

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.



Déclaration de Maladie : N° S19-0005761

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10221 Société : DAM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : A 98391
Nom & Prénom : HINRAOUI, Housni Date de naissance :
Adresse :
Tél : 066379/066379-681 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 08/01/2024
Nom et prénom du malade : EL HAJRI NAJAT Age:
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Affection ORL
En cas d'accident préciser les causes et circonstances : 6 JAN 2024

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

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

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
08/01/24	KAO	300DH	1000DH	Dr. Kamal EL MAKHLOU Spécialiste O.R.L. 1, Bd. Abdelhadi Boutaleb, Hay Hassi Casablanca Tél: 05 22 39 52 52 N.P.E. 091164502

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	08-01-24	299,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

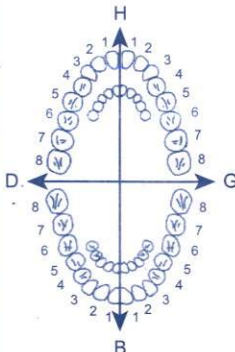
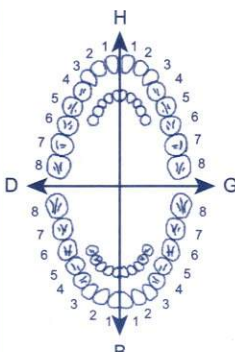
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				COEFFICIENT DES TRAVAUX													
				MONTANTS DES SOINS													
				DEBUT D'EXECUTION													
				FIN D'EXECUTION													
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS														
			DATE DU DEVIS														
		DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Kamal EL MAKHLOUFI

Spécialiste O.R.L et Chirurgie de la Face et du Cou.

Explorations Fonctionnelles

Diplômé de la Faculté de Médecine de Genève.

Ancien Chef de Clinique des Hôpitaux Universitaires de Genève.

Ancien Interne de C.H.U de Grenoble, Rouen et Bruxelles.

Membre Associé de la Société Internationale d'Oto-Neurologie.



الدكتور كمال المخملوفي

أمراض وجراحة الأنف، الأذن، الحنجرة، الوجه، العنق.

والكشوفات الوظيفية لأمراض الأذن الداخلية للكبار والصغار

خريج كلية الطب بجنيف - سويسرا.

عضو جراح سابق بالمستشفيات الجامعية بجنيف،

بروكسيل، فرنسا

عضو بالجامعة الدولية لأمراض الأذن الداخلية والدوخة

Dr. Kamal EL MAKHLOUFI

Spécialiste O.R.L

Casablanca, le 10/05/2023

Casablanca

Tél: 05 22 89 52 52

I.N.P.E. 091164608

NOTE D'HONORAIRES

Le Docteur EL MAKHLOUFI Kamal

Prie M EL MAJARI NADJA

D'accepter l'expression de ses sentiments distingués et

lui présente suivant l'usage, sa note d'honoraires

Pour

ASBIRATION ORILL-Sou S-
Micro Scopie

K10

S'élevant à la somme de 100 DHS

Cent - dix DH

Signé
Dr. Kamal EL MAKHLOUFI
Spécialiste O.R.L
1, Bd. Abderrahmane, Hay Hassani

Tél: 05 22 89 52 52
I.N.P.E. 091164608

Immeuble Communal Hay Hassani, Angle Bd. Sidi Abderrahmane et Route d'Azemmour, Entrée B, 3ème étage, App.4 - 20230 Casablanca

E-mail : Kamalorl@hotmail.com - Tél. : +212 522 89 52 52 - Fax : 05 22 89 52 59 - Urgence. : 06 76 27 76 65

عمارة الجماعة الحضرية للحي الحسني، ملتقى شارع سيدي عبد الرحمان وطريق أزموور مدخل «ب» الطابق الثالث شقة رقم 4 - 20230 - الدار البيضاء

البريد الإلكتروني : Kamalorl@hotmail.com - الهاتف : 05 22 89 52 52 - الفاكس : 05 22 89 52 59 - المستعجلات : 06 76 27 76 65

Dr. Kamal EL MAKHLOUFI

Spécialiste O.R.L et Chirurgie de la Face et du Cou.
Explorations Fonctionnelles
Diplômé de la Faculté de Médecine de Genève.
Ancien Chef de Clinique des Hôpitaux Universitaires de Genève.
Ancien Interne de C.H.U de Grenoble, Rouen et Bruxelles.
Membre Associé de la Société Internationale d'Oto-Neurologie.



