

## 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.

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



## Déclaration de Maladie

N° P19- 045239

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0000845 Société :  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre : Jeune  
 Nom & Prénom : FAOUZI TOUDA  
 Date de naissance : 1951  
 Adresse : 135 DP. BARAK - CH 12A 135 BTG RC APP. 4, HAY HASSAN - CASABLANCA  
 Tél. : 06 67 78 24 71 Total des frais engagés : 433,50 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 29/07/2023  
 Nom et prénom du malade : FAOUZI TOUDA Age :  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : Douleur articulaire - rhumatisme  
 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) : /





# 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
29/05/2023	C		200 24	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

29/05/2023

233,80

# 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

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

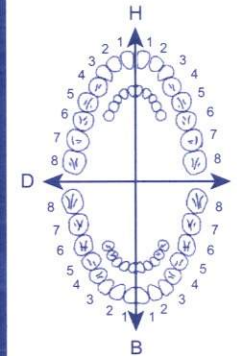
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

# SOINS DENTAIRES

Dents Traitées

Nature des Soins

Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

# O.D.F PROTHESES DENTAIRES

# DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H

25533412 21433552

00000000 00000000

D G

00000000 00000000

35533411 11433553

B

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



## ORDONNANCE

الدار البيضاء، في: 29 7 5 12 م

Thema: Tourmalin

418.80

0726

6.0.1

14.6

① u. schw. lg. m. Zug



21.00

6.6.2020

17.

17.40

© Pomog (S.V.)

60.2

⑤  $\frac{1}{2} \times \frac{1}{2} \times \frac{1}{2}$

2,33,50



# XOR®

## (Oméprazole)

PPU 118DH50

EXP 11/2024  
LOT 28018 4

### DENOMINATION DU MEDICAMENT

- Ixor® comprimés effervescent dosés à 20 mg en boîte de 7, 14 et 28  
- Ixor® comprimés effervescent dosés à 10 mg en boîte de 7 et 28

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 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.

### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Ixor® et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Ixor® ?
3. Comment prendre Ixor® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Ixor® ?
6. Informations supplémentaires.

### 1- QU'EST-CE QUE Ixor® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### - Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Code ATC : A02BC01

Ixor® comprimé effervescent 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.

#### - Indications thérapeutiques

Ixor® comprimé effervescent 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 paroi 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). Ixor® comprimé effervescent peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

Chez les enfants :

- Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel  $\geq 10$  kg

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

- Les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

### 2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Ixor® ?

#### - Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

- Sans objet.
- Ne prenez jamais Ixor® (Contre-indications)
- Si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

Interdiction d'être conduit ou de conduire un véhicule

### Faites attention avec Ixor® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

Prendre en compte la teneur en sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

- Ixor® 20 mg : environ 765,7 mg de sodium par comprimé effervescent
- Ixor® 10 mg : environ 768,6 mg de sodium par comprimé effervescent.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Ixor® comprimé effervescent.

Ixor® comprimé effervescent peut masquer des symptômes d'autres maladies. Par conséquent, avant que vous ne commenciez à prendre Ixor® comprimé effervescent ou lorsque vous êtes sous traitement, vous devez informer immédiatement votre médecin si l'un des éléments suivants se produit :

- Vous perdez du poids sans raison ou si vous avez des problèmes à avaler.
- Vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion.
- Vous vomissez de la nourriture ou du sang.
- Vous avez des selles noires (teintées de sang).
- Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car l'oméprazole est associé à une faible augmentation de diarrhées infectieuses.
- Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.
- S'il vous est déjà arrivé de développer une réaction cutanée après un traitement avec un médicament similaire à Ixor® qui réduit l'acidité de l'estomac.

- Vous devez faire un examen sanguin spécifique (Chromogranine A). Si vous prenez Ixor® comprimé effervescent au long cours (durée supérieure à un an), votre médecin vous surveillera probablement de façon régulière. Vous devez définir précisément tous les symptômes et événements nouveaux ou exceptionnels quand vous voyez votre médecin.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que Ixor® comprimé effervescent, 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 dans les zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que vous le pouvez, car vous devez peut-être arrêter votre traitement avec Ixor®. Rappelez-vous 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 cela ne soit pas recommandé. Ne donnez pas ce médicament aux enfants de moins de 1 an.

### Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)

#### Autres médicaments et Ixor® comprimé effervescent

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Cela inclut également les médicaments que vous achetez sans ordonnance.

Ixor® comprimé effervescent peut interférer sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur Ixor® comprimé effervescent.

- Vous ne devez pas prendre Ixor® comprimé effervescent 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) ;
  - Digoxine (utilisée dans le traitement de problèmes cardiaques) ;
  - Dabigatran (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire) ;
  - Phénytoïne (utilisée 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 Ixor® comprimé effervescent ;
  - Médicaments anti-coagulants 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 Ixor® comprimé effervescent ;
- Rifampicine (utilisée pour traiter la tuberculose) ;
- Atazanavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH) ;
- Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe) ;
- Miltépertus (Hypericum perforatum) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée) ;
- Clostazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;
- Sanguinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH) ;
- Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombosis)) ;
- Si vous prenez Ixor® dans le traitement du cancer) ;
- Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du cancer) : si vous prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut temporairement arrêter votre traitement par Ixor® comprimé effervescent.

- Si votre médecin vous prescrit les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine avec Ixor® comprimé effervescent pour le traitement d'un ulcère à *Helicobacter pylori*, il est important que vous informiez votre médecin de tous les autres médicaments que vous prenez.

### - Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)

**Ixor® comprimé effervescent avec les aliments et boissons**

Les comprimés effervescent peuvent être pris avec de la nourriture ou à jeun.

- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

#### - Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

##### Grossesse, allaitement et fertilité

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

L'oméprazole est excrété dans le lait maternel mais il est peu probable qu'il y ait une influence sur l'enfant lorsqu'il est utilisé à doses thérapeutiques.

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre Ixor® comprimé effervescent pendant l'allaitement.

#### - Sportifs

Sans objet.

### - Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

Ixor® comprimé effervescent n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Des effets secondaires tels qu'un étourdissement et des troubles visuels peuvent se produire. Si c'est le cas, vous ne devez pas conduire ou utiliser des machines.

#### - Excipients à effets notoire :

- Aspartam

- Sodium : en cas de régime désodé ou hyposodé, tenir compte de la teneur en sodium :

- Ixor® 20 mg : environ 765,7 mg de sodium par comprimé effervescent

- Ixor® 10 mg : environ 768,6 mg de sodium par comprimé effervescent

### 3 - COMMENT PRENDRE Ixor® ?

#### - Instruction pour un bon usage

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

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

Votre médecin vous dira combien de comprimés effervescent vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez le prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

- Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement

#### - Posologie

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous.

#### Utilisation chez les adultes :

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

- Votre médecin vous recommande de prendre à jeun une fois par jour endomagé la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4 - 8 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre une dose de 40 mg pendant 8 semaines supplémentaires si votre œsophage n'a pas encore cicatrisé.

- La dose recommandée une fois que votre œsophage a été guéri est de 10 mg une fois par jour.

- Si votre œsophage n'a pas été endomagé, la dose usuelle est de 10 mg une fois par jour.



# viscéralgine® 10mg/5ml

Syrup - Flacon de 150ml  
Tiemonium méthylsulfate

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à 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 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 votre pharmacien.

## Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, sirop et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, sirop ?
3. Comment prendre VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, sirop ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, sirop ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, sirop ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - ANTISPASMODIQUE et ANTICOLINERGIQUE DE SYNTHÈSE (A: voies digestives et métabolisme).

Ce médicament est un antispasmodique. Il est préconisé dans les douleurs des maladies digestives, biliaires gynécologiques et des voies urinaires.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, sirop ?

Ne prenez jamais VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, sirop dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à la méthylsulfate de Tiemonium ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, notamment au rouge de la cochenille A ou au parahydroxy benzoate de méthyle ;
- glaucome (douleur aiguë du globe oculaire avec troubles de la vision).

• difficultés pour uriner (troubles prostatiques ou de la vessie) ;

• allaitement.

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

## Faites attention avec VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, sirop :

PREVENIR VOTRE MEDECIN en cas de :

- Troubles de la prostate ;
- Maladies graves du rein ou du foie ;
- Troubles cardiaques ;
- Troubles de la thyroïde ;
- Bronchite chronique ;
- Certaines maladies digestives.

