

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



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

Déclaration de Maladie

M23-005882 198105

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 9796 Société : ROYAL AIR MAROC
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : ESSALMI LHOUSSEINE
Date de naissance : 25/06/1964
Adresse : HABITUELLE
Tél. : 0661711713 Total des frais engagés : -526,70 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Dr. EL OMARI ABDELLAH
Médecine Générale
151, Djerb Chabab "A" Bd.
Mondair El Alia Mohammedia
Tél : 05 23 315 111
Date de consultation : 22 JAN 2024
Nom et prénom du malade : EL ALI : ANNA Age :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☒ Enfant
Nature de la maladie : V. n. n. t. - Br. d. t. - a. p. - n. p. t. t.
Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : MOHAMMEDIYA

Le : 22 JAN 2024

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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
24/01/24	C		1751	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Pharmacieur

Date

Montant de la Facture

22/1/24

3762

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

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

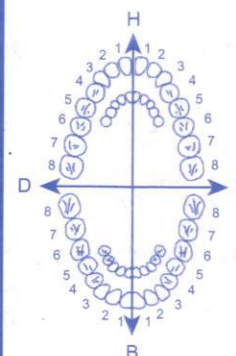
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées

Nature des Soins

Coefficient



Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

[Création, remont, adjonction]

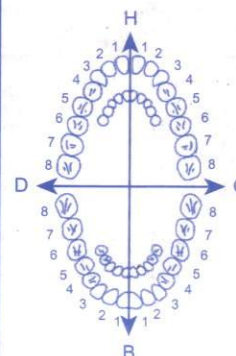
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

BIOFAR
LABORATOIRES

12 VITAMINES
12 MINÉRAUX



Net weight: 90g

Poids net: 90g



IPHADRM

Lot: 04/2026
510217

PPC: 79.00

Lot: BIOFAR MULTI 12VIT 12 MINÉRAUX CP BTE20

Docteur EL OMARI ABDELLAH

Médecine Générale

161, Derb Chabab "A" Bd. Monastir

EL Alia - Mohammedia

Tél.: 0523.31.51.11

الدكتور العماري عبد الله

الطب العام

161، درب الشباب «أ» شارع موناستير

لعاليا - المحمدية

الهاتف : 0523.31.51.11

المحمدية، في : 2024 22 : Mohammedia, le :

ERBALNI ONNAINA

1930 - cl. from hmg SV

16000 - acis 34r SV
- eleril SV

4200 - oniz SV
- SV

3470 - fedryl SV
- acis 34r

1400 - SV

2820 - SV

7900 - SV
- Biofer SV

376,700 SV

PHARMACIE IBNSINA
Dr. CHEROUAOUI ABDELKADER
636, Bd Abdelkrim El Khattabi
Mohammedia
Tél : 05 23 32 46 19

Dr. EL OMARI ABDELLAH
Médecine Générale
161, Derb Chabab "A" Bd.
Monastir EL Alia Mohammedia
Tél : 05 23 31 51 11

La prudence est nécessaire chez les patients présentant une tachycardie (accélération du rythme cardiaque), une arythmie cardiaque (trouble du rythme cardiaque) ou des troubles cardio-vasculaires sévères.
La prudence est également nécessaire chez les patients ayant un diabète.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Prise d'autres médicaments

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, et notamment avec les anesthésiques volatiles halogénés, les IMAO non sélectifs (iproniazide, nialamide), les alcaloïdes de l'ergot de seigle, dopaminergiques ou vasoconstricteurs. IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE :

L'utilisation d'EFFORTIL est déconseillée au cours de la grossesse. En effet, les données cliniques sont insuffisantes et les données expérimentales ont mis en évidence un effet tératogène.

ALLAITEMENT :

En l'absence de données sur le passage dans le lait maternel, Effortil est déconseillé chez la femme qui allaite.

MODE D'EMPLOI ET POSOLOGIE

Les gouttes doivent être prises avec un peu d'eau.

Posologie usuelle

20 à 25 gouttes 3 fois par jour.

CONSEILS

Les manifestations de *hypotension orthostatique* peuvent être réduites en évitant les changements brusques de position.

EFFETS INDESIRABLES POSSIBLES

Effets indésirables fréquents :

- maux de tête.

Effets indésirables peu fréquents :

- anxiété
- insomnie
- tremblements
- agitation
- étourdissements
- palpitations
- troubles du rythme cardiaque
- tachycardie (accélération du rythme cardiaque)
- nausées.

Effets indésirables de fréquence indéterminée : réactions allergiques, y compris réactions de type anaphylactique et bronchospasmes

- angor
- bouffées de chaleur
- élévation de la pression artérielle
- sueurs.

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



Fabriqué par bottu s.a.
82, Allée des Casuarinas - Aïn Sebâa - Casablanca
S. Bachouchi - Pharmacien Responsable



EFFORTIL®

étiléfrine

FORME ET PRESENTATION

Solution buvable ; flacon de 30 ml (450 gouttes). (10 gouttes = 5 mg).

