

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.

Adresses Mails utiles

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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



Déclaration de Maladie

N° W21-789874

152295

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1600 Société : R A M

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : LOUDGHIRI ABDELLAH

Date de naissance : 21-03-1948

Adresse : LOTISSEMENT CHANTIMAR, IMPASSE RUE 1, N°24 CASABLANCA

Tél. : 0661370004 Total des frais engagés : 797,30 DH Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 15/02/2023

Nom et prénom du malade : Loudghiri Abdellah

Age :

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

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 : CASABLANCA

Le : 15/02/2023

Signature de l'adhérent(e) :

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
5/02/23	LCI		300,00	INP : 01912492187

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	15/02/23	297,30

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	15/02/23	(2)	200,00

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			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> DATE DU DEVIS <input type="text"/> DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>														
	<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	
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	[Création, remont, adjonction]																	
	Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																	
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS				VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION														



Casablanca le : 15/02/2023

MR LOUDGHIRI ABDELLAH

- 125,00
- **Flixotide aérosol 125 µg hfa 134a - suspension pour inhalation en flacon pressurisé**
2 bouffées le matin et le soir pendant 1 mois se rincer la bouche après

- 20,00
- **Febrex - poudre en sachet**
1 sachet, matin midi et soir pendant 5 jours

- 51,80
- **Oedes 20 mg - gélule**
1 Gélule, avant les repas du matin pendant 14 jours

- 59,50
- **Enrouex**
1 cuillère matin midi et soir pendant 5 jours

- 40,00
- **Effipred 20 mg - comprimé effervescent**
3 comprimés le matin après le repas pendant 5 jours

297,30

Pharmacie du Complexe Sportif
Dr. Kadiri hassani faïma
63, Rue Mamoun Mohamed
Casablanca - Tél.: 05 22 36 05 1

Résidence Espace El Mansour

22 bd Yacoub El Mansour, 3ème Etage Bureau N° 27, Maârif, Casablanca

22 شارع يعقوب المنصور ، إقامة فضاء المنصور الطابق الثالث ، مكتب رقم 27 المعاريف، الدار البيضاء

Tél : 05 22 98 12 19 / E-mail: pneumologiesommeil@gmail.com

CABINET DE PNEUMOLOGIE
D'ALLERGOLOGIE & DES TROUBLES DU SOMMEIL

Dr Zineb Berrada

Spécialiste des Maladies Respiratoires
et des troubles du sommeil

DIU de Pathologies de Sommeil, Faculté de Médecine Paris Diderot
DU d'imagerie Thoracique, Faculté de Médecine Paris Descartes
Certificat d'échographie thoracique, Association G-echo, Paris France
Ancien Médecin à l'hôpital Universitaire Pitié Salpêtrière Paris-France
et à l'hôpital 20 Août- CHU Ibnou Rochd Casablanca



عيادة أمراض الجهاز التنفسي
الحساسية والنوم والشخير
الدكتورة زينب بريدة

أخصائية أمراض الجهاز التنفسي
وأأمراض النوم والشخير

شهادة اضطرابات النوم كلية الطب باريس ديدرو
شهادة تصوير الصدر كلية الطب باريس ديكرات
شهادة الفحص بالصدى من الجمعية الفرنسية للفحص بالصدى باريس
طبيبة سابقة بمستشفيات باريس يتي سالبتر بار و بمستشفى 20 غشت بالبيضاء

Casablanca le :15/02/2023.....

MR LOUDGHIRI ABDELLAH

Radiographie du thorax : Face

Syndrome bronchique

**Pas de lésion pleuro-parenchymateuse d'aspect évolutif ou
séquentaire**

Silhouette cardio-vasculaire est normale

Culs-de-sac pleuraux sont libres

Pas d'anomalie évidente du cadre osseux.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

FLIXOTIDE**Suspension pour inhalation en flacon pressurisé****125 microgrammes/dose****250 microgrammes/dose****Propionate de fluticasone**

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

GlaxoSmithKline Maroc
Aïn El Aouda
Région de Rabat
PPV: 125,00 DH
6 ID: 651470
118001 140329

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
3. Comment utiliser FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Glucocorticoïde par voie inhalée - code ATC : R03BA05.

Ce médicament est un corticoïde (*dérivé de cortisone*) qui s'administre uniquement par voie orale inhalée (*en l'inspirant*).

C'est un médicament anti-inflammatoire préconisé en prises régulières pour le traitement continu de l'asthme.

Vous ne devez pas interrompre ce traitement sans avis médical, même en cas d'amélioration très nette des symptômes.

Attention: ce médicament n'est pas un bronchodilatateur.

Rinomex®

Paracétamol / Vitamine C / Phéniramine maléate

RINOMEX® ADULTE – Granulés pour solution buvable en sachet
RINOMEX® ADULTE SANS SUCRE – Granulés pour solution buvable en sachet

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin, ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne sentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 5 jours.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet ?
3. Comment prendre RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique : Autres médicaments du rhume en association.

