

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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

**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](http://www.mupras.com)

M22- 0020232

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 8372 Société : RAN

Actif  Pensionné(e)  Autre :

Nom & Prénom : ATBIB FOUZIA

Date de naissance : 03/01/1966

Adresse : 7 Rue NASSIR ADDINE ROS ALJOURIKA

INT A APP 17 5<sup>e</sup> étage NAARIF

Tél. : 06 68 46 60 40 Total des frais engagés : 5.80,70 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

CMR EL IBRAHIMI Mohamed  
5 bis, Rue Ibnou Babik  
Quartier Racine Maârif - Casablanca  
Tél. : 05 22 94 92 46 - Fax : 05 22 94 91 23

Date de consultation : 06/05/2014

Nom et prénom du malade : ATBIB FOUZIA

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie : ATBIB FOUZIA

Affection longue durée ou chronique :  ALD  ALC Pathologie : ATBIB FOUZIA

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : ATBIB FOUZIA

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) :

## RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

| Dates des Actes | Natures des Actes | Nombre et Coefficient | Montant détaillé des Honoraires | Cachet et signature du Médecin<br>RECEVANT le Paiement des Actes   |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|--|
| 31/10/2021      | Consultation      | 9                     | 300                             | 5 bis, Rue Ibnou Babik<br>Quartier Racine Maârif - Casablanca<br>Tel: 05 22 94 92 46 - Fax: 05 22 94 91 23<br>INPE |

## EXECUTION DES ORDONNANCES

| Cachet du Pharmacien<br>ou du Fournisseur  | Date       | Montant de la Facture |
|--|------------|-----------------------|
| Mme: BENMAMOU<br>PHARMACIE YACOUB EL HAMOUCHE<br>3, 65 Bd. Yacoub El Hamouche<br>0522255204 - Casablanca | 06/03/2024 | 280,70                |

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

## AUXILIAIRES MEDICAUX

#### RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqu

### 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<br>PROTHESES DENTAIRES | DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE   |                           |                                       |                         |
|                              | H<br>25533412<br>00000000   | D<br>00000000<br>35533411 | G<br>21433552<br>00000000<br>11433553 | COEFFICIENT DES TRAVAUX |
|                              | <b>[Création, remont, adjonction]</b><br>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'EXÉCUTION



**CMR**  
EXPLORATION ET TRAITEMENT DES MALADIES  
RESPIRATOIRES DU SOMMEIL ET DU RONFLEMENT

**Consultations :**  
Pneumophysiologie  
Allergologie - Asthme  
Sommeil et ronflement  
Sevrage tabagique  
Réhabilitation respiratoire  
Oncologie

**laboratoire de physiologie clinique**  
Pléthysmographie  
Spirométrie - Oscillometry  
Polysomnographie  
Gaz du sang artériel  
Epreuve d'effort cardio-respiratoire

**Endoscopie diagnostique et interventionnelle**  
Fibroscopie bronchique  
Bronchoscopie rigide  
Thoracoscopie

الدكتور محمد البراهيمي

Dr. Mohammed EL IBRAHIMI  
Pneumophysiologist

الدكتور عزيز النصري

Dr. Arabi NACIRI  
Professeur agrégé  
Pneumophysiologist

Casablanca le 06/03/2024

Madame ATBIB Fouzia

40,00x2

isolone 20: 1cp le matin x2

enterogermina: 1/10j

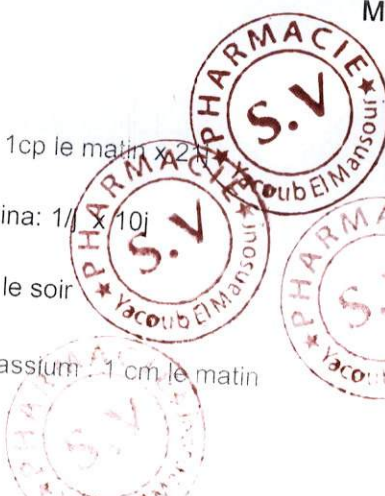
zolusl 20: 1 le soir

sirop de potassium: 1 cm le matin

24,60x2

Prendre rendez-vous sur [casa.souffle@gmail.com](mailto:casa.souffle@gmail.com)

280,70



**Mme. BENNIS Zineb**  
PHARMACIE YACOUB EL MANSOUR  
63 - 65 Bd. Yacoub El Mansour  
Tel.: 0522 25 52 04 - Casablanca

**CMR EL IBRAHIMI Mohamed**  
5 bis, Rue Ibnou Babik  
Quartier Racine Maârif - Casablanca  
Tél.: 05 22 94 92 46 - Fax: 05 22 94 91 23

NE® 5 mg c  
NE® 20 mg

e 30  
de 20

40/00

re attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre  
l'ensemble de la notice car elle contient des informations importantes pour

ce notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.  
Tout autre question, si vous avez un doute, demandez plus  
lions à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à  
d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui

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

#### **e notice :**

**T-CE QUE ISOLONE, comprimés effervescents ET DANS QUELS  
-IL UTILISE ?**

**LES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE  
-ISOLONE, comprimés effervescents ?**

**ENT PRENDRE ISOLONE, comprimés effervescents ?**

**SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?**

**ENT CONSERVER ISOLONE, comprimés effervescents ?**

**INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.**

**T-CE QUE ISOLONE comprimés effervescents ET DANS  
-AS EST-IL UTILISE ?**

pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB06  
ORTICOIDES - USAGÉ SYSTEMIQUE (Hormones non sexuelles)  
ment est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire

dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

est utile dans le traitement de nombreuses affections inflammatoires.

oses, ce médicament diminue les réactions immunitaires et est  
ment utilisé pour prévenir ou traiter le rejet des greffes d'organes.

**20 mg comprimés effervescents est réservé à l'adulte et à  
+ plus de 10 kg.**

**LES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE  
-ISOLONE, comprimés effervescents ?**

jamais ISOLONE comprimés effervescents :  
ites allergique à la substance active (prednisolone) ou à l'un des  
nspontans contenus dans ISOLONE comprimés effervescents,  
s dans la rubrique 6.

vez une infection.  
suffrez actuellement d'une maladie virale (hépatite virale, varicelle)  
réapparaître (herpès, zona).

ivez des problèmes mentaux et que vous n'êtes pas traité pour  
tevez être vacciné par un vaccin vivant (par exemple contre la  
varicelle, la fièvre jaune...).

**ents et précautions**  
ment doit être pris sous une stricte surveillance médicale.

nourrissons prématurés traités par ce médicament, une  
cardiaque doit être effectuée pour surveiller la structure et la  
muscle cardiaque.

**mg**  
ment ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 10  
onseignent chez les prématurés et les nouveau-nés à terme.

chez les nourrissons prématurés traités par d'autres  
ts de la même classe, une échographie cardiaque doit être  
surveiller la structure et la fonction du muscle cardiaque.

#### **Avant le traitement, prévenez votre médecin :**

- Si vous avez été vacciné récemment,
- Si vous avez eu ou avez un ulcère digestif, une maladie du gros intestin, si vous avez été opéré récemment pour un problème d'intestin,
- Si vous avez du diabète (taux de sucre trop élevé dans le sang), ou une tension artérielle élevée,
- Si vous avez une infection (notamment si vous avez eu la tuberculose),
- Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement,
- Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os avec une fragilité des os) et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire),
- Si vous souffrez de sclérodermie (également connue sous le nom de sclérose systémique, un trouble auto-immun), car des doses journalières de 15 mg ou plus peuvent augmenter le risque de développer une complication grave appelée crise rénale sclérodermique. Les signes d'une crise rénale sclérodermique sont, entre autres, une augmentation de la pression sanguine et une diminution de la production d'urine. Votre médecin peut vous conseiller de faire contrôler régulièrement votre pression sanguine et votre urine,
- Si vous avez séjourné dans les régions tropicale, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.

#### **Pendant et après le traitement :**

• Prévenez immédiatement votre médecin si vous ressentez des douleurs au niveau des tendons (reconnaissable par des douleurs lors de mouvements). En effet, ce médicament peut favoriser l'apparition d'une atteinte des tendons voire de manière exceptionnelle d'une rupture des tendons. Ce médicament peut également entraîner la survenue de crises liées à la présence de phéochromocytome (tumeur des glandes surrénales) et pouvant mettre votre vie en danger.

• Evitez le contact avec les personnes atteintes de la varicelle ou de la rougeole.

• Prévenez le médecin que vous prenez ou que vous avez pris ce médicament (pendant une année après l'arrêt du traitement) si vous devez vous faire opérer ou si vous êtes dans une situation de stress (fièvre, maladie).

• Votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel, en sucre et riche en protéines.

• Si le traitement est prolongé, votre médecin vous prescrira également un apport en calcium et vitamine D.

• Contactez votre médecin en cas de vision floue ou d'autres troubles visuels.

#### **Autres médicaments et ISOLONE comprimés effervescents**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Vous devez éviter de prendre ce médicament :

• si vous prenez de l'aspirine à des doses supérieures ou égales à 1 g par prise et/ou 3 g par jour,

• ou si vous devez être vacciné.

Certains médicaments peuvent augmenter les effets de ISOLONE comprimé effervescents et il est possible que votre médecin souhaite vous surveiller attentivement si vous prenez ces médicaments (y compris certains médicaments pour traiter l'infection à VIH : nftonavir, cobicistat).

#### **Grossesse, allaitement et fertilité**

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

#### **Grossesse**

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.

#### **Allaitement**

Ce médicament passe dans le lait maternel. Par conséquent, l'allaitement est à éviter durant le traitement.

#### **Sportifs**

La substance active de ce médicament (la prednisolone) peut rendre positifs les tests pratiqués lors des contrôles anti-dopage.

