

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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 08112 Société : R.A.M.

Actif Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : AZZATI Hafida

Date de naissance : 1954

Adresse :

Tél. : 05 22 469 91 Total des frais engagés : 586.00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 13/9/2093

Nom et prénom du malade : SAADOUNI Raja Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Angio + Al balf + Shiddif

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 : C.R.Z.A. Le : 13/9/2093

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Nature des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
13/09/2023	Dr. JKINI Hafid	Medecin Généraliste N° 51 Casablanca	150DH	Dr. JKINI Hafid Medecin Généraliste N° 51 Casablanca

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE GHOFRANE	13.9.23	136.00
NPE : 092029248		

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, 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
				Coefficient des Travaux
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			MONTANTS DES SOINS
	H	25533412 21433552 00000000 00000000 D	G	DATE DU DEVIS
		00000000 00000000 35533411 11433553		DATE DE L'EXECUTION
		B		
		(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur JKINI Hafida

Médecine Générale

Echographie Clinique



الدكتورة اجكيني حفيظة

الطب العام

الفحص بالصدى

Dr. JKINI Hafida
Médecin généraliste
Hay Al Qods, Bd. Nabouls N° 51
Sidi Pernoussi - Casablanca
Tél. : 05 22 74 05 93

Ordonnance

13/9/23

SAADOUNI

R Kia

3700



Doux

1 . 1 . 1

alpraz 1Bx

700

Amoxil 1g

1 Cdisp x 7



Isolone 200

(3)

- 2 pcp - 0 - 8

Dr. JKINI Hafida
Médecin généraliste
Hay Al Qods, Bd. Nabouls N° 51
Sidi Pernoussi - Casablanca
Tél. : 05 22 74 05 93

4000

حي القدس، شارع نابلس رقم 51 البرنوصي، الطابق الأول - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 74 05 93

Hay Al Qods, Bd Nabouls N° 51, 1er étage Bernoussi- Casablanca Tél. : 05 22 74 05 93

~~27 Mai~~

~~Aly 8.75~~

~~329~~

~~Habes~~

~~436 Mai~~

~~Dr. JKINI Hafida
Médecin généraliste
Hay Al Qods, Bd. Nabeul N° 51
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél. : 05 22 74 05 93~~

~~Belma Zog Es)
Y - O - D -)~~

~~(14.)~~

~~PHARMACIE BLOC "C"
GHOFRANE
Rue 2 N° 116 Bloc (C)
Casablanca
Q Al Qods Sidi Bermonssi~~

**ISOLONE® 5 mg comprimés effervescents. Boîte de 30
ISOLONE® 20 mg comprimés effervescents. Boîte de 20**

Prednisolone

Veuillez 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ISOLONE, comprimés effervescents ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ISOLONE, comprimés effervescents ?
3. COMMENT PRENDRE ISOLONE, comprimés effervescents ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ISOLONE, comprimés effervescents ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE ISOLONE comprimés effervescents ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB06 GLUCOCORTICOÏDES - USAGÉ SYSTEMIQUE (H.Hormones non sexuelles) Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

Il est utilisé dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

Son action est utile dans le traitement de nombreuses affections inflammatoires ou allergiques.

À fortes doses, ce médicament diminue les réactions immunitaires et est donc également utilisé pour prévenir ou traiter le rejet des greffes d'organes. ISOLONE 20 mg comprimés effervescents est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 10 kg.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ISOLONE, comprimés effervescents ?

Ne prenez jamais ISOLONE comprimés effervescents :

- Si vous êtes allergique à la substance active (prednisolone) ou à l'un des autres composants contenus dans ISOLONE comprimés effervescents, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une infection.
- Si vous souffrez actuellement d'une maladie virale (hépatite virale, varicelle) ou qui peut réapparaître (herpès, zona).
- Si vous avez des problèmes mentaux et que vous n'êtes pas traité pour ceux-ci.
- Si vous devez être vacciné par un vaccin vivant (par exemple contre la rougeole, la varicelle, la fièvre jaune...).

Avertissements et précautions

Ce médicament doit être pris sous une stricte surveillance médicale.

Chez les nourrissons prématurés traités par ce médicament, une échographie cardiaque doit être effectuée pour surveiller la structure et la fonction du muscle cardiaque.

Isolone 20 mg

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 10 kg et par conséquent chez les prématurés et les nouveau-nés à terme. Cependant, chez les nourrissons prématurés traités par d'autres médicaments de la même classe, une échographie cardiaque doit être effectuée pour surveiller la structure et la fonction du muscle cardiaque.

