

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

## Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

## Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

## Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

## Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

## Adresses Mails utiles

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

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

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 12.14 Société :

Actif  Pensionné(e)  Autre :

Nom & Prénom : EL AÏRAI A22 au 2

Date de naissance : 01/01/1980

Adresse : Derb el wlad, hay hassan, casablanca

Tél. : 066 566 912 Total des frais engagés : 1013,00 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 14/12/2023

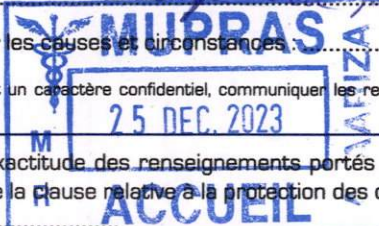
Nom et prénom du malade : EL AÏRAI A22 au 2 Age :

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie : Cancer du poumon

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 : ACCUEIL Le : 18/12/2023

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
14.12.23	CIRL	G		DR. GADDAR Wessil 11, Rue Lavoisier Quartier des hôpitaux Tél: 01 22 860 144

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Dr. GADDAR Wessil 11, Rue Lavoisier Quartier des hôpitaux Tél: 01 22 860 144	14.12.23	1.013,100

### ANALYSES - RADIGRAPHIES

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	

### 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	CCEFFICIENT DES TRAVAUX	
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE			MONTANTS DES SOINS	
	H	25533412	21433552		
	00000000	00000000			
	00000000	00000000			
	35533411	11433553			
(Création, remont, adjonction)				DEBUT D'EXECUTION	
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession					
DATE DU DEVIS				FIN D'EXECUTION	
DATE DE L'EXECUTION					

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Asthme - Allergies  
 Pathologie du Sommeil  
 Arrêt du Tabac  
 Spirométrie - Bronchoscopie  
 Tests Cutanés  
 Maladies professionnelles



الحقيقة - الحساسية  
 أمراض النوم - الإلقاء عن التدخين  
 الفحص بالمنظار - فحص وظائف الرئة  
 اختبار الحساسية  
 الأمراض المعنية

14 DEC 2023  
 Casablanca le :

WEL OIR DIAZOUZ

1- CEFICO 200mg

4- 201cp x 2/j i.v. 8j } aprè  
 2- Sep. An 500mg } repas.

92,4g 1cp x 1/j i.v. 10j }  
 3- Dijax 30mg } aprè petit déj

102,902cp/j i.v. 5j aprè petit déj  
 4- Bronchial

34,7g 20x3/j i.v. 7j la nuit chambre

5- Pectaryl 500mg i.v. 7j

رقم 11، زقة أبو الحسن العسكري (الفاوازي سابق) الطابق 5 (مصدح متوفى) الشقة 12 في المستشفيات - الدار البيضاء.

11, Rue Abou Hassan Askari (ex - Lavoisier) 5<sup>th</sup> Etage (avec ascenseur), appart. 12, quartier des hôpitaux - Casablanca.

6- order 25  
52.80 N.Y.C. At 

7- Tissue

161.80 x 3 P/cie

10/13, 00

Grandé Pharmacie Normale  
SOPHIA T.S.A.H  
39, Bd Mehemmed V  
Casablanca, Tel: 0522 26 54 75

DR GADDAR M  
11 Rue Lavoisier 10011  
Quai de Des 0522 83 01 14  
Tel: 0522 83 01 14

**NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**

**Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule, Pilulier de 15 gélules**

Tiotropium

Veuillez lire attentivement l'intégralité de ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Veuillez lire attentivement l'intégralité de ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir d'autres questions, demandez à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit par un médecin ou à votre pharmacien.
- Jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur faire mal si elles le prennent.
- Si l'un des effets indésirables devient grave, contactez immédiatement votre pharmacien. Voir rubrique (4) Effets indésirables éventuels.

**LOT BA31455  
EXP 11/2024**

PPV : 161 DH 80



6 118001 470068

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Tiova Rotacaps 18 µg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Tiova Rotacaps 18 µg ?
3. Comment prendre Tiova Rotacaps 18 µg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Tiova Rotacaps 18 µg ?
6. Informations supplémentaires

**1. QU'EST-CE QUE TIOVA ROTACAPS 18 µG, POUDRE POUR INHALATION EN GÉLULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmaco-thérapeutique ou mode d'action**

Tiova Rotacaps appartient à la classe des médicaments anticholinergiques. C'est un bronchodilatateur (il augmente le calibre des bronches pour favoriser le passage de l'air dans les poumons) à longue durée d'action qui s'administre par voie inhalée et sa durée d'action est de 24 heures.