COMPOSITION

	pour 10 gouttes	pour 100 ml
chlorhydrate d'étiléfrine	5 mg	750 mg

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE :

Parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, métabisulfite de sodium.

INDICATIONS

Ce médicament est un stimulant du système cardiovasculaire apparenté à l'adrénaline. Il augmente le débit du cœur et lutte contre la dilatation des vaisseaux. Il est utilisé dans le traitement de l'hypotension orthostatique.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit jamais être utilisé dans les cas suivants :

- angine de poitrine,
- troubles du rythme (surtout ventriculaires),
- myocardiopathie obstructive (maladie sévère du muscle cardiaque),
- allergie à la spécialité,
- hyperthyroïdie (activité exagérée de la glande thyroïde),
- hypertension artérielle,
- phéochromocytome (production excessive d'hormones provoquant une hypertension artérielle sévère),
- glaucome à angle fermé (pression excessive dans l'oeil),
- hypotension artérielle avec réaction hypertensive au passage,
- sténose valvulaire cardiaque (rétrécissement des orifices aortique (rétrécissement de l'aorte),
- hypertrophie prostatique avec rétention d'urine (trouble de l'émission de l'urine),
- insuffisance cardiaque décompensée,
- en association avec les médicaments sympathomimétiques (méthylphénidate, phényléphrine, pseudoéphédrine).

ATTENTION

Signalez la prise de ce médicament avant toute anesthésie générale. Une élévation de la tension artérielle survenant lors des états de fatigue en sport n'est pas une cause. Consultez votre médecin. Sportif : ce médicament contient une substance susceptible d'être détectée par certains tests antidopage.

MISES EN GARDE SPECIALES

Ce médicament contient du métabisulfite de sodium et peut provoquer des réactions allergiques sévères et une gêne respiratoire.

Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle et du parahydroxybenzoate de propyle et peut provoquer des réactions allergiques.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

La spécialité perd son efficacité chez les patients traités par des médicaments à effet sympathomimétique.

PPV: 20170
PER: 06/28
LOT: 02132

30 ml

EFFORTIL® gouttes

Chlorhydrate d'étiléfrine

Flacon de 30 ml

6 118000 040392

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Signalez que vous prenez ce médicament si votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide urique ou de 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 1000 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 PARACÉTAMOL 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.



bottu s.a.

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

11.14
101022
idemco

Doliprane® 1000 mg

PARACÉTAMOL

Comprimé

DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé :

La substance active est : paracétamol 1000 mg, sous forme de paracétamol DC 90 (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarmellose sodique, povidone K30, amidon de maïs pré-gélatinisé, acide stéarique (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 d'allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enf

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES 1000 mg, COMPRIMÉ :

Précautions Particulières :

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre sig traitement sans l'avis de votre médecin.

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

Mises en garde :

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

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments peuvent en contenir. 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, est autorisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.

PPV: 14DH00

PER: 09724

LOT: M3223



Doliprane® 1000 mg

10 Comprimés sécables

Paracétamol

كلاريل®

أقراص مبلّسة

كلاريل 250 ملغ - 500 ملغ

كلاريل 500 ملغ
500 ملغ
قرص واحد

الشكل والتقديم

أقراص عيار 250 ملغ من كلاريل تروميسين - العلبية تحتوي على 14 قرصاً
أقراص عيار 500 ملغ من كلاريل تروميسين - العلبية تحتوي على 14 قرصاً

التعليمات

كلاريل تروميسين
ساعات لما يكفي
الاستهلاك : أوبادري، ملون أصفر الكينوليين.

قرص واحد

مضاد حيوي من فصيلة الميكروبيد.

الاستعمالات

علاج المصابين بتعفنات ناتجة عن جرثيم تعرف - عند ظهورها - بالمتأثرة:

- التهابات الحبوب الأنفية الحادة

- اشتداد التهابات الزمنة للشعب الرئوية.

- الإصابات الرئوية المشتركة غير الفاسية.

- علاج ناجع ضد غرغم الدم القطاري أفيوم عند المصابين بفقدان المناعة.

- الذبحة اللوزية للمعدة بالمكورات العنقودية للصحة بالتحلل الدم ببطء

- اشتداد احتجاج القصبات التنفسية الحادة.

- الاحتجاج الحثلي الهنبة.

- الاحتجاج القموية.

- بالإشراف مع مضاد حيوي آخر ومع مضاد للإفرازات؛ عند استئصال الهيليكو بكتيريا بين المسلك المعدي و العفجي (HP) في حالة الإصابة بقرحة

المعدة الأثيرة عشر.

جدد الاستعمالات

قطعا:

- فرط الحساسية لكلاريل تروميسين أو لأحد المكونات .

- الحساسية للميكروبيد.