الدكتور كمال المخلوфи

أمراض و جراحة الأنف، الأذن، الحنجرة، الوجه، العنق .
والكشوفات الوظيفية لأمراض الأذن الداخلية للكبار والصغار
خريج كلية الطب بجنيف - سويسرا .
عضو جراح سابق بالمستشفيات الجامعية بجنيف،
بروكسيل، فرنسا
عضو بالجامعة الدولية لأمراض الأذن الداخلية والدوخة

Date : 08/01/2024

Patient : EL HAJRI Najat

120,00

LEVAMOX 1G

1 sachet 2x/j pd 8 jours

3090

NURODOL 400 MG

1 CP 3x/J PD 5 JOURS APRES REPAS

16,00

doliprane 1g

1cp 3x/jour si douleurs ou fièvre

52,80

OEDES

1 CP PAR JOUR

2990

AURICULARUM GOUTTE

5 GOUTTES 2x/J PD 15J OREILLE GAUCHE

299,80

BOULES QUIES

PHARMACIE LES PARENTS
Nadia GOURANI
234 E Lotissement Zoubeir
Groupe Addoha Oulfa - Casablanca
Gsm: 06 67 07 50 25

Kamal EL MAKHLOUFI
Spécialiste O.R.L.
1, Bd. Abdellah II, Boulogne, Hay Hassani
Casablanca
Tél : 05 22 89 52 52
M.P.E. 091164608

Imm Communal Hay Hassani, Angle Bd. Sidi Abderrahmane et Route d'Azemmour, Entrée B, 3ème étage, App.4 - 20230 Casablanca

E-mail : Kamalorl@hotmail.com - Tél. : +212 522 89 52 52 - Urgence. : 06 76 27 76 65

عمارة الجماعة الحضرية للحى الحسنى، ملتقى شارع سيدي عبد الرحمان وطريق أزموور مدخل «ب» الطابق الثالث شقة رقم 4 - 20230 - الدار البيضاء

البريد الإلكتروني : Kamalorl@hotmail.com - الهاتف : 05 22 89 52 52

il pourra vous ou à votre enfant prescrire un dosage différent de celui d'un autre médicament.

Prendre une attention particulière

Levamoxy® peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires tels que des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du foie que vous prenez ou votre enfant prend LEVAMOXY®, vous devez surveiller les symptômes afin de réduire les risques.

Analyses

Avant de commencer le traitement, votre enfant effectue des analyses de sang (nombre de globules rouges, fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage de l'acide urique). Informez le médecin ou l'infirmière (ier) que vous prenez ou votre enfant prend LEVAMOXY®. En effet, LEVAMOXY® peut influencer sur les résultats de ces analyses.

Levamoxy® contient des teneurs en potassium et sodium.

Précautions

Avant d'administrer LEVAMOXY® à votre enfant, consultez le médecin de votre enfant ou le pharmacien.

Levamoxy® s'il :

• a une infection urinaire,

• des problèmes au foie ou aux reins,

• est traité avec :

• demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant d'administrer LEVAMOXY® à votre enfant.

Médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)

Interactions avec d'autres médicaments

Avant de commencer le traitement, votre enfant prend ou a pris récemment un autre médicament, consultez le médecin ou le pharmacien. Cela inclut les médicaments vendus en pharmacie et aussi les produits à base de plantes.

Levamoxy® et votre enfant prend de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec lequel la réaction cutanée allergique est plus élevée.

Levamoxy® et votre enfant prend du probénécide (en traitement de la goutte), votre médecin devra ajuster votre dose de LEVAMOXY®.

Levamoxy® et votre enfant prend des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine avec LEVAMOXY®, des analyses sanguines supplémentaires seront nécessaires).

Levamoxy® et votre enfant prend du méthotrexate (un médicament utilisé pour le traitement des maladies rhumatismales).

Levamoxy® et votre enfant prend du mycophénolate mofétil (traitement pour la greffe d'organes).

Aliments (Interactions avec les aliments et les boissons)

Evitez les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Précautions pendant la grossesse et l'allaitement

Avant de commencer le traitement, votre enfant ou si vous le soignez, ou si vous allaitez, consultez le médecin ou le pharmacien.

Avant de commencer le traitement, consultez le médecin ou le pharmacien avant de prendre un médicament.

Conduite d'un véhicule ou utilisation des machines

Levamoxy® est une suspension buvable en sachet-dose et comprimés effervescents à 500 mg/62,5 mg.

Effets secondaires et utilisation des machines :

Levamoxy® peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines.

Contenants et notices

- 30 mg/ comprimé effervescent à 1 g/125 mg

- 15 mg/ sachet à 1 g/125 mg.

- 15 mg/ comprimé effervescent à 500 mg/62,5 mg

- 7,5 mg/ sachet à 500 mg/62,5 mg.

- 2,5 mg/ml poudre pour suspension buvable 100 mg/12,5 mg par ml. Contient de l'Aspartam (E951), qui est une source de phénylalanine. Contient de l'Aspartam (E951), qui est une source de phénylalanine. Contient de l'Aspartam (E951), qui est une source de phénylalanine.

- 27,91 mg/ comprimé effervescent ou sachet à 1 g/125 mg.

- 13,95 mg/ comprimé effervescent ou sachet à 500 mg/62,5 mg.

- 2,8 mg/ml poudre pour suspension buvable 100 mg/12,5 mg par ml.