**Indications thérapeutiques**

Tiova Rotacaps 18 µg permet aux patients souffrant de bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO) de respirer plus facilement. La BPCO est une maladie pulmonaire chronique qui provoque l'essoufflement et la toux. Le terme BPCO est associé à la bronrite chronique et à l'emphysème. La BPCO étant une maladie chronique et vous devez donc utiliser Tiova Rotacaps 18 µg de façon régulière et quotidienne et non pas seulement quand vous ressentez une gêne respiratoire ou d'autres symptômes de BPCO.

Tiova Rotacaps 18 µg est un bronchodilatateur à longue durée d'action qui aide à ouvrir vos voies respiratoires et facilite l'entrée et la sortie de l'air dans les poumons. L'utilisation régulière de Tiova Rotacaps 18 µg peut aussi vous aider lorsque vous souffrez d'essoufflement continu lié à votre maladie et vous permettra de minimiser les effets de la maladie sur votre vie

quotidienne. Il vous permet également d'être actif plus longtemps. L'utilisation quotidienne de Tiova Rotacaps 18 µg permettra également de prévenir l'aggravation soudaine à court terme des symptômes de la BPCO.

**2. SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TIOVA ROTACAPS 18 µG, POUDRE POUR INHALATION EN GÉLULE**

Informations nécessaires avant la prise du médicament.

**attentivement les questions suivantes.** Si vous pouvez répondre « Oui » à l'une de ces questions, veuillez en discuter avec votre pharmacien avant de prendre Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule.

vous allergique au tiotropium, à l'atropine ou à des médicaments tels que l'ipratropium ou l'oxitropium ou aux protéines

avez-vous tout autre médicament contenant de l'ipratropium ou l'oxitropium ?

- Etes-vous enceinte, pensez-vous être enceinte ou allaitez-vous ?
- Souffrez-vous du glaucome à angle fermé, de problèmes de prostate ou de difficultés à uriner ?
- Avez-vous des problèmes rénaux ?
- Avez-vous subi un infarctus du myocarde au cours des 6 derniers mois ou d'arythmie cardiaque instable ou dangereuse d'insuffisance cardiaque sévère au cours de l'année passée ?

Ne prenez jamais Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au tiotropium, à sa substance active ou au lactose monohydrate qui contient des protéines du lait de vache.
- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'atropine ou à des substances similaires, par ex. l'ipratropium ou l'oxitropium.

**Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :**

- Prévenez votre médecin si vous souffrez de glaucome à angle fermé, de problèmes de prostate ou avez des difficultés à uriner.
- Si vous avez des problèmes rénaux, veuillez consulter votre médecin.
- Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule est indiqué pour le traitement d'entretien de votre bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO), il ne faut pas l'utiliser pour traiter une crise d'essoufflement ou de respiration sifflante.
- Des réactions allergiques immédiates telles qu'une éruption cutanée, œdème, démangeaisons, sifflement ou essoufflement peuvent survenir suite à l'administration de Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule. Si cela se produit, veuillez consulter votre médecin immédiatement.
- Les médicaments par inhalation comme Tiova Rotacaps 18 µg peuvent entraîner une oppression à la poitrine, toux, sifflement, essoufflement immédiatement après l'inhalation. Si cela se produit, veuillez consulter votre médecin immédiatement.
- Veuillez à ne pas laisser la poudre en inhalation toucher votre œil, pouvant provoquer une précipitation ou une aggravation du glaucome.

**NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**

**Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule, Pilulier de 15 gélules**

Tiotropium

Veuillez lire attentivement l'intégralité de ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Veuillez lire attentivement l'intégralité de ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir d'autres questions, demandez à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit par un médecin ou à votre pharmacien.
- Jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur faire mal si elles le prennent.
- Si l'un des effets indésirables devient grave, contactez immédiatement votre pharmacien. Voir rubrique (4) Effets indésirables éventuels.

