

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

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

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

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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

M23-004124

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0000327 Société : 165629
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : LAGHA KADDOU
 Date de naissance :
 Adresse : Cité Hassan V maroc 16 n/32
 Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur Omar BENNOUNA
Médecin Généraliste
Rue 65 N° 32 - Le Prince
Ennahdane H. Hassani - Casablanca
Tél. : 522 90 98 07

Date de consultation : 26 / 05 / 2023

Nom et prénom du malade : LAGHA KHADDOU Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : H.T.A + Diabète

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

الدكتور عمر بنونة

الطب العام

Docteur Omar BENNOUNA
Médecine Générale

Docteur S. Ettaoune Médecine Générale
 Rue 65 N°53, 2^{ème} Etg Passage Prince
 Ettaoune H. Hassani - Casablanca
 Tél.: 0522 90 98 07

دبلوم في الفحص بالصدى
من كلية الطب بموبيلي بفرنسا
طبيب سابق في القوة المسلحة الملكية
شهادة في وضع اللولب - العملية الصغيرة

Casablanca, le 26/05/23

Y^{ne} LAGHA KHAD Dwy

2241w x 3

Expenditure

51160 mg

gg, wx2

L-dmsc

1 cp's note

11.10.12 10:10

Hemology

 $25, 10 \times 4$

20 u.
200

Agideru

ggwx3

oeds

1. appa 2. 8

2599, w

1928
Docteur Omar BENNOUNA
Médecine Générale
Postage Prince

زقة 65، رقم 53. الطابق الثاني - اسمي: إسماعيل بن علي الحي الحسني - الدار البيضاء - هاتف العيادة : 05 22 90 98 07

Passage Prince - Ettaâoune - Hay Hassani - Casablanca - Tel. Cabinet : 05 22 90 98 07
En cas d'Urgences : 06 64 04 38 25 : في حالة الاستعجال

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

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:**
OEDES® 20 mg. Microgranules gastro-résistants en gélules, boîtes de 7, 14, 28 et 56
- 2. Composition du médicament :**
- Principe actives:** 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 :
- 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)

gazeuse, un jus de fruit légèrement acide (jus d'orange, pomme ou ananas) ou dans de la compote.

- Toujours remuer juste avant de prendre.
- Pour s'assurer que vous le prenez avec un demi-verre d'eau.

6. Contre-indications :
Ne prenez jamais OEDES® si vous êtes allergique aux composants contenus dans OEDES®.

- si vous êtes allergique à un médicament (par exemple pantoprazole, esoméprazole).
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par le VIH.
- Si vous êtes dans une des situations suivantes :

prenez 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).
- Rouleurs de la peau avec des bulles ou une desquamation.

PPV 99.00DH
EXP 04/2024
LOT 211322

• Vous avez des selles noires / sanglantes.

Si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).
Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable tel que des douleurs dans vos articulations.

Enfants :
Certains enfants atteints d'une maladie chronique peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que celui-ci ne soit pas recommandé. Ne 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.

Occasionnels
Infection des voies respiratoires, pharyngite, sinusite, diminution de la libido

Très rares

Hypersensibilité, troubles du rythme cardiaque, inflammation des vaisseaux sanguins, altération de la fonction rénale, défaillance rénale, complications pendant la grossesse

Fréquence inconnue :

Formation de bulles sur la peau.
Si vous constatez l'un ou l'autre de ces symptômes, veuillez en aviser votre médecin sans délai.
Si vous remarquez des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

8- Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

En raison d'effets secondaires possibles tels que vertiges ou fatigue, ce médicament peut affecter les capacités de réaction, l'aptitude à la conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines. Accès de vomissements, si vous souffrez de diarrhée ou si vous prenez actuellement un diurétique (médicament qui augmente la quantité d'urine excrétée). Si vous prenez d'autres médicaments ou substances qui affectent la teneur en potassium de votre sang (certains types de diurétiques, des produits et compléments alimentaires à base de potassium, de parine, etc.).

Si vous avez pris jusqu'à un bêtabloquant et que vous pouvez maintenant arrêter celui-ci, l'arrêt doit se faire lentement; votre médecin vous donnera des instructions à ce sujet.
Si vous prenez des médicaments contre la douleur ou les inflammations (anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) ou inhibiteurs de la COX-2).
Si vous souffrez d'une maladie du foie ou d'une grave maladie des reins.

La prudence est recommandée si vous êtes traité par un inhibiteur de l'ECA ou l'alisquirène (médicament contre l'hypertension artérielle).

5mg/160mg
28 comprimés pelliculés
PPV : 224,00 DH

du cœur (cardiomyopathie hypertrophique)

Occasionnels
Infection des voies respiratoires, pharyngite, sinusite, diminution de la libido

Très rares

Hypersensibilité, troubles du rythme cardiaque, inflammation des vaisseaux sanguins, altération de la fonction rénale, défaillance rénale, complications pendant la grossesse

Fréquence inconnue :

Formation de bulles sur la peau.
Si vous constatez l'un ou l'autre de ces symptômes, veuillez en aviser votre médecin sans délai.
Si vous remarquez des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

8- Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

En raison d'effets secondaires possibles tels que vertiges ou fatigue, ce médicament peut affecter les capacités de réaction, l'aptitude à la conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines.
Si vous avez eu quel que soit un accès de vomissements, si vous souffrez de diarrhée qui augmente la quantité d'urine diurétique (médecin), d'autres médicaments ou substances excrétées. Si vous sentez la teneur en potassium de votre sang qui certains types de diurétiques, des produits et (compléments alimentaires à base de potassium, de parine, etc.).

Si vous avez pris jusqu'à un bêtabloquant et que vous pouvez maintenant arrêter celui-ci, l'arrêt doit se faire lentement; votre médecin vous donnera des instructions à ce sujet.
Si vous prenez des médicaments contre la douleur ou les inflammations (anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) ou inhibiteurs de la COX-2).
Si vous souffrez d'une maladie du foie ou d'une grave maladie des reins.
La prudence est recommandée si vous êtes traité par un inhibiteur de l'ECA ou l'alisquirène (médicament contre l'hypertension artérielle).