Levamoxy® est une suspension buvable en sachet-dose et comprimés effervescents, les sachets et la poudre pour suspension

contiennent du potassium, en tenir compte chez les personnes suivant un régime pauvre en sel strict.

- 294 mg/ comprimé effervescent à 1 g/125 mg.

- 147 mg/ comprimé effervescent à 500 mg/62,5 mg.

- 0,32 mg/ml poudre pour suspension buvable 100 mg/12,5 mg par ml. Contient de l'Aspartam (E951), qui est une source de phénylalanine. Contient de l'Aspartam (E951), qui est une source de phénylalanine.

Levamoxy® et la poudre pour suspension buvable contiennent du potassium, en tenir compte chez les personnes suivant un régime pauvre en sel strict.

Prendre LEVAMOXY® ?

Un bon usage

Levamoxy® est une suspension buvable en sachet-dose et comprimés effervescents à 500 mg/62,5 mg.

consultez votre médecin ou votre pharmacien.

- Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration

Posologie

Adultes et enfants de 40 kg et plus

• Dose habituelle : 1 comprimé effervescent à 500 mg/62,5 mg.

• Dose inférieure : 1 comprimé effervescent à 150 mg/18,75 mg.

• Les comprimés effervescents et les sachets sont généralement pas recommandés pour les enfants pesant moins de 40 kg. Demandez conseil à votre médecin ou pharmacien.

Enfants pesant moins de 40 kg

Toutes les doses sont établies en fonction du poids de l'enfant.

• Une seringue graduée en plastique peut être utilisée pour administrer la dose correcte à votre bébé.

• Dose habituelle : 40 mg/5 mg à 80 mg/10 mg.

Les comprimés effervescents et les sachets sont généralement pas recommandés pour les enfants pesant moins de 40 kg.

La poudre pour suspension buvable, les comprimés effervescents et les sachets de 500 mg ne sont généralement pas adaptés aux enfants pesant moins de 40 kg.

Patients souffrant de problèmes rénaux

• En cas de problèmes rénaux, votre médecin pourra prescrire un dosage différent.

• En cas de problèmes au foie, des analyses sanguines supplémentaires seront nécessaires afin de vérifier le fonctionnement du foie.

Comment prendre LEVAMOXY® ?

Les sachets :

• Juste avant la prise de LEVAMOXY®, ouvrez le sachet et versez le contenu dans un demi-verre d'eau.

• Avalez le mélange au début d'un repas ou après un repas.

• Répartissez les prises de manière régulière, espacées d'au moins 4 heures. Ne prenez pas de nourriture pendant les prises.

• Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines pendant le traitement.

• Ne prenez pas LEVAMOXY® pendant plus de 14 jours.

Les comprimés effervescents :

Le comprimé effervescent est à dissoudre dans un verre d'eau.

La suspension :

• Agitez toujours le flacon avant chaque utilisation.

• Donnez ce médicament à votre enfant au début d'un repas ou après un repas.

• Répartissez les prises de manière régulière, espacées d'au moins 4 heures. N'administrez pas de nourriture pendant les prises.

• Ne donnez pas LEVAMOXY® à votre enfant si les symptômes de votre enfant persistent, consultez votre médecin.

- Utilisations chez les enfants et les adolescents :

Les comprimés effervescents et les sachets de 500 mg/62,5 mg sont destinés aux enfants pesant moins de 40 kg.

- La barre de cassure n'est pas destinée à être utilisée.

- Si vous avez pris plus de LEVAMOXY® que vous ne devriez, consultez votre médecin.

- Conduite à tenir en cas de surdosage :

La prise d'une quantité excessive de LEVAMOXY® peut provoquer des effets indésirables (nausées, vomissements ou diarrhée) ou d'autres effets indésirables. Montrez la boîte de médicament à votre médecin.

- Si vous oubliez de prendre LEVAMOXY® :

Si vous oubliez de prendre LEVAMOXY®, ne prenez pas de double dose. Prenez la dose suivante à l'heure habituelle.

Si vous avez oublié de donner à votre enfant LEVAMOXY®, ne donnez pas de double dose. Donnez la dose suivante à l'heure habituelle.

Si vous avez oublié de donner à votre enfant LEVAMOXY®, ne donnez pas de double dose. Donnez la dose suivante à l'heure habituelle.

Si vous avez oublié de donner à votre enfant LEVAMOXY®, ne donnez pas de double dose. Donnez la dose suivante à l'heure habituelle.

Si vous avez oublié de donner à votre enfant LEVAMOXY®, ne donnez pas de double dose. Donnez la dose suivante à l'heure habituelle.

Si vous avez oublié de donner à votre enfant LEVAMOXY®, ne donnez pas de double dose. Donnez la dose suivante à l'heure habituelle.

Si vous avez oublié de donner à votre enfant LEVAMOXY®, ne donnez pas de double dose. Donnez la dose suivante à l'heure habituelle.

Si vous avez oublié de donner à votre enfant LEVAMOXY®, ne donnez pas de double dose. Donnez la dose suivante à l'heure habituelle.