- قلويد أزغوت الجودر (ثنائي ميه قلويد أزغوت الجودر ، الخلاصة اللينة لأزغوت الجودر) سيزابريد، ميزولاستين، بيموزيد، بيريديل.

نسبيا:

- أرومكربتيتن، كابيكوليت و بيركوليد، تكلوليوس، أباستين، توليبرودين، هالوفاثرين.

- أثناء الحمل و الرضاعة.

المقارير وطريقة الاستعمال

- للذبحة الرئوية : 500 ملغ في اليوم بجرعتين - مدة العلاج 5 أيام.

- احتجاج الشعب التنفسية : 500 ملغ إلى 1 غ في اليوم بجرعتين - مدة العلاج 7 أيام.

- تعفن الحبوب الأنفية الحاد، الإصابة الأولية بالشعب التنفسية الزمنة : 1 غ في اليوم، بجرعتين - مدة العلاج 7 أيام.

- استئصال الهيليكو بكتيريا بولري : 500 ملغ أو قرص واحد بالإشراف مع الأوكسيميلين 1 غ و 20 ملغ أوتوبرازول صباحا ومساء، لمدة سبعة أيام.

- احتجاج الوصفه القلبية.

- ليل الأقراص مع كأس من الماء، ويستحب ذلك أثناء الوجبات.

بعد التخطيط للمقارير كالتالي:

مرضى الذين يعانون من القصور الكلوي (التركيز الدموي والإفراز البولي للكرياتينين) 30 ملل/ في الدقيقة) انتفاص نصف المقادير.

التحذيرات والإحتياطات عند الاستعمال:

الأخذ في الحسبان إمكانية حدوث التهابات في القولون، لطفينية.

- الإشراف الإيجاري للكلاريل تروميسين مع مضادات حيوية أخرى عند علاج الإصابات بفقدان المناعة (+).

- يجب أن لا تشك للكلاريل تروميسين مع أدوية أخرى التي لها مكون سام و على الخصوص الأمينوسيد.

الإحتياطات عند الاستعمال:

عند حدوث اضطراب في الإحساس السمعي (طنين، خفيف) أو حدة سمعية، يجب القيام بقياس سمعي بالإضافة إلى تعديل المقادير.

- قصور كبد في فاس.

- قصور كلوي فاس.

- في حالة الأرباب، استفسروا طبيكم أو الصيدلاني.

كلاريل هو دواء، لا يترك في متناول الأطفال.

الحرجة الزائدة:

في حالة الحرجة الزائدة، فإنه من المفروض القيام بغسل معدي ومعالجة الأعراض.

تأثيرات غير المرغوب فيها:

- أعراض هضمية : غثيان، تقيؤ، عصب معدي، إسهال.

- كندبات فموية، التهاب اللسان، حناك (التهاب غشاء الفم) .

- أعراض جلدية حساسية.

- التهاب الكبد الكولسترولي الناتج عن الإرتفاع الانتفاخي للترانزأمينات ALAT - A SAT.

- حالات من الإضطرابات الحساسية السمعية وضعف السمع الناتجة عن مقادير تزيد أو تعادل 1 غ في اليوم عند العلاج المطول، تنعكس عند توقف العلاج.

- حالات نادرة للإضطرابات السمعية.

- تلون الأسنان بتعكس عند معالجتها.

كل تأثيرات أخرى لم تذكر في هذه النشرة يجب إخبار طبيكم أو الصيدلاني بها تلقائيا.

الحمل والرضاعة:

كلاريل لا يوصف للعلاج خلال الحمل إلا في حالة الضرورة القصوى.

توقف الرضاعة في حالة حدوث اضطرابات هضمية عند المرضية عند المرضية حديث الولادة.

في حالة تعاطي سيزابريد عند الرضيع - حديث الولادة - تمت قطعة مادة الكلاريل تروميسين.

التدخل الطبي:

لغاية اجتناب وقوع عدة أدوية، يجب إخبار طبيكم أو الصيدلاني تلقائيا بكل علاج آخر مدرج.

الاشراكات المضافة:

قلويد أزغوت الجودر، مقيضات الشرايين، سيزابريد، بيموزيد، بيريديل، ميزولاستين .

إشراكات لا يوصف بها:

الأسلوب الضاربي للمضيق الحركي، إيباسطين، طاكروليموس، توليبرودين، هالوفاثرين.

إشراكات لم يتم اختبارها عند الاستعمال:

مضادات تحلل الدم القموية، سيكلوسبورين، ديوكسين، ميدازولام، تريازولام، ريفامبين، أوفورفا ستاتين، سيريفاستاتين، سيمفاستين، كاربامازيبين،

جيد البروتياز (اندينافير، ديتونايفر)، فيزوبراميد.

إشراكات يباحث في الإعتناء:

تيوبوليتن (حامض و أملاح)، وامينوفيلين.

خبره في التحذير:

يحفظ في درجة حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية.

