

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

- | | |
|--|-----------------------|
| <input type="radio"/> Réclamation | : contact@mupras.com |
| <input type="radio"/> Prise en charge | : pec@mupras.com |
| <input type="radio"/> 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.

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 CHAOUJA 149.

Tél. : 0665 435143 Total des frais engagés : 547 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 :

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 : 07 NOV. 2023

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVE 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
PHARMACIE LUMIERE LAHRICHI SARL AU 560, Bd. Al Gods, Inara Ain Chok Casablanca - INPE 092040427 Tel.: 06 29 52 40 28	16.09.23	236,20

ANALYSES - RADIographies

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

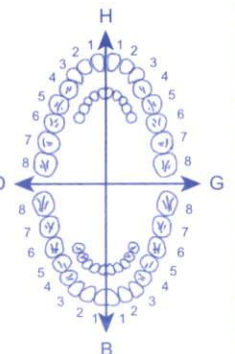
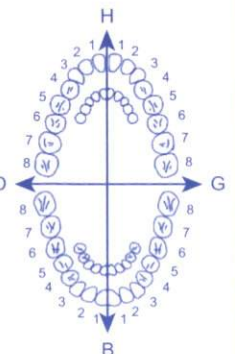
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H 25533412 00000000	G 21433552 00000000		Coefficient DES TRAVAUX
	D 00000000	B 35533411 11433553		MONTANTS DES SOINS
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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

SAMSAN
soft x le 18/09/1823
CARBO ANG Relief.
= 2 g pilules 21.-
29.50
avant apres
PHARMACIE LUMIERES
LAHRICHI SARL AU
550, Bd. Al Qods, Inara, Ain Chok
Casablanca - INPE : 0920 40 427
Télé : 06 22 52 40 29
mais
seulement
avant apres
DRO SPA Soc'y Ch
1cb 21.-
118.50
2536.20 Ixorlong

Boulevard AL Qods , Inara II - Ain Chok - Casablanca
Tél. : 0522 21 30 90 - Rendez-vous : 0522 50 45 13 - Fax : 0522 40 48 06



POLYCLINIQUE ADDAMAN
VOTRE SANITÉ, NOTRE PRIORITÉ

INARA II

seb Peceatice
jerke 71



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.

<Vousillez 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 pourrez avoir besoin de la re lire.

<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 devrez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Quel content cette notice.

1. Qu'est-ce que DRO-SPA®, comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

2. Quels 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® COMPRISE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

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

Indications thérapeutiques :

- Spasmes des muscles lisses d'origine biliaire : cholecystolitiasse, cholangiolitiasse, cholécystite, péritonite, papillite.

- Spasmes des muscles lisses des voies urinaires : néphrolithiasse, uréthrolitiasse, pyérite, cystite, ténèseme 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 sur syndrome du côlon irritable.

• Céphalées de tension.

• Affections gynécologiques : dysmenorrhée.

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 Indication(s) :

Ne pas utiliser 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 DOUCE, IL EST INDISPENSABLE

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 % et 102 % de lactose. Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de maladie héréditaire rare, telle que la galactose-1-uridyl-uridyl kinase déficiente.

Interactions avec d'autres médicaments :

Les inhibiteurs de la phosphodiestérase tels que la papavérine diminuent l'effet antiparkinsonien antiparkinsonien de cette dernière, pouvant aggraver la rigidité et le tremblement.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEUX MEDICAMENTS IL FAUT PRIS A VOTRE MEDECIN OU A 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 :

Une étude retrospective chez l'homme et chez l'animal n'a montré aucun effet malformatif chez le médicament ne doit pas être utilisé chez la femme enceinte qu'après avoir évalué soigneusement le rapport bénéfice/risque.

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 MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

Sportifs : Sans objet.

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, évitez 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 gastriques chez les patients présentant une intolérance au lactose.

DEMANDEZ CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT

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 recommandée 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'a 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 2 à 4 prises pour DRO-SPA® 40mg comprimé, elle est de 1 à 2 comprimés en 1 à 2 prises si nécessaire pour DRO-SPA® Fort 80mg comprimé. Chez l'enfant âgé de 6 à 12 ans : la dose maximale est de 80 mg par jour en 2 prises (pour DRO-SPA® 40 mg comprimé).

