

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

- 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.

M22- 0056775

156583

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7952

Société : RAM
Retraite'

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : AFKIR Mohamed

Date de naissance : 01/01/1951

Adresse : Rue EN 21 Sidi EL Khadri

Hay Hessaoui Case

Tél. : 0660881150 Total des frais engagés : 1252,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Nouzha TRONBRAT
Professeur de Pneumophysiologie
et Allergologie
104, Bd. Abdelmoamen L'ettabag
Casablanca - Tél.

Date de consultation : 6/4/2023

Nom et prénom du malade : 92 AIT KA ODDA ZAINA Age : 19,64

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : crise d'asthme + rachipathie bronchique

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 : Casablanca Le : 07/04/2023

Signature de l'adhérent(e) : 

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
6/6/2013	93		3500 DA	Dr. Nouzha TROM Professeur de Pneumophysiologie et Allergologie 04, Bd. Abdelloun Ben Yakkoun 1er étage n°4 Casablanca - Tél. 05 22 75 25 -

EXECUTION DES ORDONNANCES

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

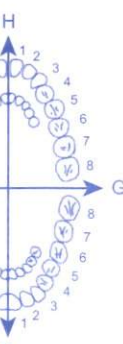
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE 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	
				Coefficient des travaux
				Montants des soins
				Début d'exécution
				Fin d'exécution
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H 25533412 00000000	G 21433552 00000000		Coefficient des travaux
	D 00000000	B 35533411	G 00000000 11433553	
				Montants des soins
				Date du devis
				Date de l'exécution

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Nouzha TROMBATI *

Professeur Universitaire de
Pneumo-Phthisiologie

Maladies Respiratoires - Tuberculose
Allergologie - Asthme - Sevrage Tabagique
Tests Allergologiques - Fibroscopie Bronchique
Exploration Fonctionnelle Respiratoire



الدكتورة نزهة طرباطي

أستاذة جامعية إختصاصية

في أمراض الصدر و الجهاز التنفسى
داء السل - أمراض الربيو و الحساسية
الإقلاع عن التدخين - تحليل الحساسية
التنفسية
التنفسية
التنفسية
التنفسية

Casablanca, le

5/4/2023

الدار البيضاء، في



ن^م Ait Kadda Zaina

60001) oramed cp **IS** 20mg disperable
3cp/j au milien du Fhx x 5j

30002) oedes gel **IS** 20mg
1gel/j A jeun x 7j

88003) cintec **IS** 1cp
1cp/j le soir x 1 mois

102104) Tabunex spray nasal
2 pulv/nauselli

5) Avagrin cp 100
1cp/j x 5j

10006) ventoline spray

1530x2=9060 2 bonfés x 4/j x 5j

- Malnutrition chronique
- Déshydratation
- EN CAS DE DOUTE, CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN A VOTRE PHARMACIEN.
- SI VOUS AVEZ L'IMPRESSION QU'L'EFFET DE CE MÉDICAMENT EST TROP FAIBLE OU TROP FAIBLE, CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN A VOTRE PHARMACIEN.
- DOLOSTOP 500 mg ET DOLOSTOP 1000 mg COMPRIMÉS : Les comprimés sont à avaler tels quels avec une boisson (par exemple eau, lait, jus de fruit).
- DOLOSTOP 500 mg ET DOLOSTOP 1000 mg COMPRIMÉS : effervescents : bouire immédiatement après.
- Fréquence d'administration : Les prises systématiques permettent d'éviter les oscillations de douleur ou de fièvre.
- Chutes, fractures, elles doivent être régulièrement espacées, y compris la chute, de préférence de 6 à 8 heures, et d'au moins 4 heures.
- Chutes, fractures, elles doivent être régulièrement espacées de 4 heures minimum.
- En cas de maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère), les prises sont espacées de 6 heures minimum.
- La durée du traitement est limitée :

 - à 5 jours en cas de douleurs
 - à 3 jours en cas de fièvre si les douleurs persistent plus de 5 jours ou si elles sont associées à des symptômes de maladie.
 - à 3 jours ou si l'effet de l'antalgique s'aggrave, ne pas continuer le traitement sans avis de votre médecin.

- En cas d'intoxication accidentelle, prévenir en urgence un médecin.
- Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.
- RISQUE DE SYNDROME DE SEVERE
- DOSES
- INSTRUCTIONS EN CAS D'MISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS
- USES
- SANS objet.