اللاحقة F - لا يسلم إلا بالوصفة الطبية.

CLARIL®
comprimé pelliculé
Clarithromycine 250 mg - 500 mg

FORMES ET PRESENTATIONS :

Comprimé dosé à 250 mg de clarithromycine - Boîte de 14.

Comprimé dosé à 500 mg de clarithromycine - Boîte de 14.

COMPOSITIONS :

Clarithromycine

Excipients q.s.p :

Pelliculage : opadry, colorant jaune de quinoléine.

CLARIL 250 mg

250 mg

1 comprimé

CLARIL 500 mg

500 mg

1 comprimé

PROPRIETES :

Antibiotique de la famille des macrolides.

INDICATIONS :

Traitement des infections dues aux germes définis comme sensibles dans les manifestations :

- Sinusites aiguës.
- Exacerbations des bronchites chroniques.
- Pneumopathies communautaires non sévères.
- Traitement curatif des infections à *Mycobacterium avium* chez les patients infectés par le VIH.
- Angines documentées à streptocoque A bêta-hémolytique.
- Surinfections des bronchites aiguës.
- Infections cutanées bénignes.
- Infections stomatologiques.
- En association à un autre antibiotique et à un antisécrétoire, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale.

CONTRE-INDICATIONS :

Absolues :

- Hypersensibilité à la clarithromycine ou à l'un des composants.
- Allergie aux macrolides.
- Alcaloïdes de l'ergot de seigle (dihydroergotamine, ergotamine), cisapride, mizolastine, pimozide, bépripil.

Relatives :

- Bromocriptine, cabergoline et pergolide, tacrolimus, ebastine, toltérodine, halofantrine.
- Grossesse et allaitement.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

- Angines : 500 mg/j, en 2 prises pendant 5 jours.
- Infections stomatologiques et cutanées : 500 mg/j en 2 prises.
- Infections bronchiques : 500 mg à 1 g/j en 2 prises pendant 7 jours.
- Sinusites aiguës, pneumopathies, bronchites chroniques : 1 g/j en 2 prises pendant 7 jours.
- Eradication de *Helicobacter pylori* : 500 mg soit 1 comprimé associé à 1 g d'amoxicilline et 20 mg d'oméprazole matin et soir pendant 7 jours. La trithérapie sera suivie d'un traitement antisécrétoire d'une durée de 3 à 5 semaines.
- Respecter la prescription médicale.
- Avaler les comprimés avec un verre d'eau de préférence au cours des repas.

ADAPTATION DE LA POSOLOGIE :

- Chez les insuffisants rénaux (clairance de créatinine < 30 ml/min) réduire la posologie de moitié.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

- Tenir compte de la possibilité de survenue de colites pseudomembraneuses.
- Associer obligatoirement la clarithromycine à d'autres antibiotiques dans le traitement des infections VIH (+).
- Ne pas associer la clarithromycine à d'autres médicaments oto-toxiques, et en particulier les aminosides.

Précautions d'emploi :

- En cas de survenue d'acouphènes ou de baisse de l'acuité auditive, un audiogramme devra être réalisé en plus d'une modification posologique.
- Insuffisance hépatique sévère.
- Insuffisance rénale sévère.
- Prendre en compte la possibilité de résistance croisée entre la clarithromycine et les autres macrolides, et d'autres antibiotiques tels que : la lincomycine et la clindamycine.

En cas de doute, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

CLARIL® est un médicament, ne pas laisser à la portée des enfants.

SURDOSAGE :

En cas de surdosage, un lavage gastrique et un traitement symptomatique s'imposent.

EFFETS INDESIRABLES :

- Manifestations digestives : nausées, vomissements, gastralgies, diarrhée.
- Candidose buccale, glossite, stomatite.
- Manifestations cutanées allergiques.
- Hépatite cholestasique due à une augmentation transitoire des transaminases ASAT-ALAT.
- Des cas d'acouphènes et d'hypacousie dus à une posologie > à 1 g/j sur des périodes de traitement prolongées, réversibles à l'arrêt du traitement.
- Rares cas de dysgueusies.
- Colorations dentaires réversibles avec des soins dentaires.

Tout autre effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice devra être signalé systématiquement à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

CLARIL® est déconseillé pendant la grossesse sauf nécessité absolue.

Interrompre l'allaitement en cas de survenue de troubles digestifs chez le nouveau-né allaité.

En cas de prise de cisapride par le nouveau-né allaité, la clarithromycine est formellement interdite.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler systématiquement cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

Associations contre-indiquées : Alcaloïdes de l'ergot de seigle vasoconstricteurs, Cisapride, Pimozide, Bépripil, Associations déconseillées : Agonistes dopaminergiques, Ebastine, Tacrolimus, Toltérodine, Halofantrine.

Associations nécessitant des précautions d'emploi : Anticoagulants oraux, Ciclosporine, Digoxine, Midazolam, Atorvastatine, Cérivastatine, Simvastatine, Carbamazépine, Antiprotéases (indinavir, ritonavir), Disopyramide.

