

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 canaux, 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 canaux.

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.



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

Déclaration de Maladie

M22- 0059892

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5849 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : ABOUFAID MOSTAFA

Date de naissance : 14/07/1965

Adresse : LOT ELWAHDA 2 N° 306 DEROUA

Tél. : 0667312701 Total des frais engagés : 473.40 + 200 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 05 SEPT. 2023

Nom et prénom du malade : MUSTAFA ABOUFAID Age :

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

Nature de la maladie : GONALGIE FANCHED

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

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : 19 OCT. 2023

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

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

Fait à : Casablanca Le : 05/09/2023

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : AA-215 / 2019

Adresses Mails utiles

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

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

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
05 SEPT 2023				Dr. YOUSSEF HADJI Médecin Généraliste Makhlouf - Beroua Tel 004 04 76 47 / 0526 10 10 10

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	05/09/23	473,40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	05 SEPT 2023	Ra 8 An genu (FAP)	20 DM

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient																						
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>																					
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																					
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>																					
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>																					
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE																								
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>D</td> <td></td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>		H			25533412	21433552		00000000	00000000		D		G	00000000	00000000		35533411	11433553		B				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																								
	25533412	21433552																							
	00000000	00000000																							
	D		G																						
	00000000	00000000																							
	35533411	11433553																							
	B																								
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																					
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>																					
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>																						

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Youssef HARRI

Lauréat de la Faculté de Médecine
de Casablanca
Ex. interne au CHU IBN Rochd
Ex. interne au CHP MLY EL Hassan

Médecine Générale

Echographie - ECG

Oxygénothérapie | Radiographie



الدكتور يوسف حري

خريج كلية الطب بالدار البيضاء
طبيب داخلي سابق بمستشفى ابن رشد
طبيب داخلي سابق بمستشفى
الأمير مولاي الحسن

الطب العام

الفحص بالصدى - تخطيط القلب
التصوير الرقمي بالأشعة - الأوكسجين

Deroua, le : 05 SEPT 2023

Mr. Mustafa ABOUFAID

64.50
34.40

1/ Mobic 15 -

35.00 2 cp/j ptt 20 j anti-di

2/ Siprozone 200mg

198.00 2 cp/j ptt 20 j le ventre

3/ Nacicptal gel

1 app x 3/j

144.50

4/ Egiu 20 -

2 cp/j

473.40

LOT PUC: 198.00 DH
C236
2025-09
CNK 3259-850
3 401020 354451 >

Dr. YOUSSEF HARRI
Médecin Généraliste
Makhlouf / Deroua
Tél 0604 04 76 47 / 0526 10 10 10



مدار مخلوف, تجزئة النابت 2 تجزئة 1 الطابق الثاني, الدروة - برشيد
Rond Point Makhlouf, Lotissement Nait 2 Lot N°1, Deroua - Berrechid
Tél.: 05 26 10 10 10 / 06 04 047 647 SOS - Email : harriyoussef@gmail.com

- Rhumatologiques :

- * Polyarthrite rhumatoïde et certaines polyarthrites.
- * Pseudopolyarthrite rhizomélisque et maladie de Horton.
- * Rhumatisme articulaire aigu.
- * Névralgies cervicobrachiales sévères et rebelles.

b - Transplantation d'organe et de cellules souches hématopoïétiques allogéniques :

- * Prophylaxie ou traitement du rejet de greffe.
- * Prophylaxie ou traitement de la réaction du greffon contre l'hôte.

3- ATTENTION !

a- Contre-indications :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- la plupart des infections
- Certaines viroses en évolution (Hépatites virales, herpes, varicelle, zona)
- Certains troubles mentaux non traités
- Vaccination par des vaccins vivants
- Allergie à l'un des constituants

Ce médicament ne doit généralement pas être utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, en association avec des médicaments susceptibles de donner des torsades de pointes.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

b- Mises en garde spéciales :

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

Avant la mise en route du traitement, prévenir votre médecin en cas d'ulcère gastroduodénal, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de maladies du côlon, en cas de vaccination récente, d'infection (notamment antécédents de tuberculose), de diabète, d'hypertension artérielle, d'insuffisance rénale, d'insuffisance hépatique, d'ostéoporose et de myasthénie grave.

Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicales, subtropicales ou dans le sud de l'Europe en raison du risque de maladie parasitaire.

Pendant le traitement, éviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole.

En cas de traitement prolongé, ne jamais arrêter brutalement le traitement mais suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

Sous traitement et au cours de l'année suivant l'arrêt du traitement, prévenir le médecin de la prise de corticoïde en cas d'intervention chirurgicale, de situation de stress, d'apparition de douleur tendineuse.

c- Précautions d'emploi :

Grossesse et allaitement :

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 le poursuivre.

L'allaitement est à éviter pendant le traitement en raison du passage dans le lait maternel.

Sportifs :

Cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

4- INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

5- COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT :

a- Posologie :

La posologie est variable en fonction du diagnostic, de la sévérité de l'affection, du pronostic, de la réponse du patient et de la tolérance au traitement.

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

En cas de surdosage, prévenir immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre une dose, ne prenez pas de dose double pour compenser celle oubliée.

b- Mode et voie d'administration :

Voie orale

Les comprimés sont à prendre au cours des repas.