5mg/160mg
28 comprimés pelliculés
PPV : 224,00 DH

du cœur (cardiomyopathie hypertrophique)

Occasionnels
Infection des voies respiratoires, pharyngite, sinusite, diminution de la libido

Très rares

Hypersensibilité, troubles du rythme cardiaque, inflammation des vaisseaux sanguins, altération de la fonction rénale, défaillance rénale, complications pendant la grossesse

Fréquence inconnue :

Formation de bulles sur la peau.
Si vous constatez l'un ou l'autre de ces symptômes, veuillez en aviser votre médecin sans délai.
Si vous remarquez des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

8- Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

En raison d'effets secondaires possibles tels que vertiges ou fatigue, ce médicament peut affecter les capacités de réaction, l'aptitude à la conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines. Accès de vomissements, si vous souffrez de diarrhée ou si vous prenez actuellement un diurétique (médi-). d'autres médicaments ou substances excrétées). Si vous sent la teneur en potassium de votre sang qui certains types de diurétiques, des produits et (compléments alimentaires à base de potassium, de parine, etc.).

Si vous avez pris jusqu'à un bêta-bloquant et que vous pouvez maintenant arrêter celui-ci, l'arrêt doit se faire lentement; votre médecin vous donnera des instructions à ce sujet.
Si vous prenez des médicaments contre la douleur ou les inflammations (anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) ou inhibiteurs de la COX-2).
Si vous souffrez d'une maladie du foie ou d'une grave maladie des reins.
La prudence est recommandée si vous êtes traité par un inhibiteur de l'ECA ou l'alisquirène (médica- contre l'hypertension artérielle).

5mg/160mg
28 comprimés pelliculés
PPV : 224,00 DH

du cœur (cardiomyopathie hypertro-

LD-NOR®

10 mg, 20 mg & 40 mg, Comprimé pelliculé
(DCI: Atorvastatine)

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des :

- Gardez cette notice.
- Si vous y
- Si vous y
- Si vous y
- Si vous y
- Si vous y
- Si vous y

- Que conti
- 1. Qu'est-
- 2. Quelles
- 3. Comme
- 4. Quels s
- 5. Comme
- 6. Informa

LOT : 230587
EXP : 03/2026
PPV : 99.00DH

1. QU'EST-

LD-NOR appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

LD-NOR est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations supplémentaires,
- si vous avez ou avez eu une maladie du foie,
- si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexplicables,
- si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable,
- si vous êtes enceinte ou essayez de l'être,
- si vous êtes allaitant,
- si vous prenez l'association gécopirivir/brentavir dans le traitement de l'hépatite C.

Prévenez votre médecin, pharmacien ou infirmière avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :

- si vous avez une insuffisance respiratoire sévère,
- si vous êtes pris au cours des 7 derniers jours un médicament appelé acide fusidique, pour traiter les infections bactériennes par voie orale ou injectable. L'association de LD-NOR peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse),
- si vous avez eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez eu une hémorragie de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral,
- si vous avez des problèmes de thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie),
- si vous avez eu dans le passé des courbatures et/ou des douleurs musculaires répétées et/ou des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires,
- si vous prenez simultanément un traitement avec d'autres médicaments (par exemple une autre statine ou un fibraté),
- si vous consommez de grandes quantités d'alcool,
- si vous avez une maladie du foie,

3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous écrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR. La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalles d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour. Les comprimés de LD-NOR doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

Prenez 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.

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous ne sentez rien, continuez à prendre votre comprimé à la même heure.

Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'auriez dû (plus que votre posologie habituelle), consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé, consultez votre médecin.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament ou souhaitez arrêter de prendre votre 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.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez aux services des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

- Pathologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques.

- Faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaires ou coloration rouge-brun de l'urine associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale (rhabdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne disparaît pas toujours, même après l'arrêt de l'atorvastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.

- Syndrome lupéide (incluant éruption cutanée, troubles articulaires et effets sur les cellules sanguines).

Autres effets indésirables éventuels de LD-NOR

Fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10

- inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignement de nez,
- réactions allergiques,
- augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie), augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang,
- maux de tête,
- nausées, constipation, flatulence, indigestion, diarrhée,
- douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos,
- résultats d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

Peu fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100

- anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie),
- cauchemars, insomnie,
- sensations vertigineuses, engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la sensibilité à la douleur ou au toucher, modification du goût, perte de mémoire,
- vision floue,
- bourdonnements d'oreilles et/ou de tête,
- vomissements, éruption, douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas provoquant des maux d'estomac),
- hépatite (inflammation du foie).

LD-NOR®

10 mg, 20 mg & 40 mg, Comprimé pelliculé
(DCI: Atorvastatine)

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des :

- Gardez cette notice.
- Si vous y
- Si vous y
- Si vous y
- Si vous y
- Si vous y
- Si vous y

- Que conti
- 1. Qu'est-
- 2. Quelles
- 3. Comme
- 4. Quels s
- 5. Comme
- 6. Informa

LOT : 230587
EXP : 03/2026
PPV : 99.00DH

1. QU'EST-

LD-NOR appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

LD-NOR est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations supplémentaires,
- si vous avez ou avez eu une maladie du foie,
- si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexplicables,
- si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable,
- si vous êtes enceinte ou essayez de l'être,
- si vous êtes allaitant,
- si vous prenez l'association gécopirivir/brentavir dans le traitement de l'hépatite C.

Prévenez votre médecin, pharmacien ou infirmière avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :

- si vous avez une insuffisance respiratoire sévère,
- si vous avez pris au cours des 7 derniers jours un médicament appelé acide fusidique, pour traiter les infections bactériennes) par voie orale ou injectable. L'association de LD-NOR peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse),
- si vous avez eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez eu une hémorragie dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral,
- si vous avez une insuffisance hépatique (hypothyroïdie),
- si vous avez eu dans le passé des courbatures et/ou des douleurs musculaires répétées et/ou des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires,
- si vous prenez simultanément un traitement avec d'autres médicaments (par exemple une autre statine ou un fibraté),
- si vous consommez de grandes quantités d'alcool,
- si vous avez une maladie du foie,

3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous écrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR.

