

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



Déclaration de Maladie

M22- 0020232

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3372 Société : RAN
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : ATBIB Fouzia
 Date de naissance : 01/01/1966
 Adresse : 7 Rue NASSIF ADDINE ROS ALJOURMKA
 INA App 17 5^e étage NAAIF
 Tél : 0668 46 6040 Total des frais engagés : 580,70 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 91 26 - Fax : 05 22 94 91 23
 Date de consultation : 06/05/2024
 Nom et prénom du malade : ATBIB FOUZIA Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : 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 : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

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

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
06/03/2024	Consultation	9	300	Mme. BRAHIMI Mohamed 5 bis, Rue Ibnou Babouk Quartier Racine Maarif - Casablanca Tel.: 05 22 94 92 46 - Fax: 05 22 94 91 23 INPE: 91053793

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacie ou du Laboratoire Date Montant de la Facture

06/03/2024 280,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre Montant détaillé des Honoraires

AM PC IM IV

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

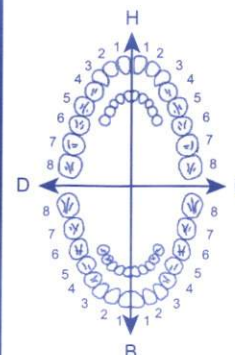
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué et la nature des soins.

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

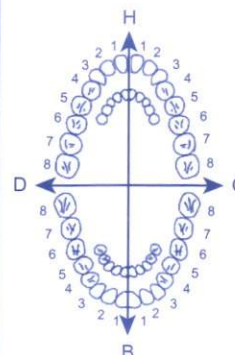
FIN D'EXECUTION

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H
25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 G
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

Consultations :

Pneumophtisiologie
Allergologie - Asthme
Sommeil et ronflement
Sevrage tabagique
Réhabilitation respiratoire
Oncologie

Laboratoire de physiologie clinique

Poléthysmographie
Spiromtrie - Oscilling
Polysomnographie
Gaz du sang artériel
Epreuve d'effort cardio-respiratoire

**Endoscopie diagnostique
et interventionnelle**

Fibroscopie bronchique
Bronchoscopie rigide
Thoracoscopie

الدكتور محمد الإبراهيمي

Dr. Mohammed EL IBRAHIMI
Pneumophtisiologue

الدكتور ع. العربي

Dr. Arabi NACIRI
Professeur agrégé
Pneumophtisiologue

Casablanca le 06/03/2024

Madame ATBIB Fouzia

isolone 20: 1cp le matin x2

enterogermina: 1/1 x 10j

zolusl 20: 1 le soir

sirop de potassium: 1 cm le matin

Prendre rendez-vous sur casasouffle@gmail.com

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

40000

re attentivement l'intégralité de cette notice et prendre
amment car elle contient des informations importantes pour
ette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

vez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus
s à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

E notice :

E QUE QUE ISOLONE, comprimés effervescents ET DANS QUELS
-IL UTILISE ?

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

ENT PRENDRE ISOLONE, comprimés effervescents ?

S SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

ENT CONSERVER ISOLONE, comprimés effervescents ?

ATIONS SUPPLEMENTAIRES.

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

pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB06
RTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE (H.Hormones non sexuelles)

amment est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire

ans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflam-

est utile dans le traitement de nombreuses affections inflamm-
llergiques.

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.**

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

jamais ISOLONE comprimés effervescents :

êtes allergique à la substance active (prednisolone) ou à l'un des
nposants contenus dans ISOLONE comprimés effervescents,

s dans la rubrique 6,

vez une infection.

suffrez actuellement d'une maladie virale (hépatite virale, varicelle)
réapparait (herpès, zona).

vez des problèmes mentaux et que vous n'êtes pas traité pour

vez être vacciné par un vaccin vivant (par exemple contre la
a varicelle, la fièvre jaune...).

ments et précautions

ment doit être pris sous une stricte surveillance médicale.

nourrissons prématurés traités par ce médicament, une
e 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
onséquent 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
ur 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, ou 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 sclérodémie (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 tropicales, subtropicales 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 comprimés effervescent 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 : ritonavir, 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 S

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 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. Quel est que POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
3. Comment prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
6. Informations supplémentaires.

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

- Classe pharmacothérapeutique 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 traitements :
 - prise de certains diurétiques (diurétiques hypokaliémisants),
 - de dérivés de la cortisone,
 - de certains laxatifs.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE 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.

- Précautions d'emploi

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

• **Précautions d'emploi** : si vous êtes allergique (hypersensible) à la (aux) (substance(s) active(s) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

• 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.

• Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par «dose», c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

• Ce traitement risque d'entraîner une surcharge de l'organisme en potassium (hyperkaliémie) ; il impose une surveillance médicale régulière comportant des examens médicaux, des dosages 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 hypokaliémisants), d'autres entraînent une accumulation de potassium avec risque d'hyperkaliémie.

UTILISER AVEC PRUDENCE CHEZ LES SUJETS AGES
NE JAMAIS LAISSER A PORTÉE DES ENFANTS.

- Enfants et adolescents
• **Enfants**
• **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.

- Sports

Sans objet.

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

- Excipients à effet notoire

- Parahydroxybenzoate 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

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.

La posologie usuelle est variable selon les cas.

SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Les prises seront réparties à intervalles réguliers (de préférence à la fin des repas).

POUR UNE BONNE UTILISATION DE CE MÉDICAMENT, IL EST INDISPENSABLE DE VOUS SOUMETTRE A UNE SURVEILLANCE MEDICALE REGULIERE.