Avant le traitement, prév

- Si vous avez été vacciné
- Si vous avez eu ou avez si vous avez été opéré ré
- Si vous avez du diabète tension artérielle élevée,
- Si vous avez une infectio
- Si vos reins ou votre foie
- Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os avec une fragilité des os de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire),
- Si vous souffrez de sclérose (également connue sous le nom de sclérose systémique, un trouble auto-immun), car des doses journalières de 15 mg ou plus peuvent augmenter le risque de développer une complication grave appelée crise rénale sclérodermique. Les signes d'une crise rénale sclérodermique sont, entre autres, une augmentation de la pression sanguine et une diminution de la production d'urine. Votre médecin peut vous conseiller régulièrement votre pression sanguine et votre urine,
- Si vous avez séjourné dans les régions tropicale, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.

40,00

Pendant et après le traitement :

- Prévenez immédiatement votre médecin si vous ressentez des douleurs dans les tendons (reconnaissable par des douleurs lors de mouvement). En effet, ce médicament peut favoriser l'apparition d'une atteinte des tendons de manière exceptionnelle d'une rupture des tendons.
- Ce médicament peut également entraîner la survenue de crises liées à la présence de phéochromocytome (tumeur des glandes surrénales) et peut mettre votre vie en danger.

• Évitez le contact avec les personnes atteintes de la varicelle ou de rougeole.

• Prévenez le médecin que vous prenez ou que vous avez pris ce médicament (pendant une année après l'arrêt du traitement) si vous devez faire opérer ou si vous êtes dans une situation de stress (fiebre, maladie).

• Votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en partie pauvre en sel, en sucre et riche en protéines.

• Si le traitement est prolongé, votre médecin vous prescrira également apport en calcium et vitamine D.

• Contactez votre médecin en cas de vision floue ou d'autres troubles visuels.

Autres médicaments et ISOLONE comprimés effervescents

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

Vous devez éviter de prendre ce médicament :

• si vous prenez de l'aspirine à des doses supérieures ou égales à 1 g par jour,

• ou si vous devez être vacciné.

Certaines médicaments peuvent augmenter les effets de ISOLONE comprimés effervescents et il est possible que votre médecin souhaite vous surveiller attentivement si vous prenez ces médicaments (y compris certains médicaments pour traiter l'infection à VIH : ritonavir, cobicistat).

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.

Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel. Par conséquent, l'allaitement à éviter durant le traitement.

Sportifs

La substance active de ce médicament (la prednisolone) peut rendre positifs les tests pratiqués lors des contrôles anti-dopage.

ISOLONE comprimés effervescents contient du sodium

ISOLONE 5 mg comprimés effervescents contiennent approximativement 2 mg de sodium par comprimé et ISOLONE 20 mg comprimés effervescents contiennent approximativement 51 mg de sodium par comprimé. Ten-

- مطح جلدي أو بقع حمراء على شكل رأس دبوس تحت الجلد
- التهاب جدار الأوعية الدموية بغياب رد الفعل التحسسي، يعاني من المفاصل (التهاب المفاصل) ومشاكل في الكلى.
- يمكن أن يحدث رد فعل تحسسي متاخر عادة خلال 7 إلى 21 يوماً
- وتشمل هذه العلامات الطفح الجلدي، والحمى والألم المفاجئ خاصية في الإبطين.

- رد فعل تحسسي على مستوى الجلد معروفة باسم حمامي
- "من التالية: بقع حمراء أو أرجوانية على الجلد وباطن القولون، تقرحات متراكزة،
أغشية المخاطية التناسلية. قد يسبب

وري أكثر شدة بالجلد مثل تغير لون
والاحمرار، والألم، والحكمة،
أع والألم في الجسم.
الإنفوترا مع مطح جلدي، حمى
إما في تلك زيادة خلايا الدم
من الأدوية."

لك أو غيرها من علامات العدوى
ل على وجود مشكلة في خلايا
ذى يمكن أن يظهر أثناء العلاج
العضلات وطفح جلدي.
لون)، يرافقه إسهال (في بعض

بالكبد. هذه الأعراض تظهر

طويلة، لدى الرجل والمرضي
استشر الطبيب فوراً في الحالات التالية:

- الإسهال الشديد مع وجود دم،
- ظهور بثور وأحمرار أو كدمات على الجلد،
- بول داكن أو براز شاحب،
- اصفرار الجلد والعينين (يرقان). انظر أيضاً المعلومات

الذى قد يودي إلى الإصابة بالبرقان.