Ce médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux de l'adulte (à partir de 15 ans) :

- De l'écoulement nasal clair et des larmoiements,
- Des éternuements,
- Des maux de tête et/ou fièvre.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne sentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 5 jours.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet ?

Ne prenez jamais RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet :

- Si vous êtes allergique aux substance(s) active(s) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;
- Enfant de moins de 15 ans ;
- Si vous avez certaines formes de glaucomes (augmentation de la pression dans l'œil) ;
- Si vous avez des difficultés à uriner d'origine prostatique ou autre ;
- Si vous avez une maladie grave du foie en raison de la présence de paracétamol ;
- **RINOMEX® ADULTE SANS SUCRE** : Ne prenez jamais ce médicament en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire détectée à la naissance), en raison de la présence d'aspartame.

Vous ne devez généralement pas utiliser ce médicament, sauf avis contraire de votre médecin pendant la **grossesse et l'allaitement**.

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

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet.

- Il est impératif de respecter strictement la posologie, la durée de traitement de 5 jours, et les contre-indications.
- L'absorption de boissons alcoolisées, de médicaments contenant de l'alcool ou de médicaments sédatifs est déconseillée pendant le traitement.

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin. Ce médicament contient du paracétamol et de la phéniramine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.

Signaler à votre pharmacien ou à votre médecin la prise d'un autre médicament pendant la même période.

Si vous souffrez :

- De maladie grave du foie ou des reins ;
- De prédisposition à la constipation, aux vertiges et aux troubles urinaires.

Ce médicament ne doit être utilisé qu'après avis de votre médecin.

En cas : d'écoulement nasal purulent, de persistance de la fièvre, d'absence d'amélioration au bout de 5 jours de traitement, CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Le paracétamol peut provoquer des réactions cutanées graves. Arrêtez le traitement et contactez immédiatement votre médecin si vous présentez une éruption cutanée ou d'autres signes d'allergie.

RINOMEX® contient un agent colorant azoïque, le jaune orangé S (E110), qui peut provoquer des réactions allergiques.

RINOMEX® ADULTE : Si votre médecin vous a informé(e) que vous avez une intolérance à certains sucres, contactez le avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrose/isomaltase (maladies héréditaires rares).

Chaque sachet contient 7,9 g de saccharose, ceci est à prendre en compte pour les patients atteints de diabète sucré.

Interactions avec d'autres médicaments

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

Afin d'éviter les effets néfastes d'un surdosage, NE PAS ASSOCIER SANS AVIS MÉDICAL d'autres médicaments contenant des antihistaminiques ou du paracétamol.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Interactions avec boissons et alcool

Ce médicament peut entraîner une somnolence majorée par l'alcool : il est préférable de commencer le traitement le soir et de s'abstenir de boissons alcoolisées pendant la durée du traitement.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Grossesse et allaitement

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

Grossesse

La prise de ce médicament est déconseillée au cours de la grossesse.

Allaitement

La prise de ce médicament est déconseillée au cours de l'allaitement.

Sportifs

Sans objet.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'attention est appelée, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines sur les possibilités de somnolence ou de baisse de vigilance attachées à l'emploi de ce médicament.

Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées, de médicaments contenant de l'alcool ou de médicaments sédatifs.

3. COMMENT PRENDRE RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet ?

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

Posologie

Réservé à l'adulte (à partir de 15 ans) :

1 sachet à renouveler si nécessaire au bout de 4 heures minimum, sans dépasser 3 sachets par jour.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les sachets doivent être pris dans une quantité suffisante d'eau, froide ou chaude.

Au cours des états grippaux, il est préférable de prendre ce médicament dans de l'eau chaude le soir.

Fréquence d'administration

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

Durée du traitement

La durée maximale du traitement est de 5 jours.

Si vous avez pris plus de RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet que vous n'auriez dû : Arrêtez le traitement et consultez immédiatement un médecin.

Si vous oubliez de prendre RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet : Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet :

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

- Le déclin des sujets pré
- Des troubles de la
- Des troubles de la
- Une sé
- Des troubles de la
- Une inco
- Une som
- Une chute de la pression artérielle lors du passage d'un état de veille à l'état de sommeil.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

Le passage d'un état de veille à l'état de sommeil peut s'accompagner de vertiges.

PHARMAX

Laboratoires Pharma 5

21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc

Site de fabrication : Zone Industrielle Ouled Saleh - Bouskoura - Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

PRESENTATIONS

Boîte de 30 comprimés effervescents à 5 mg

Boîte de 20 comprimés effervescents à 20 mg

COMPOSITION

- Comprimés effervescents à 5 mg

Prednisolone (sous forme de métasulfate)

Excipient qsp.....

