

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

- O Réclamation : contact@mupras.com
- O Prise en charge : pec@mupras.com
- O 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 - Tel. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

M22- 0026684

152876

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent [e]

Matricule : 947

Société :

Actif

Pensionnée[e]

Autre :

Nom & Prénom : Essaïai Jmia

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

الدكتور عمر نور
Docteur Omar NOUR
77, Rue Gharb Hay Laayouna
Casa - Tel.: 05 22 82 68 68
Aut.: 10740

INPE N°:
91115840

Date de consultation : 27/08/2023

Nom et prénom du malade : Essaïai Jmia Age:

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

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] :

Autorisation CNDP N° : AA-215/2019

RELEVE 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
07/03/9943	CC	150		 Docteur Omar Nour Rue Gharb Hay Laayoun Casablanca - Tél.: 0524 226868 Aut.: 1040

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE KOUTOUBIA Mohamad DOCTEUR AVICENNE 22373107-052022 INPE: 92022 Casablanca 24 Rue Cite Jemaa Lorsquement 61-05	27/10/23	389,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

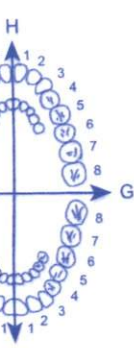
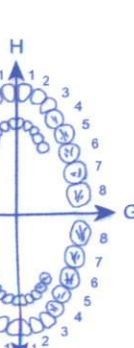
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

BELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien doit indiquer la nature des soins pratiqués sur le dent traité.

Important:

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				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			
	H 25533412 00000000	G 21433552 00000000	B 35533411 00000000	Coefficient des travaux <input type="text"/>
	D 00000000			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Nour Omar

الدكتور نور عمر

OMNIPRATICIEN

Diplôme Universitaire en Echographie Clinique.

Diplôme Universitaire Diététique Médicale et Nutrition

Diplôme Universitaire en Diabetologie Mohamed AARAB

Faculté de Médecine Montpellier - PRANCE

ELECTROCARDIOGRAMME

Médecine Générale

PHARMACIE KOUTOUBIA

Docteur d'Etat en Pharmacie

Loyer: Messaoudia Rue 24 BP104

Lotissement Djamaa - Casablanca

Tél: 05 22 37 31 07 - 05 22 57 39 24

INPE: 92036904

ESSAUIKI

J. S. Y. A. A.

Casablanca, le : 27 02. 2023. الدار البيضاء، في:

R.S.I

S.V

N.E

S.V

S.V

A.F

S.V

PHARMACIE KOUTOUBIA

Docteur Mohamed AARAB
Docteur d'Etat en Pharmacie

Loyer: Messaoudia Rue 24 BP104

Lotissement Djamaa - Casablanca

Tél: 05 22 37 31 07 - 05 22 57 39 24

دكتور نور عمر
77, Rue El Garb Hay Laâyoune
Casa - Tel: 05 22 82 68 68
Aut: 10730

Tél. : 05 22 82 68 68 - 05 20 01 01 07

77, زنقة الغرب حي العيون درب السلطان الفداء

77, Rue El Garb Hay Laâyoune (en Face Marché Jemeâa) - Casablanca

Notice : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

éne®
sion injectable en seringue pré-remplie
méthasoline



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

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

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ET DANS QUELLES CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE,
3. COMMENT UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
4. COMMENT CONSERVER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
5. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?
6. COMMENT ENSEMBLER ET AUTRES INFORMATIONS.

1. QU'EST-CE QUE DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
suspension injectable en seringue pré-remplie ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE,
suspension injectable en seringue pré-remplie ?
3. COMMENT UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
4. COMMENT CONSERVER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
5. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?
6. COMMENT ENSEMBLER ET AUTRES INFORMATIONS.

1. QU'EST-CE QUE DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
suspension injectable en seringue pré-remplie ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE,
suspension injectable en seringue pré-remplie ?
3. COMMENT UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
4. COMMENT CONSERVER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
5. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?
6. COMMENT ENSEMBLER ET AUTRES INFORMATIONS.

1. QU'EST-CE QUE DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
suspension injectable en seringue pré-remplie ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE,
suspension injectable en seringue pré-remplie ?
3. COMMENT UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
4. COMMENT CONSERVER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
5. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?
6. COMMENT ENSEMBLER ET AUTRES INFORMATIONS.

distribué par MSD Maroc
AMM 74/19 DMP/21/NRQ
P.P.V: 56.60 DH

et en ORL

pour DIPROSTENE

S

usage par voie intra-

sous-cutanée

et nouveau contenu dans ce médicament, mentionnés dans la

methasone®
suspension injectable en seringue pré-remplie

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



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

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

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
2. QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
3. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE ?

suspension injectable en seringue pré-remplie ?

4. COMMENT UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
5. COMME CONSERVER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
6. COMMENT ENSEMBLAGE ET AUTRES INFORMATIONS.

1. QU'EST-CE QUE DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?

USAGE PAR VOIE INTRAVASCULAIRE

et en ORL.
DIPROSTENE
distribué par MSD Maroc
AMM 74/19 DMP/21/NRQ
P.P.V: 56.60 DH



mg et 90 mg

comprimé pelliculé

de 7 et 14

et 160 mg

et 240 mg

et 320 mg

et 400 mg

et 480 mg

et 560 mg

et 640 mg

et 720 mg

et 800 mg

et 880 mg

et 960 mg

et 1040 mg

et 1120 mg

et 1200 mg

et 1280 mg

et 1360 mg

et 1440 mg

et 1520 mg

et 1600 mg

et 1680 mg

et 1760 mg

et 1840 mg

et 1920 mg

et 2000 mg

et 2080 mg

et 2160 mg

et 2240 mg

et 2320 mg

et 2400 mg

et 2480 mg

et 2560 mg

et 2640 mg

et 2720 mg

et 2800 mg

et 2880 mg

et 2960 mg

et 3040 mg

et 3120 mg

et 3200 mg

et 3280 mg

et 3360 mg

et 3440 mg

et 3520 mg

et 3600 mg

et 3680 mg

et 3760 mg

et 3840 mg

et 3920 mg

et 4000 mg

et 4080 mg

et 4160 mg

et 4240 mg

et 4320 mg

et 4400 mg

et 4480 mg

et 4560 mg

et 4640 mg

et 4720 mg

et 4800 mg

et 4880 mg

et 4960 mg

et 5040 mg

et 5120 mg

et 5200 mg

et 5280 mg

et 5360 mg

et 5440 mg

et 5520 mg

et 5600 mg

et 5680 mg

et 5760 mg

et 5840 mg

et 5920 mg

et 5960 mg

et 6000 mg

et 6040 mg

et 6080 mg

et 6120 mg

et 6160 mg

et 6200 mg

et 6240 mg

et 6280 mg

et 6320 mg

et 6360 mg

et 6400 mg

et 6440 mg

et 6480 mg

et 6520 mg

et 6560 mg

et 6600 mg

et 6640 mg

et 6680 mg

et 6720 mg

et 6760 mg

et 6800 mg

et 6840 mg

et 6880 mg

et 6920 mg

et 6960 mg

et 7000 mg

et 7040 mg

et 7080 mg

et 7120 mg

et 7160 mg

et 7200 mg

et 7240 mg

et 7280 mg

et 7320 mg

et 7360 mg

et 7400 mg

et 7440 mg

et 7480 mg

et 7520 mg

et 7560 mg

et 7600 mg

et 7640 mg

et 7680 mg

et 7720 mg

et 7760 mg

et 7800 mg

et 7840 mg

et 7920 mg

et 7960 mg

et 8000 mg

et 8040 mg

et 8080 mg

et 8120 mg

et 8160 mg

et 8200 mg

et 8240 mg

et 8280 mg

et 8320 mg

et 8360 mg

et 8400 mg

et 8440 mg

et 8520 mg

et 8560 mg

et 8600 mg

et 8640 mg

et 8680 mg

et 8720 mg

et 8760 mg

et 8800 mg

et 8840 mg

et 8880 mg

et 8920 mg

et 8960 mg

et 9000 mg

et 9040 mg