قد تحدث هذه التفاعلات عند تناول الدواء أو خلال عدة أسابيع
إذا ظهرت لديك أي من التفاعلات المذكورة أعلاه، توقف عن

الطبيب فوراً.
يمكن أن تكون ردود الفعل على مستوى الجلد أقل حدة أحبتها:
• مطح جلدي (بعض دائريه وردية أو حمراء) مصحوبة بحكمة
ومنتفحة على المساعدين والمسقطين والراحتين والأخmens.
(يمكن أن تظهر لدى شخص واحد في كل 100 شخص).

إذا ظهرت لديك أي من هذه الأعراض، استشر طبيبك لأنك قد
يوكسيل.

آثار أخرى جانبية ممكنة الحدوث:
أثر شائعة (فيما يخص شخصاً واحداً من أصل 10 أشخاص)

- مطح جلدي.
- غثيان.
- إسهال.

أثار قليلة الشيوخ (فيما يخص شخصاً واحداً من أصل 100 شخص)

- نوبات في.
- اثثر نادر (فيما يخص شخصاً واحداً من أصل 10,000 شخص)

• التهابات فطرية (أمراض يمكن أن تتطور على مستوى المعدة والقولون)

• يمكنك طلب العلاج من الاتهابات الفطرية من الطبيب أو الم :

- مشاكل كلوية.
- تشنجم خاصة لدى المرضى الذين يتلقون جرعات عالية

◦ في الكلى.

◦ التوار.

◦ فرط النشاط.

◦ تشكيل البلورات في البول ينجم عنها اضطرابات أو آلام عند الـ

◦ من السؤال للحد من هذه المخاطر.

◦ ظهور بقع على مستوى الأسنان عادة نتيجة عدم تنظيف الأسنان

◦ للأطفال).

◦ يصبح لون اللسان أصفر أو بني أو أسود ويمكن أن يظهر و

◦ تدهور مفرط لخلايا الدم الحمراء مما يتسبب في فقر الدم،

◦ والصداع، وضيق في التنفس، والتورّه، وشحوب، وأصفرار

PPV : 55,00 DH

LOT : 651407

PER : 01/25

0. Consultez un pharmacien et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE AMOXIL, comprimé dispersible, ET UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : J01CA04.

Qu'est-ce que AMOXIL ?

AMOXIL est un antibiotique. Le principe actif est l'amoxicilline, un groupe de médicaments appelés « pénicillines ».

Dans quels cas AMOXIL est-il utilisé ?

AMOXIL est utilisé pour traiter des infections causées par différentes parties du corps.

AMOXIL peut également être utilisé en association à d'autres médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE SUR AMOXIL, comprimé dispersible ?

Ne prenez jamais AMOXIL, comprimé dispersible :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à la pénicilline ou à ses composants contenus dans ce médicament (mentionnez-le au pharmacien).
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique à l'amoxicilline ou à une autre pénicilline, ou si vous avez inclus une éruption cutanée ou un gonflement du visage.

Ne prenez pas AMOXIL si vous êtes dans l'une des situations suivantes. En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMOXIL si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse (fièvre, maux de tête, fatigue extrême)
- avez des problèmes rénaux
- n'urinez pas régulièrement

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Tests sanguins et urinaires :

Si vous devez effectuer :

- des analyses d'urine (dosage du glucose) ou des analyses sanguines pour évaluer le fonctionnement de votre foie,
- un dosage d'œstrogènes (utilisé pendant la grossesse pour déterminer si le développement se déroule normalement).

Informez votre médecin ou votre pharmacien que vous prenez AMOXIL. Il peut influer sur les résultats de ces tests.

Autres médicaments et AMOXIL, comprimé dispersible :

Informez votre médecin si vous prenez, avec récemment ou tout autre médicament.

- Si vous prenez de l'allopurinol (utilisé dans le traitement de l'arthrite), le risque de réaction cutanée allergique est augmenté.
- Si vous prenez du probénécide (utilisé dans le traitement de l'arthrite), votre médecin peut décider d'ajuster la dose d'AMOXIL.
- Si vous prenez des médicaments destinés à empêcher la coagulation (tels que la warfarine), vous pourriez avoir besoin de doses supplémentaires.
- Si vous prenez d'autres antibiotiques (tels que les tétracyclines), leur efficacité peut être diminuée.
- Si vous prenez du méthotrexate (utilisé dans le traitement de certains cancers et de l'arthrite), AMOXIL peut provoquer une augmentation des niveaux de méthotrexate dans votre sang.