La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalles d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour.

Les comprimés de LD-NOR doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

Vous devez 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.

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous ne sentez rien, continuez à prendre votre comprimé à la même heure.

Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû
Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'auriez dû (plus que votre posologie habituelle), consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé, vous devez continuer à suivre les recommandations de votre médecin. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament ou souhaitez arrêter de prendre votre 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.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez aux services des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

- Pathologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques.

- Faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaires ou coloration rouge-brun de l'urine associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale (rhabdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne disparaît pas toujours, même après l'arrêt de l'atorvastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.

- Syndrome lupéide (incluant éruption cutanée, troubles articulaires et effets sur les cellules sanguines).

Autres effets indésirables éventuels de LD-NOR

Fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10

- inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignement de nez,
- réactions allergiques,
- augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie), augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang,
- maux de tête,
- nausées, constipation, flatulence, indigestion, diarrhée,
- douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos,
- résultats d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

Peu fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100

- anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie),
- cauchemars, insomnie,
- sensations vertigineuses, engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la sensibilité à la douleur ou au toucher, modification du goût, perte de mémoire,
- vision floue,
- bourdonnements d'oreilles et/ou de tête,
- vomissements, éruption, douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas provoquant des maux d'estomac),
- hépatite (inflammation du foie).

AGIDERM 2%, Pommade

Fusidate de sodium

Voie cutanée

Tube de 15 g

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

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, 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 AGIDERM 2%, pommade et dans quels cas ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ?
3. Comment prendre AGIDERM 2%, pommade ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AGIDERM 2%, pommade ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que AGIDERM 2%, pommade et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe-pharmaco-thérapeutique :

Antibiothérapie locale, code ATC: D06AX01.

Fusidate de sodium est un antibiotique de structure stéroïdienne, de la famille des fusidanes.

Indications thérapeutiques : Ce médicament est préconisé dans le traitement des infections de la peau provoquées par une bactérie appartenant à la famille des staphylocoques ou des streptocoques.

- impétigos et dermatoses impétigineuses ;
- en traitement local uniquement dans les formes localisées à petit nombre de lésions ;
- en traitement local d'appoint en association à une antibiothérapie générale adaptée dans les formes les plus étendues ;
- Désinfection des gîtes microbiens cutanéomuqueux, chez les porteurs sains de staphylocoques, et après staphylocoque, notamment furonculose.

Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AGIDERM 2%, pommade ?

Contre-indications :

N'utilisez jamais AGIDERM 2%, pommade : Si vous êtes allergique à l'acide fusidique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

En cas de doute, il est nécessaire de demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi : Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser AGIDERM 2%, pommade. Ce médicament contient de Lanoline qui peut provoquer des réactions cutanées locales. En cas d'utilisation de AGIDERM sur le visage, la zone proche de l'œil doit être évitée, car les excipients présents dans la forme pommade peuvent provoquer des irritations de la conjonctive.

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

Aliments, boissons et de l'alcool : Sans objet.

Grossesse et allaitement : Ce médicament peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement. Si vous allaitez, n'appliquez pas AGIDERM sur le sein. 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.

Conduite de véhicules et utilisation de machines : AGIDERM n'a aucun effet ou un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Excipients à effet notoire : Ce médicament contient de la Lanoline qui peuvent provoquer des réactions cutanées locales.

3. Comment prendre AGIDERM 2%, pommade ?

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

Posologie : Applications locales avec ou sans pansement, une ou deux fois par jour, après nettoyage de la zone infectée.

Évitez l'application en couche épaisse. La forme pommade ne doit pas être utilisée sur les lésions suintantes, macérées, dans les plis ou sur les ulcères de jambes.

Pour une application sur les lésions suintantes, macérées ou dans les plis, la forme crème est plus adaptée.*

Durée du traitement : A titre indicatif, le traitement est limité à une semaine.

Si vous avez utilisé plus de AGIDERM 2%, pommade que vous n'auriez dû : La survenue d'un surdosage est peu probable. Veuillez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez d'utiliser AGIDERM 2%, pommade : N'appliquez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié d'appliquer.

Si vous arrêtez d'utiliser AGIDERM 2%, pommade : Sans objet.

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

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

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

Effets indésirables peu fréquents pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :

• Réactions cutanées locales (y compris dermatite de contact, eczéma) • Eruption cutanée (rash) • Démangeaison (prurit), rougeur de la peau (érythème) • Douleur au site d'application (y compris sensation de brûlure cutanée), irritation au site d'application

Effets indésirables rares, pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :

• Réaction allergique • Conjonctivite • Gonflement du cou et du visage • Urticaire • Cloque (phlyctène)

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

Déclaration des effets secondaires : 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 via le système national de déclaration

Centre Anti Poison et de Pharmacovigilance du Maroc :

- Site internet : <http://www.capm.ma/>

5. Comment conserver AGIDERM 2%, pommade ?

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption figurant sur la boîte. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois. Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. A conserver à une température ne dépassant pas 25°C

6. Informations supplémentaires

Composition qualitative et quantitative en substance(s) actives(s) et en excipients :

AGIDERM 2%, pommade :

FUSIDATE DE SODIUM

Excipient q.s.p

0,315 g

pour un tube de 15 g

Les autres composants sont : Lanoline, Vaseline, La cire d'abeille Blanche, Paraffine liquide

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 24/03/2020

Tableau A (Liste I)



Fabriqué par le laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA
Z.I.2 Tit Mellil - Casablanca -

IMP EHS PRLAGI03 V01

AGIDERM 2%, Pommade

Fusidate de sodium

Vole cutanée

Tube de 15 g

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

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

- 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 si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet inhabituel, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

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

1. Qu'est-ce que AGIDERM 2%, pommade et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique :

Antibiothérapie locale, code ATC: D06AX01.

Fusidate de sodium est un antibiotique de structure stéroïdienne, de la famille des fusidanes.

Indications thérapeutiques : Ce médicament est préconisé dans le traitement des infections de la peau provoquées par une bactérie appartenant à la famille des staphylocoques ou des streptocoques.

