

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

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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



Déclaration de Maladie

N° P19-0031275

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0770 Société : Royal Air Maroc
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : HAMRI Abdelham
 Date de naissance : 24.10.41
 Adresse : Lotin charouit Colorado 1:2
 BP 6079 Val Fleuri TANGER
 Tél. : 0808532130 Total des frais engagés : 968,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 30/09/23
 Nom et prénom du malade : BENNANI Amina Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie :
 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 : 30/09/2023
 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
30/09/23	1	24	400 DA	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	30.09.23	569.00

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
		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 <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 <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div> H 25533412 00000000 D </div> <div> 21433552 00000000 G 00000000 35533411 B </div> </div> <p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> 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. MESBAH Abdelhamid

- Chirurgie otologique, otospongiose
- Chirurgie maxillo-facial
- Chirurgie du cou, thyroïde, parotide et tumeurs
- Chirurgie esthétique et réparatrice
- Dacryo-cysto-rhinostomie
- Explorations (Surdités, vertiges, PEA, nasofibroscopie)
- Maladies allergiques
- D.U chirurgie de l'oreille (Bordeaux-France)
- Lauréat de la Faculté de médecine de Rabat
- Ancien Médecin au service ORL et maxillo-facial du CHU Avicenne - Rabat
- Ancien médecine à l'Hopital Al Kortobi - Tanger



الدكتور مصباح عبد الحميد

- جراحة الفم و الفك ، كسور عظام الوجه
- جراحة الأذن و الصمم
- جراحة الغدة الدرقية ، الكنفية و الأورام
- جراحة التقويم و التجميل
- جراحة مجرى الدموع
- تشخيص نقص السمع و الدوار ، التخطيط الكهربائي للاذن
- الفحص و الجراحة بالمنظار ، أمراض الحساسية
- دبلوم جراحة الأذن و الصمم (بورجو) فرنسا
- خريج كلية الطب بالرباط
- طبيب سابق بمصلحة الألف و الأذن و جراحة
- الوجه و العنق بالمستشفى الجامعي ابن سينا
- طبيب سابق بمستشفى القرطبي بطنجة

30/09/2023

Tanger , le : طنجة في:

ORDONNANCE

Mme BENNANI AMINA

11590
ECOCLAV 1 G

7900
1 S X2 J PDT 8J

1590
APEXOL SP

14000 X2
1CAS X 3 J PDT 8 J

7820
EFFERALGAN 500 MG

1CP X 3 J PDT 8 J

14000 X2
OEDES 40MG

7820
1 CP MATIN PDT 2 MOIS

5690
LOREUS 5 MG

1 CP LE SOIR PDT 1 MOIS

RDV 15 J CT GRATUIT AVEC BOISSONS ABONDANTS .

ECOCLAV® 1 g/125 mg ECOCLAV® 500 mg/62,5 mg

Amoxicilline/Acide clavulanique
Poudre pour suspension buvable en sachet-dose
Boîtes de 12, 16 et 24 sachets

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin

1g/125 mg

ECOCLAV®

Amoxicilline/Acide clavulanique

Poudre pour suspension buvable

Boîte de 16 sachets

médicament si vous :

- Souffrez de mononucléose infectieuse,
 - Êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
 - N'urinez pas régulièrement.
- En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Ecoclav.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent d'Ecoclav ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière :

Ecoclav peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez ce médicament, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques.

Voix - Réactions nécessitant une attention particulière -, à la rubrique "Effets indésirables".

Tests sanguins et urinaires :

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges, analyses fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage de la créatinine, du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière(ier) qui vous soigne. Ecoclav. En effet, Ecoclav peut influencer sur les résultats de ces types d'analyses.

Autres médicaments et Ecoclav

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, parlez-en à votre pharmacien. Cela inclut les médicaments vendus sans ordonnance, et aussi les produits à base de plantes.

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec Ecoclav, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probénécide (en traitement de la goutte), votre médecin pourra décider d'ajuster votre dose d'Ecoclav.

Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tel que la warfarine) sont pris avec Ecoclav, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises.

Ecoclav peut influencer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

Ecoclav peut influencer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement des maladies auto-immunes pour prévenir le rejet de greffe d'organes).