N200882-01

DUOXOL® 500 mg/2 mg

Comprimé

Boîte de

Paracétamol - Thio-

DUOXOL

500mg/2mg

دوخول

Boîte de 20 comprimés

مدة من 20 فرسان

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à personne. Si les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez quelque chose de suspect, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

COMPOSITION :

Paracétamol.....

Thiocolchicoside.....

Excipients :q.s.p..... 1 comprimé

Excipients à effet notoire : Amidon de blé, lactose.

37,00

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitements symptomatiques de la douleur d'origine rhumatismale ou musculaire en traumatologie et gynécologie.
- Traitements d'appoint des contractures douloureuses au cours :
 - des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgies.
 - des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol,
- de grossesse,
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections cardiaques ou pulmonaires, éviter les traitements prolongés.
- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments.
- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients épileptiques ou à risque de convulsions.
- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la posologie.
- Eventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gastrique.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.
- Il est conseillé de consulter un médecin pour des traitements excédant 7 jours.

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

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et de galactose, ou de déficit en lactose.

L'amidon de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes allergiques au blé ainsi que des intolérances chez les personnes souffrant de maladies coeliaques.

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. DUOXOL® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

En cas de traitement avec des anticoagulants oraux, on peut l'administrer occasionnellement comme analgésique d'élection.

Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide phosphotungstique et le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.

الضغوط، التوتر، الملاحة، الحياة اليومية.

الأثار الجانبية الشائعة والتي قد تؤثر على أكثر من شخص 1 من بين 100 شخص

مشار إليها أدناه:

- زيادة الشهية.
- النشوة، الارتياب، توهان، انخفاض الرغبة الجنسية، والتبيّه.
- اضطراب في الانتباه، روعة، ضعف الذاكرة، هزات، صعوبة في الكلام، احساس بوخذ وخدر، تخدير، خمول، أرق، تعب، وأحساس غير طبيعية.
- رؤية مشوّشة، رؤية متوجّدة.
- الدوخة، اضطرابات في التوازن والسقوط.
- حفاف الفم، والإمساك والتقيّق، انتفاخ البطن، الإسهال، الغثيان والانتفاخ.
- ضعف الانتصاب، احتقان في الحلق.
- انتفاخ في الجسم بما في ذلك الأطراف.
- الشعور بحالة سكر واضطرابات المشي.
- زيادة الوزن.
- تشنجات العضلات، والألم المفاصل، ألم الظهر وألم في الأطراف.

أثار جانبية غير شائعة والتي قد تؤثر على أكثر من 1 شخص من بين 1000 شخص

مشار إليها أدناه:

- فقدان الشهية، فقدان الوزن، انخفاض نسبة السكر في الدم ارتفاع مستوى السكر في الدم.
- تغير في الشخصية، الصبية، الاكتئاب، الإثارة، وتقبّل المزاج، صعوبة إيجاد الكلمات، الملل، الأحلام غير الطبيعية، نوبات الهلع، الالتباسة، العدوان الإثارة، تغيير في الوظائف العقلية، صعوبة في التركيز، زيادة الرغبة الجنسية ومشاكل الوظيفة الجنسية بما في ذلك عدم القدرة على تحقيق النشوة الجنسية وتأخير القذف.
- عدم وضوح الرؤية، حرّكات العين غير الطبيعية وضعف البصر بما في ذلك انقبضات المجال البصري، رؤية مضات من الضوء، حرّكات متّشتّطة انخفاض ردود الفعل، فرط النشاط، الدوخة عند الوقوف، حساسية الجلد، فقدان التذوق، إحساس بتحرق، رعاش عند الحركة، انخفاض اليقظة وفقدان الوعي، الإغماء، زيادة الحساسية للضّوضاء والشعور بالضيق.
- جفاف العيون، عيون متنفحة، ألم في العين، ضعف العين، عين دامعة وتهيج العين.
- اضطرابات في ضربات القلب، زيادة معدل ضربات القلب وضغط الدم، تغيرات في معدل ضربات القلب وفشل القلب.

• صعوبة التنفس والأنف الجاف واحتقان الأنف، احمرار في الوجه وهبات ساخنة.

• زيادة اللعاب، حرقة وخدر حول الفم، التعرق، الطفح الجلدي، قشعريرة وحمى، ارتشاش العضلات، تورم المفاصل، تصلب العضلات، ألم بما في ذلك ألم في العضلات وألم الرقبة.

• ألم الشّهي، صعوبة أو ألم التبول وسلس البول، الصُّفْع، العطش، ضيق الصدر، تغيرات في نتائج اختبار الدم والكبد (ارتفاع الكرياتينين فسفوكيتاز الدم، زيادة ناقلات الأمين

الذين، زيادة الألانين اسپارتات، انخفاض عدد الصفائح الدموية، قلة العدلات، زيادة الكرياتينين في الدم وانخفاض البوتاسيوم في الدم).

• فرط الحساسية، تورم في الوجه والحكمة، احمرار الأنف، السعال والشخير، ألم الطفت.

لote:

Exp.:

PPV: 255DH00

22

0

بر

رقم المعلم:

أنت وحسب حالي ما بين 150 ملء و 600 ملء يومياً.
تناول الـ "إيلير" مرتين أو ثلاث مرات يومياً. في حال كنت لصباً ومرة في المساء، في الوقت نفسه تقريباً كل يوم ليوم الواحد، هذهمرة واحدة في الصباح، ومرة واحدة في اليوم نفسه تقريباً كل يوم.

عيل للغاية، تحدث مع طبيبك أو الصيدلي.
ستة، يجب أن تأخذ الـ "إيلير" كالمعتاد إلا في حالة المرض

في حالة المرض بالكلى.

بك بذلك، إذا قرر إيقاف العلاج، ينبغي أن يتم التوقف
أمد بالـ "إيلير"، قد تواجه بعض الآثار الجانبية، وتشمل هذه
الشعور بالقلق، الإسهال، أعراض تشبه الأنفلونزا،
والدوخة، هذه الأعراض قد تحدث بشكل متكرر أكثر أو
بالتوقف.

الدواء، أسأل طبيبك أو الصيدلي.

المكونات الأخرى لهذا الدواء.
أثاراً جانبية، ولكن لا يمكن أن تحصل هذه الأخيرة لدى
قد تؤثر على أكثر من شخص 1 من بين 10

BELMAZOL® 20 mg

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
Si vous avez d'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, car cela pourrait lui être nocif.
Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

BELMAZOL® 20 mg

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Par gélule :
Oméprazole 20 mg

Excipients : q.s.

Composition de la gélule : sunset jaune (E110), dioxyde de titane (E171), indigo carmin (E132), gélatine.

c) FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

Boîtes de 7, 14 et de 28 gélules.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur de la pompe à protons (code ATC : A02BC01).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Adulte :

- Traitement des ulcères duodénaux.
- Prévention des récidives d'ulcères duodénaux.
- Traitement des ulcères gastriques.
- Prévention des récidives d'ulcères gastriques.
- En association à des antibiotiques appropriés, éradication de Helicobacter pylori (H pylori) dans la maladie ulcéreuse gastroduodénale.
- Traitement des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).
- Prévention des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) chez les patients à risque.
- Traitement de l'oesophagite par reflux.
- Traitement d'entretenir des patients après cicatrisation d'une oesophagite par reflux.
- Traitement du reflux gastro-oesophagien symptomatique.
- Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison.

Utilisation pédiatrique :

Enfant à partir de 1 an et ≥ 10 kg :

- Traitement de l'oesophagite par reflux.
- Traitement symptomatique du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-oesophagien.

Enfant de plus de 4 ans et adolescent :

- En association à des antibiotiques, traitement de l'ulcère duodénal consécutive à une infection par Helicobacter pylori.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'oméprazole, aux dérivés benzimidazolés ou à l'un des excipients.
- L'oméprazole ne doit pas être administré de façon concomitante avec le nelfinavir.

b) MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- Certains enfants atteints d'affections chroniques peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que cela ne soit pas recommandé.
- Un traitement par inhibiteurs de la pompe à protons pourrait légèrement augmenter le risque d'infections gastro-intestinales, comme une infection par salmonelle et par campylobacter.
- Comme dans tous les traitements à long terme, en particulier lorsque la période de traitement est supérieure à un an, une surveillance régulière des patients est nécessaire.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).
- Ce médicament contient un agent colorant azotique (E110) et peut provoquer des réactions allergiques.
- Ce médicament contient du potassium. A prendre en compte chez les patients insuffisants rénaux ou chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en potassium.
- Ce médicament contient du sodium. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