➤ Impétigos et dermatoses impétigineuses :

- en traitement local uniquement dans les formes localisées à petit nombre de lésions ;
- en traitement local d'appoint en association à une antibiothérapie générale adaptée dans les formes les plus étendues ;

➤ Désinfection des gîtes microbiens cutanéomuqueux, chez les porteurs sains de staphylocoques, et après staphylococcie, notamment furonculose.

Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AGIDERM 2%, pommade ?

Contre-indications :

N'utilisez jamais AGIDERM 2%, pommade : Si vous êtes allergique à l'acide fusidique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

En cas de doute, il est nécessaire de demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi : Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser AGIDERM 2%, pommade. Ce médicament contient de la Lanoline qui peut provoquer des réactions cutanées locales. En cas d'utilisation de AGIDERM sur le visage, la zone proche de l'œil doit être évitée, car les excipients présents dans la forme pommade peuvent provoquer des irritations de la conjonctive.

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

Aliments, boissons et de l'alcool : Sans objet.

Grossesse et allaitement : Ce médicament peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement. Si vous allaitez, n'appliquez pas AGIDERM sur le sein. 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.

Conduite de véhicules et utilisation de machines : AGIDERM n'a aucun effet ou un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Excipients à effet notoire : Ce médicament contient de la Lanoline qui peuvent provoquer des réactions cutanées locales.

3. Comment prendre AGIDERM 2%, pommade ?

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

Posologie : Applications locales avec ou sans pansement, une ou deux fois par jour, après nettoyage de la zone infectée.

Évitez l'application en couche épaisse. La forme pommade ne doit pas être utilisée sur les lésions suintantes, macérées, dans les plis ou sur les ulcères de jambes.

Pour une application sur les lésions suintantes, macérées ou dans les plis, la forme crème est plus adaptée.*

Durée du traitement : A titre indicatif, le traitement est limité à une semaine.

Si vous avez utilisé plus de AGIDERM 2%, pommade que vous n'auriez dû : La survenue d'un surdosage est peu probable. Veuillez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez d'utiliser AGIDERM 2%, pommade : N'appliquez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié d'appliquer.

Si vous arrêtez d'utiliser AGIDERM 2%, pommade : Sans objet.

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

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

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

Effets indésirables peu fréquents pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :

• Réactions cutanées locales (y compris dermatite de contact, eczéma) • Eruption cutanée (rash) • Démangeaison (prurit), rougeur de la peau (érythème) • Douleur au site d'application (y compris sensation de brûlure cutanée), irritation au site d'application

Effets indésirables rares, pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :

• Réaction allergique • Conjonctivite • Gonflement du cou et du visage • Urticaire • Cloque (phlyctène)

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

Déclaration des effets secondaires : 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 via le système national de déclaration

Centre Anti Poison et de Pharmacovigilance du Maroc :

- Site internet : <http://www.capm.ma/>

5. Comment conserver AGIDERM 2%, pommade ?

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption figurant sur la boîte. La date d'expiration fait référence au dernier du mois. Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. A conserver à une température ne dépassant pas 25°C

6. Informations supplémentaires

Composition qualitative et quantitative en substance(s) actives(s) et en excipients :

AGIDERM 2%, pommade :

FUSIDATE DE SODIUM

Excipient q.s.p.

pour un t

Les autres composants sont : Lanoline, Vaseline, La cire d'abeille Blanche, Paraffine liquide

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 24/03/2020

Tableau A (Liste I)



Fabriqué par le laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA
Z.I.12 Tit Mellil - Casablanca -

IMP EHS

0.315 جرام
ب 15 جم
LOT : 316
PER : 05/25
PPV : 25,00 DH
منوية

AGIDERM 2%, Pommade

Fusidate de sodium

Voie cutanée

Tube de 15 g

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

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

- 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, car 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 d'autres effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

حرام

15 ans cette notice,

LOT : 316
PER : 05/25
PPV : 25,00 DH

Que contient cette notice ?

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

1. Qu'est-ce que AGIDERM 2%, pommade et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmaco-thérapeutique :

Antibiothérapie locale, code ATC: D06AX01.

Fusidate de sodium est un antibiotique de structure stéroïdienne, de la famille des fusidanes.

Indications thérapeutiques : Ce médicament est préconisé dans le traitement des infections de la peau provoquées par une bactérie appartenant à la famille des staphylocoques ou des streptocoques.

- impétigos et dermatoses impétigineuses ;
- en traitement local uniquement dans les formes localisées à petit nombre de lésions ;
- en traitement local d'appoint en association à une antibiothérapie générale adaptée dans les formes les plus étendues ;
- Désinfection des gîtes microbiens cutanéomuqueux, chez les porteurs sains de staphylocoques, et après staphylococcie, notamment furonculose.

Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AGIDERM 2%, pommade ?

Contre-indications :

N'utilisez jamais AGIDERM 2%, pommade : Si vous êtes allergique à l'acide fusidique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

En cas de doute, il est nécessaire de demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi : Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser AGIDERM 2%, pommade. Ce médicament contient de la Lanoline qui peut provoquer des réactions cutanées locales. En cas d'utilisation de AGIDERM sur le visage, la zone proche de l'œil doit être évitée, car les excipients présents dans la forme pommade peuvent provoquer des irritations de la conjonctive.

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

Aliments, boissons et de l'alcool : Sans objet.

Grossesse et allaitement : Ce médicament peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement. Si vous allaitez, n'appliquez pas AGIDERM sur le sein. 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.

Conduite de véhicules et utilisation de machines : AGIDERM n'a aucun effet ou un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Excipients à effet notoire : Ce médicament contient de la Lanoline qui peuvent provoquer des réactions cutanées locales.

3. Comment prendre AGIDERM 2%, pommade ?

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

Posologie : Applications locales avec ou sans pansement, une ou deux fois par jour, après nettoyage de la zone infectée.

Evitez l'application en couche épaisse. La forme pommade ne doit pas être utilisée sur les lésions suintantes, macérées, dans les plis ou sur les ulcères de jambes.