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

Symptômes à surveiller et 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 comprimé : un usage gastrique élou l'administration d'un purgatif.

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

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

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

Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES 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.

Lors des études cliniques, 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, < 1/10 ; rares : > 1/1000, < 1/100 ; très rares : < 1/10000) : Troubles du système immunitaire : Rares : Réactions allergiques (angio-oedème, 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.

NHESITEZ PAS A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE 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 medicament au tout-le-long » ni avec les ordures ménagères.

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

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Qu'est-ce que DRO-SPA® Comprimé ?

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

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.

Non et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc.

SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubeir Bin 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

Médicamente non soumis à prescription médicale.

1 DE VOTRE PHARMACIEN.

nts.

étriques chez les patients présentant une intolérance actase ou syndrome de malabsorption glucose-galac-

te de la drotavérine et de la lévodopa diminue l'effet

RE TRAITEMENT EN COURS OU RECENTEMENT

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

- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 2 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 récidive de l'ulcère duodénal ou gastrique :

- La dose recommandée est de 10 mg ou 20 mg une fois par jour. Votre médecin peut augmenter la dose à 40 mg une fois par jour.

Traitements de l'ulcère duodénal et gastrique provoqué par des AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :

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

Prévention des ulcères duodénal et de l'estomac si vous prenez des AINS :

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

Traitements 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'acide dans l'estomac dû à une grossesse au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

- La dose recommandée est de 60 mg par jour.

Vous devrez peut-être ajuster la dose en fonction de vos besoins et de l'évolution égale de la maladie pendant laquelle vous prendrez le médicament.

Utilisation chez les enfants et adolescents :

Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien tels que brûlures et régurgitations acides.

- 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.

Traitements 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...

3 - Utilisation chez les enfants « et les adolescents »

IXOR® comprimé effervescent peut être administré à l'enfant à partir de 6 mois et jusqu'à 10 ans.

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, prenez-la dès que 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 dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

4 - Si vous arrêtez de prendre IXOR®

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

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

4 - QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement

chez tout le monde.

Si vous 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 parler (réactions allergiques graves).

- Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagnent 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, flatulence.

- Nausées ou vomissements.

- Polyphénols dans l'estomac.

Effets indésirables peu fréquents

- Conflitement des pieds et des chevilles.
- Troubles du sommeil.

- Étourdissement.

- Vertiges.

- Modifications fonctionnelles.

- Et... M

- Effet... Tr

- Régulation... globulaire... de... la... force... des... lèvres... suffisant

- Dint... provoq... Agit... Trou... Trou... Respir... Séché... Inflam... Infect... cause... court... Tuyau... peau... color... Parte... Eruption... Douleur... Problème... reaux... sévères... (néphrite... interstitielle).

- Augmentation de la sueur.

Effets indésirables très rares

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

- Agressivité.

- Hallucinations visuelles, sensorielles ou auditives.

- Troubles hépatiques éventuels entraînant une insuffisance hépatique et une inflammation du foie.

- Apparition soudaine d'éruptions cutanées sévères, bulles ou desquamation importantes de la peau pouvant être associées à une fièvre importante et à des douleurs articulaires (érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique).

- Faiblesse musculaire.

- Gonflement des seins chez l'homme.

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

- Inflammation de l'intestin (entrant dans des diarrhées).

- Si vous prenez IXOR® comprimé effervescent pendant plus de trois mois, il est possible que le taux de magnésium dans votre sang diminue. Des faibles taux de magnésium peuvent se traduire par une fatigue, des contractions musculaires involontaires, une déorientation, des convulsions et une perte de coordination, 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 des 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.

• Eruption cutanée, éventuellement avec des douleurs dans les articulations.

IXOR® comprimé effervescent 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 (anémie granuloctytaire) pourra être éliminé par un test de suivi. Il est important que vous donnez 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 (tél : 0800010018 - 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'égoût ni avec les ordures ménagères.

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

6 - 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 2H₂O, Acétate de sodium, Crospovidone, Aspartam, Saccharine sodique, Docusate de sodium, 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 2H₂O, Acétate de sodium, Crospovidone, Aspartam, Saccharine sodique, Docusate de sodium, 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