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte ou s'il est possible que vous le soyez, ou si vous envisagez de devenir enceinte, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien.

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

Enfant :

Sans objet.

Aliments et boissons :

Sans objet.

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Ecoclav peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire votre capacité à conduire.

3 - Comment utiliser Ecoclav ?

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence

d'administration et Durée du traitement

POSOLOGIE

Adultes et enfants de 40 kg et plus

• Dose habituelle : 1 sachet trois fois par jour

• Dose inférieure : 1 sachet deux fois par jour

Enfants pesant moins de 40 kg

Les sachets Ecoclav 1 g/125 mg ne sont pas recommandés.

Apixol®

FORMES ET PRESENTATIONS :

Apixol® Adultes - Solution buvable-flacon 200ml.

Apixol® Enfants - Solution buvable-flacon 200ml.

PROPRIETES :

Apixol®, à base d'extraits de propolis, d'échinacée ainsi qu'à l'ajout de miel, agit pour aider à dégager et apaiser les voies respiratoires et à adoucir le confort global (Poumons, gorge, nez...) tout en renforçant l'organisme.

UTILISATIONS :

- Voies respiratoires encombrées.
- Gorge irritée.
- Enrouement.

CONSEILS D'UTILISATION :

Apixol® Adultes : 1 cuillère à soupe 3 à 4 fois par jour.

Apixol® Enfants : - Moins de 4 ans : 1 cuillère à café 3 à 4 fois par jour.

- De 4 à 12 ans : 1 cuillère à soupe 3 à 4 fois par jour.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Déconseillé aux personnes allergiques aux produits de la ruche.
- Déconseillé chez la femme enceinte.
- Le produit peut présenter des sédiments dûs à la nature naturelle de sa qualité et son efficacité ne sont pas altérées.
- Respecter la dose recommandée.
- Bien agiter avant l'emploi.
- Après ouverture, conserver au frais et consommer dans les 15 jours.
- Tenir hors de la portée des enfants.



8 032578 477337

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament

Fabriqué par Pharmalife Research - Garbagnate Monastero (LC). - Italie.

Importé et distribué au Maroc par Medipro pharma.

Autorisation du Ministère de la Santé n° :

APIXOL® Adulte / DA 20191312479DMP/20UCA/MAv2

APIXOL® Enfant / 20211312617MAv2/CA/DMP/18

Lot: 230138
À consommer avant le: 02/2026
PPC: 79,00 DH

8805DEP/MAH

EFFERALGAN® 500mg

Paracétamol
comprimés effervescents

Important : ces comprimés craignent l'humidité et la chaleur.

Présentation :
Boîte de 16 comprimés effervescents.

composition :
Paracétamol 0,500 g .
Excipient q.s.p.
1 comprimé de 3,26 g.

Propriétés :
Antalgique.
Antipyrétique.

Indications :
Traitement symptomatique des affections douloureuses et des affections fébriles.

Précautions d'emploi :

- Ne pas dépasser les posologies indiquées et consulter rapidement le médecin en cas de surdosage accidentel .
- Ne pas laisser à la portée des enfants.
- Ne pas utiliser de façon prolongée sans avis médical.
- En raison de sa teneur en principe actif, ne pas administrer ce produit au jeune enfant, à moins d'un fractionnement de la prise.
- En cas de régime désodé ou hyposodé, il faut savoir que chaque comprimé d'EFFERALGAN 500 mg contient environ 412,4 mg de sodium et en tenir compte dans la ration journalière.

Mode d'emploi et posologie :

- Adultes à partir de 15 ans : 1 à 2 comprimés 1 à 3 fois par jour.
 - Enfants (de 7 à 15 ans) :
 - de 7 à 13 ans : un demi comprimé 1 à 3 fois par jour .
 - de 13 à 15 ans : 1 comprimés 1 à 3 fois par jour .
- Dissoudre les comprimés dans un grand verre d'eau .
Les prises doivent être espacées d'au moins 4 heures.