**LOT BA31455  
EXP 11/2024**

PPV : 161 DH 80



Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Tiova Rotacaps 18 µg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Tiova Rotacaps 18 µg ?
3. Comment prendre Tiova Rotacaps 18 µg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Tiova Rotacaps 18 µg ?
6. Informations supplémentaires

**1. QU'EST-CE QUE TIOVA ROTACAPS 18 µG, POUDRE POUR INHALATION EN GÉLULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmaco-thérapeutique ou mode d'action**

Tiova Rotacaps appartient à la classe des médicaments anticholinergiques. C'est un bronchodilatateur (il augmente le calibre des bronches pour favoriser le passage de l'air dans les poumons) à longue durée d'action qui s'administre par voie inhalée et sa durée d'action est de 24 heures.

**Indications thérapeutiques**

Tiova Rotacaps 18 µg permet aux patients souffrant de bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO) de respirer plus facilement. La BPCO est une maladie pulmonaire chronique qui provoque l'essoufflement et la toux. Le terme BPCO est associé à la bronrite chronique et à l'emphysème. La BPCO étant une maladie chronique et vous devez donc utiliser Tiova Rotacaps 18 µg de façon régulière et quotidienne et non pas seulement quand vous ressentez une gêne respiratoire ou d'autres symptômes de BPCO.

Tiova Rotacaps 18 µg est un bronchodilatateur à longue durée d'action qui aide à ouvrir vos voies respiratoires et facilite l'entrée et la sortie de l'air dans les poumons. L'utilisation régulière de Tiova Rotacaps 18 µg peut aussi vous aider lorsque vous souffrez d'essoufflement continu lié à votre maladie et vous permettra de minimiser les effets de la maladie sur votre vie

quotidienne. Il vous permet également d'être actif plus longtemps. L'utilisation quotidienne de Tiova Rotacaps 18 µg permettra également de prévenir l'aggravation soudaine à court terme des symptômes de la BPCO.

Veuillez à le prendre qu'une fois par jour. Pour avoir la bouteille de Tiova Rotacaps 18 µg, veuillez voir la rubrique Consignes de prise de Tiova Rotacaps 18 µg et les instructions d'utilisation figurent à la fin de cette notice.

**2. SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TIOVA ROTACAPS 18 µG, POUDRE POUR INHALATION EN GÉLULE**

Informations nécessaires avant la prise du médicament.

**attentivement les questions suivantes.** Si vous pouvez répondre « Oui » à l'une de ces questions, veuillez en discuter avec votre pharmacien avant de prendre Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule.

vous allergique au tiotropium, à l'atropine ou à des médicaments tels que l'ipratropium ou l'oxitropium ou aux protéines

que vous tout autre médicament contenant de l'ipratropium ou l'oxitropium ?

- Etes-vous enceinte, pensez-vous être enceinte ou allaitez-vous ?
- Souffrez-vous du glaucome à angle fermé, de problèmes de prostate ou de difficultés à uriner ?
- Avez-vous des problèmes rénaux ?
- Avez-vous subi un infarctus du myocarde au cours des 6 derniers mois ou d'arythmie cardiaque instable ou dangereuse d'insuffisance cardiaque sévère au cours de l'année passée ?

Ne prenez jamais Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au tiotropium, à sa substance active ou au lactose monohydrate qui contient des protéines du lait de vache.
- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'atropine ou à des substances similaires, par ex. l'ipratropium ou l'oxitropium.

**Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :**

- Prévenez votre médecin si vous souffrez de glaucome à angle fermé, de problèmes de prostate ou avez des difficultés à uriner.
- Si vous avez des problèmes rénaux, veuillez consulter votre médecin.
- Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule est indiqué pour le traitement d'entretien de votre bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO), il ne faut pas l'utiliser pour traiter une crise d'essoufflement ou de respiration sifflante.
- Des réactions allergiques immédiates telles qu'une éruption cutanée, œdème, démangeaisons, sifflement ou essoufflement peuvent survenir suite à l'administration de Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule. Si cela se produit, veuillez consulter votre médecin immédiatement.
- Les médicaments par inhalation comme Tiova Rotacaps 18 µg peuvent entraîner une oppression à la poitrine, toux, sifflement, essoufflement immédiatement après l'inhalation. Si cela se produit, veuillez consulter votre médecin immédiatement.
- Veuillez à ne pas laisser la poudre en inhalation toucher votre œil, pouvant provoquer une précipitation ou une aggravation du glaucome.

**NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**

**Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule, Pilulier de 15 gélules**

Tiotropium

Veuillez lire attentivement l'intégralité de ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Veuillez lire attentivement l'intégralité de ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir d'autres questions, demandez à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit par un médecin ou à votre pharmacien.
- Jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur faire mal si elles le prennent.
- Si l'un des effets indésirables devient grave, contactez immédiatement votre pharmacien. Voir rubrique (4) Effets indésirables éventuels.

**LOT BA31455  
EXP 11/2024**

PPV : 161 DH 80



Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Tiova Rotacaps 18 µg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Tiova Rotacaps 18 µg ?
3. Comment prendre Tiova Rotacaps 18 µg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Tiova Rotacaps 18 µg ?
6. Informations supplémentaires

**1. QU'EST-CE QUE TIOVA ROTACAPS 18 µG, POUDRE POUR INHALATION EN GÉLULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmaco-thérapeutique ou mode d'action**

Tiova Rotacaps appartient à la classe des médicaments anticholinergiques. C'est un bronchodilatateur (il augmente le calibre des bronches pour favoriser le passage de l'air dans les poumons) à longue durée d'action qui s'administre par voie inhalée et sa durée d'action est de 24 heures.

**Indications thérapeutiques**

Tiova Rotacaps 18 µg permet aux patients souffrant de bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO) de respirer plus facilement. La BPCO est une maladie pulmonaire chronique qui provoque l'essoufflement et la toux. Le terme BPCO est associé à la bronrite chronique et à l'emphysème. La BPCO étant une maladie chronique et vous devez donc utiliser Tiova Rotacaps 18 µg de façon régulière et quotidienne et non pas seulement quand vous ressentez une gêne respiratoire ou d'autres symptômes de BPCO.

Tiova Rotacaps 18 µg est un bronchodilatateur à longue durée d'action qui aide à ouvrir vos voies respiratoires et facilite l'entrée et la sortie de l'air dans les poumons. L'utilisation régulière de Tiova Rotacaps 18 µg peut aussi vous aider lorsque vous souffrez d'essoufflement continu lié à votre maladie et vous permettra de minimiser les effets de la maladie sur votre vie

quotidienne. Il vous permet également d'être actif plus longtemps. L'utilisation quotidienne de Tiova Rotacaps 18 µg permettra également de prévenir l'aggravation soudaine à court terme des symptômes de la BPCO.

Veuillez à le prendre qu'une fois par jour. Pour avoir la bouteille de Tiova Rotacaps 18 µg, veuillez voir la rubrique Consignes de prise de Tiova Rotacaps 18 µg et les instructions d'utilisation figurent à la fin de cette notice.

**2. SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TIOVA ROTACAPS 18 µG, POUDRE POUR INHALATION EN GÉLULE**

Informations nécessaires avant la prise du médicament.

**attentivement les questions suivantes.** Si vous pouvez répondre « Oui » à l'une de ces questions, veuillez en discuter avec votre pharmacien avant de prendre Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule.

vous allergique au tiotropium, à l'atropine ou à des médicaments tels que l'ipratropium ou l'oxitropium ou aux protéines

que vous tout autre médicament contenant de l'ipratropium ou l'oxitropium ?

- Etes-vous enceinte, pensez-vous être enceinte ou allaitez-vous ?
- Souffrez-vous du glaucome à angle fermé, de problèmes de prostate ou de difficultés à uriner ?
- Avez-vous des problèmes rénaux ?
- Avez-vous subi un infarctus du myocarde au cours des 6 derniers mois ou d'arythmie cardiaque instable ou dangereuse d'insuffisance cardiaque sévère au cours de l'année passée ?

Ne prenez jamais Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au tiotropium, à sa substance active ou au lactose monohydrate qui contient des protéines du lait de vache.
- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'atropine ou à des substances similaires, par ex. l'ipratropium ou l'oxitropium.

**Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :**

- Prévenez votre médecin si vous souffrez de glaucome à angle fermé, de problèmes de prostate ou avez des difficultés à uriner.
- Si vous avez des problèmes rénaux, veuillez consulter votre médecin.
- Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule est indiqué pour le traitement d'entretien de votre bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO), il ne faut pas l'utiliser pour traiter une crise d'essoufflement ou de respiration sifflante.
- Des réactions allergiques immédiates telles qu'une éruption cutanée, œdème, démangeaisons, sifflement ou essoufflement peuvent survenir suite à l'administration de Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule. Si cela se produit, veuillez consulter votre médecin immédiatement.
- Les médicaments par inhalation comme Tiova Rotacaps 18 µg peuvent entraîner une oppression à la poitrine, toux, sifflement, essoufflement immédiatement après l'inhalation. Si cela se produit, veuillez consulter votre médecin immédiatement.
- Veuillez à ne pas laisser la poudre en inhalation toucher votre œil, pouvant provoquer une précipitation ou une aggravation du glaucome.

# OEDES® 20 mg

## Microgranules gastrorésistants en gélule (Oméprazole)

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

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

Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

### 1. Identification du médicament:

#### Forme pharmaceutique et présentation:

OEDES® 20 mg, Microgranules gastro-résistants en gélules, boîtes de 7, 14, 28 et 56

#### 2. Composition du médicament :

Principes actives:

20 mg

LOT 211539  
EXP 05/2024  
PPV 52.80DH

au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

• les ulcères de la partie haute de votre intestin ou de votre estomac (ulcère gastrique).

• les ulcères infectés par une bactérie appelée H. pylori. Dans ce cas, votre médecin peut également prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et

• les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDES® 20 mg peut aider à prévenir ces ulcères.

• un excès d'acide dans l'estomac dû à une affection du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

#### Chez les enfants :

##### Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg :

• le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

• Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

#### Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

• les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

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

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

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

#### Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous:

#### Utilisation chez les adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitation acide.

Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.

gazeuse, un jus de fruit légèrement sucré (comme l'ananas) ou dans de la compote de pomme.

• Toujours remuer juste avant de prendre la gélule (elle ne sera pas homogène). Puis boire le liquide dans les 30 minutes.

• Pour s'assurer que vous avez bien avalé la gélule, buvez un verre avec un demi-verre d'eau. Si les gélules contiennent le médicament, ne pas les avaler entières.

#### 6. Contre-indications :

Ne prenez jamais OEDES® 20 mg si :

- si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à d'autres composants contenus dans OEDES® 20 mg.
- si vous êtes allergique à un autre (par exemple pantoprazole, esoméprazole).

• Si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par le VIH.

• Si vous êtes dans une des situations suivantes : ne prenez pas OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante. Parlez-en à votre médecin.

• Si vous prenez OEDES® 20 mg avec certains médicaments.

OEDES 20mg  
14 gélules



6 118001 100071

ou l'intestin grêle avec des crampes, constipation, flatulence.

• Nausées ou vomissements.

• Polypes bénins dans l'estomac.

#### Effets indésirables peu fréquents (peuvent sur 100 personnes)

• Gonflement des pieds et des chevilles.

• Troubles du sommeil (insomnie).

• Etourdissements, fourmillements,

• Vertiges.

• Modifications des résultats de l'exploration fonctionnelle de votre foie.

• Eruptions cutanées, urticaire et érythème.

• Malaise général, manque d'énergie.

#### Effets indésirables rares (peuvent sur 1000 personnes)

• Troubles sanguins tels qu'une diminution de la pression artérielle ou de plaquettes. Ces effets peuvent entraîner une faiblesse, des ecchymoses ou faciliter la saignée.

• Réactions allergiques, parfois très graves, telles que l'urticaire et la gorgée.

• Diminution du taux de sodium dans le sang, ce qui peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des convulsions.

• Agitation, confusion ou dépression.

• Troubles du goût.

• Troubles de la vue, tels que vision floue.

# **CEFICO® 200 mg,**

comprimé pelliculé - boîtes de 8 et de 16  
(Céfixime trihydraté)

# **CEFICO® 100 mg/5 ml,**

poudre pour suspension buvable en flacon avec  
une seringue mesure en poids de l'enfant

Boîte d'un flacon de 30 ml et Boîte d'un flacon de 60 ml.

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir Si vous avez toute autre question, si d'information à votre médecin ou à votre Ce médicament vous a été personnelle quelqu'un d'autre, même en cas de sympto nocif.

Si l'un des effets indésirables devient indésirable non mentionné dans cette notice, contactez votre pharmacien.