Si vous avez oublié de donner à votre enfant LEVAMOXY®, ne donnez pas de double dose. Donnez la dose suivante à l'heure habituelle.

Si vous avez oublié de donner à votre enfant LEVAMOXY®, ne donnez pas de double dose. Donnez la dose suivante à l'heure habituelle.

4- QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ?

Comme tous les médicaments, LEVAMOXY® peut entraîner des effets indésirables.

Les effets indésirables les plus fréquents sont les réactions allergiques.

Réactions nécessitant une attention particulière :

• éruption cutanée,

• inflammation des vaisseaux sanguins (vascularite) ou taches rouges ou violettes sur la peau,

LEVAMOX® (Amoxicilline + acide clavulanique)

RECOMPOSITION DU MEDICAMENT

PPV 124DH00

LOT 20021 8

EXP 04/2025

4. t-dose,

son en

tant en

ament

n ou à

autres

sont

irable

ien.

SE ?

LEVAMOX®

Poudre pour suspension buvable en sachet-dose

1g/125 mg

16 SACHETS

1- Q

- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

LEVAMOX® est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

- Indications thérapeutiques

LEVAMOX® est utilisé chez l'adulte, chez l'enfant et chez le nourrisson pour traiter les infections suivantes :

- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- infections des os et des articulations.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LEVAMOX® ?

- Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

LEVAMOX® contient de l'aspartam, si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

- Ne prenez jamais LEVAMOX® (Contre-indications)

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans LEVAMOX®.

• Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.

• Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Ne prenez pas LEVAMOX® si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre LEVAMOX®.

- Faites attention avec LEVAMOX® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce 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 ou avant d'administrer LEVAMOX® à votre enfant.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable

de l'infection. Selon les résultats LEVAMOX® ou un Tests sanguins et Si vous effectuez rouges ou explore glucose), vous de enfant prend LEV types de tests. Tenir compte, au

- **Enfants et adol**

Demandez conse

ce médicament à

• souffre de mon

• est traité(e) pou

• n'urine pas rég

En cas de doute

d'administrer LEV

- **Prises d'autres**

Prise ou utilisati

Si vous ou votre

parlez-en à votre

sans ordonnance.

Si vous prenez ou

LEVAMOX®, le ris

Si vous prenez ou

médecin peut déci

Si des médicame

warfarine) sont p

peuvent être requ

LEVAMOX® peu

traiter le cancer o

LEVAMOX® per

prévenir le rejet d

- **Aliments et boi**

Sans objet

- **Interactions ave**

Sans objet

- **Utilisation pend**

Si vous êtes ence

devez en inform

Demandez conse

- **Sportifs**

Sans objet

- **Effets sur l'apti**

Poudre pour sus

1 g/125 mg

Conduite de véh

LEVAMOX® peut

à conduire

- **Excipients à eff**

- Aspartam :

LEVAMOX® conti

Celle-ci peut être

« phénylcétonurie

- Potassium :

Les comprimés et

buvable contienne

régime pauvre en

- Sodium :

Les comprimés e

sodium, en tenir c

3- COMMENT PR

- **Instruction pour**

Respectez toujou

précautions d'usage aux autres constitutifs du comprimé :

- Ulcère gastro-duodénal en évolution,
- Insuffisance hépatocellulaire sévère,
- Insuffisance rénale sévère,
- Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée,
- Lupus érythémateux disséminé,

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé :

Mises en garde spéciales :

A forte dose, supérieure à 1200 mg/jour, ce médicament possède des propriétés anti-inflammatoires et peut provoquer des inconvénients parfois graves qui sont ceux observés avec les médicaments anti-inflammatoires non-stéroïdiens.

Précautions particulières d'emploi :

Avant d'utiliser ce médicament, prévenez votre médecin en cas :

- d'antécédent d'asthme associé à une rhinite chronique, une sinusite chronique ou des polypes dans le nez. L'administration de cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme, notamment chez certains sujets allergiques à l'aspirine ou à un AINS (cf Contre-indications).

- de prise d'un traitement anticoagulant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves,

- d'antécédent digestifs (hernie hiatale, hémorragies digestives, ulcères de l'estomac ou du duodénum anciens),

- de maladie du cœur, du foie ou du rein.

Au cours du traitement, en cas :

- de troubles de la vue, PREVEZ VOTRE MEDECIN,

- d'hémorragie gastro-intestinale (rejet du sang par la bouche, présence de sang dans les selles ou coloration des selles en noir)

ARRÊTEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMEDIATEMENT UN MEDECIN OU UN SERVICE MEDICAL D'URGENCE.

- de signes évocateurs d'allergie à ce médicament, notamment une crise d'asthme ou brusque gonflement du visage et du cou.

- Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : l'ibuprofène.
- Vous ne devez pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou de l'aspirine. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer de l'absence d'anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou de l'acide acétylsalicylique (aspirine).

Enfants et adolescents

Sans objet.