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

c) INTERACTIONS

Interactions médicamenteuses :

- Nelfinavir, atazanavir : diminution des concentrations plasmatiques de l'atazanavir et du nelfinavir en cas de coadministration avec l'oméprazole.
L'administration concomitante d'oméprazole avec le nelfinavir est contre-indiquée.
L'administration concomitante d'oméprazole avec l'atazanavir n'est pas recommandée.
- Digoxine : augmentation de la biodisponibilité de la digoxine de 10% chez des sujets sains en cas de traitement concomitant par oméprazole (20 mg par jour). La surveillance thérapeutique de la digoxine doit alors être renforcée.
- Clopidogrel : diminution de l'inhibition moyenne de l'agrégation plaquettaire.
- Autres substances actives : diminution significative de l'absorption du posaconazole, de l'erlotinib, du ketoconazole et de l'itraconazole dû à l'efficacité clinique qui peut être affaiblie. L'association concomitante du posaconazole et de l'erlotinib avec l'oméprazole doit être évitée.
- Warfarine, antivitamines K, clofazimide, diazépam et phénytoïne : augmentation de l'exposition systémique de ces substances par diminution de leur métabolisation.
- Phénytoïne : il est recommandé de surveiller les concentrations plasmatiques de phénytoïne durant les deux premières semaines qui suivent l'initiation d'un traitement par oméprazole.
- Saquinavir : augmentation des concentrations plasmatiques d'environ 70 % de saquinavir, ceci associé à une bonne tolérance chez les patients infectés par le VIH.
- Tacrolimus : augmentation des concentrations sériques du tacrolimus. Une surveillance renforcée des concentrations du tacrolimus et de la fonction rénale (clairance de la créatinine) doit être réalisée ainsi qu'un ajustement du dosage du tacrolimus, si nécessaire.
- Céphalosporine et voriconazole : augmentation des taux sériques d'oméprazole par diminution de sa métabolisation. Un ajustement de dose peut être nécessaire chez les patients souffrant d'une insuffisance hépatique sévère et si un traitement à long terme est indiqué.
- Rifampicine, millepertuis : diminution des concentrations plasmatiques d'oméprazole par augmentation de sa métabolisation.

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.

d) GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse : l'oméprazole peut être utilisé lors de la grossesse.

Allaitement : l'oméprazole est excrétée dans le lait maternel, mais n'a probablement pas d'influence sur l'enfant si elle est utilisée à doses thérapeutiques.

DEMANDER CONSEIL À VOTRE MEDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT.

e) CONDUITES ET UTILISATRICES DE MACHINES

Des effets indésirables tels qu'étdoulements et troubles visuels peuvent se produire. Si cela est le cas, les patients ne doivent pas conduire de véhicules automobiles ou utiliser des machines.

f) LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NÉCESSAIRE POUR UNE UTILISATION

SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Saccharose, sodium, potassium, et sunset jaune (colorant E110).

4. COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

a) POSOLOGIE USUELLE

• Adulte :

Traitement des ulcères duodénaux :

Prévention des récidives des ulcères :

Traitement des ulcères gastriques :

Prévention des récidives des ulcères :

gélules de BELMAZOL® 20 mg par jour.

Éradication de Helicobacter pylori :

- soit 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg par jour pendant une semaine,

- soit 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg (500 mg ou lindazole 500 mg), chacun des 3 fois par jour pendant une semaine.

Si le patient présente encore H pylori après cette trithérapie, le traitement peut être répété.

Traitement des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'AINS :

BELMAZOL® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

Prévention des ulcères gastriques et duodénaux :

risque (âge > 60 ans, antécédents de reflux gastro-oesophagien, antécédents digestifs : 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg par jour.

Traitement de l'oesophagite par reflux :

1 à 2 gélules de BELMAZOL® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

Traitement d'entretenir des patients :

1 gélule de BELMAZOL® 20 mg par jour pendant 4 semaines.

Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison :

3 gélules par jour. Pour des posologies supérieures à 80 mg par jour, la dose journalière devra être divisée et donnée en 2 prises.

• Enfant :

Enfant de plus de 1 an et - 10 - 20 kg :

Traitement symptomatique du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-oesophagien :

la posologie recommandée est de 10 à 20 mg 1 fois par jour pendant 2 à 4 semaines.