6-EFFETS INDÉSIRABLES

Ils sont surtout à craindre à doses importantes ou lors d'un traitement prolongé sur plusieurs mois.

* Désordres hydroélectrolytiques : hypokaliémie, alcalose métabolique, rétention hydrosodée, hypertension artérielle, insuffisance cardiaque congestive.

* Troubles endocriniens et métaboliques : syndrome de Cushing iatrogène, inertie de la sécrétion d'ACTH, atrophie corticosurrénalienne parfois définitive, diminution de la tolérance au glucose, révélation d'un diabète latent, arrêt de la croissance chez l'enfant, irrégularités menstruelles.

* Troubles musculo-squelettiques : atrophie musculaire précédée par une faiblesse musculaire (augmentation du catabolisme protéidique), ostéoporose, fractures pathologiques, en particulier tassements vertébraux, ostéonécrose aseptique des têtes fémorales.

* Troubles digestifs : ulcères gastroduodénaux, ulcération du grêle, perforations et hémorragie digestives, des pancréatites aiguës ont été signalées, surtout chez l'enfant.

* Troubles cutanés : acné ; purpura ; ecchymose, hypertrichose, retard de cicatrisation.

* Troubles neuropsychiques :

- fréquemment : euphorie, insomnie, excitation ;
- rarement : accès d'allure maniaque, états confusionnels ou confuso-oniriques, convulsions (voie générale ou intrathécale) ;
- état dépressif à l'arrêt du traitement.

* Troubles oculaires : certaines formes de glaucome et de cataracte

Signalez à votre médecin ou à votre pharmacien tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

7-CONSERVATION :

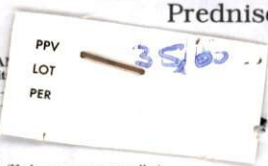
Tenir à l'abri de l'humidité et de la chaleur

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.



Siprozone® 20 mg

Prednisolone



1- IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a- Composition qualitative et quantitative

Prednisolone.....

Excipients à effet notoire : lactose

b- Forme et présentation pharmaceutique

Boîte de 20 comprimés

c- Classe pharmacothérapeutique :

Glucocorticoïdes, usage systémique (H : hormones non sexuelles)

2- INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

a- Affections ou maladies :

- Collagénoses, connectivites :

Poussées évolutives de maladies systémiques, notamment : lupus érythémateux disséminé, vascularite, polymyosite, sarcoïdose viscérale.

- Dermatologiques :

* Dermatoses bulleuses auto-immunes sévères, en particulier pemphigus et pemphigoïde bulleuse.

* Formes graves des angiomes du nourrisson.

* Certaines formes de lichen plan.

* Certaines urticaires aiguës.

* Formes graves de dermatoses neutrophiliques.

- Digestives :

* Poussées évolutives de la rectocolite hémorragique et de la maladie de Crohn.

* Hépatite chronique active auto-immune (avec ou sans cirrhose).

* Hépatite alcoolique aiguë sévère, histologiquement prouvée.

- Endocriniennes :

* Thyroïdite subaiguë de De Quervain sévère.

* Certaines hypercalcémies.

- Hématologiques :

* Purpuras thrombopéniques immunologiques sévères.

* Anémies hémolytiques auto-immunes.

* En association avec diverses chimiothérapies dans le traitement d'hémopathies malignes lymphoïdes.

* Érythroblastopénies chroniques acquises ou congénitales.

- Infectieuses :

* Péricardite tuberculeuse et formes graves de tuberculose mettant en jeu le pronostic vital.

* Pneumopathie à *Pneumocystis carinii* avec hypoxie sévère.

- Néoplasiques :

* Traitement antiémétique au cours des chimiothérapies antinéoplasiques.

* Poussée œdémateuse et inflammatoire associée aux traitements antinéoplasiques (radio et chimiothérapie).

- Néphrologiques :

* Syndrome néphrétique à lésions glomérulaires minimes.

* Syndrome néphrétique des hyalinoses segmentaires et focales primitives.

* Stade III et IV de la néphropathie lupique.

* Sarcoïdose granulomateuse intrarénale.

* Vascularites avec atteinte rénale.

* Glomérulonephrites extracapillaires primitives.

- Neurologiques :

* Myasthénie.

* Œdème cérébral de cause tumorale.

* Polyradiculonévrite chronique, idiopathique, inflammatoire.

* Spasme infantile (syndrome de West), syndrome de Lennox-Gastaut.

* Sclérose en plaques en poussée, en relais d'une corticothérapie intraveineuse.

- Ophtalmologiques :

* Uvéite antérieure et postérieure sévère.

* Exophtalmies œdémateuses.

* Certaines neuropathies optiques, en relais d'une corticothérapie intraveineuse (dans cette indication, la voie orale en première intention est déconseillée).

- ORL :

* Certaines otites séreuses.

* Polyposse nasosinusienne.

* Certaines sinusites aiguës ou chroniques.

* Rhinites allergiques saisonnières en cure courte.

* Laryngite aiguë striduleuse (laryngite sous glottique) chez l'enfant.