Interactions avec d'autres médicaments :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, notamment les anticoagulants oraux et les antiagrégants plaquettaires, les autres anti-inflammatoires non stéroïdien, (y compris l'aspirine et ses dérivés à fortes doses), le lithium, le méthotrexate. IL FAUT SIGNALER SYSTEMATI-
QUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Informez par ailleurs votre médecin ou votre pharmacien en cas de traitement par un diurétique, un inhibiteur de l'enzyme de conversion, un inhibiteur de l'angiotensine II, un bêtabloquant ou un médicament contenant de la ciclosporine.

Interaction avec les aliments et les boissons :

Sans objet

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Effets gastro-intestinaux :

- Nausées ;
- Vomissements ;
- Gastralgies ;
- Dyspepsies ;
- Troubles du transit ;
- hémorragies occultes ou non.

Réactions d'hypersensibilité :

- Dermatologiques : éruptions, rash, prurit, œdème, aggravation d'urticaire chronique.
- Respiratoires : la survenue de crise d'asthme chez certains sujets peut être liée à une allergie à l'aspirine ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien (cf Contre-indications).
- Générales : œdème de Quincke (brusque gonflement du visage et du cou).

Effets sur le système nerveux central :

- L'ibuprofène peut exceptionnellement être responsable de vertiges et de céphalées.

Autres :

- Quelques rares cas de troubles de la vue ont été rapportés.
- Oligurie, insuffisance rénale.
- La découverte d'une méningite aseptique sous ibuprofène doit faire rechercher un lupus érythémateux disséminé ou une connectivite.

Quelques modifications biologiques ont pu être observées :

- Hépatiques : augmentation transitoire des transaminases.
- Hématologiques : agranulocytose, anémie hémolytique.

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

5. COMMENT CONSERVER NURODOL 400 MG, COMPRIME PELLICULE

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte (La date de péremption fait référence au dernier jour du mois mentionné).

Conditions de conservation :

A conserver à une température inférieure ou égale à 25°C.

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

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus.

Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient NURODOL 400 MG, COMPRIME PELLICULE ?

Composition qualitative et quantitative en substance active : par comprimé :

Ibuprofène 400 mg

Composition qualitative en excipient : Amidon de maïs, Amidon prégelatinisé, Silice colloïdale Anhydre, Acide stéarique, Cire de cacaoba, Eau purifiée, Opadry OY-L-28900.

Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc

Laboratoires SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubair bnou Al Aouam

Roche Noires

20300 Casablanca

Maroc

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 04/18

Conditions de prescription et de délivrance

Liste II (Tableau C)

Médicament soumis à prescription médicale.

NURODOL® 400 mg, comprimé pelliculé, boîte de 30 Ibuprofène

PPV : _____

LOT : _____

PER : _____



Notice avant de prendre ce médicament.
Ne le donnez pas à d'autres personnes.
Signes de leur maladie sont : _____
Si vous remarquez un effet _____
en à votre médecin ou à votre _____

...culé et dans quels cas est-il

...de prendre NURODOL 400 mg,

3. Comment conserver NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quelles sont les contre-indications ?
5. Comment conserver NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE NURODOL 400 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Ce médicament appartient à la classe des Anti-inflammatoires, Antirhumatismaux, non stéroïdiens.

Indications thérapeutiques :

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : l'ibuprofène. Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

- En traitement de longue durée de :
 - certains rhumatismes inflammatoires chroniques,
 - certaines arthroses sévères.
- En traitement de courte durée de :
 - certaines inflammations du pourtour des articulations (tendinite, bursite, épaule douloureuse aiguë),
 - douleurs aiguës d'arthrose,
 - certaines inflammations des articulations par dépôt de cristaux, telles que la goutte,
 - douleurs lombaires aiguës,
 - douleurs aiguës liées à l'irritation d'un nerf, telles que les sciatiques,
 - douleurs et œdèmes liés à un traumatisme ;
 - fièvre et/ou douleurs telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NURODOL 400 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Contre-indications :

Ne prenez jamais NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- A partir du 6ème mois de grossesse,
- Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise d'ibuprofène ou de
- Antécédents de diabète grave, telles qu'au tract. AINS, aspirine.

Grossesse :

Au cours des 5 premiers mois de votre grossesse, votre médecin peut être amené, si nécessaire à vous prescrire ce médicament.

A partir du 6ème mois de grossesse, vous ne devez en aucun cas prendre de vous-même ce médicament, car ses effets sur votre enfant peuvent avoir des conséquences graves, notamment sur un plan cardio-pulmonaire et rénal, et cela même avec une seule prise.

Il peut arriver toutefois, dans des cas très particuliers, que votre gynécologue vous prescrive ce médicament. Dans ce cas, respectez strictement l'ordonnance de votre médecin.

Allaitement :

Ce médicament passe dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il convient d'éviter de l'utiliser 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 MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

Sportif :

Sans objet

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

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des vertiges et des troubles de vue.

