

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

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

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

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



Déclaration de Maladie

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10327 Société : KAN

☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre

Nom & Prénom : AZZAB Mohamed

Date de naissance : 06/11/1974

Adresse : BD Hachimi Fidali Bo. 6 Jandou de Bahi 2 Imr 40 Apt 8 Casablanca

Tél. : 0666493849 Total des frais engagés : 22910 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 1

Nom et prénom du malade : AZZAB MOHAMED

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 : 18/01/2023

Signature de l'adhérent(e) :

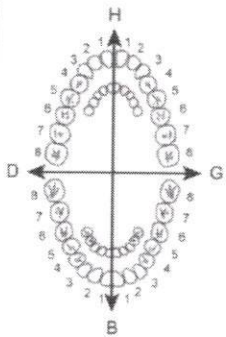
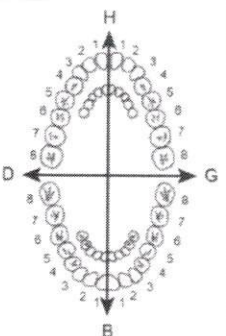
RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
18/04/23	C		100DH	997196931

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE PORTE CALIFORNIE Route 109, Dar Haj Daoui Tachkourt, Route de la Mecque Casablanca INPE: 092048041	18/04/23	170,10

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

AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

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 : [] [] [] [] [] [] [] [] [] []																								
				COEFFICIENT DES TRAVAUX []																								
				MONTANTS DES SOINS []																								
				DEBUT D'EXECUTION []																								
				FIN D'EXECUTION []																								
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																											
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> <th colspan="2">G</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <th colspan="2">D</th> <th colspan="2">B</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>			H		G		25533412	21433552			00000000	00000000			D		B		00000000	00000000			35533411	11433553			COEFFICIENT DES TRAVAUX []
	H		G																									
	25533412	21433552																										
	00000000	00000000																										
	D		B																									
	00000000	00000000																										
	35533411	11433553																										
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS []																								
				DATE DU DEVIS []																								
				DATE DE L'EXECUTION []																								

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

DR. YAHYA A.IDRISSI

LAURÉAT DE LA FMP -RABAT

EX-MÉDECIN DES HÔPITAUX PUBLICS

CERTIFICAT EN ECHOGRAPHIE GÉNÉRALE

ELECTROCARDIOGRAMME

CERTIFICAT EN DIABÉTOLOGIE GÉNÉRALE -NUTRITION

MÉDECIN DE TRAVAIL

(U.REIMS -FRANCE)



الدكتور يحيى ع. الإدريسي

فريق كلية الطب و الصيدلة بالرباط

طبيب سابق بالمستشفيات العمومية

شهادة في الفحص باليد

تفطيط القلب

شهادة في أمراض السكري و علم التغذية

طبيب الشغل

(جامعة ريمس -فرنسا)

18/04/2023

MR AZZAB MOHAMED

- Oedes 20 mg - gélule
1 Gélule, matin, pendant 4 sem
- Nauselium 1 mg/ml - suspension buvable
1 càs, matin, midi, soir
- Trimedat 150 mg - gélule
1 Gélule, matin, midi, soir



Dr YAHYA A. IDRISSI
Omnipraticien Diabétologie et Nutrition
Médecin d'Urgences / Médecine de Travail
Bd Ibn Tachfine, Résidence Salam, G 314
Casablanca - Maroc
Tél: 091 22 81 29 31

PHARMACIE PORTE CALIBORNIE
Route 109 Dar Hajj Paoui
Achakou, Route de la Mecque
Casablanca
Tél: 05 22 81 29 31

Trimedat®

Trimébutine

Veillez 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 pharmacien.

PRÉSENTATION

TRIMEDAT® 0,787% granulé pour suspension buvable, flacon de 250ml.
TRIMEDAT® 150 mg gélule, boîte de 20.

COMPOSITION

Substance active : Trimébutine

Nom du médicament	Substance active	Excipients
TRIMEDAT® 0,787% granulé pour suspension buvable	Trimébutine base.....0,787g	q.s.p. 100 g
TRIMEDAT® 150 mg gélule	Trimébutine maléate.....150mg par gélule	q.s.p. 1 gélule

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique des douleurs, des troubles du transit et de l'inconfort intestinal liés aux troubles fonctionnels intestinaux.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais TRIMEDAT® :

- La trimébutine est contre-indiquée chez l'enfant de moins de 2 ans.
- En cas d'hypersensibilité à la trimébutine ou à l'un des autres composants.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde spéciales

TRIMEDAT® 0,787% granulé pour suspension buvable

En raison de la présence du saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies métaboliques rares).