Pour une application sur les lésions suintantes, macérées ou dans les plis, la forme crème est plus adaptée.*

Durée du traitement : A titre indicatif, le traitement est limité à une semaine.

Si vous avez utilisé plus de AGIDERM 2%, pommade que vous n'auriez dû : La survenue d'un surdosage est peu probable. Veuillez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez d'utiliser AGIDERM 2%, pommade : N'appliquez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié d'appliquer.

Si vous arrêtez d'utiliser AGIDERM 2%, pommade : Sans objet.

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

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

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

Effets indésirables peu fréquents pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :

• Réactions cutanées locales (y compris dermatite de contact, eczéma) • Eruption cutanée (rash) • Démangeaison (prurit), rougeur de la peau (érythème) • Douleur au site d'application (y compris sensation de brûlure cutanée), irritation au site d'application

Effets indésirables rares, pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :

• Réaction allergique • Conjonctivite • Gonflement du cou et du visage • Urticaire • Cloque (phlyctène)

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

Déclaration des effets secondaires : 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 via le système national de déclaration

Centre Anti Poison et de Pharmacovigilance du Maroc :

- Site internet : <http://www.capm.ma/>

5. Comment conserver AGIDERM 2%, pommade ?

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption figurant sur la boîte. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois. Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. A conserver à une température ne dépassant pas 25°C

6. Informations supplémentaires

Composition qualitative et quantitative en substance(s) actives(s) et en excipients :

AGIDERM 2%, pommade :

FUSIDATE DE SODIUM

Excipient q.s.p

pour un tube

Les autres composants sont : Lanoline, Vaseline, La cire d'abeille Blanche, Paraffine liquide

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 24/03/2020

Tableau A (Liste I)



Fabriqué par le laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA
Z.I.12 Tit Melil - Casablanca -

PLRAGI03

AGIDERM 2%, Pommade

Fusidate de sodium

Voie cutanée

Tube de 15 g

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les instructions de votre pharmacien ou votre médecin.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes.
- 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 AGIDERM 2%, pommade et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2) Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AGIDERM 2%, pommade ?
- 3) Comment prendre AGIDERM 2%, pommade ?
- 4) Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5) Comment conserver AGIDERM 2%, pommade ?
- 6) Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que AGIDERM 2%, pommade et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique :

Antibiothérapie locale, code ATC: D06AX01.

Fusidate de sodium est un antibiotique de structure stéroïdienne, de la famille des fusidanes.

Indications thérapeutiques : Ce médicament est préconisé dans le traitement des infections de la peau provoquées par une bactérie appartenant à la famille des staphylocoques ou des streptocoques.

➤ impétigos et dermatoses impétigineuses :

- en traitement local uniquement dans les formes localisées à petit nombre de lésions ;
- en traitement local d'appoint en association à une antibiothérapie générale adaptée dans les formes les plus étendues ;

➤ Désinfection des gîtes microbiens cutanéomuqueux, chez les porteurs sains de staphylocoques, et après staphylococcie, notamment furonculose.

Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AGIDERM 2%, pommade ?

Contre-indications :

N'utilisez jamais AGIDERM 2%, pommade : Si vous êtes allergique à l'acide fusidique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

En cas de doute, il est nécessaire de demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi : Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser AGIDERM 2%, pommade. Ce médicament contient de la Lanoline qui peut provoquer des réactions cutanées locales. En cas d'utilisation de AGIDERM sur le visage, la zone proche de l'œil doit être évitée, car les excipients présents dans la forme pommade peuvent provoquer des irritations de la conjonctive.

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

Aliments, boissons et de l'alcool : Sans objet.

Grossesse et allaitement : Ce médicament peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement. Si vous allaitez, n'appliquez pas AGIDERM sur le sein. Si vous êtes enceinte ou que vous allez l'être, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines : AGIDERM n'a aucun effet ou un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Excipients à effet notoire : Ce médicament contient de la Lanoline qui peuvent provoquer des réactions cutanées locales.

3. Comment prendre AGIDERM 2%, pommade ?

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

Posologie : Applications locales avec ou sans pansement, une ou deux fois par jour, après nettoyage de la zone infectée.

Évitez l'application en couche épaisse. La forme pommade ne doit pas être utilisée sur les lésions suintantes, macérées, dans les plis ou sur les ulcères de jambes.

Pour une application sur les lésions suintantes, macérées ou dans les plis, la forme crème est plus adaptée.*

Durée du traitement : À titre indicatif, le traitement est limité à une semaine.

Si vous avez utilisé plus de AGIDERM 2%, pommade que vous n'auriez dû : La survenue d'un surdosage est peu probable. Veuillez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez d'utiliser AGIDERM 2%, pommade : N'appliquez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié d'appliquer.

Si vous arrêtez d'utiliser AGIDERM 2%, pommade : Sans objet.

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

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

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

Effets indésirables peu fréquents pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :

• Réactions cutanées locales (y compris dermatite de contact, eczéma) • Éruption cutanée (rash) • Démangeaison (prurit), rougeur de la peau (érythème) • Douleur au site d'application (y compris sensation de brûlure cutanée), irritation au site d'application

Effets indésirables rares, pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :

• Réaction allergique • Conjonctivite • Gonflement du cou et du visage • Urticaire • Cloque (phlyctène)

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

Déclaration des effets secondaires : 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 via le système national de déclaration

Centre Anti Poison et de Pharmacovigilance du Maroc :

- Site internet : <http://www.capm.ma/>

5. Comment conserver AGIDERM 2%, pommade ?

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption figurant sur la boîte. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois. Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. À conserver à une température ne dépassant pas 25°C

6. Informations supplémentaires

Composition qualitative et quantitative en substance(s) actives(s) et en excipients :

AGIDERM 2%, pommade :

FUSIDATE DE SODIUM

Excipient q.s.p

0,35 g
pour un tube de 15 g

Les autres composants sont : Lanoline, Vaseline, La cire d'abeille Blanche, Paraffine liquide

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 24/03/2020

Tableau A (Liste I)



Fabriquée par le laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA
Z.I. 12 Tit Melil - Casablanca -