Associations à prendre en compte : Théophylline (base et sels) et Aminophylline.

CONDITIONS DE CONSERVATION :

LISTE I - Détenir uniquement sur ordonnance. A conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

- Comprimé à 250 mg Boîte de 14 : AMM N : 100/14 DMP/21/NCF

- Comprimé à 500 mg Boîte de 14 : AMM N : 101/14 DMP/21/NCF

Date de révision de la notice : Avril 2012



LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES GALENICA
Z.I. Ouled Saïeh - Casablanca - Maroc

Imp. Ajdr
NCLZF1VFA01



Sorbitol, aspartam, éthanol (0,1455 mg/cuillère à soupe; 0,0485 mg/cuillère à café), parahydroxybenzoate de méthyle, sodium (3,429 mg/cuillère à soupe; 1,143 mg/cuillère à café).

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT?

1- Posologie

Considérations générales

Il convient d'avertir les patients qu'ils doivent s'attendre à une augmentation de la production de sécrétions au cours du traitement par Pectryl®. En cas de troubles respiratoires aigus, un médecin doit être consulté si les symptômes ne s'améliorent pas rapidement.

- Adultes : 1 cuillère à soupe 3 à 4 fois par 24 heures.

- Enfants de 5 à 10 ans : 2 cuillères à café 3 fois par 24 heures

- Enfants de 2 à 5 ans : 1 cuillère à café 3 à 4 fois par 24 heures.

Le médicament n'est pas destiné aux enfants de moins de 2 ans. Pectryl® ne contient pas de sucre et convient aux diabétiques.

2- Mode d'administration

Voie orale.

SYMPTOMES ET INSTRUCTIONS EN CAS DE SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de Pectryl® que vous n'auriez dû :

Consultez un médecin

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Si vous oubliez de prendre Pectryl® :

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

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

Comme tous les médicaments, Pectryl® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Possibilité d'effets indésirables gastro-intestinaux (nausées, vomissements, diarrhées, douleurs abdominales hautes incluant des maux d'estomac).

Possibilité de réactions allergiques, d'éruptions cutanées (rash, urticaire, prurit), réaction anaphylactique et œdème de Quincke (brusque gonflement du visage et du cou).

Risque de majoration de l'encombrement bronchique chez certains patients incapables d'expectorer efficacement.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

CONSERVATION

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

Ceci est un médicament

Un médicament n'est pas un produit comme les autres

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

Une longue recherche a permis de découvrir son activité mais son absorption n'est pas toujours sans danger

Il ne faut jamais abuser des médicaments

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance; suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas, ne le reprenez pas de votre seule initiative

Votre pharmacien connaît les médicaments; suivez ses conseils

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin

NE LAISSEZ PAS LES MEDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS.

Laboratoires de Produits Pharmaceutiques d'Afrique du Nord

LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca

060411F56520P170913

PECTRYL®

(Bromhexine - Sulfogaïacol)

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

Siróp : Flacons de 150 ml et 250 ml

COMPOSITION CENTESIMALE

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

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Mucolytique

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est un modificateur des sécrétions bronchiques.

Il facilite leur évacuation par la toux en les fluidifiant.

Ce médicament est préconisé dans les états d'encombrement des bronches, des bronchites aiguës ou lors d'épisodes aiguës des bronchopneumopathies. Ce médicament ne doit pas être pris sans avis médical.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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 DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS D'UN DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

De très rares cas de lésions sévères de la peau, telles que des syndromes Johnson ou de Lyell, ont été rapportés chez des patients qui prenaient de la Pectryl®. En cas de lésions de la peau ou des muqueuses apparaissent, arrêtez par précaution l'usage de Pectryl® et consultez immédiatement un médecin.

Il est conseillé de ne pas prendre de médicament antitussif ou de médicament sécrétions bronchiques durant la période de traitement par ce médicament. En raison de la présence de sorbitol, ce médicament ne peut être administré aux patients atteints de diabète sucré, de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du déficit en lactase.

Le taux de sodium est inférieur à 1 mmol (ou 23 mg) par dose, c'est-à-dire « sans sel ». Ce médicament contient du « parahydroxybenzoate » et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

Ce médicament contient de très faibles quantités d'éthanol (0,1455 g par dose, soit 0,0485 mg/cuillère à café).

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES 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 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 devra pas être utilisé pendant l'allaitement.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

LISTE DES EXCIPIENTS AYANT UN EFFET MOINS

42205 107
920250 107

CHHPC 107



CLOPRAME® (Métoclopramide)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- CLOPRAME®, comprimés sécables, boîte de 40
- CLOPRAME®, solution buvable, flacon de 130 ml avec seringue dosieuse

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

Que contient cette notice

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

1-QU'EST-CE QUE CLOPRAME® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité
CLOPRAME® est un antémétique, il est un médicament appelé "métoclopramide". Il agit sur une partie du cerveau pour prévenir les nausées ou les vomissements.

