® 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

- un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur 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.

5. Posologie, Mode d'effets (voir la notice) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

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

Verifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous :

## Utilisation chez les adultes :

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

Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement irrité, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour

gazeuse, un jus de fruit légèrement acidé (jus d'orange, pomme ou ananas) ou du lait comestible de pomme.

- Toujours remuer juste avant de boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Puis boire le mélange immédiatement ou dans les 30 minutes.

- Pour s'assurer que vous avez bu tout le médicament, bien rincer le verre avec un demi-verre d'eau et le boire. Les morceaux solides contiennent le médicament, ne pas les mâcher ni les croquer.

## 6. Contre-indications :

Ne prenez jamais OEDES® 20 mg gélule :

- si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES® 20 mg.

- 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 OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre OEDES® 20 mg.

## 7. Effets indésirables :

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

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES® 20 mg et contactez immédiatement votre médecin :

- Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

- Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique.

- Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

- Maux de tête.
- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulence.

- Nausées ou vomissements.
- Polypes bénins dans l'estomac.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

- Gonflement des pieds et des chevilles.
- Troubles du sommeil (insomnie).

- Etourdissements, fourmillements, somnolence.
- Vertiges.

- Modifications des résultats des tests de laboratoire.

- Eruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.
- Malaise général, manque d'énergie.

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de plaquettes. Ces effets peuvent entraîner des ecchymoses ou faciliter la saignement.

- Réactions allergiques, parfois très graves, de la langue et de la gorge, gonflement.

- Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.

- Agitation, confusion ou dépression.
- Troubles du goût.

- Troubles de la vue, tels que vision trouble.
- Troubles du rythme cardiaque (tachycardie).

- Réactions allergiques, parfois très graves, de la langue et de la gorge, gonflement.

- Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.

- Agitation, confusion ou dépression.
- Troubles du goût.

- Troubles de la vue, tels que vision trouble.
- Troubles du rythme cardiaque (tachycardie).

- Réactions allergiques, parfois très graves, de la langue et de la gorge, gonflement.

- Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.

- Agitation, confusion ou dépression.
- Troubles du goût.

- Troubles de la vue, tels que vision trouble.
- Troubles du rythme cardiaque (tachycardie).

- Vous avez des selles noires (teintes de sang).
- Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car l'oméprazole a été associé à une faible augmentation de diarrhées infectieuses.
- Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.
- Si vous avez déjà arrêté de développer une réaction cutanée après un traitement par un médicament similaire à OEDES® qui réduit l'acide de l'estomac.
- Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (Chromogranine A).

Si vous prenez OEDES® 20 mg au long-cours (durée supérieure à un an), votre médecin vous surveillera probablement de façon régulière. Vous devez définir précisément tous les symptômes et événements nouveaux ou exceptionnels quand vous voyez votre médecin.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante, 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 au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de vous protéger du soleil pendant votre traitement.

LOT 211 49  
EXP 04/2024  
PPV 52.80DH

intermittente) :

- Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;
- Cloxacigrol (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;
- Entolol (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

**ZYRTEC® 10 mg, comprimé pelliculé sécable**  
**ZYRTEC® 10 mg/ml, solution buvable en gouttes**  
**ZYRTEC® 1 mg/ml, solution buvable en flacon**  
 Dichlorhydrate de cétirizine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez 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 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.

**Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE ZYRTEC ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZYRTEC ?
3. COMMENT PRENDRE ZYRTEC ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZYRTEC ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

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

Le dichlorhydrate de cétirizine est la substance active de ZYRTEC.

ZYRTEC est un médicament antihistaminique utilisé dans le traitement de l'allergie.

ZYRTEC solution buvable en gouttes et Zytec solution buvable en flacon sont indiqués chez l'adulte et l'enfant à partir de 2 ans ; ZYRTEC comprimé est indiqué chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans ;

- Pour le traitement des symptômes nasaux et oculaires de la rhinite allergique saisonnière ou perannuelle.
- Pour le traitement des symptômes de l'urticaire.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZYRTEC ?**

**Ne prenez jamais ZYRTEC**

- Si vous avez une maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère avec une clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min).
- Si vous êtes allergique au dichlorhydrate de cétirizine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6 INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES), à l'hydxyzine ou aux dérivés de la pipérazine (substances actives apparentées contenues dans d'autres médicaments).

**Faites attention avec ZYRTEC**

Si vous avez une insuffisance rénale, demandez conseil à votre médecin : si nécessaire, vous devrez prendre une dose inférieure. La posologie adaptée sera déterminée par votre médecin.

Si vous êtes épileptique ou si vous présentez des risques de convulsions, demandez conseil à votre médecin.