#### **ISOLONE comprimés effervescents contient du sodium**

ISOLONE 5 mg comprimés effervescents contient approximativement 25 mg de sodium par comprimé et ISOLONE 20 mg comprimés effervescents contient approximativement 51 mg de sodium par comprimé. Tenez-en

# POTASSIUM LAPROPHAN

PPU 24DH60  
EXP 10/2026  
LOT 36035 5

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

- Gardez cette notice, vous pourrez 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 ?

- Qu'est-ce que POTASSIUM LAPROPHAN\*, sirop et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre POTASSIUM LAPROPHAN\*, sirop ?
- Comment prendre POTASSIUM LAPROPHAN\*, sirop ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver POTASSIUM LAPROPHAN\*, sirop ?
- Informations supplémentaires.

## 1 - QU'EST-CE QUE POTASSIUM LAPROPHAN\*, SIROP ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### - Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Supplément potassique.

### - Indications thérapeutiques

Ce médicament est un apport de potassium.

Il est préconisé dans les déficits en potassium (hypokaliémie), en particulier lors de la prise de certains diurétiques.

- prise de certains diurétiques (diurétiques hypokaliémiants),
- de dérivés de la cortisone,
- de certains laxatifs.

## 2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE POTASSIUM LAPROPHAN\*, SIROP ?

### - Ne prenez jamais POTASSIUM LAPROPHAN\*, sirop (Contre-indications)

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la (aux) substance(s) active(s) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

### - Faites attention avec POTASSIUM LAPROPHAN\*, sirop (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre POTASSIUM LAPROPHAN\*, sirop.

Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle et du parahydroxybenzoate de propyle et peut provoquer exceptionnellement des réactions allergiques (éventuellement retardées).

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrose/isomaltase (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient 0,3 g de saccharose par ml dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

Le saccharose contient moins de 1 mmol (23 mg) de sucre par <code>, c.-à-d. qu'il est essentiellement sans sucre.

Ce traitement risque d'entraîner une surcharge de l'organisme en potassium (hyperkaliémie) ; il impose une surveillance médicale régulière comportant des examens médicaux, des dosage biologiques du potassium dans le sang (kaliémie) et éventuellement des électrocardiogrammes.

En effet les diurétiques peuvent avoir deux actions, certains entraînent une perte urinaire de potassium (diurétiques hypokaliémiants), d'autres entraînent une accumulation de potassium dans le sang (hyperkaliémie).

### UTILISER AVEC PRUDENCE CHEZ LES SUJETS AGÉS

NE JAMAIS LAISSER A PORTÉE DES ENFANTS.

### - Enfants et adolescents \*

### - Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez tout autre médicament.

### - Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)

Sans objet.

### - Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Ce médicament dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

### - Sportifs

Sans objet.

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

Sans objet.

### - Excipients à effet notoire

araphydroxybenzoate de méthyle

Parahydroxybenzoate de propyle

saccharose.

## 3 - COMMENT PRENDRE POTASSIUM LAPROPHAN\*, SIROP ?

**Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement**  
Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La posologie usuelle est variable selon les cas.

LE PRENDRE STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

LE PRENDRE A VIDE, AVANT OU APRÈS LES REPAS, SELON LA POSÉOLOGIE, POUR UNE BONNE UTILISATION DE CE MÉDICAMENT IL EST INDISPENSABLE DE VOUS SOUMETTRE A UNE SURVEILLANCE MÉDICALE RÉGULIÈRE.

**Si vous avez pris plus de POTASSIUM LAPROPHAN\*, sirop que vous n'auriez dû (Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage)**  
Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

**Si vous oubliez de prendre POTASSIUM LAPROPHAN\*, sirop (Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses)**  
Si vous avez pris plus de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre ; Si vous arrêtez de prendre POTASSIUM LAPROPHAN\*, sirop (Risque de syndrome de sevrage)

Sans objet.

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

## 4 - QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Au cours de ce traitement, surviennent souvent des irritations digestives.

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.

### Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Il est important de déclarer tous les effets indésirables que vous n'avez pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement au Centre National de Pharmacovigilance (tél : 0801000180 - Email : capm@capm.ma) ou aux laboratoires LAPROPHAN (Email : pharmacovigilance@laprophan.com).

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## 5 - COMMENT CONSERVER POTASSIUM LAPROPHAN\*, SIROP ?

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

**- Ne pas utiliser POTASSIUM LAPROPHAN\*, sirop après la date de péremption figurant sur la boîte, le flacon (La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).**

**- Durée de conservation et conditions de conservation**

3 ans.

Aucune condition particulière de conservation.