Excipient à effet notoire :

Sans objet

3. COMMENT PRENDRE NURODOL 400 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Instruction pour un bon usage.

Posologie et mode d'administration :

Posologie

Réservé à l'adulte (plus de 15 ans).

* Indications rhumatologiques :

- traitement d'attaque : 2 comprimés à 400 mg, 3 fois par jour, soit 2400 mg par jour ;
- traitement d'entretien : 1 comprimé à 400 mg, 3 à 4 fois par jour, soit 1200 à 1600 mg par jour.
- Dysménorrhée : 1 comprimé à 400 mg par prise, à renouveler si nécessaire, sans dépasser 4 comprimés à 400 mg par jour (soit 1600 mg par jour).

* Affections douloureuses et/ou états fébriles : 1 comprimé à 400 mg par prise, à renouveler si nécessaire, sans dépasser 3 comprimés à 400 mg par jour (soit 1200 mg par jour).

Mode d'administration

Voie orale.

Avaler le comprimé, sans le croquer, avec un grand verre d'eau.

Les comprimés sont à prendre de préférence au cours d'un repas.

Fréquence d'administration

Les prises systématiques permettent d'éviter les oscillations de douleur ou de fièvre.

Elles doivent être espacées d'au moins 6 heures.

Durée du traitement

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

En dehors des affections rhumatismales, si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou si elles s'aggravent ou en cas de survenue d'un nouveau trouble, en informer votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû, **ARRÊTEZ LE TRAITEMENT ET CONSULTEZ RAPIDEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MÉDICAL D'URGENCE**

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

Si vous oubliez de prendre NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Signalez que vous prenez ce médicament, votre médecin vous précisera le taux d'acide urique ou le sucre dans le sang. Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

COMMENT PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Attention : cette présentation contient 1 mg de paracétamol par comprimé : ne pas prendre 2 comprimés à la fois.

POSOLOGIE :

En raison de son dosage, ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 15 ans :

- La posologie usuelle est de 1 comprimé à 1000 mg par prise, à renouveler au bout de 6 à 8 heures. En cas de besoin la prise peut être répétée au bout de 4 heures minimum.

- Il n'est généralement pas nécessaire de dépasser 3000 mg de paracétamol par jour, soit 3 comprimés par jour.

- Cependant, en cas de douleurs plus intenses, et sur avis de votre médecin, la posologie peut être augmentée jusqu'à 4000 mg par jour, soit 4 comprimés par jour. Les doses supérieures à 3000 mg de paracétamol par jour nécessitent l'avis médical.

NE JAMAIS PRENDRE PLUS DE 4000 mg de PARACETAMOL PAR JOUR (en tenant compte de tous les médicaments contenant du paracétamol dans leur formule). Toujours respecter un intervalle de 4 heures au moins entre les prises.

En cas de maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère), les prises seront espacées de 8 heures minimum. Ne pas dépasser 3 comprimés par jour.

MODE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

Le comprimé est à avaler tel quel avec une boisson (par exemple eau, lait, jus de fruits).

Si vous avez pris plus de DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre DOLIPRANE® 1000 mg comprimé : Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de prendre.

QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé est susceptible d'avoir des effets indésirables :

- dans certains cas rares, il est possible que survienne une éruption cutanée ou une réaction allergique. Il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin.
- exceptionnellement, des modifications biologiques nécessitant un contrôle du bilan sanguin ont pu être observées : taux anormalement bas de certains éléments du sang (plaquettes) pouvant se traduire par des saignements de nez ou des gencives.

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

COMMENT CONSERVER DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Pas de précautions particulières de conservation.

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

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

b

bottu s.a

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca
S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

Ajdër 11/14 101022

Doliprane® 1000 mg

Comprimé

PPV: 14DH00

PER: 10/26

LOT: M3405

g, sous forme de paracétamol DC 90

ma is prégelatinisé, acide stearique (origine végétale).

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses. Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants :

allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

Précautions Particulières :

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde :

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").

Grossesse et allaitement :

Le Paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.



ment acide (jus d'orange, pomme ou de pomme).
t de boire le mélange le mélange ne
re le mélange immédiatement ou dans

ez bu tout le médicament, bien rincer
eau et le boire. Les bonbons solides
pas les mâcher ni les croquer.

20 mg, gélule :
à l'oméprazole ou l'un des autres
EDES® 20 mg.
autre inhibiteur de la pompe à protons
azole, lansoprazole, rabeprazole,
azole, lansoprazole, rabeprazole,

ament contenant du nifédipine (utilisé
VIH).

situations décrites ci-dessus, ne prenez
gastro-résistante. Si vous avez des
médicament ou votre pharmacien avant de

s, ce médicament peut provoquer des
ne surviennent pas systématiquement

effets indésirables suivants, ceux-ci
rêtez de prendre OEDES® 20 mg et
un médecin :

la respiration sifflante, gonflement des
gorge ou du corps, éruptions cutanées,
difficultés à avaler (réactions allergiques

avec des bulles ou une desquamation.
tre importantes et s'accompagner d'un
vires, des yeux, de la bouche, du nez et
peut correspondre à un syndrome de
écrolyse épidermique toxique.
et fatigue peuvent être des symptômes

se sont :
ents (peuvent affecter jusqu'à 1

intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac,

s.
omac.