- Respiratoires :

* Asthme persistant de préférence en cure courte en cas d'échec du traitement par voie inhalée à fortes doses.

* Exacerbations d'asthme, en particulier asthme aigu grave.

* Bronchopneumopathie chronique obstructive en évaluation de la réversibilité du syndrome obstructif.

* Sarcoïdose évolutive.

* Fibroses pulmonaires interstitielles diffuses.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

la prise de ce médicament peut entraîner des vertiges, une somnolence et rarement des troubles de la vue.

Liste des excipients à effet notoire :

Lactose

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment des anticoagulants oraux, de l'héparine injectable, des antiagrégants plaquettaires, des antihypertenseurs, d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, de l'aspirine à fortes doses, du lithium, du méthotrexate à fortes doses, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

COMMENT PRENDRE MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable ?

Voie orale.

1 à 2 comprimés à 7,5 mg, soit 7,5 à 15 mg par jour, selon l'indication.
1/2 à 1 comprimé à 15 mg soit 7,5 à 15 mg par jour selon l'indication.

Dans tous les cas, se conformer à l'ordonnance de votre médecin, et ne jamais dépasser la dose de 15 mg par jour.

Les comprimés doivent être pris en une seule prise par jour, avec de l'eau ou une autre boisson, au cours d'un repas.

Si vous avez pris plus de MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable que vous n'auriez dû, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable : ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de prendre.

QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tout médicament, MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables.

*** Peuvent survenir des réactions allergiques :**

- cutanées : démangeaisons, éruption sur la peau, urticaire, forte réaction cutanée lors d'une exposition au soleil ou aux UV. De rares cas de réactions cutanées graves à type de décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre à tout le corps, ont été signalés.
- respiratoires : crise d'asthme,
- générales : brusque gonflement du visage et du cou (oedème de Quincke).

* Rarement, il est possible que survienne une hémorragie digestive parfois grave (cf. chapitre "prendre des précautions particulières"). Celle-ci est d'autant plus fréquente que la posologie utilisée est élevée.

Dans tous ces cas, il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin.

*** Peuvent survenir également :**

- des troubles digestifs de type digestion difficile, nausées, vomissements, douleurs abdominales, diarrhées, constipation, flatulences, inflammation de la bouche, de l'œsophage, de l'estomac ou de l'intestin,
- des sensations ébrieuses, maux de tête, vertiges, bourdonnements d'oreille, somnolence, confusion, troubles de l'humeur, insomnie, cauchemars, troubles de la vue, oedèmes, augmentation de la pression artérielle, palpitations, rougeur brusque du visage,
- rarement, une anomalie de la formule sanguine pouvant se traduire par une fatigue intense, une infection, une fièvre, des saignements de nez ou des gencives.

Dans tous ces cas, il faut en avertir votre médecin.

- De rares cas d'ulcère, de perforation gastro-intestinale, d'hépatites ont été observés ainsi que des anomalies du bilan sanguin, hépatique et rénal.

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

COMMENT CONSERVER MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable ?

A conserver dans l'emballage extérieur, à l'abri de l'humidité.

Ne laisser ni à la portée, ni à la vue des enfants

Ne pas utiliser après la date de péremption

N'utilisez pas MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable si vous constatez des signes visibles de détérioration du produit. Tableau A (Liste I)



Fabriqué par **bottu s.a**
82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca
S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

PPV 340H40
PER 03/26
LOT M940-1

Mobic® 7,5 mg

Meloxicam
comprimé

Mobic® 15 mg

Meloxicam

comprimé sécable

Composition

La substance active est :

meloxicam 7,5 mg ou 15 mg

Les autres composants sont :

citrate de sodium, lactose monohydraté, cellulose microcristalline, povidone, silice colloïdale anhydre, crospovidone, stéarate de magnésium.

Pour 1 comprimé.

QU'EST CE QUE MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament, présenté sous forme de comprimé ou comprimé sécable, est un anti-inflammatoire non stéroïdien.

Il est indiqué chez l'adulte

(plus de 15 ans), en traitement :

- de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose
- de longue durée de certains rhumatismes inflammatoires.

INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable

Ne pas utiliser Mobic 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable dans les cas suivants :

- grossesse ou allaitement,
- antécédents d'allergie (crise d'asthme, polypes nasaux, brusque gonflement du cou et du visage (oedème de Quincke), urticaire déclenché par ce médicament ou un médicament apparenté tels que d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, l'aspirine,
- antécédents d'allergie à l'un des constituants du produit,
- ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien ayant récidivé ou en évolution,
- maladie grave du foie,
- maladie grave des reins non dialysée,
- maladie grave du cœur,
- saignement de toute nature.

Prendre des précautions particulières avec MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable :

Il n'existe pas de données d'efficacité et de sécurité chez l'enfant de moins de 15 ans.

AVANT LE TRAITEMENT, PREVENIR VOTRE MEDECIN EN CAS :

- d'antécédents digestifs (œsophagite, gastrite, ulcère de l'estomac ou du duodénum anciens),
- d'insuffisance cardiaque ou d'hypertension artérielle,

avant de prendre ce médicament.

Prévenez votre médecin.