et 9120 mg

et 9160 mg

et 9200 mg

et 9240 mg

et 9280 mg

et 9320 mg

et 9360 mg

et 9400 mg

et 9440 mg

et 9480 mg

et 9520 mg

et 9560 mg

et 9600 mg

et 9640 mg

et 9680 mg

et 9720 mg

et 9760 mg

et 9800 mg

et 9840 mg

et 9880 mg

et 9920 mg

et 9960 mg

et 10000 mg

et 10040 mg

et 10080 mg

et 10120 mg

et 10160 mg

et 10200 mg

et 10240 mg

et 10280 mg

et 10320 mg

et 10360 mg

et 10400 mg

et 10440 mg

et 10480 mg

et 10520 mg

et 10560 mg

et 10600 mg

et 10640 mg

et 10680 mg

et 10720 mg

et 10760 mg

et 10800 mg

et 10840 mg

et 10880 mg

et 10920 mg

et 10960 mg

et 11000 mg

et 11040 mg

et 11080 mg

et 11120 mg

et 11160 mg

et 11200 mg

et 11240 mg

et 11280 mg

et 11320 mg

et 11360 mg

et 11400 mg

et 11440 mg

et 11480 mg

et 11520 mg

et 11560 mg

et 11600 mg

et 11640 mg

et 11680 mg

et 11720 mg

et 11760 mg

et 11800 mg

et 11840 mg

et 11880 mg

et 11920 mg

et 11960 mg

et 12000 mg

et 12040 mg

et 12080 mg

et 12120 mg

et 12160 mg

et 12200 mg

et 12240 mg

et 12280 mg

et 12320 mg

et 12360 mg

et 12400 mg

et 12440 mg

et 12480 mg

et 12520 mg

et 12560 mg

et 12600 mg

et 12640 mg

et 12680 mg

et 12720 mg

et 12760 mg

et 12800 mg

et 12840 mg

et 12880 mg

et 12920 mg

et 12960 mg

et 13000 mg

et 13040 mg

et 13080 mg

et 13120 mg

et 13160 mg

et 13200 mg

et 13240 mg

et 13280 mg

et 13320 mg

et 13360 mg

et 13400 mg

et 13440 mg

et 13480 mg

et 13520 mg

et 13560 mg

et 13600 mg

et 13640 mg

et 13680 mg

et 13720 mg

et 13760 mg

et 13800 mg

ALYSE®

Prégabaline

25, 75, 150 et 300 mg. Boîte de 56 Gélules

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

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

COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

La substance active est la prégabaline. Chaque gélule contient 25 mg, 75 mg, 150 mg ou 300 mg de prégabaline.

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline (type 102), Amidon de Maïs, Talc, Stéarate de magnésium.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE :

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

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Il est indiqué :

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

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

Trouble Anxieux Généralisé : Alyse® est utilisé pour traiter le Trouble Anxieux Généralisé (TAG). Les symptômes du TAG comprennent une anxiété excessive prolongée et une inquiétude difficile à contrôler. Le TAG peut également induire une agitation ou une sensation d'excitation ou d'énergie, une sensation de tension musculaire ou des troubles du sommeil. Ceci est différent du stress et des tensions de la vie quotidienne.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE D'ADMINISTRATION ET DURÉE DU POSOLOGIE

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant les instructions de votre médecin ou pharmacien en cas convient dans votre cas.

Alyse est destiné à la voie orale uniquement.

Douleurs neuropathiques périphériques et centrales :

- Prenez le nombre de gélules prescrit par votre médecin.
- La dose habituelle, qui a été adaptée à vous et à votre état de santé.
- Votre médecin vous dira si vous devez prendre Alyse® une fois par jour, deux fois par jour, trois fois par jour, ou quatre fois par jour.