équents (peuvent affecter jusqu'à 1

es chevilles.
omnie).

ements, somnolence.

ats des tests sanguins, contrôlant le

aire et démangeaisons.
d'énergie.

peuvent affecter jusqu'à 1 personne

une diminution du nombre de globules

Ces effets peuvent provoquer une

ou faciliter la survenue d'infections.

trois très graves incluant le gonflement

de la gorge, de la fièvre, une respiration

sodium dans le sang. Celle-ci peut

s vomissements et des crampes.
pression.

- 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.
- Si vous est déjà arrivé de développer une réaction cutanée après un traitement par un médicament similaire à OEDES® qui réduit l'acide de l'estomac.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (Chromogranine A).

Si vous prenez OEDES® 20 mg au long-cours (durée supérieure à un an), votre médecin vous surveillera probablement de façon régulière. Vous devez définir précisément tous les symptômes et événements nouveaux ou exceptionnels quand vous voyez votre médecin.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante, 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 avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable tel que des douleurs dans vos articulations.

Enfants :

Certains enfants atteints d'une maladie chronique peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que celui-ci ne soit pas recommandé. Ne donner pas ce médicament aux enfants de moins de 1 an ou < 10 kg.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire :

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).

9. Interactions avec d'autres médicaments :

Prise 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® 20 mg peut interagir sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur OEDES® 20 mg.

Vous ne devez pas prendre OEDES® 20 mg si vous prenez un médicament contenant du nifédipine (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 (utilisé dans le traitement de problèmes cardiaques) ;
- Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire) ;
- Phénytoïne (utilisé dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES® 20 mg ;
- Médicaments anticoagulants 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® 20 mg ;
- Rifampicine (utilisé 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) ;
- Cilostazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;
- Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;
- Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;
- Erlotinib (utilisé dans le traitement du cancer).

OEDES® 20 mg
Microgranules gastro-résistants en gélule
(Oméprazole)

OEDES 20mg
14 gélules



6 118001 100071

LOT 220286
EXP 09/2024
PPV 52.80DH

OEDES® 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- 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 ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDES® 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau 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 :

Veillez toujours à 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

avant de prendre

otre traitement et

oute, demandez

armacien.

la relire.

n gélules, boîtes

20 mg

méprazole. Il

hibiteurs de la

uite par votre

gazeuse, un jus de fruit léger (ananas) ou dans le composé

• Toujours remuer juste avant de prendre. Le médicament sera pas homogène. Puis boire les 30 minutes.

• Pour s'assurer que vous avez bien avalé le verre avec un demi-verre d'eau, vérifiez que le médicament contient le médicament.

6. Contre-indications :

Ne prenez jamais OEDES®

- si vous êtes allergique aux composés contenus dans OEDES® (par exemple Pantoprazole, esoméprazole).
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par le VIH.
- Si vous êtes dans une des phases de traitement avec pas OEDES® 20 mg, gélules, contactez votre médecin.

doutes, parlez-en à votre médecin.

prendre OEDES® 20 mg.

7. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, OEDES® 20 mg peut avoir des effets indésirables, mais ils ne sont pas graves.

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, contactez immédiatement votre médecin.

• Apparition soudaine d'un gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge.

• Perte de connaissance ou de conscience.

• Rougeurs de la peau ou des lèvres.

• Saignements au niveau des parties génitales.

• Jaunisse, urines foncées.

• Les autres effets indésirables sont résumés ci-dessous.

Effets indésirables fréquents (sur 10 personnes) :

• Maux de tête.

• Effets sur l'estomac ou l'intestin (nausées, vomissements, constipation, flatulences).

• Nausées ou vomissements.

• Polypes bénins dans l'estomac.

Effets indésirables peu fréquents (sur 100 personnes) :

• Gonflement des pieds et des chevilles.

• Troubles du sommeil (insomnie).

• Etourdissements, fourmillements.

• Vertiges.

• Modifications des résultats des tests de laboratoire.

• Eruptions cutanées, urticaire.

• Malaise général, manque d'énergie.

Effets indésirables rares (sur 1000 personnes) :

• Troubles sanguins tels que saignements, plaquettes blanches ou de plaquettes faibles, des ecchymoses.

• Réactions allergiques graves, des lèbres, de la langue et des lèvres.

• Diminution du taux de sodium.

• Agitation, confusion ou troubles du goût.

• Troubles du goût.

• Troubles du goût.

Auricularum®

Poudre auriculaire

LOT 252353 7
EXP 08 2025
PPV 79.00 DH

l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre

usage. En cas de questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations 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, car cela pourrait lui être nocif.

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

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Poudre

Chlorhydrate d'oxytétracycline 90.000 U.I.

Sulfate de polymyxine B 100.000 U.I.

Nystatine 1.000.000 U.I.

Phosphate sodique de dexaméthasone 10,00 mg

Excipient : Laurylsulfate de sodium

Pour un flacon

Solvant : 10 ml de chlorure de sodium 0,9%

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION

Poudre auriculaire en flacon avec solvant (10 ml), boîte unitaire.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Corticoïde et Anti-infectieux en association.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

- Ce médicament est indiqué en traitement local de l'otite externe à bactérie ou champignon.
- Ce médicament est indiqué chez les patients atteints d'otite chronique avant ou après intervention chirurgicale de l'oreille dans certaines circonstances déterminées par le médecin généraliste ou le spécialiste en oto-rhino-laryngologie.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Allergie à l'un des constituants et notamment à la polymyxine B.
- Perforation du tympan lorsqu'il n'y a pas d'écoulement.
- Si vous avez une infection virale au niveau de l'oreille (varicelle, Herpes,...).

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

PRECAUTIONS D'EMPLOI, MISES EN GARDE SPECIALES

Mises en garde spéciales :

- Il faut vérifier l'intégrité de votre tympan par votre médecin avant toute prescription.
 - En cas de tympan ouvert (écoulement purulent de l'oreille, paracentèse, yoyo), l'instillation du produit peut être toxique pour l'oreille et entraîner des effets indésirables irréversibles (surdité, troubles de l'équilibre).
 - Arrêter le traitement dès l'apparition d'une éruption cutanée ou de toute autre réaction d'allergie locale ou générale. Consultez alors votre médecin.
 - Des résidus noirâtres peuvent persister dans le conduit auditif. Ils sont sans danger mais peuvent nécessiter un nettoyage par le médecin en fin de traitement.
 - Une attention particulière sera portée aux patients porteurs d'appareils auditifs ; en effet, la persistance de ce dépôt peut gêner le bon fonctionnement des appareils.
 - Il est conseillé de ne pas administrer d'autres médicaments dans l'oreille en même temps.
 - Ne pas injecter, ni avaler ce médicament.
 - Au moment de l'emploi, éviter la mise en contact de l'embout avec l'oreille ou les doigts afin de limiter les risques de contamination.
- L'utilisation d'AURICULARUM ne sera envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

AURICULARUM peut être prescrit au cours de l'allaitement.

Si au bout de 10 jours voir les 15 jours les symptômes persistent, il faut re-consulter.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

L'utilisation d'AURICULARUM ne sera envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

AURICULARUM peut être prescrit au cours de l'allaitement.

SPORTIF

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif (dexaméthasone) pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors de contrôles anti-dopage.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

POSOLOGIE

1/ Sous forme de poudre :

- Orienter le flacon souple, tête en bas ; ramener en tassant la totalité de la poudre vers la partie du col ;
- Exercer une pression sur le flacon pour obtenir une dose de produit ;
- Insuffler cette dose 1 à 2 fois par jour, ou tous les 2 à 3 jours.

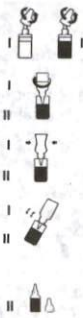
2/ Sous forme de suspension :

- Dans certains cas particuliers, il est possible d'utiliser la poudre mise en suspension dans une solution stérile de chlorure de sodium (1 flacon de poudre/10 ml de solution stérile de chlorure de sodium à 0,9 pour cent).
- A partir de la solution ainsi obtenue, instiller 5 à 10 gouttes, une à deux fois par jour.

Cette suspension auriculaire préparée au moment de l'emploi conserve son activité pendant 8 jours à la température de + 4° C, et doit être tiédie au moment de l'emploi en conservant quelques minutes le flacon dans la paume de la main.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie locale auriculaire.

- 
- Dévisser le capuchon du flacon I en plastique blanc.
 - Dévisser le capuchon du flacon II en plastique noir.
 - Enfoncer le flacon I dans le flacon II.
 - Faire passer tout le liquide dans le flacon II en appuyant plusieurs fois sur le flacon I.
 - Agiter plusieurs fois.
 - Séparer les deux flacons.
Bien visser le flacon II en plastique noir.
 - Le flacon II est prêt à être utilisé.
 - Reboucher le flacon II après chaque usage.

DUREE DU TRAITEMENT

Poudrage ou mise en suspension : La durée du traitement usuel ne doit pas excéder 15 jours.

Au-delà, la conduite à tenir devra être réévaluée par votre médecin généraliste ou votre médecin spécialiste en oto-rhino-laryngologie.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

Le produit peut provoquer exceptionnellement une sensation de cuisson ou de démangeaison en début du traitement.

Il a été signalé, mais de façon tout à fait exceptionnelle, la possibilité d'une réaction allergique locale ou bien encore d'une sensation vertigineuse. Des résidus noirâtres peuvent persister dans le conduit auditif (cf. MISES EN GARDE SPECIALES)

SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

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

PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION

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

Après reconstitution la solution doit être conservée au maximum 8 jours entre + 2°C et 8°C (au réfrigérateur).