Il n'a pas été observé d'interaction spécifique entre la cétirizine utilisée aux doses recommandées et l'alcool (jusqu'à la concentration sanguine d'alcool de 0,5 pour mille (g/l) correspondant à un verre de vin).

Toutefois, aucune donnée n'est disponible lors de la prise de doses plus importantes de cétirizine et d'alcool. Par conséquent, comme avec tout autre antihistaminique, il est recommandé d'éviter la prise d'alcool avec ZYRTEC.

Si vous devez subir des tests pour le diagnostic de l'allergie (test cutané par exemple), il convient d'arrêter de prendre ZYRTEC avant la réalisation car il peut en modifier les résultats. Demandez à votre médecin ce qu'il convient de faire avant la réalisation.

**Prise d'autres médicaments**

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

**Aliments et boissons**

L'absorption de la cétirizine contenue dans ZYRTEC n'est pas modifiée par la prise concomitante d'aliments.

**Grossesse et allaitement**

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



## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

**DIURIMAT® 2,5 mg, Boîte de 30 comprimés pelliculés  
Indapamide**

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autres questions, 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 devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Indapamide (DCI) ..... 2,50 mg

Excipients : amidon de maïs, lactose monohydraté, sodium laurylsulfate, povidone, talc, stéarate de magnésium, méthylhydroxypropylcellulose, dioxyde de titane, glycérol, polyéthylèneglycol 6000, eau purifiée.

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

## 3. CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE :

ANTIHYPERTENSEUR DIURETIQUE

(C: système cardio-vasculaire)

## 4. INDICATIONS

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle.

## 5. POSOLOGIE :

### Posologie

Un comprimé par jour.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION DE VOTRE MEDECIN.

### Mode d'administration

Voie orale.

### Fréquence d'administration

Une seule administration par 24 heures de préférence le matin compte tenu de l'effet diurétique de ce médicament afin d'éviter d'éventuels réveils nocturnes.

## Durée de traitement

SE CONFORMER A LA PRESCRIPTION DE VOTRE MEDECIN.

## 6. CONTRE-INDICATIONS

**Ne prenez jamais DIURIMAT® 2,5 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants:**

- allergie connue à ce médicament et aux sulfamides,
- insuffisance rénale sévère,
- atteinte hépatique grave,
- hypokaliémie confirmée par le laboratoire (baisse anormale du taux de potassium dans le sang).

Sauf avis contraire de votre médecin, ce médicament ne doit pas être prescrit en association avec le lithium, avec certains médicaments pouvant entraîner des troubles du rythme cardiaque (astémizole, bépridil, érythromycine IV, halofantrine, pentamidine, sultopride, terféndine, vincamine).

## 7. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, DIURIMAT® 2,5 mg, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

• Sensation de fatigue (asthénie) surtout en début de traitement.

• Plus rarement nausées, sécheresse de bouche, constipation, maux de tête, anomalie de la perception des sensations du toucher.

• Manifestations de type allergique, rares cas d'éruption cutanée chez les sujets prédisposés aux manifestations allergiques et asthmatiques.

• Sensation de vertige aux changements de position.

• Risque de déshydratation majorée chez les personnes âgées et insuffisants cardiaques.

• Il est possible d'observer des effets indésirables liés à la prise de sodium.

• Votre médecin vous examinera régulièrement pendant le traitement.

Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**8. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI**



# CLENIDERM® crème

Béclométhasone dipropionate

## Composition :

Béclométhasone dipropionate ..... 0,025 g  
Excipients (dont propylèneglycol, Chlorocrésol) q.s.p. .... 100 g

## Propriétés :

CLENIDERM est un dermocorticoïde.

Il est actif sur certains processus inflammatoires (comme l'hypersensibilité de contact), et l'effût prurigineux qui leur est lié. Vasoconstricteur. Inhibe la multiplication cellulaire.

## Indications thérapeutiques :

- Indications privilégiées où la corticothérapie locale est tenue pour le meilleur traitement : eczéma de contact, dermatite atopique, lichénification.
- Indications où la corticothérapie locale est l'un des traitements habituels : dermite de stase, psoriasis (à l'exclusion des plaques très étendues), lichen, prurigo non parasitaire, dyshidrose, lichen scléro-atrophique génital, granulome annulaire, lupus érythémateux discoïde, dermite séborrhéique à l'exception du visage, traitement symptomatique du prurit du mycosis fongicoïde.
- Indications de circonstance pour une durée brève : piqûres d'insectes et prurigo parasitaire après traitement étiologique.