**Si nécessaire, mettre en garde contre certains signes de détérioration**  
Ne jeter aucun médicament au tout-à-légoût ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

## 6 - INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

### - Que contient POTASSIUM LAPROPHAN\*, SIROP ?

Composition qualitative et quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise  
Gluconate de potassium ..... 15,000 mg

Composition qualitative en excipients

Glycérine, Parahydroxybenzoate de méthyle sodé, Parahydroxybenzoate de propyle sodé, Arôme artificiel framboise 6L/280, Sucre cristallisé, Eau purifiée qsp  
Pour 100 ml

### - Nom et adresse du laboratoire pharmaceutique

LABORATOIRES LAPROPHAN S.A.  
21, Rue des Oudaya  
CASABLANCA, MAROC

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

Mars 2019.

**- Conditions de prescription et de délivrance :**

Liste I.

**- Informations réservées aux professionnels de santé**

Sans objet.

# POTASSIUM LAPROPHAN

PPU 24DH60  
EXP 10/2026  
LOT 36035 5

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

- Gardez cette notice, vous pourrez 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 ?

- Qu'est-ce que POTASSIUM LAPROPHAN\*, sirop et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre POTASSIUM LAPROPHAN\*, sirop ?
- Comment prendre POTASSIUM LAPROPHAN\*, sirop ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver POTASSIUM LAPROPHAN\*, sirop ?
- Informations supplémentaires.

## 1 - QU'EST-CE QUE POTASSIUM LAPROPHAN\*, SIROP ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### - Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Supplément potassique.

### - Indications thérapeutiques

Ce médicament est un apport de potassium.

Il est préconisé dans les déficits en potassium (hypokaliémie), en particulier lors de la prise de certains diurétiques.

- prise de certains diurétiques (diurétiques hypokaliémiants),
- de dérivés de la cortisone,
- de certains laxatifs.

## 2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE POTASSIUM LAPROPHAN\*, SIROP ?

### - Ne prenez jamais POTASSIUM LAPROPHAN\*, sirop (Contre-indications)

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la (aux) substance(s) active(s) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

### - Faites attention avec POTASSIUM LAPROPHAN\*, sirop (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre POTASSIUM LAPROPHAN\*, sirop.

Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle et du parahydroxybenzoate de propyle et peut provoquer exceptionnellement des réactions allergiques (éventuellement retardées).

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrose/isomaltase (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient 0,3 g de saccharose par ml dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

Le saccharose contient moins de 1 mmol (23 mg) de sucre par <code>, c.-à-d. qu'il est essentiellement sans sucre.

Ce traitement risque d'entraîner une surcharge de l'organisme en potassium (hyperkaliémie) ; il impose une surveillance médicale régulière comportant des examens médicaux, des dosage biologiques du potassium dans le sang (kaliémie) et éventuellement des électrocardiogrammes.

En effet les diurétiques peuvent avoir deux actions, certains entraînent une perte urinaire de potassium (diurétiques hypokaliémiants), d'autres entraînent une accumulation de potassium dans le sang (hyperkaliémie).

### UTILISER AVEC PRUDENCE CHEZ LES SUJETS AGES

NE JAMAIS LAISSER A PORTÉE DES ENFANTS.

### - Enfants « et adolescents »

### - Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez tout autre médicament.

### - Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)

Sans objet.

### - Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Ce médicament dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

### - Sportifs

Sans objet.

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

Sans objet.

### - Excipients à effet notoire

araphydroxybenzoate de méthyle

Parahydroxybenzoate de propyle

saccharose.

## 3 - COMMENT PRENDRE POTASSIUM LAPROPHAN\*, SIROP ?

**Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement**  
Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La posologie usuelle est variable selon les cas.

LE PRENDRE STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

LE PRENDRE A VIDE, AVANT OU APRÈS LES REPAS, A LA FIN DES REPAS.

POUR UNE BONNE UTILISATION DE CE MÉDICAMENT IL EST INDISPENSABLE DE VOUS SOUMETTRE A UNE SURVEILLANCE MÉDICALE RÉGULIÈRE.

**Si vous avez pris plus de POTASSIUM LAPROPHAN\*, sirop que vous n'auriez dû (Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage)**  
Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

**Si vous oubliez de prendre POTASSIUM LAPROPHAN\*, sirop (Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses)**

Si vous n'avez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre ; Si vous arrêtez de prendre POTASSIUM LAPROPHAN\*, sirop (Risque de syndrome de sevrage)

Sans objet.

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

## 4 - QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Au cours de ce traitement, surviennent souvent des irritations digestives.

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.

### Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Il est important de déclarer tous les effets indésirables que vous n'avez pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement au Centre National de Pharmacovigilance (tél : 0801000180 - Email : capm@capm.ma) ou aux laboratoires LAPROPHAN (Email : pharmacovigilance@laprophan.com).

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## 5 - COMMENT CONSERVER POTASSIUM LAPROPHAN\*, SIROP ?

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

**- Ne pas utiliser POTASSIUM LAPROPHAN\*, sirop après la date de péremption figurant sur la boîte, le flacon (La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).**

**- Durée de conservation et conditions de conservation**

3 ans.

Aucune condition particulière de conservation.