PRLAGI03V01

Notice : Information de l'utilisateur

Humalog Mix25 100 unités/mL KwikPen[®]
**suspension injectable en stylo pré-rem-
 insuline lispro 25% et insuline lispro
 protamine 75%**
**Chaque stylo KwikPen délivre de 1 à 60
 unités par paliers de 1 unité.**

AD 00.111
 AV 12 2023
 7. 08857563D 101

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

Que contient cette notice ? :

1. Qu'est-ce qu'Humalog Mix25 KwikPen et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Humalog Mix25 KwikPen
3. Comment utiliser Humalog Mix25 KwikPen
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Humalog Mix25 KwikPen
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce qu'Humalog Mix25 KwikPen et dans quels cas est-il utilisé

Humalog Mix25 KwikPen est utilisé dans le traitement du diabète. C'est une suspension pré-mélangée. Son principe actif est l'insuline lispro. Humalog Mix25 KwikPen contient 25 % d'insuline lispro en solution dans l'eau dont l'action est plus rapide que l'insuline humaine normale car la molécule d'insuline a été légèrement modifiée. Humalog Mix25 KwikPen contient 75 % d'insuline lispro en suspension avec du sulfate de protamine dont l'action est prolongée.

Vous êtes diabétique lorsque votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline pour réguler le taux de glucose dans votre sang. Votre médecin peut vous prescrire Humalog Mix25 KwikPen ainsi qu'une insuline d'action plus prolongée. Une notice spécifique accompagne cette autre insuline. Ne changez pas d'insuline sans la prescription de votre médecin. Observez la plus grande prudence si vous changez d'insuline.

Le stylo KwikPen est un stylo jetable pré-rempli contenant 3 mL (300 unités, 100 unités/mL) d'insuline lispro. Un stylo KwikPen contient plusieurs doses d'insuline. Le stylo KwikPen sélectionne 1 unité à la fois. **Le nombre d'unités s'affiche dans la fenêtre de lecture, vérifiez-le toujours avant votre injection.** Vous pouvez vous injecter de 1 à 60 unités en une seule injection. **Si votre dose est supérieure à 60 unités, vous devrez vous faire plus d'une injection.**

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Humalog Mix25 KwikPen

- **N'utilisez JAMAIS Humalog Mix25 KwikPen**
- **Si vous estimez qu'une hypoglycémie** (faible taux de sucre dans le sang) est imminente. Il est indiqué plus loin dans cette notice comment prendre en charge une hypoglycémie légère (voir rubrique 3 : Si vous avez pris plus d'Humalog Mix25 que vous n'auriez dû).
- **Si vous êtes allergique** à l'insuline lispro ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

Mix25 KwikPen

Grossesse et allaitement

Informez votre médecin si vous prenez tout autre médicament

ordonnance. (voir rubrique «Avertissements et précautions d'emploi»)

Des- vous enceinte ou l'envisagez-vous

en insuline diminuent généralement la grossesse et augmentent au cours de votre régime alimentaire.

Demandez conseil à votre médecin

Notice : Information de l'utilisateur

Humalog Mix25 100 unités/mL KwikPen
suspension injectable en stylo pré-rem
insuline lispro 25% et insuline lispro
protamine 75%
Chaque stylo KwikPen délivre de 1 à 6
unités par paliers de 1 unité.

AD 00.111
 AV 12 2023
 7. 08857563D 101

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

Que contient cette notice ? :

1. Qu'est-ce qu'Humalog Mix25 KwikPen et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Humalog Mix25 KwikPen
3. Comment utiliser Humalog Mix25 KwikPen
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Humalog Mix25 KwikPen
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce qu'Humalog Mix25 KwikPen et dans quels cas est-il utilisé

Humalog Mix25 KwikPen est utilisé dans le traitement du diabète. C'est une suspension pré-mélangée. Son principe actif est l'insuline lispro. Humalog Mix25 KwikPen contient 25 % d'insuline lispro en solution dans l'eau dont l'action est plus rapide que l'insuline humaine normale car la molécule d'insuline a été légèrement modifiée. Humalog Mix25 KwikPen contient 75 % d'insuline lispro en suspension avec du sulfate de protamine dont l'action est prolongée.

Vous êtes diabétique lorsque votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline pour réguler le taux de glucose dans votre sang. Votre médecin peut vous prescrire Humalog Mix25 KwikPen ainsi qu'une insuline d'action plus prolongée. Une notice spécifique accompagne cette autre insuline. Ne changez pas d'insuline sans la prescription de votre médecin. Observez la plus grande prudence si vous changez d'insuline.

Le stylo KwikPen est un stylo jetable pré-rempli contenant 3 mL (300 unités, 100 unités/mL) d'insuline lispro. Un stylo KwikPen contient plusieurs doses d'insuline. Le stylo KwikPen sélectionne 1 unité à la fois. **Le nombre d'unités s'affiche dans la fenêtre de lecture, vérifiez-le toujours avant votre injection.** Vous pouvez vous injecter de 1 à 60 unités en une seule injection. **Si votre dose est supérieure à 60 unités, vous devrez vous faire plus d'une injection.**

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Humalog Mix25 KwikPen

N'utilisez JAMAIS Humalog Mix25 KwikPen

- Si vous estimez qu'une hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) est imminente. Il est indiqué plus loin dans cette notice comment prendre en charge une hypoglycémie légère (voir rubrique 3 : Si vous avez pris plus d'Humalog Mix25 que vous n'auriez dû).
- Si vous êtes allergique à l'insuline lispro ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

Autres médicaments et Humalog Mix25 KwikPen

Vos besoins en insuline peuvent varier en fonction de différents facteurs, notamment en raison de l'utilisation de certains médicaments. Informez votre médecin si vous prenez tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin. L'administration de votre insuline pendant la grossesse et l'allaitement peut nécessiter des ajustements de votre régime alimentaire. Demandez conseil à votre médecin.

Notice : Information de l'utilisateur

Humalog Mix25 100 unités/mL KwikPen
suspension injectable en stylo pré-rem
insuline lispro 25% et insuline lispro
protamine 75%
Chaque stylo KwikPen délivre de 1 à 6
unités par paliers de 1 unité.