Il vous demandera plus d'informations à votre

visite. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même s'il semble en avoir besoin ou s'il se plaint.



Boehringer
Ingelheim

- de maladie du cœur, du foie ou du rein,
- de traitement par diurétiques ou d'intervention chirurgicale récente.

AU COURS DU TRAITEMENT, ARRETER LE TRAITEMENT ET CONTACTER IMMEDIATEMENT UN MEDECIN OU UN SERVICE MEDICAL D'URGENCE en cas :

- d'hémorragie gastro-intestinale (rejet de sang par la bouche, présence de sang dans les selles ou coloration noire des selles). Des cas d'hémorragies fatales sont rapportés avec l'ensemble des anti-inflammatoires non stéroïdiens,
- de signes évocateurs d'une allergie à ce médicament, en particulier crise d'asthme, brusque gonflement du visage et du cou, décollement de la peau (cf. effets indésirables éventuels).

Ce médicament existe sous d'autres dosages ou d'autres formes pharmaceutiques qui peuvent être plus adaptés.

Dans tous les cas, la dose maximale recommandée de 15 mg / jour ne doit jamais être dépassée.

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : **le meloxicam.**

Vous ne devez pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou de l'aspirine.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer de l'absence d'anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou d'aspirine.

Grossesse - Allaitement

Grossesse

Il est recommandé d'éviter la prise de ce médicament au cours de la grossesse.

Votre médecin peut être amené, si nécessaire, à vous prescrire ce médicament au cours des 6 premiers mois de votre grossesse.

Toutefois, EN AUCUN CAS, CE MEDICAMENT NE DOIT ETRE PRIS A PARTIR DU 3^{ème} TRIMESTRE DE LA GROSSESSE, car ses effets sur votre enfant peuvent avoir des conséquences graves, notamment sur un plan cardio-pulmonaire et rénal, et cela, même avec une seule prise.

Allaitement

Par mesure de précaution, il convient d'éviter d'utiliser ce médicament pendant l'allaitement.



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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

la prise de ce médicament peut entraîner des vertiges, une somnolence et rarement des troubles de la vue.

Liste des excipients à effet notoire :

Lactose

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment des anticoagulants oraux, de l'héparine injectable, des antiagrégants plaquettaires, des antihypertenseurs, d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, de l'aspirine à fortes doses, du méthotrexate à fortes doses, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

COMMENT PRENDRE MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable ?

Voie orale.

1 à 2 comprimés à 7,5 mg,
soit 7,5 à 15 mg par jour, selon l'indication.
1/2 à 1 comprimé à 15 mg
soit 7,5 à 15 mg par jour selon l'indication.

Dans tous les cas, se conformer à l'ordonnance de votre médecin, et ne jamais dépasser la dose de 15 mg par jour.

Les comprimés doivent être pris en une seule prise par jour, avec de l'eau ou une autre boisson, au cours d'un repas.

Si vous avez pris plus de MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable que vous n'auriez dû, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable : ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de prendre.

QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tout médicament, MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables.

• Peuvent survenir des réactions allergiques :

- cutanées : démangeaisons, éruption sur la peau, urticaire, forte réaction cutanée lors d'une exposition au soleil ou aux UV. De rares cas de réactions cutanées graves à type de décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre à tout le corps, ont été signalés.

- respiratoires : crise d'asthme,
- générales : brusque gonflement du visage et du cou (oedème de Quincke).

• Rarement, il est possible que survienne une hémorragie digestive parfois grave (cf. chapitre "prendre des précautions particulières"). Celle-ci est d'autant plus fréquente que la posologie utilisée est élevée.

Dans tous ces cas, **il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin.**

• Peuvent survenir également :

- des troubles digestifs de type digestion difficile, nausées, vomissements, douleurs abdominales, diarrhées, constipation, flatulences, inflammation de la bouche, de l'oesophage, de l'estomac ou de l'intestin,
- des sensations ébrieuses, maux de tête, vertiges, bourdonnements d'oreille, somnolence, confusion, troubles de l'humeur, insomnie, cauchemars, troubles de la vue, oedèmes, augmentation de la pression artérielle, palpitations, rougeur brusque du visage,
- rarement, une anomalie de la formule sanguine pouvant se traduire par une fatigue intense, une infection, une fièvre, des saignements de nez ou des gencives.

Dans tous ces cas, **il faut en avertir votre médecin.**

- De rares cas d'ulcère, de perforation gastro-intestinale, d'hépatites ont été observés ainsi que des anomalies du bilan sanguin, hépatique et rénal.

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

COMMENT CONSERVER MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable ?

A conserver dans l'emballage extérieur, à l'abri de l'humidité.

Ne laisser ni à la portée, ni à la vue des enfants

Ne pas utiliser après la date de péremption

N'utilisez pas MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable si vous constatez des signes visibles de détérioration du produit.
Tableau A (Liste I)

b

Fabriqué par **bottu** s.a.
82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca
S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.
Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, consultez votre médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
en cas de symptômes identiques, car cela pourrait indiquer une allergie.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire.