**Si nécessaire, mettre en garde contre certains signes de détérioration**  
Ne jeter aucun médicament au tout-à-légoût ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

## 6 - INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

### - Que contient POTASSIUM LAPROPHAN\*, SIROP ?

**Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise**  
Glucoside de potassium ..... 15,000 g

**Composition qualitative en excipients**

Glycérine, Parahydroxybenzoate de méthyle sodé, Parahydroxybenzoate de propyle sodé, Arôme artificiel framboise 6L/280, Sucre cristallisé, Eau purifiée qsp  
Pour 100 ml

### - Nom et adresse du laboratoire pharmaceutique

LABORATOIRES LAPROPHAN S.A.

21, Rue des Oudaya

CASABLANCA, MAROC

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

Mars 2019.

**- Conditions de prescription et de délivrance :**

Liste I.

**- Informations réservées aux professionnels de santé**

Sans objet.



**Sanofi-aventis Maroc**  
Route de Rabat -R.P.1,  
Ain sebaï Casablanca  
Enterogermina® 2 milliards  
susp b 10 fl 5 ml  
P.P.V : 56,10 DH

6 118001 081653

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATION

### Enterogermina® 2

### Enterogermina® 2

spores de *Bacillus clausii* polyantibiorésistantes - voie orale

6 118001 081653

Flacon suspension buvable

**SANOFI**

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- 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. Voir Rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après une courte période de traitement.

Que contient cette notice :

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

#### 1. QU'EST-CE QUE ENTERGERMINA ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Enterogermina est un médicament composé d'une suspension de 4 souches (SN, O/C, T, N/r) de spores de *Bacillus clausii*. Ces spores sont naturellement présentes dans l'intestin et ne peuvent pas déclencher de maladies (elles sont dépourvues de tout potentiel infectieux).

Enterogermina est utilisée dans :

- la prévention et le traitement des troubles intestinaux tels que diarrhée, douleurs abdominales et augmentation des gaz dans l'intestin, liés à l'altération de la flore microbienne intestinale (dysbactéries intestinales) et des carences en vitamines dans l'organisme consécutives au déséquilibre de la flore microbienne intestinale (dysbactéries endogènes) ;
- le traitement d'appoint dans le rééquilibrage de la flore microbienne intestinale perturbée par une antibiothérapie ou une chimiothérapie ;
- le traitement des maladies gastro-intestinales aiguës et chroniques du nourrisson dues à une intoxication ou une altération de l'équilibre normal de la flore microbienne intestinale se manifestant par une diarrhée, des douleurs abdominales et une augmentation des gaz dans l'intestin (dysbactéries intestinales) ou des carences en vitamines dans l'organisme (dysvitaminoses).

#### Éducation sanitaire

La flore microbienne intestinale constitue une véritable barrière de défense contre les bactéries invasives. Son équilibre peut être perturbé par des infections intestinales, des intoxications, des troubles alimentaires, des modifications du régime alimentaire et l'utilisation d'antibiotiques. Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après une courte période de traitement.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ENTERGERMINA

##### Contre-indications :

##### Ne prenez jamais Enterogermina

- si vous êtes allergique aux spores de *Bacillus clausii* polyantibiorésistantes ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnez dans la rubrique 6).

##### Précautions d'emploi : mises en garde spéciales :

##### Avertissemens et précautions

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre Enterogermina :

- si votre médecin vous a indiqué que votre système immunitaire peut être affaibli (élimination des défenses naturelles de l'organisme) [voir rubrique 4] ; avant d'administrer Enterogermina au nourrisson prématûre.

Ce médicament est destiné exclusivement à l'administration orale. Il ne doit pas être injecté ni administré par une autre voie. Dès cas de réactions

anaphylactiques graves, telles qu'un choc anaphylactique, ont été rapportés en lien avec une utilisation.

En cas d'utilisation lors d'un traitement antibiotique, prendre Enterogermina entre deux prises d'antibiotiques.

Si en observant les flacons d'Enterogermina vous remarquez des corpscules, c'est-à-dire de minuscules particules, merci de faire attention : il s'agit uniquement d'aggrégats de spores de *Bacillus clausii*.

#### Autres médicaments et Enterogermina

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament, obtenu sans ordonnance.

L'utilisation simultanée d'Enterogermina et d'autres médicaments n'est pas susceptible d'entraîner l'apparition de troubles (interactions).

#### Grossesse, allaitement et fertilité

##### Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Pendant la grossesse ou la période d'allaitement, ne prenez ce médicament qu'en cas de nécessité absolue et sous le contrôle de votre médecin.

##### Fertilité

Aucune donnée concernant l'effet d'Enterogermina sur la fertilité humaine n'est disponible.

#### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Enterogermina n'a pas d'effet sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

#### 3. COMMENT PRENDRE ENTERGERMINA

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

Prenez Enterogermina à intervalles réguliers au cours de la journée.

#### Les doses recommandées sont :

##### Flacons

Adultes : 2 à 3 flacons par jour.

Enfants et nourrissons : 1 à 2 flacons(s) par jour.

Agitez avant l'utilisation. Pour ouvrir le flacon, tournez et retirez la partie supérieure.



Boyez le contenu tel quel ou diluez-le dans de l'eau ou d'autres boissons (par exemple lait, thé, jus d'orange).

Une fois ouvert, buvez le médicament sans attendre, afin d'éviter toute altération du produit.

#### Gélules

Adultes : 2 à 3 gélules par jour.

Enfants : 1 à 2 gélules(s) par jour.

Ayez les gélules avec un peu d'eau ou une autre boisson. En cas de difficultés à avaler les gélules [en particulier chez les enfants en bas âge], utilisez la suspension buvable.

**Attention :** ne pas déposer les doses prescrites sans l'avis du médecin. Utilisez Enterogermina uniquement pour des traitements de courte durée. Consultez votre médecin si les troubles n'apparaissent ou si vous remarquez qu'un changement récent est intervenu dans la manifestation de ces troubles.

#### Si vous avez pris plus d'Enterogermina que vous n'auriez dû

En cas d'ingestion/prise accidentelle d'une dose excessive d'Enterogermina, prévenez immédiatement votre médecin ou rendez-vous à l'hôpital le plus proche.

#### Si vous oubliez de prendre Enterogermina

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Si la prise correcte et temporeuse du médicament favorise son efficacité.

# زوليسي® 20 ملг

أومبيرازول

المراجع قراءة كامل هذه النشرة الدوائية بمفعن قبل تناول هذا الدواء، لأنها تحتوي على معلومات مهمة لك.

**الرجو الانتباه بهذه النشرة الدوائية حال دلت الحاجة إلى إعادة فراقتها.**

الصلب بطيء أو الصيدلاني إذا كنت بحاجة إلى مزيد من المعلومات أو الصياغة، تم وصف هذا الدواء لك شخصياً، لا تتعطه للأخرين، يمكن أن يكون ضاراً لهم، حتى لو كانت علامات مرضهم نفس أعراضك.

إن شعرت بأثر جانبى، المرجو إخبار طبيبك أو الصيدلاني، ينطبق ذلك أيضاً على أي أثر غير مستحب لم يرد ذكره بهذه النشرة.

**محتويات هذه النشرة**  
1. ما هو زوليسي 20 ملغ، وحدات حبيبية مقاومة للعصارة المعدية في كبسولة وما هي دواعي استعماله؟

2. ماهي المعلومات التي يجب مراعتها قبل تناول زوليسي 20 ملغ، وحدات حبيبية مقاومة للعصارة المعدية في كبسولة؟

3. كيف تناول زوليسي 20 ملغ، وحدات حبيبية مقاومة للعصارة المعدية في كبسولة؟

4. ماهي الآثار الجانبية المحتملة؟  
5. كيف يجب تخزين زوليسي 20 ملغ، وحدات حبيبية مقاومة للعصارة المعدية في كبسولة؟

6. محتوى العبوة الخارجية ومعلومات أخرى.

1. ما هو زوليسي 20 ملغ، وحدات حبيبية مقاومة للعصارة المعدية في كبسولة وما هي دواعي استعماله؟

2. A02BC01 : ATC : مضخة الماء الفواميلوميرازول، يحتوى على المادة الفعالة أومبيرازول، ينتمي إلى فئة دوائية تسمى مضخة البروتون، فهو يقلل من كمية المحمض التي تنتجها جهازك.

3. يستخدم زوليسي 20 ملغ، وحدات حبيبية مقاومة للعصارة المعدية في كبسولة لعلاج الحالات التالية:

لدى البالغين:  
- الارتفاع المعدى المريضي، يرتد حمض المعدة إلى مستوى المريء (الأتبوب الذي يربط العقل بالمعدة) مما يسبب الألم والالتهابات والحرقة.

- القرحة الجزء العلوي من معالك (قرحة المثني عشر) أو معدتك (قرحة المعدة).

- القرحة المعاصرة بيكيريا تدعى هيليكوباكير بلوري، في هذه الحال، قد يصف لك طبيبك أيضاً المضادات الحيوية التي تعالج العدوى وتشفي القرحة.

- القرحة المعدة المحيطة بتناول مضادات للالتهابات الغير الستيرويدية، يمكن استخدام زوليسي أيضاً لمنع تكون القرحة إذا تناولت مضادات الالتهاب الغير الستيرويدية.

4. الغرض الرئيسي في المعدة يسبب تضخم النكيرين (متلازمة زولينجر إيسون)، لدى الأطفال:

ال الأطفال ما فوق سنة واحدة والذين يبلغ وزنهم 10 كجم أو أكثر  
- الارتفاع المعدى المريضي، يرتد حمض المعدة إلى مستوى المريء (الأتبوب الذي يربط العقل بالمعدة) مما يسبب الألم والالتهابات والحرقة.

- قد تشمل الآثار الجانبية عند الأطفال صعود محتويات المعدة إلى الفم (قلس)، وقيء، وزيادة معدودة في الوزن.