## **1. Composition du médicament**

### **CEFICO 200 mg, comprimés pelliculés :**

Céfixime (DCI) trihydraté, quantité correspondante :  
Excipients : Cellulose microcristalline, Amidon OPADRAY Y-1-7000 (Hydroxypropylméthylcellulose), glycol 400).....q.s.p.1 comprimé par flacon

### **CEFICO 100 mg/5ml, poudre pour suspension :**

Céfixime (DCI) trihydraté, quantité correspondant à céfixime anhydre.....100,00 mg  
Excipients : Saccharose, Gomme arabique, Arôme strawberry, Benzoate de sodium.....q.s.p 5 ml de suspension reconstituée.  
Excipients à effet notoire : Saccharose

## **2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :**

– Ce médicament est un antibiotique de la famille des bêta-lactamines, du groupe des céphalosporines de 3ème génération, groupe proche de celui des pénicillines.

## **3. Indications thérapeutiques :**

### **• CEFICO 200 mg, comprimés pelliculés :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement de :

- Certaines infections urogénitales,
- Otites et sinusites aigües,
- Infections bronchiques et pulmonaires.

### **• CEFICO 100 mg/5ml, poudre pour suspension buvable en flacon :**

Ce médicament est indiqué chez l'enfant de plus de 6 mois dans le traitement des :

- Certaines infections urinaires,
- Infections bronchiques et pulmonaires,
- Otites moyennes aigües.

## **4. Posologie :**

Mode d'administration : Voie orale.



0 mg  
ium,  
ène

6 118000 083177

flacon :

100,00 mg

# PECTRYL®

(Bromhexine - Sulfogaiacol)

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

Sirop : Flacons de 150 ml et 250 ml

## COMPOSITION CENTESIMALE

Chlorhydrate de Bromhexine	0,040 g
Sulfogaiacolate de potassium	4,000 g
Excipient aromatisé caramel menthe q.s.p. 100 ml	

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Mucolytique

## DANS QUELS CAS UTILISER

Ce médicament est un modifieur de mucus. Il facilite leur évacuation par la toux. Ce médicament est préconisé dans les bronchites aiguës ou lors d'une grippe. Ce médicament ne doit pas être pris par les enfants.

PPU 34DH70

EXP 02/2026  
LOT 32021 2

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :  
- Hypersensibilité à l'un des constituants du produit.  
- Aspartam : contre indiqué en cas de phénylcétonurie.  
- Nourrisson de moins de 2 ans.

EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER VOTRE PHARMACIEN.

## MISES EN GARDE SPECIALES ET PRÉCAUTIONS

De très rares cas de lésions sévères de la peau, telles que la dermatite de Johnson ou de Lyell, ont été rapportés chez des patients traités par ce médicament. Si des lésions de la peau ou des muqueuses apparaissent, arrêtez par précaution votre traitement à base de Pectryl® et consultez immédiatement un médecin.

Il est conseillé de ne pas prendre de médicament antitussif ou de médicament asséchant les sécrétions bronchiques durant la période de traitement par ce médicament.

En raison de la présence de sorbitol, ce médicament ne peut être administré en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase.

Le taux de sodium est inférieur à 1 mmol (ou 23 mg) par dose, c'est-à-dire «sans sodium».

Ce médicament contient du «parahydroxybenzoate» et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

Ce médicament contient de très faibles quantités d'éthanol (0,1455 mg/cuillerée à soupe; 0,0485 mg/cuillerée à café).

## INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

### Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse sauf en cas de nécessité absolue. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui-seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

### Allaitement

La bromhexine passant dans le lait maternel, Pectryl® ne devrait pas être pris pendant 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 MÉDICAMENT.