Laboratoires **LAPROPHAN S.A.** 21, Rue des Oudaya - Casablanca
Fabriqué au Maroc sous licence des laboratoires U P S A

F93232P070593

ce ou difficultés à avaler

bulles ou une desquamation.
importantes et s'accompagner
vires, des yeux, de la bouche.
Ceci peut correspondre à un
à une nécrolyse épidermique

fatigue peuvent être des

it.

(peut affecter jusqu'à une

stin : diarrhée, douleurs à

ts (peut affecter jusqu'à une

evilles.

sonnolence,

tests sanguins contrôlant le

mélangeaisons de la peau.

peut affecter jusqu'à une

diminution du nombre de

Ces effets peuvent provoquer

ou faciliter la survenue

très graves incluant le

ue et de la gorge, de la fièvre,

ans le sang. Celle-ci peut

issements et des crampes.

on.

trouble.

urt (bronchospasme).

pouche.

peut affecter l'intestin et est

jaunisse, pouvant entraîner

sons sombres et de la fatigue.

tion au soleil.

ou musculaires (myalgie).

rtie interstitielle).

(peut affecter jusqu'à une

cellules du sang incluant

es blancs).

elles ou auditives.

entraînant une insuffisance

erveau.

cutanées sévères, bulles ou

peau pouvant être associées

buléurs articulaires (érythème

evens-Johnson, nécrolyse

me.

indéterminée (ne peut pas

disponibles).

ant des diarrhées)

ant plus de trois mois, il est

ans votre sang diminue. De

tt se traduire par une fatigue,

ntaires, une désorientation,

rtigineuses, une accélération

antez l'un de ces symptômes,

nt votre médecin. De faibles

ment entraîner une diminution

alcium dans le sang. Votre

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
locaux 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.

Déclaration des effets secondaires :

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à
votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmière. Ceci
s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas
mentionné dans cette notice.

8. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Faites attention avec Oedes 40mg, gélule :

OEDES 40mg peut masquer des symptômes d'autres maladies.
Par conséquent, avant que vous ne commenciez à prendre
OEDES 40mg ou lorsque vous êtes sous traitement, vous devez
informer immédiatement votre médecin si l'un des éléments
suivants se produit :

- Vous perdez beaucoup de poids sans raison ou si vous avez
des problèmes à avaler.
- Vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion.
- Vous vomissez de la nourriture ou du sang.
- Vous avez des selles noires (teintées de sang).
- Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car
l'oméprazole a été associé à une faible augmentation de
diarrhées infectieuses.
- Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.
- Il vous est déjà arrivé de développer une réaction cutanée
après un traitement par un médicament similaire à OEDES
réduisant l'acide gastrique.
- Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique
(Chromogranine A).

Si vous prenez OEDES 40mg au long-cours (durée supérieure à
un an), votre médecin vous surveillera probablement de façon
régulière. Vous devez définir précèlement tous les symptômes et
événements nouveaux ou exceptionnels quand vous voyez
votre médecin.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel qu'OEDES 40
MG, 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).

Si vous développez une éruption cutanée, en particulier au
niveau des zones exposées au soleil, consultez votre médecin
dans ce cas possible, car vous devrez peut-être arrêter votre
traitement par OEDES 40mg. N'oubliez pas de mentionner
également tout autre effet néfaste, comme une douleur dans vos
articulations.

Enfants

Certains enfants présentant des maladies chroniques peuvent
nécessiter un traitement à long terme bien que celui-ci ne soit
pas recommandé. Ne pas donner ce médicament aux enfants
de moins de 1 an ou < 10 kg.

En raison de la présence de Saccharose, ce médicament est
déconseillé chez les patients présentant une intolérance au
fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du
galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies
héréditaires rares).

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS
DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

9. INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y
compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à
votre médecin ou pharmacien. OEDES 40 MG peut interagir sur
le fonctionnement d'autres médicaments et certains
médicaments peuvent avoir un effet sur OEDES 40 MG.

Vous ne devez pas prendre OEDES 40 MG si vous prenez un
médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection
par le VIH).