ال الأطفال فوق سن 4 سنوات وأقلها فين:  
- القرحة في حالة الإصابة ببيكيريا تدعى هيليكوباكير بلوري، في هذه الحال، قد يصف طبيبك أيضاً مضادات حيوية لطفلك تعالج العدوى وتشفي القرحة.

2. ما هي المعلومات التي يجب مراعتها قبل تناول زوليسي 20 ملغ، وحدات حبيبية مقاومة للعصارة المعدية في كبسولة؟

إذا أخبرك طبيبك بأنك لا تتحمل بعض السكريات، فاتصل به قبل تناول هذا الدواء.

لا تأخذ أبداً زوليسي 20 ملغ، وحدات حبيبية مقاومة للعصارة المعدية في كبسولة:

إذا كنت تعاني من حساسية تجاه الأومبيرازول أو أي من المكونات الأخرى لهذا الدواء.

إذا كنت تعاني من حساسية لأي مبظ مضخة البروتون (مثل بانثورازول، لانسوزيرازول، رابيزيرازول، إيزوميرازول).

إذا كنت تتناول دواء يحتوى على تيفانيفار (يستخدم لعلاج عدوى فيروس نقص المناعة البشرية)،

إذا كنت تعانى أيضاً من الحالات المذكورة أعلاه، لا تتناول زوليسي، إذا كان لديك شوك، فأخبر طبيبك أو الصيدلاني قبلأخذ زوليسي.

التعديلات والاحتياطات:  
تحدث إلى طبيبك أو الصيدلاني قبل تناول زوليسي.

يمكن أن يخفى زوليسي عوارض أمراض أخرى، لذلك، قبل البدء في تناول زوليسي أو أثناء العلاج يجب عليك إخبار طبيبك على الفور في حالة حدوث أي مما يلي:  
- فقد وزنك دون سبب أو إذا كنت تعانى من مشاكل في البول  
- لديك أم في المعدة أو عسر في الهضم  
- تقييماً الطعام أو الدم  
- لديك براز أسود (ملون بالدم)

- تعانى من إسهال شديد أو مستمر لأن الأومبيرازول مرتبط بزيادة طفيفة في الإسهال السعدي  
- لديك مشاكل بادة في الكبد  
- إذا حدث أن هطل لديك رد فعل في الجلد بعد العلاج بناءً على مشاهدة لزوليسي والذي يقلل من حمض المعدة

- يجب أن تقوم بفحص دم معين A (Chromogranine A) إذا كنت تأخذ زوليسي لفترة طويلة (أطول من عام واحد)، فمن المفضل أن تقوم طبيبك براقبتك بانتظام. يجب عليك الإبلاغ عن أي أمراض وأحداث جديدة أو استثنائية عند زيارة طبيبك.

قد يؤدي تناول مضادات حمض البروتون مثل زوليسي، خاصة لفترة تزيد عن عام واحد، إلى زيادة طفيفة في خطر حدوث كسور في الورك والمعلم أو الفقرات. أخير طبيبك إذا كان لديك مرض هشاشة العظام أو إذا كنت تتناول كورتيكosteroid (والذي قد تزيد من خطر هشاشة العظام).

إذا أصبت بطفح جلدي، خاصة في المناطق المعرضة للشمس، استشر طبيبك في أقرب وقت ممكن، حيث قد تحتاج إلى التوقف عن تناول زوليسي. لا تنسى ذكر أي آثار ضارة أخرى، مثل الألم في فاصلك.

الاطفال قد يحتاج بعض الأطفال المصابين بمرض مزمن إلى علاج طويل الأجل، على الرغم من أن هذا قد يسبب متلازمة زوليسي، مما يزيد من سنته واحدة أو الذين يقلل وزنهم عن 10 كجم.

أدوية أخرى زوليسي 20 ملغ، وحدات حبيبية مقاومة للعصارة المعدية في كبسولة

أخير طبيبك أو الصيدلاني إذا كنت تتناول، أو أخذت مؤخراً أو قد تأخذ أي أدوية أخرى، هنا ينطبق أيضاً على الأدوية التي تأخذها بدون وصفة طبية. قد يؤثر زوليسي على عمل الأدوية الأخرى وقد ينبع بعض الأدوية تأثير على زوليسي.

يجب عليك أخذ زوليسي إذا كنت تتناول دواء يحتوى على تيفانيفار (يستخدم لعلاج عدوى فيروس نقص المناعة البشرية).