Dolostop®

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

ORAFRED® 20 mg, Boîte de 30 comprimés effervescents.

ORAPRED® 5 mg, Boîte de 30 comprimés effervescents.

prédnisolone

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 pharmacien ou

à votre pharmacie.

Ce médicament vous

donnez jamais à

symptômes identifiés.

Si l'un des effets

remarquez un effet

notice, parlez-en à

Ne le

pas de

vous

cette

question au

pharmacien.

6000 |

2. COMPOSITION :

prédnisolone (DCI)

(sous forme de m)

Excipients : Lactose

Citrate monosodiqu

sodique, Arôme oran

Liste des excipients :

Lactose monohydraté

3. CLASSE PHARMACOLOGIQUE :

GLUCOCORTICOÏDE.

(H: Hormones systémiques)

4. INDICATIONS

Ce médicament est un corticoïde. Il est prescrit dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

5. POSOLOGIE :

ORAPRED® 20 mg :

RESERVE A L'ADULTE ET A L'ENFANT DE PLUS DE 10 KG.

ORAPRED® 20 mg est adapté aux traitements d'attaque ou aux traitements de courte durée nécessitant des doses moyennes ou fortes chez l'adulte et l'enfant de plus de 10 kg.

ORAPRED® 5 mg et 20 mg :

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, en fonction de votre poids et de la maladie traitée.

Elle est strictement individuelle.

Il est très important de suivre régulièrement le traitement et de ne pas le modifier, ni l'arrêter brutalement sans l'avis de votre médecin.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

En général, dissoudre les comprimés dans un verre d'eau en une prise le matin, au cours du repas. Respecter la prescription de votre médecin.

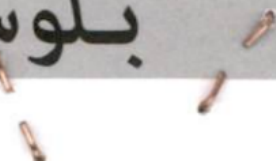
Durée du traitement

Elle est déterminée par votre médecin.



كبسولة
عبر الفم

نيو فيما[®] بُلُوس



الشكل والتقديم:

كبسولة، علبة 30 كبسولة.

الخصائص:

يحتوي نيو فيما[®] بُلُوس على 3 عناصر متكاملة: المغنتيوم البحري والفيتامين B6 اللذان يساعدان على الحد من التوتر العصبي والعضلي، ومستخلص ميليسا ذو خصائص مهدئة ومضادة للتوتر.

يساعد نيو فيما[®] بُلُوس على الحد بشكل فعال من حالات التوتر والقلق.

نصائح الإستعمال:

كبسولة واحدة (1) مرتين (2) في اليوم، أو إتباع نصائح أخصائي في الصحة.

إحتياطات الإستعمال:

- إحترام الكمية المنصوح بها.
- يوضع بعيدا عن متناول الأطفال.
- يحفظ بعيدا عن الحرارة و الرطوبة.

مكمل غذائي ليس بدواء.

صنع من طرف مختبرات بيواكسيبرت فاس - المغرب.
موزع من طرف مديبرو فارما - الدار البيضاء.

رخصة وزارة الصحة رقم : DA 20181412011DMP/20UCA/MAv3



Gélules
Voie orale

NEOVIMAG®

FORME ET PRÉSENT

Gélules, boîte de 30.

COMPOSITION (par

Magnésium marin (300 mg),
de magnésium, amidon de.

PROPRIÉTÉS :

NEOVIMAG® PLUS est à base de 3 actifs synergiques : le Magnésium marin, la Vitamine B6 qui contribuent à réduire la fatigue nerveuse et la tension musculaire ainsi que la Mélisse aux propriétés apaisantes et anti-stress.

NEOVIMAG® PLUS permet de lutter efficacement contre le stress et l'anxiété.

CONSEILS D'UTILISATION :

1 gélule 2 fois par jour, ou suivre les recommandations d'un professionnel de la santé.

PRÉCAUTIONS D'UTILISATION :

- Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.
- Ne pas laisser à la portée des enfants.
- A conserver à l'abri de la lumière et de l'humidité.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Fabriqué par BIOXPERT, Fès - Maroc

Distribué au Maroc par MEDIPRO Pharma - Casablanca.

Autorisation du ministère de la santé N° : DA 20181412011DMP/20UCA/MAv3

Lot :

À consommer de
préférence avant le :

PPC : 84,50 DH

**NEOVIMAG®
PLUS**



6 118001 030262

MIFLASONE® 400 µgPoudre pour
inhalation en gélule

PPV: 140.00 DH

93.182.673-A

NOVARTIS**NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR****Dénomination du médicament :****MIFLASONE®
400 microgrammes****Poudre pour inhalation en gélule**

Dipropionate de bêclométasone

Boite de 60 gélules

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela peut être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

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

1143919-A21-MA

1746


Fumarate de formotérol
Foradil® 12 µg
NOVARTIS

 NOVARTIS

NOTICE : INFORMATION DE L'UT

Dénomination du médicament :

Foradil® 12µg

Poudre pour inhalation en gélules. Boîte de 30

DCI : Fumarate de Formotérol dihydraté

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 d'autres questions, si vous avez

1130117-A20-MA 15802


6 118001 030194
FORADIL® 12 mcg
Poudre pour inhalation en gélule
Boîte de 30.
PPV : 172.20 DH

Ce médicament peut affecter les réactions, l'aptitude à la conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines.

Grossesse et Allaitement

L'utilisation de Foradil devrait être évitée pendant la grossesse. Les femmes enceintes ou qui souhaitent le devenir doivent en informer leur médecin.

Les mères qui allaitent leur enfant ne doivent pas utiliser Foradil.

Excipient à effet notoire :

Le fumarate de lactose : Si vous souffrez d'une intolérance au lactose, parlez-en à votre médecin avant de

THÉOPHYLLINE BRUNEAU

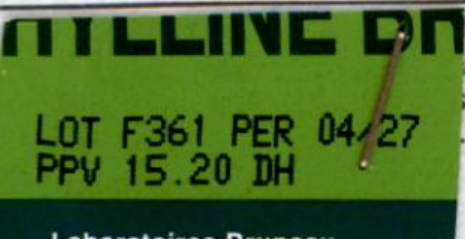
SUPPOSITOIRES

Indications

Prévention et traitement hépatiques, coliques né entre les cures de digital

Actions indésirables

Nervosité, insomnie, tachycardie



Laboratoires Bruneau

Précautions particulières d'emploi

Le suppositoire enfant est en principe réservé aux enfants à partir de 7 ans. De 30 mois à 7 ans se conformer à la dose prescrite par le médecin traitant.

Chez l'enfant, hyperexcitabilité, logorrhée, confusion, vomissements, tachycardie, indiquent un début d'intoxication par la théophylline. Il faut immédiatement arrêter la thérapeutique et appeler le médecin traitant. Les posologies doivent être diminuées en cas d'insuffisance cardiaque, hépatique, rénale ; de fièvre ; d'arrêt du tabac ; de prises de troléandomycine, d'erythromycine.

Présentations - Posologie

- Suppositoires adultes : boîte de 12 suppositoires dosés à 0,35 g
- ne pas administrer aux enfants
- 1 à 2 suppositoires par jour.

Laboratoires Bruneau

Laboratoires SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubeir Bnou El Aouam
Roches Noires - Casablanca



352110-03

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Ventoline 100 microgramme suspension pour inhalation en flacon

SALBUTAMOL

Lot
EXP
PPV

5 X 7 F - A
05 2024
45, 30 DH

Veuillez lire attentivement cette notice ~~avant~~ d'utiliser ce médicament. Il 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, qu'il soit mentionné ou non dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
3. Comment utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Ventoline 100 microgramme suspension pour inhalation en flacon

SALBUTAMOL

Lot
EXP
PPV

5 X 7 F - A
05 2024
45, 30 DH

Veuillez lire attentivement cette notice ~~avant~~ d'utiliser ce médicament. Il 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, qu'il soit mentionné ou non dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
3. Comment utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon

Tabunex® Suspension pour pulvérisation nasale

DCI: Euroate de Mométasone Anhydre

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 pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

N° Lot: 2UW823

Fab.: 08/2022

Per.: 08/2025

PPV: 102.10 Dhs



1. Qu'est-ce que **Tabunex**, suspension pour pulvérisation nasale et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **Tabunex**, suspension pour pulvérisation nasale?
3. Comment utiliser **Tabunex**, suspension pour pulvérisation nasale?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver **Tabunex**, suspension pour pulvérisation nasale?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE TABUNEX, SUSPENSION POUR PULVERISATION NASALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

Classe pharmacothérapeutique:
CORTICOIDE A USAGE LOCAL.

Indications thérapeutiques:

Tabunex est indiqué chez les adultes et les enfants à partir de 3 ans en traitement symptomatique de la rhinite allergique saisonnière ou de la rhinite perannuelle.

Tabunex est indiqué dans le traitement de la polyposie nasale chez les adultes à partir de 18 ans.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER TABUNEX, SUSPENSION POUR PULVERISATION NASALE?

Contre-indications:

N'utilisez jamais **Tabunex**:

- si vous êtes allergique (hypersensible) au furoate de mométasone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- si vous avez une infection nasale non traitée. L'utilisation de **Tabunex** au cours d'une infection non traitée dans votre nez, telle que l'herpès, peut aggraver cette infection. Vous devez attendre la guérison de l'infection avant de commencer à utiliser le pulvérisateur nasal.
- si vous avez récemment subi une intervention chirurgicale

Polypes nasaux:

Utilisation chez les adultes à partir de 18 ans
La dose usuelle initiale est de deux pulvérisations dans chaque narine une fois par jour.

- Si les symptômes ne sont pas contrôlés après 5 à 6 semaines, la dose peut être augmentée à deux pulvérisations dans chaque narine deux fois par jour. Lorsque vos symptômes sont contrôlés, votre médecin peut vous recommander de réduire la dose.
- Si les symptômes ne sont pas contrôlés après 5 à 6 semaines d'administration deux fois par jour, vous devez consulter votre médecin.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Mode d'administration:

Voie nasale.

- Agiter légèrement le flacon avant emploi.
- Lors du premier usage, la pompe doit être amorcée par 10 pulvérisations. Inutilisée, celle-ci reste amorcée pendant environ 2 semaines. Au-delà, elle devra à nouveau être réamorcée par 2 pulvérisations.

Si vous avez utilisé plus de Tabunex que vous n'auriez dû:
Informez votre médecin si, par erreur, vous avez pris plus de **Tabunex** que vous n'auriez dû.

Si vous utilisez des corticostéroïdes sur une longue période ou en grande quantité, cela peut, dans certains cas rares, déséquilibrer votre système hormonal. Chez les enfants, cela peut affecter leur croissance et leur développement.

Si vous oubliez d'utiliser **Tabunex**:

Si vous oubliez d'utiliser votre pulvérisateur nasal au bon moment, utilisez-le dès que vous y pensez, puis continuez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez d'utiliser **Tabunex**:

Chez certains patients, **Tabunex** peut commencer à soulager les symptômes 12 heures après la prise de la première dose. Néanmoins, tous les bénéfices du traitement peuvent ne pas

Curtec®

Cétirizine

10 mg

COMPOSITION :

Cétirizine (DCI) Dichlorhydrate
Excipients

PPV: 88DH00

PER: 11/25

LOT: L3217

**FORME PHARMACEUTIQUE**
Comprimé pelliculé sécable.**MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION**

Voie orale.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antihistaminique H1.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

Ce médicament est un antihistaminique. (Il s'oppose aux effets de certaines substances telles que l'histamine libérées dans l'organisme au cours de l'allergie).

Il est préconisé :

Chez l'adulte pour traiter les symptômes :

- de la rhinite allergique saisonnière (ex. rhume des foins) ou perannuelle,
- de l'urticaire,
- des conjonctivites d'origine allergique.

Chez l'enfant de 6 à 12 ans pour traiter les symptômes :

- de la rhinite allergique saisonnière (ex. rhume des foins) ou perannuelle,
- de l'urticaire.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

Adulte et enfant de plus de 12 ans : 10 mg par 24 heures en 1 prise, soit 1 comprimé 1 fois par jour.

Enfant de 6 à 12 ans : 10 mg par 24 heures en 1 ou 2 prises, soit 1 comprimé 1 fois par jour ou ½ comprimé 2 fois par jour.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT?

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

- Si vous êtes allergique à l'un des composants de CURTEC, à l'hydroxyzine, à la lévocétirizine ou à l'éthylène diamine,
- Insuffisance rénale,
- Chez l'enfant de moins de 6 ans.



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 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 :

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 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'oesophage (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 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'oesophage (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 (réurgitation), des vomissements et une perte 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 voie(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-oesophagien tels que brûlures et réurgitation acide :

Si votre médecin constate que votre oesophage a été légèrement

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 le verre avec un demi-verre d'eau contenant le médicament, ne pas boire.