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

- Kétoconazole, itraconazole, posaconazole ou voriconazole
(utilisés dans le traitement des infections fongiques) ;
- Digoxine (utilisée dans le traitement de problèmes cardiaques) ;
- Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie
ou comme relaxant musculaire) ;
- Phénytoïne (utilisée dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la
phénytoïne, une surveillance par votre médecin serait
nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES 40
MG ;
- Médicaments pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou

autres anti vitamines K; une surveillance par votre médecin
serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de
OEDES 40 MG ;

- Rifampicine (utilisée pour traiter la tuberculose) ;
- Atazanavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;
- Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe) ;
- Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (utilisé dans le traitement
de la dépression modérée)
- Clostazol (utilisé dans le traitement de la claudication
intermittente) ;
- Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;
- Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang
(thrombus)).

• Ertrofrit (utilisé dans le traitement du cancer).

• Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte
dose dans le traitement du cancer) – si vous prenez une forte
dose de méthotrexate, votre médecin peut temporairement
arrêter votre traitement par OEDES 40 MG.

Si votre médecin vous a prescrit les antibiotiques suivants :
amoxicilline et clarithromycine avec OEDES 40 MG pour le
traitement d'un ulcère à *Helicobacter pylori*, il est important que
vous informiez votre médecin de tous les autres médicaments
que vous prenez.

Interactions avec les aliments et les boissons

Les gélules peuvent être prises avec de la nourriture ou à jeun.
Ne pas utiliser de lait ni d'eau gazeuse.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être, dites-le à votre
médecin avant de prendre OEDES 40 mg. Votre médecin
décidera si vous pouvez prendre OEDES 40 mg pendant cette
période.

L'oméprazole est excrété dans le lait maternel mais il est peu
probable qu'il y ait une influence sur l'enfant lorsqu'il est utilisé à
des doses thérapeutiques.

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre OEDES 40 mg
pendant l'allaitement.

10. SPORTIFS :

Sans objet.

11. CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES :

OEDES 40 MG n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur
l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.
Des effets secondaires tels qu'un étourdissement et des
troubles visuels peuvent se produire (cf. EFFETS NON
SOUSHAUTES OU GENANTS). Si c'est le cas, vous ne devez pas
conduire de véhicules ou utiliser des machines.

12. SYMPTOMES ET INSTRUCTIONS EN CAS DE SURDOSAGE :

Si vous avez pris plus de OEDES 40 mg que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris plus de OEDES 40 mg que prescrit par votre
médecin, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien
immédiatement.

13. INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES :

Si vous oubliez de prendre OEDES 40 mg :

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.

14. SI VOUS AVEZ ARRETE DE PRENDRE OEDES 40 mg

N'arrêtez pas de prendre OEDES 40 mg sans en avoir d'abord
parlé à votre médecin ou pharmacien.

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

Conditions de prescription et de délivrance :

Tableau C (liste II)

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

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

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

Précautions particulières d'élimination des médicaments

non utilisés ou des déchets provenant de ces médicaments :
Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les
ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer
les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures
contribueront à protéger l'environnement.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE : Juin 2018.



41, rue Mohamed Diouri 20110 Casablanca

LOT 211953
EXP 04/2024
PPV 140.00DH

Microgranules gastrorésistants en gélules

OEDES® 40mg
Microgranules gastro-résistants en gélules
(Omeprazole)

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

Utilisez attentivement l'intégralité de cette notice au
de médicament.
Elle contient des informations importantes sur vo
votre maladie.
Si vous avez d'autres questions, si vous
demandez plus d'informations à votre médi
carmacien.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir beso

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :
 Forme pharmaceutique et présentation :
 OEDOS® 40mg, Microgranules gastro-rés-
 bottles de 7, 14, 28 et 56
 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :
 Principe actif :

EXCIPIENTS : q.s.p une gélule.

3. CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THÉRAPEUTIQUE

4. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Les ulcères infectés par une bactérie *pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut prescrire des antibiotiques qui permettent

de guérir l'ulcère.

• Un excès d'acide dans l'estomac dû à un

Chez les enfants :

Enfants âgés d'un an ou plus et avec un
et 20 kg : OEDS 40 mg n'est pas adapté
- Enfants âgés de 2 ans ou plus et avec un
de 20 kg : OEDS 40 mg peut être pres

• Traitement des ulcères provoqués par l'hélicobacté pylori chez les adolescents et les adultes.

ans : OEDS 40 mg n'est pas adapté à c

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PRE
DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECI
- IL NE PEUT ETRE ADAPTE A UN AUTR
NE PAS LE CONSERVER A LONGS AUTR

Dans tous les cas se conforme l'ordonnance du médecin.