- Indications thérapeutiques

- **1-1 Population adulte :**
CLOPRAME® comprimé sécable et CLOPRAME® solution buvable sont indiqués chez les adultes dans :
- la prévention des nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie.
- la prévention des nausées et vomissements induits par la radiothérapie.
- le traitement des nausées et vomissements induits par les nausées et vomissements pouvant survenir en cas de migraine.

En cas de migraine, le métoclopramide peut être pris avec des médicaments agissant sur la douleur administrés par voie orale pour augmenter l'efficacité de ces médicaments.

- 1-2 Population pédiatrique :

CLOPRAME® comprimé sécable et CLOPRAME® solution buvable sont indiqués chez les enfants (âgés de 1 à 18 ans) si un autre traitement est inefficace ou ne peut être utilisé pour prévenir les nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie. Les comprimés de CLOPRAME® 10 mg ne conviennent pas aux enfants pesant moins de 30 kg. D'autres formes pharmaceutiques (par exemple la solution buvable) doivent être utilisées.

2-QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CLOPRAME® ?

- Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

- Sans objet.
- **- Ne prenez jamais CLOPRAME® (Contre-indications)**
Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si :
- vous êtes allergique au métoclopramide ou à l'un des composants de ce médicament.
- vous avez une hémorragie, une obstruction ou une perforation dans l'estomac ou de l'intestin.
- vous avez ou pouvez avoir une tumeur rare de la glande surrénale, située près du rein (phéochromocytome).
- vous avez déjà eu des mouvements musculaires anormaux (dyskinésie tardive), à l'occasion d'un traitement médicamenteux.
- vous êtes épileptique.
- vous avez la maladie de Parkinson.
- vous prenez de la lévodopa (médicament pour la maladie de Parkinson) ou des agonistes dopaminergiques.
- vous avez déjà eu dans le sang des quantités anormales d'un pigment sanguin (méthémoglobine) ou un déficit en NADH cytochrome-b5.

Ne donnez pas de métoclopramide à un enfant âgé de moins de 1 an.
CLOPRAME® comprimé sécable n'est pas adapté aux enfants pesant moins de 30 kg, d'autres formes pharmaceutiques (par exemple la solution buvable) doivent être utilisées.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable dans les cas mentionnés ci-dessus. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable.

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

Demandez l'avis de votre médecin ou pharmacien avant de prendre CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si :

- vous avez des antécédents de battements du cœur anormaux (allongement de l'intervalle QT) ou tout autre problème cardiaque.
- vous avez des anomalies dans votre sang du taux de sels minéraux, tels que le potassium, le sodium et le magnésium.
- vous prenez d'autres médicaments connus pour agir sur votre rythme cardiaque.
- vous avez un problème neurologique (cervéau).
- vous avez des problèmes au niveau du foie ou des reins. La dose peut être diminuée dans ces cas.

Votre médecin pourra vous prescrire des examens sanguins pour contrôler vos taux de pigment sanguin. En cas de quantités anormales (méthémoglobine), le traitement sera arrêté immédiatement et définitivement.

Vous devez attendre au moins 6 heures entre chaque prise, même en cas de vomissement ou de retard de la dose, afin d'éviter un surdosage.

Le traitement ne doit pas durer plus de 3 mois en raison du risque de mouvements musculaires involontaires.

CLOPRAME® solution buvable :

La solution buvable contient (0,336 mg/ml) moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par dose, c.à.d. qu'elle est essentiellement "sans sodium".
La solution buvable contient du parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle et peut provoquer des réactions allergiques avec urticaire et gêne respiratoire.

- Enfants et adolescents

Des mouvements anormaux (troubles extrapyramidaux) peuvent survenir chez les enfants et les jeunes adultes. Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 1 an en raison du risque augmenté de mouvements anormaux.
Les comprimés de CLOPRAME® 10 mg ne conviennent pas aux enfants pesant moins de 30 kg.

D'autres formes pharmaceutiques (par exemple la solution buvable) doivent être utilisées.

- Prises d'autres médicaments (interactions avec d'autres médicaments)

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez, avec pris récemment ou allez prendre un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.
En effet, CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable peut modifier la manière dont agissent certains médicaments.

De même, certains médicaments peuvent modifier la façon dont agit CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable. Ces médicaments sont les suivants :

- lévodopa ou autres médicaments utilisés dans la maladie de Parkinson,
- anticholinergiques (médicaments utilisés pour soulager les crampes d'estomac ou les spasmes),
- anesthésiques morphiniques (médicaments utilisés pour traiter la douleur sévère),
- médicaments sédatifs,
- médicaments utilisés pour traiter les troubles rénaux,
- digoxine (médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque),
- ciclosporine (médicament utilisé pour traiter certains problèmes du système immunitaire),
- mivacurium et succinylcholine (médicaments utilisés en anesthésie pour le relâchement musculaire),
- fluoxétine et paroxétine (médicaments utilisés pour traiter la dépression).