AD 00.111
 AV 12 2023
 7. 88857563D 101

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

Que contient cette notice ? :

1. Qu'est-ce qu'Humalog Mix25 KwikPen et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Humalog Mix25 KwikPen
3. Comment utiliser Humalog Mix25 KwikPen
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Humalog Mix25 KwikPen
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce qu'Humalog Mix25 KwikPen et dans quels cas est-il utilisé

Humalog Mix25 KwikPen est utilisé dans le traitement du diabète. C'est une suspension pré-mélangée. Son principe actif est l'insuline lispro. Humalog Mix25 KwikPen contient 25 % d'insuline lispro en solution dans l'eau dont l'action est plus rapide que l'insuline humaine normale car la molécule d'insuline a été légèrement modifiée. Humalog Mix25 KwikPen contient 75 % d'insuline lispro en suspension avec du sulfate de protamine dont l'action est prolongée.

Vous êtes diabétique lorsque votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline pour réguler le taux de glucose dans votre sang. Votre médecin peut vous prescrire Humalog Mix25 KwikPen ainsi qu'une insuline d'action plus prolongée. Une notice spécifique accompagne cette autre insuline. Ne changez pas d'insuline sans la prescription de votre médecin. Observez la plus grande prudence si vous changez d'insuline.

Le stylo KwikPen est un stylo jetable pré-rempli contenant 3 mL (300 unités, 100 unités/mL) d'insuline lispro. Un stylo KwikPen contient plusieurs doses d'insuline. Le stylo KwikPen sélectionne 1 unité à la fois. **Le nombre d'unités s'affiche dans la fenêtre de lecture, vérifiez-le toujours avant votre injection.** Vous pouvez vous injecter de 1 à 60 unités en une seule injection. **Si votre dose est supérieure à 60 unités, vous devrez vous faire plus d'une injection.**

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Humalog Mix25 KwikPen

N'utilisez JAMAIS Humalog Mix25 KwikPen

- Si vous estimez qu'une hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) est imminente. Il est indiqué plus loin dans cette notice comment prendre en charge une hypoglycémie légère (voir rubrique 3 : Si vous avez pris plus d'Humalog Mix25 que vous n'auriez dû).
- Si vous êtes allergique à l'insuline lispro ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

Autres médicaments et Humalog Mix25 KwikPen

Vos besoins en insuline peuvent varier en fonction de différents facteurs, notamment en raison de l'utilisation de certains médicaments. Informez votre médecin si vous prenez tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin. L'administration de votre insuline pendant la grossesse et l'allaitement peut nécessiter des ajustements de votre régime alimentaire. Demandez conseil à votre médecin.

أوديس® 20 ملغ
حبيبات صامدة للعصارة المعدية في برشامات
(أوميبرازول)

LOT 211316
EXP 04/2024
PPV 99.00DH

نموذج ذو شاهر معروف: السكرور.
3. **الصيدلي العلاجي:**
يحتوي أوديس على **مادة فعالة تسمى أوميبرازول** (omeprazole) وينتمي هذا الدواء لعائلة أدوية تسمى مثبطات مضخة البروتون. وهو يخفض كمية الحمض المفرز في معدتك.
4. **الاستعمالات العلاجية:**
يسمى عمل أوديس 20 ملغ لعلاج الأمراض الآتية:
عند البالغين:
• الجرعة المعتدلة للتريتي: يصعد حمض المعدة عبر المريء (الأنبوب الرابط بين الحلق والمعدة) مما يؤدي إلى الألم والالتهاب والحرق.
• الجرعة المعتدلة للتريتي: يصعد حمض المعدة عبر المريء (الأنبوب

كيف تتصرف إذا وجدت أنت أو طفلك صعوبة في بلع البرشامات:
• فتح البرشمة وبلع محتواها مباشرة مع نصف كأس من الماء أو وضع المحتوى في ماء غير غازي أو عصير فواكه يحتوي على كمية قليلة من الحمض (مثل التفاح أو الأناناس). أو مري

به (لا يكون الخليط متجانسا) 30 دقيقة.
نظف قاع الكأس بالماء واشربه.
بمها لأنها تحتوي على الدواء.

ول أو لأي مكونات أخرى يحتوي

مثبطات أخرى من مثبطات
لانسوبرازول. الريبيرازول.

المينافير (الذي يستخدم في
تسب).

إذا كنت في الحالة المهيئة أعلاه، لا تأخذ أوديس 20 ملغ إذا كانت لديك
شكوك. استشر طبيبك أو الصيدلي قبل تناول أوديس 20 ملغ.

7. **الأعراض الجانبية:**
كمثل كافة الأدوية من المحتمل أن يكون لهذا الدواء تأثيرات غير مرغوب فيها رغم أن ذلك لا يخص جميع الأشخاص.
إذا لاحظت أحد هذه الآثار غير المرغوب فيها النادرة ولكن الخطيرة، توقف عن تناول أوديس 20 ملغ وسارع إلى الاتصال بالطبيب:
• تحول مفاجئ للتنفس الطبيعي إلى صفير أو انتفاخ الشفتين واللسان والخلق أو الجسم. أو طفح جلدي. أو فقدان الوعي أو صعوبات في البلع (تفاعلات حساسية خطيرة).

• إذا كان البراز يخرج أسود (ملون بالدم).
• إذا كنت تعاني من الإسهال الحاد أو المستديم لأن الأميبرازول قد يربط بارتفاع طفيف في الإسهال المعدي.
• إذا كانت لديك مشاكل كبدية حادة.
• إذا قيمت بتطوير تفاعل الجلد بعد العلاج بدواء مشابه لأوديس يقلل من حمض المعدة.