«Spécifiez toujours la posologie indiquée par le médecin ou le pharmacien. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre médecin vous dira combien de gélules. Pendant combien de temps vous devez

Les doses recommandées sont mentionnées
Adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien : Si votre médecin constate que vous souffrez d'un reflux gastro-œsophagien, il vous prescrira un traitement approprié.

semaines supplémentaires si votre dosage

• La dose recommandée une fois que votre guéri est de 10 mg une fois par jour.

est de 10 mg une fois par jour.

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 2 semaines. Votre médecin peut vous recommander de continuer à prendre le médicament pendant 2 semaines supplémentaires.

• Si l'ulcère n'a pas été complètement cicatrisé, n'a pas été cicatrisé.

doi:10.1371/journal.pone.0142000.g001

LOT 211953
EXP 04/2024
PPV 140.00DH

Microgranules gastrorésistants en gélules

OEDES® 40mg
Microgranules gastro-résistants en gélules
(Omeprazole)

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

Utilisez attentivement l'intégralité de cette notice au
de contentement des informations importantes sur vo
votre maladie.
Si vous avez d'autres questions, si vous
demandez plus d'informations à votre médi
pharmacie.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir beso

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT:
Forme pharmaceutique et présentation :
CEDES® 40mg, Microgranules gastro-rés-

EXCIPIENTS : q.s.p une gelule.
Liste des Excipients à effet notoire : Sact

3. CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THÉRAPEUTIQUE

...il diminue la quantité d'acide
dans l'estomac.

Les ulcères infectés par une bactérie

de guérir l'ulcère.

Un excès d'acide dans l'estomac dû à un

Chez les enfants :

Enfants âgés d'un an ou plus et avec un poids 20 Kg : OEDS 40 mg n'est pas adapté

Helicobacter pylori chez les adolescents et le traitement des ulcères provoqués par l'usage de l'aspirine.

5. COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PRE
DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECIS
- IL NE PEUT ETRE ADAPTE A UN AUTRE

NE PAS LE CONSEILLER A UNE AUTRE
Dans tous les cas se conforme
l'ordonnance du médecin.

...de la ...

Adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien : Si votre médecin constate que votre

généralement endormir, la dose recommandée est de 10 mg une fois par jour pendant 4-8 semaines. Vous devrez demander de prendre une dose de 5 mg une fois par jour pendant 4-8 semaines supplémentaires si votre dosage est de 10 mg.

La dose recommandée une fois que vous guérissez est de 10 mg une fois par jour.

Si votre oesophage n'a pas été endommagé de 10 mg une fois par jour.

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Votre médecin peut vous recommander une dose plus élevée pendant 2 semaines supplémentaires.

n'a pas été cicatrisé.
Si l'ulcère n'a pas été complètement cicatrisé, augmentée à 40 mg une fois par jour pendant

- battements du cœur irréguliers ou plus intenses,
- battements du cœur rapides,
- douleur d'estomac,
- nausées,
- vomissements,
- pesanteur d'estomac,
- diarrhées,
- vertige,
- somnolence,
- insomnie,
- douleur musculaire,
- hallucinations,
- convulsions,
- agitation avec mouvements corporels augmentés,
- inflammation du foie,
- anomalies du bilan hépatique sanguin,

Fréquence indéterminée : la fréquence de survenue ne peut être estimée sur la base des données disponibles

- faiblesse inhabituelle,
- coloration jaune de la peau et/ou des yeux,
- augmentation de la sensibilité de la peau au soleil, y compris en cas de soleil voilé, ainsi qu'au rayonnement ultraviolet (UV) par exemple aux lampes UV d'un solarium,
- modification du rythme des battements du cœur,

Enfants

Fréquence indéterminée : la fréquence de survenue ne peut être estimée sur la base des données disponibles

- rythme lent des battements du cœur,
- modification du rythme des battements du cœur,

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

Faites attention avec LOREUS® 5mg, comprimé pelliculé :

Si vous présentez une maladie des reins

Si vous êtes concerné ou si vous avez un doute, consultez votre médecin avant de prendre **LOREUS® 5mg**.