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

## Autres médicaments et VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, sirop

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

## VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, sirop avec des aliments et boissons

Sans objet.

## Grossesse et allaitement

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin, lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

L'utilisation de ce médicament est contre-indiquée pendant l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

## Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les risques de troubles de la vision peuvent rendre dangereuse la conduite de véhicules ou l'utilisation de machines.

VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, sirop contient de l'alcool, du saccharose, du parahydroxybenzoate de

méthyle (E 124).  
Ce médicament est un antispasmodique. Il est préconisé dans les douleurs des maladies digestives, biliaires gynécologiques et des voies urinaires.  
Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à 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 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 votre pharmacien.  
En raison de la présence de parahydroxybenzoate de méthyle et du rouge de la cochenille A, ce médicament peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

## 3. COMMENT PRENDRE VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, sirop ?

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

### Posologie

La posologie usuelle est :

- Chez l'enfant : 3 cuillères à café par 5 Kg de poids et par jour ;
- Chez l'adulte : 1 à 3 cuillères à soupe 3 fois par jour.

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

### Mode et voie d'administration

Voie orale.

### Durée du traitement

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

## Si vous avez pris plus de VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, sirop que vous n'auriez dû

Contactez votre médecin.

## Si vous oubliez de prendre VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, sirop

Sans objet.

## Si vous arrêtez de prendre VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, sirop

Sans objet.

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

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

- sécheresse de la bouche,
- épaississement des sécrétions bronchiques,
- sécheresse de l'œil, troubles de la vue,
- troubles cardiaques,
- constipation,
- troubles urinaires,
- énervement,
- confusion mentale chez les personnes âgées.

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.

### Déclaration des effets secondaires

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament.

## 5. COMMENT CONSERVER VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, sirop ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage.

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.

## 6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS :

### Ce que contient VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, sirop

La substance active :  
Méthylsulfate de Tiemonium ..... 200 mg

Pour 100 ml de sirop

### Les autres composants :

Saccharose, acide citrique monohydraté, citrate de sodium, glycérol, arôme de fraise, alcool, parahydroxybenzoate de méthyle, rouge cochenille A et de l'eau purifiée.

### Liste des excipients à effet notoire :

Saccharose, parahydroxybenzoate de méthyle, rouge cochenille A et alcool.

### Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc :

**COOPER PHARMA**  
41, rue Mohamed Diouri, 20110-Casablanca, Maroc

### Nom et adresse du fabricant :

#### COOPER PHARMA

Route 107, Km 2.5 Douar Oulad Sidi Abbou

Tit Mellil - Casablanca

Maroc

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :

Mars 2021.

### Conditions de prescription et de délivrance :

Tableau C (Liste II).

# viscéralgine® 10mg/5ml

Syrup - Bottle of 150ml

Tiemonium methylsulfate

Read all of this leaflet carefully before taking this medicine because it contains important information for you.

• Keep this leaflet. You might need to read it again.

• If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist for more information.

• This medicine has been prescribed for you. Do not give this to anyone else. It may harm them, even if their signs of illness are the same as yours.

• If any of the side effects gets serious, or if you notice any side effects not listed in this leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

What is in this leaflet :

1. What VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, syrup is and what it is used for?

2. What you need to know before you take VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, syrup?

3. How to take VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, syrup?

4. What are the possible side effects?

5. How to store VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, syrup?

6. Contents of the package and other information.

## 1. WHAT VISCERALGINE® 10 mg/5 ml syrup IS AND WHAT IT IS USED FOR?

Pharmacotherapeutic group - SYNTHETIC ANTISPASMODIC AND ANTICOLINERGIC (A: digestive tract and metabolism).

This medication is an antispasmodic. It is recommended in the pain of digestive diseases, gynecological biliaires and urinary tract.

## 2. WHAT YOU NEED TO KNOW BEFORE YOU TAKE VISCERALGINE® 10 mg/5 ml syrup?

Never take VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, syrup in the following cases:

• if you are allergic to tiemonium methylsulfate or any of the other ingredients of this medicine, especially cochenille red A or methyl parahydroxybenzoate;

• glaucome (acute pain in the eyeball with disorders of vision).