Notice

Mobic® 7,5 mg

Meloxicam

comprimé

Mobic® 15 mg

Meloxicam

comprimé sécable

Composition

La substance active est :

meloxicam 7,5 mg ou 15 mg

Les autres composants sont :

citrate de sodium, lactose monohydraté, cellulose microcristalline, povidone, silice colloïdale anhydre, crospovidone, stéarate de magnésium.

Pour 1 comprimé.

QU'EST CE QUE MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament, présenté sous forme de comprimé ou comprimé sécable, est un anti-inflammatoire non stéroïdien.

Il est indiqué chez l'adulte

(plus de 15 ans), en traitement :

- de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose
- de longue durée de certains rhumatismes inflammatoires.

INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable

Ne pas utiliser Mobic 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable dans les cas suivants :

- grossesse ou allaitement,
- antécédents d'allergie (crise d'asthme, polypes nasaux, brusque gonflement du cou et du visage (oedème de Quincke), urticaire déclenché par ce médicament ou un médicament apparenté tels que d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, l'aspirine,
- antécédents d'allergie à l'un des constituants du produit,
- ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien ayant récidivé ou en évolution,
- maladie grave du foie,
- maladie grave des reins non dialysée,
- maladie grave du cœur,
- saignement de toute nature.

Prendre des précautions particulières avec MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable :

Il n'existe pas de données d'efficacité et de sécurité chez l'enfant de moins de 15 ans.

AVANT LE TRAITEMENT, PREVENIR VOTRE MEDECIN EN CAS :

- d'antécédents digestifs (oesophagite, gastrite, ulcère de l'estomac ou du duodénum anciens),
- d'insuffisance cardiaque ou d'hypertension artérielle,

PPV: 61DH50

PER: 05/26

LOT: M1524



Boehringer
Ingelheim

- de maladie du cœur, du foie ou du rein,
- de traitement par diurétiques ou d'intervention chirurgicale récente.

AU COURS DU TRAITEMENT, ARRETER LE TRAITEMENT ET CONTACTER IMMEDIATEMENT UN MEDECIN OU UN SERVICE MEDICAL D'URGENCE en cas :

- d'hémorragie gastro-intestinale (rejet de sang par la bouche, présence de sang dans les selles ou coloration noire des selles). Des cas d'hémorragies fatales sont rapportés avec l'ensemble des anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- de signes évocateurs d'une allergie à ce médicament, en particulier crise d'asthme, brusque gonflement du visage et du cou, décollement de la peau (cf. effets indésirables éventuels).

Ce médicament existe sous d'autres dosages ou d'autres formes pharmaceutiques qui peuvent être plus adaptés.

Dans tous les cas, la dose maximale recommandée de 15 mg / jour ne doit jamais être dépassée.

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : **le meloxicam.**

Vous ne devez pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou de l'aspirine.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer de l'absence d'anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou d'aspirine.

Grossesse - Allaitement

Grossesse
Il est recommandé d'éviter la prise de ce médicament au cours de la grossesse.

Votre médecin peut être amené, si nécessaire, à vous prescrire ce médicament au cours des 6 premiers mois de votre grossesse.

Toutefois, EN AUCUN CAS, CE MEDICAMENT NE DOIT ETRE PRIS A PARTIR DU 3^{ème} TRIMESTRE DE LA GROSSESSE, car ses effets sur votre enfant peuvent avoir des conséquences graves, notamment sur un plan cardio-pulmonaire et rénal, et cela, même avec une seule prise.

Allaitement

Par mesure de précaution, il convient d'éviter d'utiliser ce médicament pendant l'allaitement.



Fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres (si EZIUM® est utilisé à des doses élevées et sur une longue période).

Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses et faciliter la survenue d'infection.

Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des nausées, des vomissements et des crampes.

Agitation, confusion ou dépression.

Troubles du goût.

Troubles de la vue, tels que vision trouble.

Respiration sifflante ou souffle court (bronchospasme).

Inflammation de l'intérieur de la bouche.

Infection de l'intestin liée à un champignon (candidose gastro-intestinale).

Troubles hépatiques incluant la jaunisse, pouvant entraîner une peau colorée en jaune, des urines sombres et de la fatigue.

Perte de cheveux (alopécie).

Eruption cutanée lors d'exposition au soleil.

Douleurs articulaires (arthralgie) ou musculaires (myalgie).

Sensation de faiblesse et manque d'énergie.

Augmentation de la sueur.

Effets indésirables très rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) :

Modification du nombre de cellules du sang incluant l'agranulocytose (déficit en globules blancs).

Agressivité.

Hallucinations visuelles, sensorielles ou auditives.

Troubles hépatiques sévères entraînant une insuffisance hépatique et une inflammation du cerveau.

Apparition soudaine d'éruptions cutanées sévères, bulles ou desquamations importantes (réactions bulleuses) pouvant être associées à une fièvre et à des douleurs articulaires (érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell).

Faiblesse musculaire.

Troubles rénaux sévères.

Gonflement des seins chez l'homme.

Diminution du taux de magnésium dans le sang. Cette carence provoque fatigue, envie de vomir (vomissements), crampes, tremblements et arythmies (troubles du rythme cardiaque).