- Comprimés effervescents à 20 mg

Prednisolone (sous forme de métasulfate)

Excipient qsp.....

EFFIPRED®

20 Comprimés effervescents 20 mg



6 118000 031369

PROPRIETES

EFFIPRED® est un glucocorticoïde à usage systémique, utilisé principalement pour ses propriétés antiinflammatoire, antiallergique et immunodépressive.

INDICATIONS

Affections rhumatologiques, respiratoires, O
néphrologiques, néoplasiques, infectieuses, hém
dermatologiques, et dans les connectivites et coll

EFFIPRED® 20 mg

PPV 40DH00
EXP 10/2025
LOT 20018 21

DES,
DES,

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

- Se conformer strictement à la prescription
- Prendre les comprimés dissous dans
préférence en une prise le matin.

de

CONTRE-INDICATIONS

- Tout état infectieux non traité par antibiotiques ou antimycosiques.
- Certaines viroses en évolution (herpès, varicelle, zona, hépatite)
- États psychotiques encore non contrôlés par un traitement.

PRECAUTIONS D'EMPLOI ET MISE EN GARDE

En cas de traitement prolongé :

- Observer un régime pauvre en sucres et enrichi en protéines et en calcium
- Réduire l'apport en sodium en tenant compte de la teneur en sodium du comprimé (43 mg de sodium par comprimé à 20 mg et 28,6 mg de sodium par comprimé à 5 mg).
- Ne jamais arrêter brutalement le traitement mais diminuer progressivement les doses en suivant la prescription de votre médecin.

Complément Alimentaire n'est pas un médicament

OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélule (Omeprazole)

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 :

Omeprazole 20 mg

Excipients : q.s.p une gélule.

Excipient à effet notoire : Saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

OEDES® 20 mg contient la substance active Omeprazole. 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 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). 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 ≥ 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'emploi et/ou(s) 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.

Vérifiez 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 acide :

Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement

gâzueux, un jus de fruit légèrement acide (jus d'orange, pomme ou ananas) ou dans de la compote 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 contenant 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-résistants. 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 un 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, flatulences.

• 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 sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.

• 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 globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses ou faciliter la survenue d'infections.

• Réactions allergiques, parfois très graves incluant le gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge, de la fièvre, une respiration sifflante.

• 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.

• Vous avez des selles noires (teintées 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'acidité 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 (oméprazole, gélule gastro-résistante) à un an, au-dessus de la hanche, du poignet ou de la cheville, peut provoquer une diminution de la densité osseuse.

Si vous avez une éruption cutanée, arrêtez de prendre le médicament.

Si vous avez une éruption cutanée, arrêtez de prendre le médicament.

Si vous avez une éruption cutanée, arrêtez de prendre le médicament.

Si vous avez une éruption cutanée, arrêtez de prendre le médicament.

Si vous avez une éruption cutanée, arrêtez de prendre le médicament.

Si vous avez une éruption cutanée, arrêtez de prendre le médicament.

Si vous avez une éruption cutanée, arrêtez de prendre le médicament.

Si vous avez une éruption cutanée, arrêtez de prendre le médicament.

Si vous avez une éruption cutanée, arrêtez de prendre le médicament.

Si vous avez une éruption cutanée, arrêtez de prendre le médicament.

Si vous avez une éruption cutanée, arrêtez de prendre le médicament.

Si vous avez une éruption cutanée, arrêtez de prendre le médicament.

Si vous avez une éruption cutanée, arrêtez de prendre le médicament.

Si vous avez une éruption cutanée, arrêtez de prendre le médicament.

Si vous avez une éruption cutanée, arrêtez de prendre le médicament.

Si vous avez une éruption cutanée, arrêtez de prendre le médicament.

Si vous avez une éruption cutanée, arrêtez de prendre le médicament.

Si vous avez une éruption cutanée, arrêtez de prendre le médicament.

Si vous avez une éruption cutanée, arrêtez de prendre le médicament.

Si vous avez une éruption cutanée, arrêtez de prendre le médicament.

Si vous avez une éruption cutanée, arrêtez de prendre le médicament.

Si vous avez une éruption cutanée, arrêtez de prendre le médicament.

Si vous avez une éruption cutanée, arrêtez de prendre le médicament.

Si vous avez une éruption cutanée, arrêtez de prendre le médicament.

Si vous avez une éruption cutanée, arrêtez de prendre le médicament.

Casablanca 15/02/2023

FACTURE

A la suite de la consultation du 15/02/2023 de M LOUDGHIRI
ABDELLAH
je présente la facture dont détail se trouve ci-dessous :

ACTE :

MONTANT

RADIO THORAX

200.00DH

Merci de votre confiance

Dr. Zine El Abidine
Pneumologue
22, Bd. Ya. Idriss Mansour
Rés. Espace Isacoub
Tél: 05 22 98 12 19 - Casablanca