• difficulty urinating (prostate or bladder problems);

• Breastfeeding.

IN CASE OF DOUBT, IT IS ESSENTIAL TO ASK FOR THE OPINION OF YOUR DOCTOR OR YOUR PHARMACIST.

Take special care with VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, syrup:

TELL YOUR DOCTOR if you suffer from:

• Prostate disorders;

• Serious kidney or liver disease;

• Heart problems;

• Thyroid disorders;

• Chronic bronchitis;

• Certain digestive diseases.

IN CASE OF DOUBT, IT IS ESSENTIAL TO ASK FOR THE OPINION OF YOUR DOCTOR OR YOUR PHARMACIST.

## Other medicines and VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, syrup

Tell your doctor or pharmacist if you are taking, have recently taken or might take any other medicines.

## VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, syrup with food and drink

Not applicable.

## Pregnancy and breast feeding

The use of this medication is not recommended during pregnancy, unless otherwise indicated by your doctor, if you discover that you are pregnant during treatment, consult your doctor promptly, only he can adapt the treatment to your condition.

The use of this medicine is contraindicated during breast-feeding.

Ask your doctor or pharmacist for advice before taking any medicine.

## Driving and using machines

The risks of visual disturbances can make it dangerous to drive or use machines.

VISCERALGINE® 10 mg/5 ml, syrup contains alcohol, sacrose, methyl parahydroxybenzoate (E 218) and cochenille red A (E 124).

This medicine contains alcohol, the alcoholic strength of the syrup is 0,33% or 0,015 g per teaspoon and 0,045 g

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

ORAPRED® 20 mg, Boîte de 30 comprimés effervescent  
ORAPRED® 5 mg, Boîte de 30 comprimés effervescent  
prédnisolone

Veillez lire attentivement l'intégralité de ce document avant de prendre ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'elle.

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

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

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

## 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

prédnisolone (DCI) ..... 5 ou 20 mg  
(sous forme de métasulfobenzate sodique)

**Excipients :** Lactose monohydraté, Bicarbonate de sodium, Citrate monosodique anhydre, Acide tartrique, Saccharine sodique, Arôme orange-pamplemousse, Benzoate de sodium.

**Liste des excipients à effet notoire :**

Lactose monohydraté et sodium.

## 3. CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE :

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

(H: Hormones systémiques non sexuelles).

## 4. INDICATIONS

Ce médicament est un corticoïde. Il est indiqué 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.

tement prolongé, ne pas arrêter brutalement le traitement sans la suite des recommandations de votre médecin.

## INDICATIONS

mais ORAPRED®, comprimé effervescent suivants :

Infections,

maladies virales en évolution (hépatites virales,

herpès, varicelle, zona),

• certains troubles mentaux non traités,

• vaccination par des vaccins vivants,

• si vous êtes allergique à la prédnisolone 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.

## 7. Effets indésirables :

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

Ce médicament, indispensable, est le plus souvent bien toléré lorsque l'on suit les recommandations et notamment le régime (voir rubrique « Faites attention avec ORAPRED®, comprimé effervescent »).

Il peut néanmoins entraîner, selon la dose et la durée du traitement, des effets plus ou moins gênants.

## Les plus fréquemment rencontrés sont :

• Modification de certains paramètres biologiques (sel, sucre, potassium) pouvant nécessiter un régime ou un traitement complémentaire.

• Apparition de bleu

• élévation de la tension artérielle, rétention d'eau et de sel pouvant entraîner une insuffisance cardiaque.

• Troubles de l'humeur : excitation, euphorie, troubles du sommeil.

• Syndrome de Cushing: une prise de corticoïdes peut se manifester par une prise de poids, un gonflement et une rougeur du visage, une poussée excessive des poils.

• Fragilité osseuse: ostéoporose, fractures.

• Atteintes douloureuses des os au niveau de l'articulation de la hanche (ostéonécrose).

## D'autres effets beaucoup plus rares, ont été observés :

• Risque d'insuffisance de sécrétion de la glande surrénale.

• Retard de croissance chez l'enfant.

• Troubles des règles,

• Faiblesse musculaire, rupture des tendons surtout en association avec les fluoroquinolones (antibiotiques).