Ne pas donner ce médicament à des enfants de moins de 12 ans.

Interactions :

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Il n'y a pas d'interactions connues de **LOREUS® 5mg** avec d'autres médicaments.

Interactions avec les aliments et les boissons

LOREUS® 5mg peut être pris pendant ou en dehors des repas.

La plus grande prudence est recommandée si vous prenez de l'alcool en même temps que votre traitement par **LOREUS® 5mg**.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou si vous envisagez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament. La prise de **LOREUS® 5mg** n'est pas recommandée si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

Fertilité

Aucune donnée n'est disponible sur la fertilité chez l'humain.

Les Effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

À la dose recommandée, il est peu probable que ce médicament affecte votre capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Bien que la plupart des personnes ne ressentent pas de somnolence, il est néanmoins recommandé de tester votre réponse à ce médicament avant d'accomplir des activités exigeant une vigilance, telles que conduire des véhicules ou utiliser des machines.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de LOREUS® 5mg que vous n'auriez dû :

Prenez **LOREUS® 5mg** uniquement comme il vous a été prescrit. Aucun problème sérieux n'est attendu lors d'un surdosage accidentel. Cependant, si vous avez pris plus de **LOREUS® 5mg** que vous n'auriez dû, prévenez votre médecin ou votre pharmacien.

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

Si vous oubliez de prendre LOREUS® 5mg :

Si vous oubliez de prendre votre dose à temps, prenez-la dès que possible, puis continuez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Risque de syndrome de sevrage :

Si vous avez d'autres questions demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Informations supplémentaires

- À conserver à une température inférieure à 30°C et dans l'emballage original.
- Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.
- Ne pas utiliser **LOREUS® 5mg**, comprimé pelliculé après la date de péremption mentionnée sur la boîte.
- Tableau C (Liste II).



bottu_{SA}

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

LOREUS® 5 mg

Desloratadine

Comprimé pelliculé, Boîte de 7, 15 et 30

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, vous pouvez demander plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit en raison de symptômes de rhinite allergique.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice, persiste ou s'aggrave, consultez votre médecin.

Composition du médicament

Desloratadine 5 mg
Pour un comprimé pelliculé

Les autres composants

Lactose anhydre, cellulose microcristalline, eau purifiée, opadry

Excipients à effet noté

Classe pharmacologique

LOREUS® 5mg est un antihistaminique. Il aide à contrôler les symptômes de la rhinite allergique.

Indications thérapeutiques

LOREUS® 5mg est indiqué pour le traitement des symptômes de la rhinite allergique, par une allergie, pendant 12 ans et plus, des démangeaisons de nez, de nez qui coule ou qui démange, les larmes ou larmoyants, associés à l'urticaire (atteinte cutanée avec des rougeurs, des gonflements et éruptions urticariennes). Vous aide à poursuivre vos activités quotidiennes normales.

Posologie :

Adultes et adolescents : 1 comprimé par jour, avec ou sans repas.

Mode d'administration

Voie orale.

Durée de traitement

Concernant la durée de traitement, consultez votre médecin. Concernant l'usage, suivez les instructions de votre médecin.

Fréquence d'administration

Si votre rhinite allergique persiste pendant une semaine ou plus, consultez votre médecin. Si votre rhinite allergique persiste pendant une semaine et plus, consultez votre médecin.

Contre-indications

Ne prenez pas de LORUS® 5mg si vous êtes allergique à la desloratadine ou à l'un des autres composants contenus dans le médicament.

Effets indésirables

Comme tous les médicaments, LORUS® 5mg peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne sont pas toujours graves, arrêtez de prendre le médicament et consultez votre médecin. Les effets indésirables les plus fréquents sont : fatigue, sécheresse de la bouche, maux de tête, très rares : poux, réactions allergiques, éruption cutanée.