- Aliments et boissons (interactions avec les aliments et les boissons)

Ne pas prendre d'alcool pendant le traitement car cela peut augmenter l'effet sédatif de CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable.

- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte, pensez être enceinte ou prévoyez d'avoir un enfant, consultez votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. Si nécessaire, CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable peut être pris pendant la grossesse. Votre médecin décidera si vous devez prendre ce médicament.

CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable n'est pas recommandé si vous allaitez car le métoclopramide passe dans le lait maternel et peut avoir des effets sur votre enfant.

- Sports

Sans objet.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines
Vous pouvez vous sentir somnolent, avoir des sensations vertigineuses ou avoir des mouvements saccadés anormaux et une contraction généralisée causant une déformation de votre corps après avoir pris CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable. Cela peut affecter votre façon de conduire un véhicule et d'utiliser des machines.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si vous avez des problèmes cardiaques.

Si vous voulez de prendre CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable :

Ne oubliez pas oublier de pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

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

Si vous arrêtez de prendre CLOPRAME® (risque de syndrome de sevrage)

Sans objet.

4-QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, CLOPRAME® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Après le traitement et consultez immédiatement votre médecin ou pharmacien si vous ressentez un des signes suivants au cours de la prise de ce médicament :

- Mouvements anormaux (touchant souvent la tête ou le cou). Ils peuvent survenir chez les enfants et les jeunes adultes et particulièrement lors de l'utilisation de doses élevées. Ces symptômes surviennent généralement au début du traitement et peuvent même survenir après administration d'une dose unique. Ces mouvements s'arrêtent après un traitement approprié.
- Fièvre élevée, pression artérielle élevée, convulsions, transpiration, production excessive de salive.
- Ces signes peuvent être les symptômes d'une maladie appelée le syndrome malin des neuroleptiques.
- Démangeaison ou éruptions cutanées, gonflement du visage, des lèvres ou de la gorge, difficulté à respirer peuvent être les signes d'une réaction allergique, pouvant être sévère.

Très fréquent

- somnolence.

Fréquent

- dépression avec symptômes légers à sévères incluant l'apparition d'idées suicidaires.
- mouvements anormaux tels que tics, tremblements, mouvements de torsion ou contracture musculaire (raideur, rigidité).
- syndrome parkinsonien (rigidité, tremblements).
- sensation de nervosité.
- diminution de la tension artérielle (en particulier avec la voie intraveineuse).
- diarrhée.
- sensation de faiblesse.

Peu fréquent

- augmentation des taux sanguins d'un hormone appelée prolactine pouvant entraîner une production de lait chez les hommes et chez les femmes n'allaitant pas.
- règles irrégulières.
- hallucination.
- troubles de la conscience.
- diminution du rythme du cœur (en particulier avec la voie intraveineuse).
- allergie.

Rare

- état confusionnel.
- convulsion (particulièrement chez les patients épileptiques).

Fréquence non connue

- taux anormaux d'un pigment sanguin qui peut changer la couleur de votre peau.
- développement anormal des seins (gynécomastie).
- spasmes musculaires involontaires après utilisation prolongée en particulier chez les patients âgés.
- fièvre élevée, tension artérielle élevée, convulsions, transpiration, production excessive de salive.
- Ces symptômes peuvent être les signes d'une maladie appelée syndrome malin des neuroleptiques.
- changement du rythme cardiaque, pouvant être vu sur un électrocardiogramme.
- arrêt cardiaque (en particulier avec la voie injectable).
- choc (diminution sévère de la pression cardiaque) (en particulier avec la voie injectable).
- perte de connaissance (en particulier avec la voie intraveineuse).
- réaction allergique pouvant être sévère (en particulier avec la voie intraveineuse).
- tension artérielle très élevée.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement au Centre National de Pharmacovigilance (tel. 0601000180 - Email : cnp@cpmp.mg).

5-COMMENT CONSERVER CLOPRAME® ?

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

- Ne pas utiliser CLOPRAME® après la date de péremption figurant sur la boîte, ou le flacon...

(La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).

- Durée de conservation et conditions de conservation

3 ans

Comprimés :

Aucune condition particulière de conservation.

Solution buvable :

Conserver le flacon dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez pas. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6- INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

- Que contient CLOPRAME® ?