• Troubles digestifs: ulcère digestif, hémorragies et perforations digestives, pancréatites surtout chez l'enfant.

• Fragilisation de la peau, retard de cicatrisation, acné.

• Confusion, convulsion, état dépressif à l'arrêt du traitement,

• Certaines formes de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil) et de cataracte (opacification du cristallin).



# Librax®

LOT: 22177 PER: 12/2025  
PPV: 21,00 DH

Pour le traitement des  
tension psychique.

et l'anxiété et à la

## Composition :

5 mg de chlórdiazépoxide : 7-chloro-2-méthylamino-5-phényl-3H-1,4-benzodiazépine-4-oxyle et 2,5 mg de bromure de clidinium : bromure de 1-méthyl 3-benzoyloxyquinuclidinium par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspondant à 406 K.J.

## Propriétés :

Le chlórdiazépoxide et le bromure de clidinium se complètent dans leur action sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal et des voies génito-urinaires. Le chlórdiazépoxide, benzodiazépine bien tolérée, exerce un effet anxiolytique, tensiolytique et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et la tension psychique influent de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.

Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétoire. L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

## Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlórdiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlórdiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desméthylchlórdiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlórdiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chlórdiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlórdiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlórdiazépoxide, démoxépam, desméthyl diazépam. Le démoxépam et le desméthyl diazépam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlórdiazépoxide inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise sous forme inchangée à une circulation entéro-hépatique. L'élimination dans l'urine s'effectue en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

## Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spasmodique.

## Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les repas avec du liquide.

## Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

17140

# PANALGIC®

Paracétamol et caféine

## COMPOSITION

Paracétamol (DCI).....	500 mg
Caféine (DCI).....	50 mg
Excipients q.s.p.....	1 comprimé ou 1 comprimé effervescent

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

### PANALGIC®, comprimés effervescent

Boîte contenant 1 tube de 16 comprimés effervescent dosés à 500 mg de paracétamol et 50 mg de caféine.

### PANALGIC®, comprimés

Boîte contenant 16 comprimés dosés à 500 mg de paracétamol et 50 mg de caféine, sous plaquettes thermoformées.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Médicaments contre la douleur et la fièvre.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

PANALGIC® est indiqué dans le traitement des symptômes de la fièvre et les douleurs.

## ATTENTION !

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

- Allergie au paracétamol ou à la phénacétine.
- Allergie à l'un des excipients de la préparation.
- Maladie grave du foie.

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

## MISES EN GARDE SPECIALES et PRECAUTIONS D'EMPLOI

La prudence s'impose en cas d'atteinte hépatique légère, d'atteinte rénale grave, de déficience en glucose 6 phosphate-déshydrogénase et en cas d'alcoolisme.

Ce médicament contient du paracétamol. Ne pas dépasser les doses prescrites ou recommandées, ni prolonger le traitement.

Si des symptômes persistent, consultez votre médecin traitant. Chaque comprimé effervescent contient 316,56 mg de sodium.

NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN en particulier en cas de traitement par l'acide acétylsalicylique ou autres médicaments anti-inflammatoires, le métoclopramide, la cholestyramine et le charbon activé.

Ne pas utiliser PANALGIC® en cas de prise de barbituriques ou de boissons alcoolisées.

Le paracétamol peut induire des perturbations dans la mesure de la glycémie et le dosage de l'acide urique sanguin. Le risque de saignement est accru en cas de prise concomitante d'anticoagulants oraux.

La prise de 2 g (soit 4 comprimés effervescent ou 4 comprimés) par jour de paracétamol pendant une période prolongée peut accroître le risque de saignement. Consultez votre médecin.

## GROSSESSE - ALLAITEMENT

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS PREVENIR VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

Les comprimés effervescent et les comprimés PANALGIC® peuvent être pris pendant la grossesse et l'allaitement, pendant toutefois une période aussi brève que possible.

SI VOUS DECOUVREZ QUE VOUS ETES ENCEINTE PENDANT LE TRAITEMENT, CONSULTEZ VOTRE MEDECIN CAR LUI SEUL PEUT JUGER DE LA NECESSITE DE LE POURSUIVRE.

## LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NECESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Lactose, sodium (comprimé effervescent).