• يجب إجزاء اختبار دم محدد (Chromogranine A).
إذا كنت تأخذ أوديس 20 ملغ لمدة طويلة (أكثر من سنة). فسوف يقوم طبيبك بمراقبة بانتظام. يجب أن خذ بدقة كل الأعراض والأحداث الجديدة أو الاستثنائية عند زيارتك للطبيب.
أخذ مثبطات مضخة البروتون مثل أوديس 20 ملغ. وخصوصا إذا تعدت مدة العلاج أكثر من سنة. قد يزيد قليلا من خطر كسور الورك والرسغ أو العمود الفقري. أخبر طبيبك إذا كان لديك مرض هشاشة العظام أو إذا كنت تأخذ الكورتكويد (corticoides) (والتي يمكن أن تزيد من خطر هشاشة العظام).
إذا تعرضت لطفح جلدي. خاصة في المناطق المعرضة للشمس. أخبر طبيبك في أقرب وقت ممكن. حيث قد تحتاج إلى التوقف عن تناول أوديس 20 ملغ. لا تنس أن تذكر أي آثار ضارة أخرى. مثل الألم في الفواصل.

الأطفال:
قد يحتاج بعض الأطفال للمصابين بأمراض مزمنة إلى علاج طويل الأمد. على الرغم من عدم التوصية بذلك. لا تعطي هذا الدواء للأطفال دون سن 1 سنة أو أقل من 10 كجم.
الإشعارات المتعلقة بالعوارض ذات تأثير معروف:
نظرا لاحتواء هذا الدواء على السكرور فإنه لا يتصح باستعماله في حالة حساسية ضد الفروكتوز أو متلازمة سوء امتصاص الغلوكوز أو الغلاكتوز أو نقص في أنزيم السكر / إيزومالتاز (أمراض وراثية نادرة).
9. **التفاعل مع الأدوية وغيرها من التفاعلات:**

أوديس® 20 ملغ
حبيبات صامدة للعصارة المعدية في برشامات
(أوميبرازول)

LOT 211316
EXP 04/2024
PPV 99.00DH

نموذج ذو شاهر معروف: السكروز.
3. **الصيدلي العلاجي:**
يحتوي أوديس على **مادة فعالة تسمى أوميبرازول** (omeprazole) وينتمي هذا الدواء لعائلة أدوية تسمى مثبطات مضخة البروتون. وهو يخفض كمية الحمض المتفرز في معدتك.
4. **الاستعمالات العلاجية:**
يسمى عمل أوديس 20 ملغ لعلاج الأمراض الآتية:
عند البالغين:
• الجرعة المعتدلة للتريتي: يصعد حمض المعدة عبر المريء (الأنبوب الرابط بين الحلق والمعدة) مما يؤدي إلى الألم والالتهاب والحرقنة.

كيف تتصرف إذا وجدت أنت أو طفلك صعوبة في بلع البرشامات:
• فتح البرشمة وبلع محتواها مباشرة مع نصف كأس من الماء أو وضع المحتوى في ماء غير غازي أو عصير فواكه يحتوي على كمية قليلة من الحمض (مثل التفاح أو الأناناس). أو مري

به (لا يكون الخليط متجانسا) 30 دقيقة.
نظف قاع الكأس بالماء واشربه.
بمها لأنها تحتوي على الدواء.

ول أو لأي مكونات أخرى يحتوي

مثبطات أخرى من مثبطات
لانسوبرازول. الريبيرازول.

المينافير (الذي يستخدم في
تسب).

إذا كنت في الحالة المهيئة أعلاه، لا تأخذ أوديس 20 ملغ إذا كانت لديك
شكوك. استشر طبيبك أو الصيدلي قبل تناول أوديس 20 ملغ.

7. **الأعراض الجانبية:**
كمثل كافة الأدوية من المحتمل أن يكون لهذا الدواء تأثيرات غير مرغوب فيها رغم أن ذلك لا يخص جميع الأشخاص.
إذا لاحظت أحد هذه الآثار غير المرغوب فيها النادرة ولكن الخطيرة، توقف عن تناول أوديس 20 ملغ وسارع إلى الاتصال بالطبيب:
• تحول مفاجئ للتنفس الطبيعي إلى صفيير أو انتفاخ الشفتين واللسان والخلق أو الجسم. أو طفح جلدي. أو فقدان الوعي أو صعوبات في البلع (تفاعلات حساسية خطيرة).

• إذا كان البراز يخرج أسود (ملون بالدم).
• إذا كنت تعاني من الإسهال الحاد أو المستديم لأن الأمبيرازول قد يرين بارتفاع طفيف في الإسهال المعدي.
• إذا كانت لديك مشاكل كبدية حادة.
• إذا قيمت بتطوير تفاعل الجلد بعد العلاج بدواء مشابه لأوديس يقلل من حمض المعدة.

• يجب إجزاء اختبار دم محدد (Chromogranine A).
إذا كنت تأخذ أوديس 20 ملغ لمدة طويلة (أكثر من سنة). فسوف يقوم طبيبك بمراقبة بانتظام. يجب أن خذ بدقة كل الأعراض والأحداث الجديدة أو الاستثنائية عند زيارتك للطبيب.
أخذ مثبطات مضخة البروتون مثل أوديس 20 ملغ. وخصوصا إذا تعدت مدة العلاج أكثر من سنة. قد يزيد قليلا من خطر كسور الورك والرسغ أو العمود الفقري. أخبر طبيبك إذا كان لديك مرض هشاشة العظام أو إذا كنت تأخذ الكورتكويد (corticoides) (والتي يمكن أن تزيد من خطر هشاشة العظام).
إذا تعرضت لطفح جلدي. خاصة في المناطق المعرضة للشمس. أخبر طبيبك في أقرب وقت ممكن. حيث قد تحتاج إلى التوقف عن تناول أوديس 20 ملغ. لا تنس أن تذكر أي آثار ضارة أخرى. مثل الألم في الفواصل.

الأطفال:
قد يحتاج بعض الأطفال للمصابين بأمراض مزمنة إلى علاج طويل الأمد. على الرغم من عدم التوصية بذلك. لا تعطي هذا الدواء للأطفال دون سن 1 سنة أو أقل من 10 كجم.
الإشعارات المتعلقة بالعواصف ذات تأثير معروف:
نظرا لاحتواء هذا الدواء على السكروز فإنه لا يتصح باستعماله في حالة حساسية ضد الفروكتوز أو متلازمة سوء امتصاص الغلوكوز أو الغلاكتوز أو نقص في أنزيم السكر / إيزومالتاز (أمراض وراثية نادرة).
9. **التفاعل مع الأدوية وغيرها من التفاعلات:**