## Contre-indications :

Dermatoses virales, bactériennes, fongiques et parasitaires ; dermatoses faciales à composante vasomotrice (rosacée) ou folliculaire (acné) ; lésions ulcérées.

## Effets indésirables :

Ils résultent, en règle générale, d'une mauvaise utilisation : durée excessive du traitement et puissance trop importante du produit sont responsables d'effets indésirables locaux. Si, en outre, la surface d'application est très étendue, des effets systémiques peuvent être observés.

## Précautions d'emploi :

Si une intolérance locale apparaît, le traitement doit être interrompu et la cause doit en être recherchée.

Suivre les recommandations du médecin.

Ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse si besoin.

L'allaitement est possible en cas de traitement par ce médicament.

Ne pas appliquer sur les seins lors de l'allaitement en raison du risque d'ingestion du produit par le nouveau-né.

## Mode d'emploi et posologie :

Le traitement doit être limité à 1 à 2 applications par jour.

Il est conseillé d'appliquer le produit en couches espacées, puis de l'étaler en fin jusqu'à ce qu'il soit entièrement absorbé.

## Forme et présentation :

Crème - Tube de 30 g

Liste I (Tableau A)

PROMOPHARM S.A  
Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc



20200



## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

**DIURIMAT® 2,5 mg, Boîte de 30 comprimés pelliculés  
Indapamide**

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autres questions, 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 devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Indapamide (DCI) ..... 2,50 mg

Excipients : amidon de maïs, lactose monohydraté, sodium laurylsulfate, povidone, talc, stéarate de magnésium, méthylhydroxypropylcellulose, dioxyde de titane, glycérol, polyéthylène glycol 6000, eau purifiée.

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

## 3. CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE :

ANTIHYPERTENSEUR DIURETIQUE

(C: système cardio-vasculaire)

## 4. INDICATIONS

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle.

## 5. POSOLOGIE :

### Posologie

Un comprimé par jour.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION DE VOTRE MEDECIN.

### Mode d'administration

Voie orale.

### Fréquence d'administration

La prise de médicament par 24 heures de préférence le matin, en tenant compte de l'effet diurétique de ce médicament et d'éventuels réveils nocturnes.

## Durée de traitement

SE CONFORMER A LA PRESCRIPTION DE VOTRE MEDECIN.

## 6. CONTRE-INDICATIONS

**Ne prenez jamais DIURIMAT® 2,5 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :**

- allergie connue à ce médicament et aux sulfamides,
  - insuffisance rénale sévère,
  - atteinte hépatique grave,
  - hypokaliémie confirmée par le laboratoire (baisse anormale du taux de potassium dans le sang).
- Sauf avis contraire de votre médecin, ce médicament ne doit pas être prescrit en association avec le lithium, avec certains médicaments pouvant entraîner des troubles du rythme cardiaque (astémizole, bépripil, érythromycine IV, halofantrine, péritamidine, sultopride, terféndine, vincamine).

## 7. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, DIURIMAT® 2,5 mg, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- Sensation de fatigue (asthénie) surtout en début de traitement.

- Plus rarement nausées, sécheresse de bouche, constipation, maux de tête, anomalie de la perception des sensations du toucher.

- Manifestations de type allergique, rares cas d'éruption cutanée chez les sujets prédisposés aux manifestations allergiques et asthmatiques.

- Sensation de vertige aux changements de position.

- Risque de déshydratation majorée chez les personnes âgées et chez les insuffisants cardiaques.

- Il est possible de constater des variations des paramètres sanguins, notamment une perte excessive de sodium.

de sodium plus nettement chez les personnes âgées, ou chez les personnes souffrant d'insuffisance cardiaque.

déjà mentionnés dans la notice de l'indapamide.

du fait de la prise de ce médicament.

existerait une association entre la prise de ce médicament et l'apparition d'effets indésirables.

Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

8. M  
PART.

## MÉDICAMENT :

de 30 comprimés pelliculés  
amide

intégralité de cette notice avant

pourriez avoir besoin de la relire.  
questions, si vous avez un doute,  
à votre médecin ou à votre

personnellement prescrit. Ne le  
n d'autre, même en cas de  
pourrait lui être nocif.

bles devient grave ou si vous  
ble devient grave ou si vous  
ble non mentionné dans cette  
médecin ou à votre pharmacien.

## MÉDICAMENT :

.....2,50 mg  
lactose monohydraté, sodium  
c, stéarate de magnésium,  
e, dioxyde de titane, glycérol,  
u purifiée.

atoire : Lactose

## THÉRAPEUTIQUE :

RETIQUE

e)

nisé dans le traitement de

SE CONFORMER STRICTE-  
DE VOTRE MÉDECIN.