Comprimés sécables

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

Métoclopramide monohydrochloride anhydre 10 mg/comprimé

(sous forme de monohydrate)

Composition qualitative en excipients

Cellulose microcristalline, Siwarate de magnésium, Silice colloïdale anhydre, Mannitol, Talc, Amidon

de mais

Solution buvable

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

Métoclopramide monohydrochloride anhydre 100 mg/100 ml

(sous forme de monohydrate)

Composition qualitative en excipients

Parahydroxybenzoate de méthyle, Parahydroxybenzoate de propyle, Saccharine sodique, Arôme

Artificialisé Framboise F 1 280, Hydroxyéthylcellulose, Acide citrique anhydre, Eau purifiée

- La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :

Jun 2016

- Conditions de prescription et de délivrance

Informations A (Liste I)

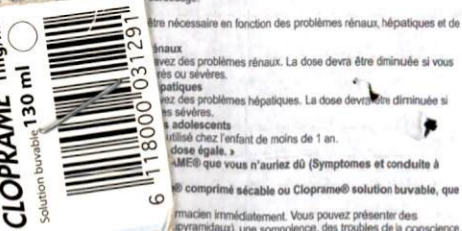
- Tableaux réservés aux professionnels de santé

Sans objet

Laboratoire de Produits Pharmaceutiques d'Afrique du Nord

LAPPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca

250315F6223P210916



Omis[®]

Oméprazole

Microgranules gastrorésistants en gélule

es noires (teintées de sang).

diarrhée sévère ou persistante, car l'oméprazole a été associé à une

in de diarrhées infectieuses.

problèmes hépatiques sévères.

arrivé de développer une réaction cutanée après un traitement avec un

aire à l'oméprazole qui réduit l'acidité de l'estomac.

examen sanguin spécifique (Chromogranine A).

Z au long cours (durée supérieure à un an), votre médecin vous

ement de façon régulière. Vous devez définir précisément tous les

nements nouveaux ou exceptionnels quand vous voyez votre médecin.

teur de la pompe à protons tel que OMIZ en particulier sur une période

peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du

trèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous

des (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

une éruption cutanée, en particulier au niveau des zones exposées au

tre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre

oméprazole. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet

ne douleur dans vos articulations.

teints d'une maladie chronique peuvent nécessiter un traitement à
ne cela ne soit pas recommandé. Ne donnez pas ce médicament aux
de 1 an ou < 10 kg.

OMIZ, microgranules gastrorésistants en gélule

decin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez
médicament. Cela concerne également les médicaments que vous

nnance.

ir sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments
ffet sur OMIZ.

prendre OMIZ si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir
l'infection par le VIH).

er votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments

aconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des
es)

é dans le traitement de problèmes cardiaques)

é dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant

sée dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance

serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OMIZ

anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres

ne surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt

de OMIZ

isée pour traiter la tuberculose)

é pour traiter l'infection par le VIH)

le cas de greffe d'organe)

ericum perforatum) (utilisé dans le traitement de la dépression

dans le traitement de la claudication intermittente)

é pour traiter l'infection par le VIH)

sé pour prévenir les caillots de sang (thrombus))

dans le traitement du cancer)

médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du

nez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut

rrêter votre traitement par OMIZ.

ous a prescrit les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine

traitement d'un ulcère à *Helicobacter pylori*, il est important que vous

édecin de tous les autres médicaments que vous prenez.

Microgranules gastrorésistants en gélule avec des aliments et boissons

gélules peuvent être prises avec de la nourriture ou à jeun.

Emmenstruation et fertilité

te ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une

dez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce

crété dans le lait maternel mais il est peu probable qu'il y ait une

ant lorsqu'il est utilisé à doses thérapeutiques.

is dira si vous pouvez prendre OMIZ pendant l'allaitement.

Microgranules et utilisation de machines

ceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et

ines. Des effets secondaires tels qu'un étourdissement et des troubles

produire. Si c'est le cas, vous ne devez pas conduire de véhicules ou

nes.

OMIZ, microgranules gastrorésistants en

L'utilisation de ce médicament est déconseillée

intolérance au fructose, un syndrome de mala

déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréd

OMIZ contient du sodium. Le taux de sod

c'est à dire « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE OMIZ, microgranu

Veillez toujours à prendre ce médicament en

médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de v

Votre médecin vous dira combien de gélules v

temps vous devez les prendre. Cela dépendra

Posologie

Les doses recommandées sont :

Adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-

réurgitation acide :

• Si votre médecin constate que votre œsophage

recommandée est de 20 mg une fois par jour

vous demander de prendre une dose de 40 m

votre œsophage n'a pas encore cicatrisé.

• La dose recommandée une fois que votre œ

jour.

• Si votre œsophage n'a pas été endommagé,

jour.

Traitement des ulcères dans la partie haute d

• La dose recommandée est de 20 mg une fo

peut vous demander de prendre la même do

votre ulcère.

• Si l'ulcère

fois par jour

Traitement

• La dose r

peut vous d

votre ulcère

• Si l'ulcère

fois par jour

Prévention

• La dose r

augmente

Traitement

non stéroï

• La dose

Prévention

• La dose r



Omiz 20mg
14 gélules

LOT: 6874
PER: 08/26
PPV: 22DH00