Si vous avez l'impression que l'effet de Alyse® est trop faible, n'arrêtez pas de prendre le médicament.

Si vous êtes un patient âgé de plus de 65 ans, n'arrêtez pas de prendre le médicament.

Votre médecin peut vous prescrire un horaire de prise unique.

Mode et voie d'administration :

Voie Orale.

Avez la gélule entière avec de l'eau.

Durée du traitement :

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Fréquence d'administration :

Continuez à prendre Alyse® jusqu'à ce que vous soyez satisfait de son effet.

N'arrêtez pas votre traitement par Alyse®, sauf si le résultat obtenu n'est pas satisfaisant.

Après l'arrêt d'un traitement à long terme ou à court terme, il peut être nécessaire de faire face à certains effets indésirables. Ces effets peuvent inclure nausées, une sensation d'anxiété, de la diarrhée, de la nervosité, de la dépression, de la douleur, de la fatigue, etc. Ils peuvent apparaître plus fréquemment ou de façon prolongée.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de Alyse®, n'hésitez pas à demander à votre médecin ou à votre pharmacien.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais Alyse® :

Si vous êtes allergique à la prégabaline ou à l'un de ses ingrédients.

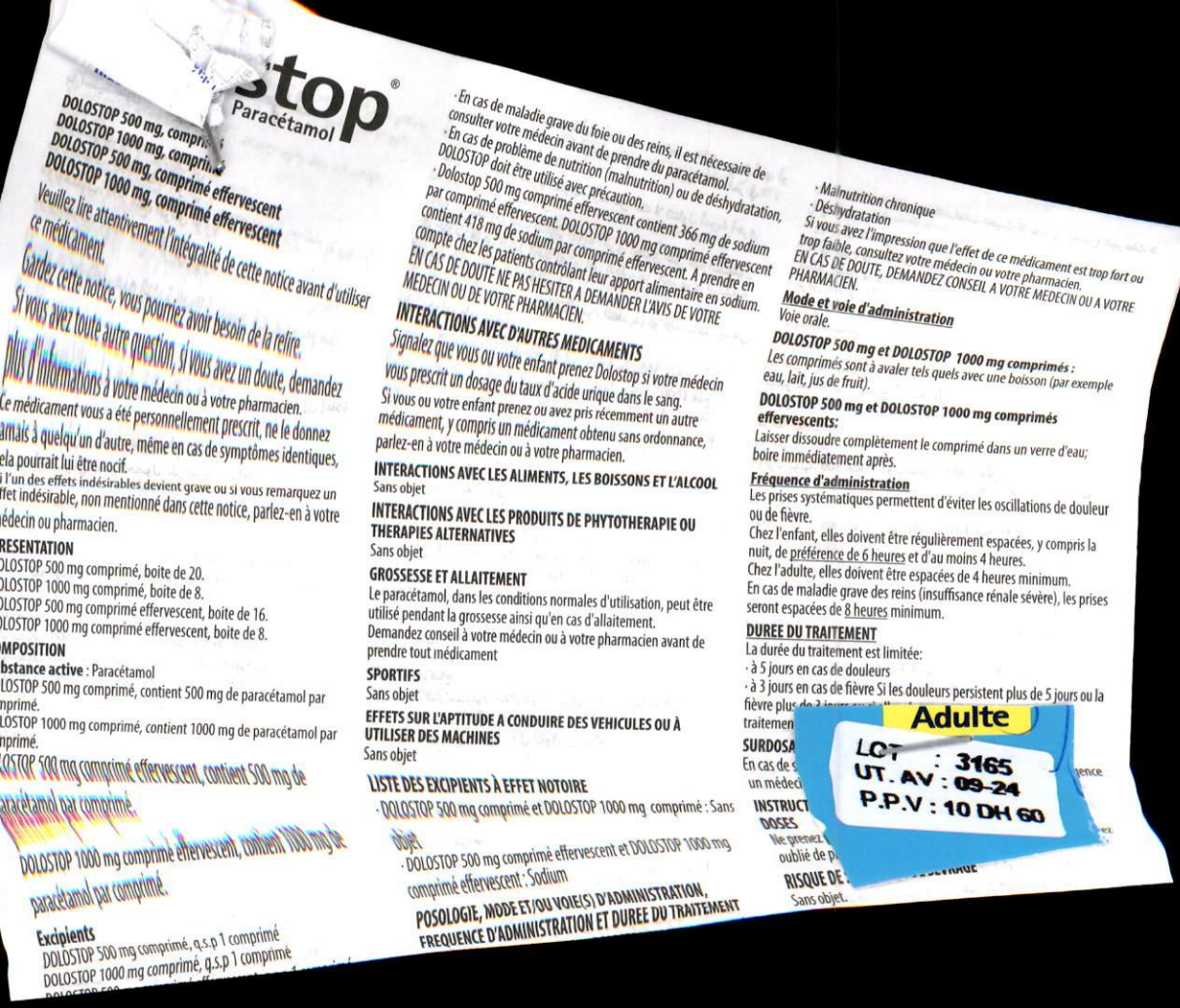
Lot.:

216820

Exp.:

08.2024

PPV: 136DH50



OEDES® 20 mg

Gastro-résistants en gélule (omeprazole)

Lisez attentivement la notice 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 pourrez 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 :

Principes actives:

Oméprazole 20 mg

EXCIPIENTS: o.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 appelée 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-oesophagien (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 grossesse 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-oesophagien (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 et/ou voies(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 indiquées ci-dessous:

Utilisation chez les adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien tels que brûlures et régurgitation acide;

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

gazeuse, 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 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'omeprazole 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, lanzoprazole, rabeprazole, esomeprazole).

• Si vous prenez un médicament contenant du neflénivar (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 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'accompagnent 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 nécrose épidermique toxique.

• Jaunisse, urines forcées 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)

• Mauvaise 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).

• Étourdissements, fourmillements, somnolence.

• Vertiges.

• Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.

• Éruptions cutanées, urticaria 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 convulsions.

• Agitation, confusion ou dépression.

• Troubles du goût.

• Troubles de la vue, telles que vision trouble.

• Vous avez des selles noires (teintées de sang).

• Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car l'omeprazole a été associé à une faible augmentation de diarrhées infectieuses.

• Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.

• Si vous êtes déjà arrivé 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 devrez 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 mentionner également tout autre effet indésirable tel que des douleurs dans vos articulations.

Enfants :

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

Mentions relatives aux excipients à effet notoire :

En raison de la présence de Saccharose, ce médicament est déconseillé chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isoamylase (maladies héréditaires rares).

3. Interactions avec d'autres médicaments:

Prise d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. OEDES® 20 mg peut interagir sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur OEDES® 20 mg.

Vous ne devez pas prendre OEDES® 20 mg si vous prenez un médicament contenant du neflénivar (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

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

• Kétoconazole, itraconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques);

• Digoxine (utilisé dans le traitement de problèmes cardiaques);

• Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire);

• Phénobarbital (utilisé dans l'épilepsie, le traitement de certains troubles mentaux et dans certains cas de convulsions);

• Phénitoïne (utilisé dans l'épilepsie, le traitement de certains cas de convulsions et dans certains cas de troubles mentaux);

• Phénytoïne (utilisé dans l'épilepsie, le traitement de certains cas de convulsions et dans certains cas de troubles mentaux);

• Propriétés anticoagulantes pour traiter l'infection VIH.

• Clofibrate (utilisé dans le traitement du cholestérol élevé).

• Erythromycine (utilisé dans le traitement d'un cancer).

• Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à la fois

LOT 211148

EXP 04/2024

PPV 52.80DH