## LISTE DES EXCIPIENTS AYANT UN EFFET NOTOIRE

PECTRYL®  
SIROP  
250 ml



6 118000 031901

Boehringer  
Ingelheim



20  
50  
200  
500  
1000

6 118001 041060

BRONCHODUAL 50 µg/20 µg/dose

(Bromhydrate de fénoterol/Bromure d'ipratropium anhydre)

Solution pour inhalation en flacon pressurisé

Facon de 200 doses

PPV : 102 DH 90

BOTTU S.A. 312833-02

BRONCHODUAL®

## Bronchodual®

Bromhydrate de fénoterol /  
Bromure d'ipratropium anhydre

50 microgrammes/

20 microgrammes / dose,

Boehringer  
Ingelheim

6807-01

# SPECTRUM® 250 & 500 mg B/10 & B/20

## SPECTRUM® 750 mg B/10

Comprimés pelliculés  
(Ciprofloxacin)

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

Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

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

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

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

### 1. COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Substance active :

Ciprofloxacin

Pour 1 comprimé

Excipients communs : croscarmellose sodique, magnésium, silice colloïdale, hypromélose, oxyde de

### 2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Classe pharmacothérapeutique : Fluorquinolone.

SPECTRUM contient une substance active, la ciprofloxacin.

### 3. INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

La ciprofloxacin est un antibiotique appartenant à la classe des fluorquinolones. Elle combat les bactéries responsables des infections. Elles sont responsables de diverses infections.

#### - Chez l'adulte

SPECTRUM, est utilisé chez l'adulte pour :

- Infections des voies respiratoires
- Infections persistantes ou récurrentes
- Infections urinaires
- Infections de l'appareil génital chez l'homme
- Infections gastro-intestinales et urinaires
- Infections de la peau et des tissus
- Infections des os et des articulations
- Prévention des infections dues à la bactérie *Neisseria meningitidis*
- Exposition à la maladie du charbon

SPECTRUM, peut également être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique supplémentaire pourra vous être prescrit en complément de SPECTRUM.

#### - Chez l'enfant et l'adolescent

SPECTRUM, est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose
- Infections urinaires compliquées, y compris les infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite)
- Exposition à la maladie du charbon.

SPECTRUM, peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

### 4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Votre médecin vous expliquera précisément quelle quantité de SPECTRUM vous devez prendre, à quelle fréquence et pendant combien de temps. Ceci dépendra du type d'infection et de sa sévérité.

Prévenez votre médecin si vous avez des problèmes rénaux car la dose de médicament à prendre devra éventuellement être adaptée.

Le traitement dure généralement de 5 à 21 jours mais peut être plus long en cas d'infection sévère. Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des doutes sur le nombre de comprimés de SPECTRUM, à prendre ou la façon de les prendre.

a. Avez les comprimés avec une grande quantité de boisson. Ne croquez pas les comprimés car ils ont mauvais goût.

b. Essayez de prendre les comprimés à peu près à la même heure chaque jour.

c. Vous pouvez prendre les comprimés au cours ou en dehors des repas. Le calcium présent dans un repas n'a pas d'incidence grave sur l'effet du médicament. Cependant, ne prenez pas les comprimés de SPECTRUM, avec des produits laitiers de type lait ou yaourt ou des jus de fruit enrichis (par ex. jus d'orange enrichi en calcium).

Pensez à boire abondamment pendant le traitement par ce médicament.

### 5. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais SPECTRUM comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants

contenus dans ce médicament (voir rubrique 1)

- Si vous prenez de la fizatidine (voir rubrique 8)

### 6. EFFETS INDÉSIRABLES

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, ces effets peuvent survenir.

Les effets indésirables peuvent être classés en deux catégories :

• Crises convulsives

Effets indésirables graves

• Réaction allergique

• Nausées, vomissements, diarrhée

• Sensations vertigineuses

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

• Eruption cutanée

• Ictères ou ulcérations

• Gênes généraux du corps

• Syndrome d'Intolérance à la naphthalène

• Faiblesse musculaire

• Difficulté à uriner

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

Bien qu'aucune information ne soit disponible, jusqu'à ce que la réponse au traitement soit satisfaisante, il est recommandé de ne pas accomplir certaines tâches qui demandent une vigilance particulière, par exemple, la

PPV: 92,40 DH

**NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**

**DEFAX® 30 mg, comprimés sécables**  
Déflazacort

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**  
**des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à 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 ou à votre pharmacien.

**Que contient cette notice ?**

1. Qu'est ce que **DEFAX® 30 mg, comprimés sécables** et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **DEFAX® 30 mg, comprimés sécables** ?
3. Comment prendre **DEFAX® 30 mg, comprimés sécables** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **DEFAX® 30 mg, comprimés sécables** ?
6. Informations supplémentaires.

DEFAX® 30 mg

Déflazacort

10 comprimés sécables



6 118001 220816