TRIMEDAT® 0,787% granulé pour suspension buvable, flacon de 250 ml contient du parahydroxybenzoate de méthyle et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

Précautions d'emploi

TRIMEDAT® 0,787% granulé pour suspension buvable

5 ml de la suspension reconstituée contient 3 g de saccharose.

Il faut en tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

Il est déconseillé chez les patients présentant une intolérance au saccharose (maladie héréditaire).

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

INTERACTIONS AVEC D'autres MEDICAMENTS

Si vous prenez ou avez obtenu sans ordonnance un médicament, consultez votre médecin.

INTERACTIONS AVEC D'autres MEDICAMENTS

Sans objet.

INTERACTIONS AVEC D'autres MEDICAMENTS

Sans objet.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Ce médicament est contre-indiqué chez la femme enceinte.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin.

Allaitement

Il est préférable d'éviter l'utilisation de ce médicament pendant l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin.

SPORTIFS

Sans objet.

EFFETS SUR LA CONDUITE

Sans objet.

MACHINES

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

TRIMEDAT® 0,787% granulé pour suspension buvable en flacon de 250 ml contient du saccharose et du parahydroxybenzoate de méthyle.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Posologie

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

TRIMEDAT® 150 mg gélules :

La posologie usuelle est de 300 mg par jour en 2 prises.

Exceptionnellement, cette posologie peut être augmentée jusqu'à 600 mg par jour en 2 à 3 prises.

Le traitement doit être de courte durée.

TRIMEDAT® 0,787% granulé pour suspension buvable

Adultes :

1 cuillère à soupe 3 fois par jour au cours des principaux repas.

Exceptionnellement, cette posologie peut être augmentée jusqu'à 6 cuillères à soupe par jour.

Enfants :

- De 2 ans à 5 ans : 1 cuillère à café 3 fois par jour

- Au-dessus de 5 ans : 2 cuillères à café 3 fois par jour.

Mode et voie d'administration :

TRIMEDAT® 150 mg gélules :

Voie orale.

Les gélules doivent être avalées avec un verre d'eau.

TRIMEDAT® 0,787% granulé pour suspension buvable

Voie orale.

PRÉPARATION DE LA SUSPENSION BUVABLE INSTANTANÉE

• Introduire de l'eau minérale non gazeuse ou bouillie refroidie par étapes jusqu'au col du flacon.

• Fermer et agiter le flacon au fur et à mesure jusqu'à obtention d'un mélange homogène.

• la suspension est prête à l'emploi

• il convient d'agiter le flacon avant chaque utilisation.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de TRIMEDAT® 150 mg gélules, ou TRIMEDAT® 0,787% granulé pour suspension buvable que vous n'auriez dû :

EN CAS DE SURDOSAGE, CONSULTEZ VOTRE MEDECIN.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Sans objet.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, TRIMEDAT® est susceptible d'avoir des effets indésirables bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

• Rares réactions cutanées.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

DECLARATION DES EFFETS INDESIRABLES :

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 serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement ou via le centre national de pharmacovigilance. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

CONSERVATION

TRIMEDAT® 150 mg gélules :

Pas de précautions particulières de conservation

TRIMEDAT® 0,787% granulé pour suspension buvable :

Conservation à température ambiante.

Le flacon doit être conservé dans son emballage et ne doit pas être conservé plus de 4 semaines après ouverture.

Trimedat® 150 mg
Boîte de 20 gélules



6 118000 090953

Août 2017

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

PHARMA

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

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
 Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.
 Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
 Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

1. Identification du médicament :

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

2. Composition du médicament :

Principe actifs :
 Oméprazole 20 mg
EXCIPIENTS : q.s.p une gélule.

Excipient à effet notoire : Saccharose.

3. Classe pharmacologique :
 OEDES® 20 mg contient la substance active Oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelés inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

4. Indications thérapeutiques :

OEDES® 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères 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 sont les mêmes que chez l'adulte : dans la bouche, vomissements et une mauvaise haleine.

Enfants âgés de moins d'un an :
 Votre médecin prescrira la dose correcte à administrer à votre enfant en fonction de son poids corporel et de la durée du traitement.
Posologie :
 • Il est recommandé de :

- Les gélules peuvent être avalées entières.
- Elles doivent être avalées avec un verre d'eau.
- Les gélules ne doivent pas être mâchées, car elles contiennent des granules qui se défont et libèrent l'acide.
- Que faire si vous ou votre enfant ne pouvez pas avaler les gélules :
- Ouvrir la gélule et demi-verre d'eau ou m

gazeuse, un jus de fruit légèrement acidulé (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'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, ésomeprazole).

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

• Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre OEDES® 20 mg.

7. Effets indésirables :

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

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

Effets indésirables très fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)
 • Troubles du goût (dysgueusie) : perte ou altération du goût.

Si vous remarquez l'un de ces effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Indications et précautions particulières d'emploi :
 • Si vous êtes allergique à l'oméprazole, évitez de prendre d'autres médicaments appartenant à la même classe.

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :
 • Si vous êtes allergique à l'oméprazole, évitez de prendre d'autres médicaments appartenant à la même classe.

9. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :
 • Si vous êtes allergique à l'oméprazole, évitez de prendre d'autres médicaments appartenant à la même classe.

10. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :
 • Si vous êtes allergique à l'oméprazole, évitez de prendre d'autres médicaments appartenant à la même classe.

11. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :
 • Si vous êtes allergique à l'oméprazole, évitez de prendre d'autres médicaments appartenant à la même classe.

12. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :
 • Si vous êtes allergique à l'oméprazole, évitez de prendre d'autres médicaments appartenant à la même classe.

13. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :
 • Si vous êtes allergique à l'oméprazole, évitez de prendre d'autres médicaments appartenant à la même classe.

14. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :
 • Si vous êtes allergique à l'oméprazole, évitez de prendre d'autres médicaments appartenant à la même classe.

15. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :
 • Si vous êtes allergique à l'oméprazole, évitez de prendre d'autres médicaments appartenant à la même classe.

16. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :
 • Si vous êtes allergique à l'oméprazole, évitez de prendre d'autres médicaments appartenant à la même classe.

17. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :
 • Si vous êtes allergique à l'oméprazole, évitez de prendre d'autres médicaments appartenant à la même classe.

18. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :
 • Si vous êtes allergique à l'oméprazole, évitez de prendre d'autres médicaments appartenant à la même classe.

19. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :
 • Si vous êtes allergique à l'oméprazole, évitez de prendre d'autres médicaments appartenant à la même classe.

20. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :
 • Si vous êtes allergique à l'oméprazole, évitez de prendre d'autres médicaments appartenant à la même classe.

21. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :
 • Si vous êtes allergique à l'oméprazole, évitez de prendre d'autres médicaments appartenant à la même classe.

22. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :
 • Si vous êtes allergique à l'oméprazole, évitez de prendre d'autres médicaments appartenant à la même classe.

23. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :
 • Si vous êtes allergique à l'oméprazole, évitez de prendre d'autres médicaments appartenant à la même classe.

24. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :
 • Si vous êtes allergique à l'oméprazole, évitez de prendre d'autres médicaments appartenant à la même classe.

25. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :
 • Si vous êtes allergique à l'oméprazole, évitez de prendre d'autres médicaments appartenant à la même classe.

26. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :
 • Si vous êtes allergique à l'oméprazole, évitez de prendre d'autres médicaments appartenant à la même classe.

- Vous avez des selles noires (ténitées 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 l'un de vous a déjà eu 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 les problèmes 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 devez 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 donner 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/isomaltase (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 nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

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

- Kétoconazole, itraconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques).

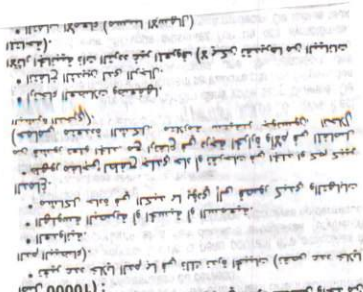
Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

La dernière
 17/01/2019

OEDES 20mg
 28 gélules



LOT 211263
 EXP 04/2024
 PPV 99.00DH



Domp-ridone

A19981FXT 01