EZIUM® peut dans de très rares cas affecter les globules blancs entraînant un déficit immunitaire. Vous devez consulter votre médecin dès que possible si vous avez une infection avec des symptômes tels que de la fièvre, avec une fatigue générale très importante, ou de la fièvre avec des symptômes d'infection locale tels que des douleurs dans le cou, la gorge, la bouche, ou des difficultés à uriner. Si vous avez ces symptômes, un déficit de globules blancs (agranulocytose) pourra être éliminé par un test sanguin. Il est important que vous donniez des informations sur vos médicaments dans ce cas.

Effets indésirables de fréquence indéterminée (ne peut pas être estimée à partir des données disponibles).

Si vous prenez EZIUM® pendant plus de trois mois, il est possible que le taux de magnésium dans votre sang diminue. De faibles taux de magnésium peuvent se traduire par une fatigue, des contractions musculaires involontaires, une désorientation, des convulsions, des sensations vertigineuses, une accélération du rythme cardiaque. Si vous présentez l'un de ces symptômes, veuillez en informer immédiatement votre médecin. De faibles taux de magnésium peuvent également entraîner une diminution du taux de potassium ou de calcium dans le sang. Votre médecin pourra décider d'effectuer des examens sanguins réguliers pour surveiller votre taux de magnésium.

Ne soyez pas inquiet par cette liste d'effets indésirables possibles, vous pouvez n'en avoir aucun.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant toute administration d'EZIUM®, gélules gastro-résistantes.

- si vous avez des problèmes hépatiques sévères.

- si vous avez des problèmes rénaux sévères.

EZIUM® peut masquer des symptômes d'autres maladies. Si vous prenez EZIUM® vous devez informer immédiatement votre médecin si :

- vous perdez du poids sans raison et vous avez des problèmes pour avaler,

- vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion,

- vous vomissez de la nourriture ou du sang,

- si vous avez des selles noires teintées de sang.

En cas de prescription d'un traitement « à la demande » en fonction des besoins, vous devez contacter votre médecin si les symptômes persistent ou se modifient.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que EZIUM®, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments.

Autres médicaments et EZIUM® 20mg, 40 mg gélule gastro-résistante.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. EZIUM® peut interagir sur le fonctionnement d'autres médicaments et réciproquement.

Vous ne devez pas prendre EZIUM® si vous prenez le médicament suivant :

• Nelfinavir (utilisé dans le traitement du VIH).

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

suivants :

• atazanavir (utilisé dans le traitement de l'infection par le VIH) ;

• clopidogrel (utilisé pour prévenir la formation de caillots dans le sang) ;

• itraconazole, itraconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques) ;

• aténolol (utilisé dans le traitement du cancer) ;

• olanzapine, mipramine ou domipramine (utilisés dans le traitement de la dépression) ;

• diazépam, utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire) ;

• phénytoïne (utilisé dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin sera nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration d'EZIUM®, gélule gastro-résistante ;

• médicaments anti-coagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ; une surveillance par votre médecin est nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration d'EZIUM®, gélule gastro-résistante ;

• clostazel (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente - douleur dans les jambes lorsque vous marchez qui est causée par un apport sanguin insuffisant).

• cisapride (utilisé en cas d'indigestion ou de brûlures d'estomac),

• digoxine (utilisé pour des problèmes cardiaques) ;

• méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du cancer) — si si vous prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut temporairement arrêter votre traitement par EZIUM®, gélule gastro-résistante ;

• tacrolimus (transplantation d'organes) ;

• rifampicine (utilisé pour le traitement de la tuberculose) ;

• milpérisol (Ripemycin peratum) (utilisé pour traiter la dépression).

Si votre médecin vous a prescrit les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine avec EZIUM® 20 mg, 40 mg pour le traitement d'un ulcère à Helicobacter pylori, vous devez l'informer de tous les autres médicaments que vous prenez.

Interactions avec les aliments et les boissons

EZIUM® peut être pris pendant ou en dehors des repas.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

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.

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre EZIUM® pendant cette période.

On ne sait pas si EZIUM® passe dans le lait maternel. En conséquence, vous ne devez pas utiliser EZIUM®, lorsque vous allaitez.

Sportifs

Sans objet.

Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines :

EZIUM® n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, des effets secondaires tels que des étourdissements et une vision trouble peuvent survenir peu fréquemment ou rarement. Si vous êtes affecté par l'un de ces effets, vous ne devez pas conduire ou utiliser des machines.

Symptôme et conduite à tenir en cas de surdosage :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre EZIUM® 20mg, 40 mg, gélule gastro-résistante :

Si vous oubliez de prendre une dose, prenez-la dès que vous vous en apercevez à moins qu'il ne soit presque temps de prendre la dose suivante. Si tel est le cas, ne prenez pas la dose oubliée, et poursuivez normalement votre traitement.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Sans objet.

- Précautions particulières de conservation :

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

- Tenir hors de la portée des enfants.

- Ne pas utiliser EZIUM® après la date de péremption figurant sur la boîte.

- Condition de prescription et de délivrance :

Tableau C (Liste II)

b

62, Allée des Casuarinas - Ah Sébilla - Casablanca
S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

bottu, A

Eziüm®

Esoméprazole

Veuillez lire attentivement
• Gardez cette notice
• Si vous avez des questions
à votre médecin
• Ce médicament
même en cas de
• Si l'un des effets
mentionnés ci-dessous

PPV: 144DH50
PER: 08/24
LOT: M1091-3

Composition

Composition par

Principe actif :

Esoméprazole magnésium dihydrate 20 mg

Esoméprazole magnésium dihydrate 40 mg

Autres composants : saccharose, amidon de maïs, hypromellose 3cf, diméthylsilicone émulsion 35%, polyacrylate B0, mannitol, diacétyléd monoglycérides, talc, méthacrylate d'éthylcellulose copolymère dispersion 30%, triéthyle de citrate, stéaroyl macroglycérides, eau purifiée.

Excipients à effet notoire : Mannitol, Saccharose

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

EZIUIM® contient une substance appelée esoméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

Indications thérapeutiques :

EZIUIM®, gélules gastro-résistantes est utilisé dans le traitement des maladies suivantes :

Adultes

• Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie votre gorge à votre estomac) et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.

• L'ulcère de l'estomac ou du duodénum (intestin grêle) en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.

• Le traitement et la prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). EZIUIM® peut aussi être utilisé pour stopper la formation d'ulcères si vous prenez des anti-inflammatoires non stéroïdiens.

• Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

Adolescents âgés de 12 ans et plus

• Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (tube qui relie votre gorge à votre estomac) et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.

• L'ulcère de l'estomac ou du duodénum (intestin grêle) en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

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

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

EZIUIM® n'est pas recommandé pour les enfants de moins de 12 ans.

Si vous prenez ce médicament depuis longtemps (en particulier depuis plus d'un an), votre médecin sera amené à instaurer une surveillance.

Si votre médecin vous a dit de prendre ce médicament « à la demande » en fonction des besoins, vous devez l'informer si les symptômes se modifient.

Mode d'administration

Vous pouvez prendre vos gélules à n'importe quel moment de la journée.

Vous pouvez prendre vos gélules pendant ou en dehors des repas.

Avalez vos gélules entières avec un verre d'eau. Les gélules comme leur contenu ne doivent pas être mâchées ni croquées. En effet, les gélules contiennent des granules dont l'enrobage protège le médicament de l'acidité de l'estomac. Il est important de ne pas endommager les granules.

Que faire si vous avez des difficultés pour avaler les gélules

Si vous avez des difficultés pour avaler les gélules :

1) Ouvrez soigneusement les gélules au dessus d'un verre d'eau (non gazeuse) et vider le contenu des gélules (granules) dans le verre. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

2) Remuez. Remuez la préparation immédiatement ou dans les 30 minutes. Remuez toujours le mélange avant de le boire.

3) Afin de prendre la totalité du médicament, rincez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire. Tous les granules doivent être avalés sans être mâchés ni croqués.

Pour les patients ne pouvant pas avaler le contenu des gélules peut être mélangé dans de l'eau et prélevé dans une seringue. Il peut alors être administré par sonde gastrique.

Posologie

Votre médecin vous dira le nombre de gélules à prendre et la durée du traitement. Ceci dépendra de votre état de santé et du fonctionnement de votre foie.

Les doses recommandées sont indiquées ci-dessous.

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)

Adultes et adolescents à partir de 12 ans

Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est de 40 mg d'EZIUIM® une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

La dose recommandée après cicatrisation de l'œsophage est d'une gélule d'EZIUIM® 20 mg une fois par jour.

Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est d'une gélule d'EZIUIM® 20 mg une fois par jour. Une fois le contrôle des symptômes obtenu, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule d'EZIUIM® 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins.

Si vous avez des problèmes hépatiques sévères, votre médecin peut vous donner une dose plus faible.

En cas d'infection par la bactérie appelée *Helicobacter pylori*, traitement de l'ulcère du duodénum et prévention de la récurrence de l'ulcère de l'estomac ou du duodénum

Adultes et adolescents à partir de 12 ans

La dose recommandée est d'une gélule d'EZIUIM® 20 mg deux fois par jour pendant 7 jours.

Votre médecin vous demandera également de prendre des antibiotiques par exemple de l'amoxicilline et de la claritromycine.

Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)

Adultes âgés de 18 ans et plus :

La dose recommandée est d'une gélule d'EZIUIM® 20 mg une fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

Prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)

Adultes âgés de 18 ans et plus :

La dose recommandée est d'une gélule d'EZIUIM® 20 mg une fois par jour.

Traitement de l'excès d'acide dans l'estomac dû au syndrome de Zollinger-Ellison

Adultes âgés de 18 ans et plus :

La dose recommandée est d'une gélule d'EZIUIM® 40 mg deux fois par jour.

Votre médecin vous indiquera la dose et la durée du traitement en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 80 mg deux fois par jour.

Poursuite du traitement après prévention par voie intraveineuse de la récurrence hémorragique d'un ulcère gastro-duodénal

Adultes âgés de 18 ans et plus :

La dose recommandée est d'une gélule à 40 mg une fois par jour pendant 4 semaines.

Contre-indications :

Ne prenez jamais EZIUIM® 20mg, 40 mg, gélule gastro-résistante :

- si vous êtes allergique à l'esoméprazole ou l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple : pantoprazole, lansoprazole, rabeprazole, omeprazole) ;
- si vous prenez un médicament contenant du mifépristone (utilisé dans le traitement du VIH). Si vous avez des douleurs, si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant toute administration d'EZIUIM®.

Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, EZIUIM®, gélule gastro-résistante peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous remarquez l'un de ces effets indésirables graves, arrêtez de prendre EZIUIM® et contactez votre médecin immédiatement :

Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue, de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un gonflement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez ou des parties génitales. (Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une destruction toxique de la peau).

Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Ces effets sont rares et affectent 1 utilisateur sur 1000 :

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

Maux de tête.

Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulence, nausées, vomissements.

Effets indésirables peu fréquents (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

Gonflement des pieds et des chevilles.

Troubles du sommeil (insomnie).

Étourdissements, fourmillements, somnolence.

Vertiges.

Sécheresse de la bouche.

Augmentation dans le sang des enzymes du foie.

Éruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.

Dr. Youssef HARRI

Lauréat de la Faculté de Médecine
de Casablanca
Ex. interne au CHU IBN Rochd
Ex. interne au CHP MLY EL Hassan

Médecine Générale

Echographie - ECG

Oxygénothérapie | Radiographie



الدكتور يوسف حري

خريج كلية الطب بالدار البيضاء
طبيب داخلي سابق بمستشفى ابن رشد
طبيب داخلي سابق بمستشفى
الأمير مولاي الحسن

الطب العام

الفحص بالصدى - تخطيط القلب
التصوير الرقمي بالأشعة - الأوكسجين

Deroua, le : 05 SEPT 2023

Nom & prénom : MUSTAFA ABOUFAID

Signes cliniques :

Examen radiologique réalisé :

- Cliché genou G (F+P)

Compte rendu :

Elargissement des interlignes articulaires
fémoro-tibiaux témoignant la présence d'un
épanchement minime

Pas de lésion ostéolytique ou ostéocondensante
suspecte visible

Pas de calcification pathologique des parties
molles

Dr. YOUSSEF HARRI
Médecin Généraliste
Makhlouf - Deroua
Tél: 0604 04 76 47 / 0626 10 10 10

مدار مخلوف, تجزئة النابت 2 تجزئة 1 الطابق الثاني, الدروة - برشيد
Rond Point Makhlouf, Lotissement Nait 2 Lot N°1, Deroua - Berrechid
Tél.: 05 26 10 10 10 / 06 04 047 647 SOS - Email : harriyoussef@gmail.com

Dr. Youssef HARRI

Lauréat de la Faculté de Médecine
de Casablanca
Ex. interne au CHU IBN Rochd
Ex. interne au CHP MLY EL Hassan

Médecine Générale

Echographie - ECG

Oxygénothérapie | Radiographie



الدكتور يوسف حري

خريج كلية الطب بالدار البيضاء
طبيب داخلي سابق بمستشفى ابن رشد
طبيب داخلي سابق بمستشفى
الأمير مولاي الحسن

الطب العام

الفحص بالصدى - تخطيط القلب
التصوير الرقمي بالأشعة - الأوكسجين

Deroua, le : 05/09/2023

Facture

MUSTAFA
ABOU FAID

- Radiographie genou G (F + D)

- montant : 200 DH
(deux cents Dirhams)

Dr. YOUSSEF HARRI
Médecin Généraliste
Makhlouf - Deroua

مدار مخلوف، تجزئة النایت 2 تجزئة 1 الطابق الثاني، الدروة - برشيد

Rond Point Makhlouf, Lotissement Nait 2 Lot N°1, Deroua - Berrechid

Tél.: 05 26 10 10 10 / 06 04 047 647 **SOS** - Email : harriyoussef@gmail.com

MUSTAFA ABOU FAID
05-09-2023 10:52:37

G

Code : PR4FR09

Version : 02

Date : 13/07/2023

Je soussigne :

Matricule :

Déclare sur honneur avoir été victime d'un incident :

☒
☐
☐

Moi-même

Mon conjoint

Mon enfant

Lieu :

Date d'accident :

Causes et circonstances :

Le 03 juillet à 10h du matin, je descendais
Les escaliers de ma maison quand j'ai glissé
sur mon genou gauche, vers à 10h45mn
chez médecin pour être examiné, et alors il
m'a donné moi un ordonnance pour un traitement.

Important :

- Cette déclaration sur l'honneur doit être établie dans les 48 heures de l'incident ;
- La MUPRAS se réserve le droit de mener une enquête ou une contre visite à tout moment conformément au règlement intérieur ;
- Toute fausse déclaration ou tentative de fraude engagera son auteur ;
- Cette déclaration doit être légalisée.

Faite à : DEROUA

le, 10/08/2023

Signature légalisée :

ABOUFAID MOSTAFA
cin W96044

VU POUR LÉGALISATION DE SIGNATURE DE
M.M. MOSTAFA

Opposé ici-contre
Identifié par la Présence après
DEROUA 10 Aout 2023

Agent N°1
Par délégation de l'Agent N°1
Signature N°1

MUPRAS déploie ses ailes pour vous protéger