يجب أن تغير طبيبك أو الصيدلاني إذا كنت تتناول أي من الأدوية التالية:  
- الكيتوكونازول أو إيتاكونازول أو بوكاكونازول أو فوركونازول (يستخدم في علاج التغفتات الفطرية)،

- الديجوكسين (يستخدم في علاج مشاكل القلب)،  
- الديازيمام (يستخدم في علاج القلق أو الصر أو كمرخي للغضارب)،  
- الفينيتون (يستخدم في المعرق)، إذا كنت تتناول دواء يحتوى على تيفانيفار (يستخدم لضدوى طبيبك مراقبتك عند بداية ونهاية تناول زوليسي)،

- الأدوية المضادة لتخثر الدم مثل الوارفارين أو غيره من مضادات فيتامين K: ستكون مراقبة طبيبك ضرورية في بداية ونهاية تناولك لزوليسي،

- ريفاميسين (يستخدم لعلاج السل)،  
- أتازافير (يستخدم لعلاج عدوى فيروس نقص المناعة البشرية)،  
- تاكريميونوس (في حالة رفع الأضاء)،  
- نيتة العرق (العن المثقوب) (يستخدم في علاج الكتاب المعتقد)،

- سيلولوستازول (يستخدم في علاج العرق المقطوع)،  
- ساكليزافير (يستخدم لعلاج عدوى فيروس نقص المناعة البشرية)،  
- كلوبيدوجلوريل (يستخدم لمنع جلطات الدم)،  
- إرلوكينزيب (يستخدم في علاج السرطان).

الميلوتونيزكتاس (دواء يستخدم جرعة عالية في العلاج الكيميائي لعلاج السرطان) إذا كنت تتناول جرعة عالية من الميلوتونيزكتاس، فقد يوقف طبيبك علاجك

باستخدام زوليسي بشكل مؤقت.

إذا وصف طبيبك المضادات العصبية التالية: الموكسيفين والكلاريتزوميسين مع زوليسي لعلاج الفرحة في حالة الإصابة بهيليكوباكير بلوري، فمن المهم أن تخبر طبيبك بجميع الأدوية الأخرى التي تتناولها.

زوليسي 20 ملغ، وحدات حبيبية مقاومة للعصارة المعدية في كبسولة مع الأطعمة والمشروبات

انظر الفقرة 3  
العمل والرائحة والخصوصية  
إذا كنت حساساً أو مرضعة، تعقددين بذلك حامل أو تحظين للإنجاب، يجب

استشارة طبيبك أو الصيدلاني قبل تناول هذا الدواء. يفرز الأومبيرازول في حليب الأم ولكن من غير المرجح أن يؤثر على الطفل عند استعماله حسب الجرعات العلاجية.  
تحدث إلى طبيبك أو الصيدلاني قبل تناول زوليسي.

# ZOLUS® 20 mg

Oméprazole

LOT:4125  
PER:10/25  
PPV:95DH40

Veuillez lire à  
elle contient  
Gardez cette no  
Si vous avez d'au  
Ce médicament  
personnes. Il pour...  
harmacien.  
nez pas à d'autres  
vôtre. 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.

#### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule et dans quelles cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule ?

3. Comment prendre ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

#### 1. QU'EST-CE QUE ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Médicaments pour les troubles liés à l'acidité, inhibiteurs de la pompe à protons - code ATC : A02BC01

ZOLUS contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

**ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule 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). ZOLUS 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 (réurgitation), 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.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

#### Ne prenez jamais ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule :

Si vous êtes allergique à l'omeprazole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lanoprazole, rabéprazole, esoméprazole).

Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas ZOLUS. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ZOLUS.

#### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ZOLUS.

ZOLUS peut masquer des symptômes d'autres maladies. Par conséquent, avant que vous ne commencez à prendre ZOLUS ou lorsque vous êtes sous traitement, vous devez

informer immédiatement votre médecin si l'un des éléments suivants se produit :

- Vous perdez du poids sans raison ou si vous avez des problèmes à avaler.
- Vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion.
- Vous vomissez de la nourriture ou du sang.
- Vous avez des selles noires (teintées de sang).
- Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car l'omeprazole a été associé à une faible augmentation de diarrhées infectieuses.
- Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.
- Si vous êtes déjà arrivé à développer une réaction cutanée après un traitement avec un médicament similaire à ZOLUS qui réduit l'acidité de l'estomac.
- Vous devez faire un examen sanguin spécifique (Chromogranine A).

Si vous prenez ZOLUS 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 ZOLUS, 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 dans les zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que vous le pouvez, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec ZOLUS. Rappelez-vous 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 cela ne soit pas recommandé. Ne donnez pas ce médicament aux enfants de moins de 1 an ou <10kg.

#### Autres médicaments et ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Cela concerne également les médicaments que vous achetez sans ordonnance. ZOLUS peut interagir sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur ZOLUS.

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

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

- Kétoconazole, itraconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques),
- Digoxine (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 ZOLUS,
- 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 ZOLUS,
- Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose),
- Atazanavir (utilisé pour traiter l'infection par le 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 par le VIH),
- Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)),
- Erlotinib (utilisé dans le traitement du cancer),
- Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du cancer). Si vous prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut temporairement arrêter votre traitement par ZOLUS.

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

#### ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule avec des aliments et boissons

Voir rubrique 3

#### Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

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

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre ZOLUS pendant l'allaitement.