Œsophagite par reflux :

la posologie recommandée est de 10 à 20 mg 1 fois par jour pendant 2 à 8 semaines.

Enfant de plus de 2 ans et - 20 kg :

Traitement symptomatique du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-oesophagien :

la posologie recommandée est de 20 à 40 mg 1 fois par jour pendant 2 à 4 semaines.

Œsophagite par reflux :

la posologie recommandée est de 20 à 40 mg 1 fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

Adolescent et enfant de plus de 4 ans :

Traitement de l'ulcère duodénal associé à une infection par H.pylori :

Poids (15-30 kg) : oméprazole 10 mg + amoxicilline 25 mg/kg de poids corporel + clarithromycine 7,5 mg/kg de poids corporels sont administrés simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

Poids (31-40 kg) : oméprazole 20 mg + amoxicilline 750 mg + clarithromycine 7,5 mg/kg de poids corporel administrés simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

Poids (> 40 kg) : oméprazole 20 mg + amoxicilline 1 g + clarithromycine 500 mg administrés simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

• Population particulière :

Insuffisants rénaux : aucun ajustement posologique n'est nécessaire.

Insuffisants hépatiques : une dose journalière de 10 mg-20 mg peut suffire.

Sujets âgés (> 65 ans) : aucune adaptation posologique n'est nécessaire.

DANS TOUS LES CAS VOUS DEVREZ VOUS CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

b) VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Vie orale.

Il est recommandé de prendre les gélules de Belmazol® 20 mg le matin, de préférence à jeun, et de les avaler en entier avec un demi-verre d'eau. Les gélules ne doivent pas être mordues ni croquées.

Chez les patients ayant des difficultés de déglutition et chez les enfants capables de boire ou d'avaler des aliments semi-solides :

Ouvrir les gélules et verser le contenu avec un demi-verre d'eau ou après mélange avec un aliment

légèrement acide comme, par exemple : jus de fruit, compote de pomme ou eau non gazeuse. Prendre le mélange immédiatement (ou dans les 30 minutes) et toujours remuer le mélange juste avant de le boire, puis rincer le verre avec un demi-verre d'eau et le boire.

Les patients peuvent également sucer la gélule et avaler les granulés avec un demi-verre d'eau. Les granulés gastorésistants ne doivent pas être mordus.

OUVRIR DEVREZ VOUS CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

c) DUREE DU TRAITEMENT

OUVRIR DEVREZ VOUS CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

d) CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de Belmazol® 20 mg que vous n'auriez dû (en cas de prise massive et/ou accidentelle) :

Les symptômes liés à un surdosage d'oméprazole tels que nausées, vomissements, étourdissements, douleurs abdominales, diarrhées, céphalées, apathie, dépression et confusion sont transitoires. Le traitement, s'il est nécessaire est symptomatique.

PREVENIR IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

e) EFFETS SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS.

Effets fréquents : troubles gastriques (douleurs abdominales, constipation, diarrhées, flatulence et vomissements) et céphalées.

Effets peu fréquents : insomnie, étourdissements, paresthésies, somnolence, vertiges, augmentation des enzymes hépatiques, dermatite, prurit, rash, urticaire, malaise et œdème périphérique.

Effets rares à très rares : leucopénie, thrombocytopénie, agranulocytose, pancytopenie, fièvre, angioédème, réaction choc: anaphylactique, hypotension, hypoglycémie, agitation, confusion, dépression, agressivité, hallucinations, troubles du goût, vision trouble, bronchospasme, sécheresse buccale, stomate, candidose gastro-intestinale, hépatite avec ou sans ictere, insuffisance hépatique, encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance hépatique préexistante, alopecie, photosensibilité, érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson, nécrosyse épidermique toxique, arthralgies, myalgies, faiblesses musculaires, néphrite interstitielle, gynecomastie, hypersudation.

Signaler à VOTRE MEDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

f) CONSERVATION

a) NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

b) PRÉCAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION

A conserver à une température inférieure à 25°C.

CONDITIONS DE DELIVRAVCE

Tableau C

Date d'édition de la notice : Novembre 2013

Fabriqué par les Laboratoires



Zone Industrielle Ouest Aïn Harouda
Route Nationale n° 322 (er S 111)
Km 12.400 Aïn Harouda 28 630 - Hammamdia, Maroc