1  
r 24 heures de préférence le  
diurétique de ce médicament  
s nocturnes.

## Durée de traitement

SE CONFORMER A LA PRESCRIPTION DE VOTRE  
MÉDECIN.

## 6. CONTRE-INDICATIONS

**Ne prenez jamais DIURIMAT® 2,5 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :**

- allergie connue à ce médicament et aux sulfamides,
- insuffisance rénale sévère,
- atteinte hépatique grave,
- hypokaliémie confirmée par le laboratoire (baisse anormale du taux de potassium dans le sang).

Sauf avis contraire de votre médecin, ce médicament ne doit pas être prescrit en association avec le lithium, avec certains médicaments pouvant entraîner des troubles du rythme cardiaque (astémizole, bépripil, érythromycine IV, halofantrine, pentamidine, sultopride, terfénaïne, vincamine).

## 7. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, DIURIMAT® 2,5 mg, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- Sensation de fatigue (asthénie) surtout en début de traitement.
- Plus rarement nausées, sécheresse de bouche, constipation, maux de tête, anomalie de la perception des sensations du toucher.
- Manifestations de type allergique, rares cas d'éruption cutanée chez les sujets prédisposés aux manifestations allergiques et asthmiques.
- Sensation de vertige aux changements de position.
- Risque de déshydratation majorée chez les personnes âgées et chez les insuffisants cardiaques.
- Il est possible de constater des variations des paramètres sanguins, notamment une perte excessive de potassium, de sodium, plus particulièrement chez les sujets âgés ou dénutris, une élévation du taux de l'acide urique, du sucre, du calcium ou des modifications de la formule sanguine.
- Votre médecin peut demander de faire pratiquer des examens de laboratoire afin de contrôler ces paramètres.

Si vous remarquez

dans  
devient  
votre pl

8. MIS  
PARTIC

\$2,00



**ZYRTEC® 10 mg, comprimé pelliculé sécable**  
**ZYRTEC® 10 mg/ml, solution buvable en gouttes**  
**ZYRTEC® 1 mg/ml, solution buvable en flacon**  
**Dichlorhydrate de cétirizine**

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez 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.

**Dans cette notice :**

1. QUEL EST-CE QUE ZYRTEC ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZYRTEC ?
3. COMMENT PRENDRE ZYRTEC ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZYRTEC ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

**1. QUEL EST-CE QUE ZYRTEC ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Le dichlorhydrate de cétirizine est la substance active de ZYRTEC.

ZYRTEC est un médicament antihistaminique utilisé dans le traitement de l'allergie.

ZYRTEC solution buvable en gouttes et Zyrtec solution buvable en flacon sont indiqués chez l'adulte et l'enfant à partir de 2 ans :

- Pour le traitement des symptômes nasaux et oculaires de la rhinite allergique saisonnière ou perannuelle.
- Pour le traitement des symptômes de la rhinite allergique saisonnière ou perannuelle.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZYRTEC ?**

**Ne prenez jamais ZYRTEC**

- Si vous avez une maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère avec une clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min).
- Si vous êtes allergique au dichlorhydrate de cétirizine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6 INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES), à l'hydroxyzine ou aux dérivés de la pipérazine (substances actives apparentées contenues dans d'autres médicaments).

**Faites attention avec ZYRTEC**

Si vous avez une insuffisance rénale, demandez conseil à votre médecin : si nécessaire, vous devrez prendre une dose inférieure. La posologie adaptée sera déterminée par votre médecin.

Si vous êtes épileptique ou si vous présentez des risques de convulsions, demandez conseil à votre médecin.

Il n'a pas été observé d'interaction spécifique entre la cétirizine utilisée aux doses recommandées et l'alcool (jusqu'à la concentration sanguine d'alcool de 0,5 pour mille (g/l) correspondant à un verre de vin).

Toutefois, aucune donnée n'est disponible lors de la prise de doses plus importantes de cétirizine et d'alcool. Par conséquent, comme avec tout autre antihistaminique, il est recommandé d'éviter la prise d'alcool avec ZYRTEC.

Si vous devez subir des tests pour le diagnostic de l'allergie (test cutané par exemple), il convient d'arrêter de prendre ce médicament avant la réalisation car il peut en modifier les résultats. Demandez à votre médecin ce qu'il convient de faire avant.

**Prise d'autres médicaments**

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris récemment ou pourriez prendre lo

**Aliments et boissons**

L'absorption de la cétirizine contenue dans ZYRTEC n'est pas modifiée par la prise concomitante d'alim

**Grossesse et allaitement**

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou si vous envisagez une gro

pharmacie avant de prendre ce médicament.



63,20