..... 5 mg

oxyde de Magnésium, stéarate de magnésium,

l'allergie qui ne vous rend pas somnolent.

et plus).
rhinite allergique (inflammation nasale provoquée par des allergènes) chez les adultes et adolescents, le nez qui coule ou qui démange, les larmes ou larmoyants, associés à l'urticaire (atteinte cutanée avec des rougeurs, des gonflements et éruptions urticariennes). Vous aide à poursuivre vos activités quotidiennes normales.

1 fois par jour, avec ou sans repas.

le type de rhinite allergique dont vous souffrez, consultez votre médecin. LORUS® 5mg.

sur une période de moins de 4 jours, votre médecin vous recommandera ce traitement pour votre maladie. Sur une période de 4 jours ou plus par semaine, vous recommander ce traitement pour une rhinite allergique.

des autres composants contenus dans le médicament.

provoquer des effets indésirables, mais ils ne sont pas toujours graves, arrêtez de prendre le médicament et consultez votre médecin.

Si vous ressentez d'urgence un besoin de consulter votre médecin, arrêtez de prendre le médicament et consultez votre médecin.



PPV: 78DH20
PER: 03/25
LOT: M955



Dr. MESBAH Abdelhamid

- Chirurgie otologique, otospongiose
- Chirurgie maxillo-facial
- Chirurgie du cou, thyroïde, parotide et tumeurs
- Chirurgie esthétique et réparatrice
- Dacryo-cysto-rhinostomie
- Explorations (Surdités, vertiges, PEA, nasofibroscopie)
- Maladies allergiques
- D.U chirurgie de l'oreille (Bordeaux-France)
- Lauréat de la Faculté de médecine de Rabat
- Ancien Médecin au service ORL et maxillo-facial du CHU Avicenne - Rabat
- Ancien médecin à l'Hopital Al Kortobi - Tanger

الدكتور مصباح عبد الحميد

- جراحة الفم و الفك ، كسور عظام الوجه
- جراحة الأذن و الصمم
- جراحة الغدة الدرقية ، الكلىفة و الأورام
- جراحة التقويم و التجميل
- جراحة مجرى الدموع
- تشخيص نقص السمع و الدوار ، التخطيط الكهربائي للاذن
- الفحص و الجراحة بالمنظار ، أمراض الحساسية
- دبلوم جراحة الأذن و الصمم (بورجو) فرنسا
- خريج كلية الطب بالرباط
- طبيب سابق بعصلة الألف و الأذن و جراحة
- الوجه و العلق بالسببشفى الجامعي ابن سينا
- طبيب سابق بمسببشفى القرطبي بطنجة

30/09/2023

Tanger, le : طنجة في

Mme BENNANI AMINA

Note d'honoraire

Désignation	Montant
CONSULTATION + TYMAPNO	300,00+100,00
Total Honoraires en MAD	400,00

7200

3. 100 Data 1/1

01

Date

30/11

Age

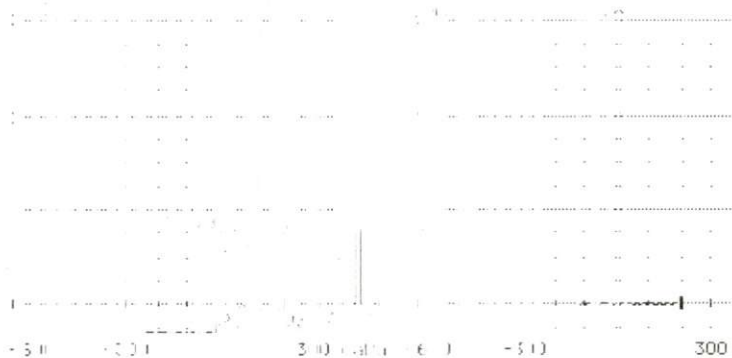
Gouman Aris

Dr. MEDHAT ABDELHAMID
Spécialiste en Oto-Rhino-Laryngologie
15 Av. Sidi Mohamed Ben Abdellah
Libéria Int. Abamout 1er Etage N°
Tél: 06 39 93 08 98
N° P.F. 15177726

Cympano-graph

Amplitude

Left



Volume: 0.75 ml
Compliance:
Resistance:
Admittance:

Volume: 0.15 ml
Compliance:
Resistance:
Admittance: