

# 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.

## 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



# MUPRAS

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

## Déclaration de Maladie

M22- 0052960

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 6496

Société : RAM

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : SAMSAM - HAMID

Date de naissance : 10-02-62

Adresse : LOT CHA OJA M9

Tél. : 0665 43143

Total des frais engagés : 8156 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 16/09/2023

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☒ Enfant

Nature de la maladie : Colopul

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) :



# 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
16/09/2023				

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

16.9.23

236,20

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre des Honoraires Montant détaillé des Honoraires

AM PC IM IV

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

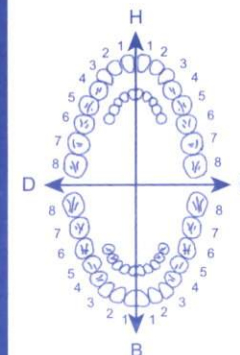
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

# SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



Coefficient des Travaux

Montants des Soins

Debut d'Execution

Fin d'Execution

# O.D.F PROTHESES DENTAIRES

# DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H  
25533412 21433552  
00000000 00000000  
D 00000000 00000000 G  
35533411 11433553  
B

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

Coefficient des Travaux

Montants des Soins

Date du Devis

Date de l'Execution

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

وصفة  
ORDONNANCE

SANSAN

sof w

le

18/09/2023

CARBOXAME 500mg



2 seules 2d's

29.50

avant

PHARMACIE LUMIERES  
LAHRICHI SARL AU  
550, Bd. Al Qods, Inara, Ain Chok  
Casablanca - INPE : 092040427  
Tél: 06 22 52 40 29

maru  
scc

avant



38.00

DRO SPA 800mg

sch 2d's

118.50

IXOR 200mg

836.00



مصلحة الضمان

POLYCLINIQUE ADDAMAN  
VOTRE SANTÉ, NOTRE PRIORITÉ

INARA II

Boulevard AL Qods, Inara II - Ain Chok - Casablanca

Tél. : 0522 21 30 90 - Rendez-vous : 0522 50 45 13 - Fax : 0522 40 48 06





**NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**  
**DRO-SPA® 40 mg, boîte de 20 comprimés,**  
**DRO-SPA® FORT 80 mg, boîte de 20 comprimés,**  
Chlorhydrate de Drotavérine

**Pour les médicaments non soumis à prescription médicale :**

- Veuillez lire attentivement 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 informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

**Que contient cette notice**

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

**1. QU'EST-CE QUE DRO-SPA® COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :**

Antispasmodique Musculotrope non Anticholinergique (code ATC : A03A D02).

**Indications thérapeutiques :**

- Spasmes des muscles lisses d'origine biliaire : cholécystolithiase, cholangiolithiase, cholécystite, péricholécystite, cholangite, papillite.
- Spasmes des muscles lisses des voies urinaires : néphrolithiase, urétrolithiase, pyélite, cystite, ténisme vésical.
- Traitement d'appoint dans les cas suivants :
  - Spasmes des muscles lisses d'origine digestive : ulcère gastro-duodénal, gastrite, spasmes du cardia et du pylore, entérite, colite, arrêt des matières et des gaz (AMG) accompagné de spasmes et météorisme du syndrome du côlon irritable.
  - Céphalées de tension.
  - Affections gynécologiques : dysménorrhée.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER DRO-SPA®, comprimé ?**

**Liste des informations à connaître avant la prise du médicament**

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

**Contre-indications :**

**Ne prenez jamais DRO-SPA®, comprimé dans les cas suivants :**

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients
  - Insuffisance hépatique ou rénale sévère.
  - Insuffisance cardiaque sévère (syndrome de bas débit).
  - Enfants de moins de 6 ans (pour DRO-SPA® 40 mg, comprimé) et moins de 12 ans (pour DRO-SPA® FORT 80 mg, comprimé).
- Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :
- Faites attention avec DRO-SPA®, comprimé, EN CAS DE DOUIE, IL EST INDISPENSABLE D'ÊTRE PRÉCAUTIONNEUX. Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant une hypotension. Les comprimés DRO-SPA® 40 mg et DRO-SPA® FORT 80 mg contiennent respectivement 52 µg et 104 µg d'actif. Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de maladie héréditaire rare, telle que la lactose.

**Interactions avec d'autres médicaments :**

Les inhibiteurs de la phosphodiestérase tels que la papavérine diminuent l'effet antispasmodique antiparkinsonien de cette dernière, pouvant aggraver la rigidité et le tremblement. **AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT PRIER À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.**

**Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons) :**

Sans objet.

**Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :**

Sans objet.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :**

**Grossesse :**

Les études rétrospectives chez l'homme et chez l'animal n'ont montré aucun effet malformatif chez le fœtus. Cependant, la prise de DRO-SPA® pendant la grossesse peut entraîner une diminution de la motilité utérine. **Il est donc déconseillé d'utiliser DRO-SPA® pendant la grossesse.**

**Allaitement :**

En l'absence de données cliniques, son utilisation est déconseillée durant l'allaitement. **D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.**

**Sportifs :**

**Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :**

L'administration de DRO-SPA® comprimé à la posologie habituelle n'a pas d'effet sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, en cas d'apparition de vertiges suivant la prise de ce médicament, éviter les activités dangereuses, ainsi que la conduite de véhicules et l'utilisation de machines.

Ce médicament contient du **Lactose (Excipient à effet notoire)**, il peut provoquer des troubles gastro-intestinaux chez les patients présentant une intolérance au lactose.

**DEMANDEZ CONSEIL À VOTRE MÉDECIN OU PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MÉDICAMENT**

**Excipient à effet notoire : Lactose**

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

**3. COMMENT UTILISER DRO-SPA® Comprimé ?**

**Instruction pour un bon usage :**

**Posologie, mode et/ou voie d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :**

La dose journalière recommandée chez l'adulte est de 3 à 6 comprimés (en 2 à 3 prises) pour DRO-SPA® 40mg comprimé, elle est de 1 à 3 comprimés (en 2 à 3 prises) pour DRO-SPA® fort 80mg comprimé. Aucune étude clinique n'ayant été effectuée avec la Drotavérine en pédiatrie, administrer avec précaution chez l'enfant. Chez l'enfant de plus de 12 ans, la dose maximale journalière est de 160 mg en 80 mg par jour en 2 prises (pour DRO-SPA® 40 mg comprimé).

**EN CAS DE DOUTES CONCERNANT LA POSOLOGIE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

**Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :**

Aucun cas de surdosage avec la drotavérine n'a été rapporté à ce jour. En cas de surdosage, il convient de surveiller étroitement le patient et d'instaurer un traitement symptomatique. Pour DRO-SPA® 40 mg et DRO-SPA® fort 80 mg, comprimés : un lavage gastrique et/ou l'administration d'un purgatif.

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

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

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

Sans objet.

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments, DRO-SPA® comprimé est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les effets indésirables, des effets indésirables potentiellement liés à l'administration de la drotavérine ont été observés, il s'agit des effets suivants, classés par organe/système (très fréquents : >1/10; fréquents : >1/100; peu fréquents : >1/1000; rares : >1/10000; très rares : <1/10000). Troubles du système immunitaire : Rares : Réactions allergiques (angoisse, urticaire, éruption cutanée, prurit). Troubles cardio-vasculaires : Rares : palpitations, chute de la pression artérielle. Troubles du système nerveux central : Rares : céphalées, vertiges, insomnie.

Troubles digestifs : Rares : nausées, constipation.

**N'HÉSITÉZ PAS À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET À SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GENANT.**

**5. COMMENT CONSERVER DRO-SPA® Comprimé ?**

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte, l'étiquette de DRO-SPA®, comprimé (La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).

**Conditions de conservation :**

A conserver dans l'emballage original à une température ne dépassant pas 25°C.

**Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout - ni avec les ordures ménagères.**

**Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribuent à protéger l'environnement.**

**6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES**

**Que contient DRO-SPA® Comprimé ?**

Composition qualitative et quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise :

DRO-SPA® 40 mg, comprimé : Chlorhydrate de Drotavérine (DCI) 40 mg.

DRO-SPA® FORT 80 mg, comprimé : Chlorhydrate de Drotavérine (DCI) 80 mg.

Composition qualitative en excipient : Amidon de maïs, Lactose monohydrate, Stéarate de magnésium, Talc et Povidone.

**Nom et adresse de l'EPi titulaire de l'AMM au Maroc**

SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubair Bnou El Aouam

Roches Noires

20300 Casablanca

Maroc

**La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 07/2018**

**Conditions de prescription et de délivrance**

Médicament non soumis à prescription médicale.

**Traitement des ulcères dans la partie haute de votre estomac (ulcère duodénal) :**

• La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre la même dose pendant 2 semaines supplémentaires si votre ulcère n'a pas été cicatrisé.

• Si l'ulcère n'a pas été complètement cicatrisé, la dose peut être augmentée à 40 mg une fois par jour pendant 4 semaines.

**Traitement des ulcères de l'estomac (ulcère gastrique) :**

• La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre la même dose pendant 4 semaines supplémentaires si votre ulcère n'a pas été cicatrisé.

• Si l'ulcère n'est pas complètement cicatrisé, la dose peut être augmentée à 40 mg une fois par jour pendant 8 semaines.

**Prévention de la récurrence de l'ulcère duodénal ou gastrique :**

• La dose recommandée est de 10 mg ou 20 mg une fois par jour.

**Traitement de l'ulcère duodénal et gastrique provoqué par des AINS et anti-inflammatoires non stéroïdiens :**

• La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

**Prévention des ulcères du duodénum et de l'estomac si vous prenez des AINS :**

• La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.

**Traitement et prévention des ulcères provoqués par une infection par Helicobacter pylori :**

• La dose recommandée est de 20 mg deux fois par jour pendant une semaine.

• Votre médecin va vous prescrire en même temps deux antibiotiques parmi l'amoxicilline, la clarithromycine et le métronidazole.

**Traitement d'un excès d'acidité dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison) :**

• La dose recommandée est de 60 mg par jour.

• Votre médecin peut ajuster la dose en fonction de vos besoins et il décidera également de la durée pendant laquelle vous devrez prendre le médicament.

**Utilisation chez les enfants et adolescents :**

**Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitations acidiques :**

• Les enfants âgés de plus de 1 an et pesant plus de 10 kg peuvent prendre IXOR® comprimé effervescent. La posologie dépendra du poids de l'enfant et le médecin décidera de la dose correcte à administrer.

**Traitement et prévention des ulcères provoqués par une infection par Helicobacter pylori :**

• Les enfants âgés de plus de 4 ans peuvent prendre IXOR® comprimé effervescent. La posologie dépendra du poids de l'enfant et le médecin décidera de la dose correcte à administrer.

• Votre médecin prescrira à votre enfant deux antibiotiques en même temps : l'amoxicilline et la clarithromycine.

**2. Mode d'administration**

**Voie orale**

Il est recommandé de prendre IXOR® le matin.

Les comprimés sont à dissoudre dans un demi-verre d'eau et à prendre à jeun ou au cours d'un repas.

Chez les enfants, mélanger après dissolution IXOR® à un aliment légèrement acide, tel que yaourt, jus d'orange, compote de pomme...

**« Utilisation chez les enfants » et les adolescents »**

IXOR® comprimé effervescent peut être administré à l'enfant à partir de 1 an et pesant plus de 10 kg.

« La barre de cassure n'est pas destinée à briser le comprimé. »

« Si vous avez pris plus de IXOR® que vous n'auriez dû (Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage)

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien. Si vous oubliez de prendre IXOR® (Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses)

Si vous oubliez de prendre une dose, ne prenez-la que si vous y pensez. Cependant, si vous êtes à proximité du moment de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée.

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

« Si vous arrêtez de prendre IXOR® »

N'arrêtez pas de prendre IXOR® sans avis au préalable de votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, contactez vos professionnels de santé.

**4 - QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?**

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 IXOR® comprimé effervescent 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).

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

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

Les autres effets indésirables sont :

**Effets indésirables fréquents**

• Maux de tête.

• Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulences.

• Nausées ou vomissements.

• Polypes bénins dans l'estomac.

**Effets indésirables peu fréquents**

• Gonflement des pieds et des chevilles.

• Troubles du sommeil.

• Etourdissement, vertiges, somnolence.

• Vertiges.

• Modifications de la vision.

• Fatigue.

• Étourdissement.

• Nausées.

• Vomissements.

• Constipation.

• Flatulences.

• Diarrhées.

• Douleurs à l'estomac.

• Douleurs intestinales.

• Douleurs musculaires.

• Douleurs articulaires.

• Douleurs osseuses.

• Douleurs cutanées.

• Douleurs oculaires.

• Douleurs nasales.

• Douleurs buccales.

• Douleurs génitales.

• Douleurs vésicales.

• Douleurs urinaires.

• Douleurs auditives.

• Douleurs olfactives.

• Douleurs gustatives.

• Douleurs tactiles.

• Douleurs thermiques.

• Douleurs lumineuses.

• Douleurs sonores.

• Douleurs vibratoires.

• Douleurs de pression.

• Douleurs de mouvement.

• Douleurs de position.

• Douleurs de direction.

• Douleurs de durée.

• Douleurs de fréquence.

• Douleurs de rythme.

• Douleurs de volume.

• Douleurs de poids.

• Douleurs de température.

• Douleurs de couleur.

• Douleurs de texture.

• Douleurs de goût.

• Douleurs d'odeur.

• Douleurs de sensation.

• Douleurs de perception.

• Douleurs de conscience.

• Douleurs de mémoire.

• Douleurs d'attention.

• Douleurs de jugement.

• Douleurs de raisonnement.

• Douleurs de compréhension.

• Douleurs de connaissance.

• Douleurs de compréhension.

• Douleurs de connaissance.

• Douleurs de compréhension.

• Douleurs de connaissance.



à l'apparition d'effets indésirables, éventuellement avec des douleurs dans les articulations.

IXOR® comprimé effervescent peut dans de très rares cas affecter les équilibres électrolytiques 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 la gorge, la langue, 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.

**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 au Centre National de Pharmacovigilance (tel : 0801000180 - Email : capm@capm.ma) ou aux laboratoires LAPROPHAN (Email : pharmacovigilance@laprophan.com). En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

**5 - COMMENT CONSERVER IXOR® ?**

« Tenir hors de la portée et de la vue des enfants »

« Ne pas utiliser IXOR® après la date de péremption figurant sur la boîte... » (La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).

• Durée de conservation et conditions de conservation

• 2 ans

• Tube à conserver bien fermé à l'abri de la chaleur et de l'humidité. Température inférieure à 30°C.

**Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères.**

Consultez votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

**6 - INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES**

« Que contient IXOR® ? »

**Comprimé effervescent à 20 mg**

**Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise**

Oméprazole 20 mg

**Composition qualitative en excipients**

Excipients : Citrate monosodique anhydre, Sodium bicarbonate, Phosphate monosodique 2H<sub>2</sub>O, Phosphate disodique 2H<sub>2</sub>O, Aspartam, Saccharine sodique, Docusate de sodium, Croscopolone, Sodium benzoate, Siméthicone en dispersion, Arôme Peppermint, Alcool éthylique à 96 %, Eau purifiée.

**Comprimé effervescent à 10 mg**

**Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise**

Oméprazole 10 mg

**Composition qualitative en excipients**

Excipients : Citrate monosodique anhydre, Sodium bicarbonate, Phosphate monosodique 2H<sub>2</sub>O, Phosphate disodique 2H<sub>2</sub>O, Aspartam, Saccharine sodique, Docusate de sodium, Croscopolone, Sodium benzoate, Siméthicone en dispersion, Arôme Peppermint, Alcool éthylique à 96 %, Eau purifiée.

« Nom et adresse du laboratoire pharmaceutique »

LABORATOIRES LAPROPHAN S.A.

21, Rue des Oudaya

CASABLANCA

« La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : »

Janvier 2020

« Conditions de prescription et de délivrance »

Tableau C (Liste II)

« Informations réservées aux professionnels de santé »

Sans objet