6. Contre-indications :

Ne prenez jamais OEDES® 20

• si vous êtes allergique à

composants contenus dans OEDES® 20

• si vous êtes allergique à un acide (par exemple pantoprazole

éoméprazole).

• Si vous prenez un médicament contenant du némiflazin (l'ulcse pour traiter l'infection par le VIH).

• Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas OEDES® 20 mg, gelule gastro-résistante. Si vous avez des douleurs, 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).

• Rouges 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).

• Étourdissements, fourmillements, somnolence.

• Vertiges.

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

• Éruptions 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.

• Vous avez des poignets ou des vertèbres.

• Vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque de fracture de poignets ou des vertèbres). Prévenez votre médecin

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 que ce soit 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).

9. 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 némiflazin (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) ;

• Phénytoïne (utilisé dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin sera nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES® 20 mg ;

• Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres anti vitamines K, une surveillance par votre médecin sera nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES® 20 mg ;

• Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose) ;

• Atazanavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

• Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe) ;

• Milteperimus (Hypericum perforatum) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée) ;

• Cilostazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;

• Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

• Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;

• Ertotrobtide (utilisé dans le traitement du saignement) ;

• Rizatriptan (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Imitrex (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Zolastazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;

• Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

• Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;

• Ertotrobtide (utilisé dans le traitement du saignement) ;

• Rizatriptan (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Imitrex (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Zolastazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;

• Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

• Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;

• Ertotrobtide (utilisé dans le traitement du saignement) ;

• Rizatriptan (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Imitrex (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Zolastazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;

• Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

• Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;

• Ertotrobtide (utilisé dans le traitement du saignement) ;

• Rizatriptan (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Imitrex (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Zolastazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;

• Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

• Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;

• Ertotrobtide (utilisé dans le traitement du saignement) ;

• Rizatriptan (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Imitrex (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Zolastazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;

• Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

• Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;

• Ertotrobtide (utilisé dans le traitement du saignement) ;

• Rizatriptan (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Imitrex (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Zolastazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;

• Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

• Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;

• Ertotrobtide (utilisé dans le traitement du saignement) ;

• Rizatriptan (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Imitrex (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Zolastazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;

• Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

• Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;

• Ertotrobtide (utilisé dans le traitement du saignement) ;

• Rizatriptan (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Imitrex (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Zolastazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;

• Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

• Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;

• Ertotrobtide (utilisé dans le traitement du saignement) ;

• Rizatriptan (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Imitrex (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Zolastazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;

• Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

• Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;

• Ertotrobtide (utilisé dans le traitement du saignement) ;

• Rizatriptan (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Imitrex (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Zolastazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;

• Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

• Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;

• Ertotrobtide (utilisé dans le traitement du saignement) ;

• Rizatriptan (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Imitrex (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Zolastazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;

• Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

• Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;

• Ertotrobtide (utilisé dans le traitement du saignement) ;

• Rizatriptan (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Imitrex (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Zolastazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;

• Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

• Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;

• Ertotrobtide (utilisé dans le traitement du saignement) ;

• Rizatriptan (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Imitrex (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Zolastazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;

• Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

• Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;

• Ertotrobtide (utilisé dans le traitement du saignement) ;

• Rizatriptan (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Imitrex (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Zolastazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;

• Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

• Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;

• Ertotrobtide (utilisé dans le traitement du saignement) ;

• Rizatriptan (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Imitrex (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Zolastazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;

• Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

• Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;

• Ertotrobtide (utilisé dans le traitement du saignement) ;

• Rizatriptan (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Imitrex (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Zolastazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;

• Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

• Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;

• Ertotrobtide (utilisé dans le traitement du saignement) ;

• Rizatriptan (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Imitrex (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Zolastazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;

• Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

• Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;

• Ertotrobtide (utilisé dans le traitement du saignement) ;

• Rizatriptan (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Imitrex (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Zolastazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;

• Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

• Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;

• Ertotrobtide (utilisé dans le traitement du saignement) ;

• Rizatriptan (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Imitrex (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Zolastazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;

• Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

• Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;

• Ertotrobtide (utilisé dans le traitement du saignement) ;

• Rizatriptan (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Imitrex (utilisé pour traiter la migraine) ;

• Zolastazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;

• Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

• Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;