- 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)

Ne prenez 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 INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Au cours de ce traitement, survenue possible d'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. 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 (tél. : 0800 100180 - Email : cpn@cpn.fr) 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, mise en garde contre certains signes de détérioration

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

6 - INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

- Que contient POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

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

Gluconate de potassium 15,000 g

Pour 100 ml

Composition qualitative en excipients

Glycérine, Parahydroxybenzoate de méthyle sodé, Parahydroxybenzoate de propyle sodé,

Arôme artificiel framboise 6L280, Sucre cristallisé, Eau purifiée qsp

- Nom et adresse du laboratoire pharmaceutique

LABORATOIRES LAPROPHAN S.A.

21, Rue des Oudaya

CASABLANCA.

- 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 S

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 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. Quel est que POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
3. Comment prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
6. Informations supplémentaires.

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

- **Classe pharmacothérapeutique 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 traitements :
 - prise de certains diurétiques (diurétiques hypokaliémisants),
 - de dérivés de la cortisone,
 - de certains laxatifs.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE 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.

- **Précautions d'emploi**

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

- **Ne prenez jamais POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop** (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

- 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.

- Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par «dose», c.-à-d. qu'il est essentiellement «sans sodium».

- Ce traitement risque d'entraîner une surcharge de l'organisme en potassium (hyperkaliémie) ; il impose une surveillance médicale régulière comportant des examens médicaux, des dosages 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 hypokaliémisants), d'autres entraînent une accumulation de potassium avec risque d'hyperkaliémie.

- **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)**

- **Sports**

Sans objet.

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

Sans objet.

- **Excipients à effet notoire**

- Parahydroxybenzoate 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

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.

La posologie usuelle est variable selon les cas.

SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Les prises seront réparties à intervalles réguliers (de préférence à la fin des repas).

POUR UNE BONNE UTILISATION DE CE MÉDICAMENT, IL EST INDISPENSABLE DE VOUS SOUMETTRE A UNE SURVEILLANCE MEDICALE REGULIERE.

- **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)**

Ne prenez 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 INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Au cours de ce traitement, survenue possible d'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. 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 (tél. : 0800 100180 - Email : cpn@cpn.fr) 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, mise en garde contre certains signes de détérioration**

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

6 - INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

- **Que contient POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?**

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

Gluconate de potassium 15,00 g

Pour 100 ml

Composition qualitative en excipients

Glycérine, Parahydroxybenzoate de méthyle sodé, Parahydroxybenzoate de propyle sodé,

Arôme artificiel framboise 6L280, Sucre cristallisé, Eau purifiée qsp

- **Nom et adresse du laboratoire pharmaceutique**

LABORATOIRES LAPROPHAN S.A.

21, Rue des Oudaya

CASABLANCA.

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

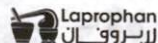
Mars 2019.

- **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
Entergermi® 2 milliard
susp b 10 fl ml
P.P.V. : 56,10 DH
6 118001 081653

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Entergermi® 2 milliard Entergermi® 2 milliard

spores de *Bacillus clausii* polyanthérique - VOIE ORALE

SANOFI

Veillez 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 pourriez 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 Entergermi® et dans quels cas est-il utilisé.
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Entergermi®.
3. Comment prendre Entergermi®.
4. Quels sont les effets indésirables éventuels.
5. Comment conserver Entergermi®.
6. Informations supplémentaires.

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

Entergermi est un médicament composé d'une suspension de 4 souches (*S/N*, *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).

Entergermi est utilisé dans :

- la prévention et le traitement des troubles intestinaux tels que diarrhées, douleurs abdominales et augmentation des gaz dans l'intestin, liés à l'altération de la flore microbienne intestinale (*dysbiose* intestinale) et des carences en vitamines dans l'organisme consécutives au déséquilibre de la flore microbienne intestinale (*dysbioses* 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 (*dysbioses* intestinales) ou à des carences en vitamines dans l'organisme (*dysbioses* endogènes).

Éducation sanitaire

La flore microbienne intestinale constitue une véritable barrière de défense contre les bactéries nuisibles. 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 À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ENTERGERMINA

Contre-indications :

Ne prenez jamais Entergermi®

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

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales :

Avertissements et précautions

- Adressez-vous à votre médecin avant de prendre Entergermi®.
- si votre médecin vous a indiqué que votre système immunitaire peut être affaibli (diminution des défenses naturelles de l'organisme) (voir rubrique 4).
- avant d'administrer Entergermi® au nourrisson prématuré.

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

anaphylactiques graves, telles qu'un choc anaphylactique, ont été rapportés en lien avec une utilisation orale. En cas d'utilisation lors d'un traitement antibiotique, prendre Entergermi® entre deux prises d'antibiotiques.

Si en observant les flacons d'Entergermi® vous remarquez des corpuscules, c'est-à-dire de minuscules particules, il s'agit uniquement d'agrégats de spores de *Bacillus clausii*.

Autres médicaments et Entergermi®

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, y compris ceux obtenus sans ordonnance.

L'utilisation simultanée d'Entergermi® 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 allaitez, 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'Entergermi® sur la fertilité humaine n'est disponible.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Entergermi® 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.

Verifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Prenez Entergermi® 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 flacon(s) par jour.

Ce médicament est destiné exclusivement à l'administration orale. Ne pas injecter ni administrer par une autre voie (voir « Avertissements et précautions »).

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



Buvez le contenu tel quel ou diluez-le dans de l'eau ou d'autres boissons (par exemple lait, jus d'orange). L'entergermi® se conserve 24 heures à température ambiante. Une fois ouvert, buvez le médicament sans attendre, afin d'éviter toute altération du produit.

Gélices

Adultes : 2 à 3 gélices par jour.

Enfants : 1 à 2 gélices par jour.

Avalez les gélices avec un peu d'eau ou une autre boisson. En cas de difficultés à avaler les gélices (en particulier chez les enfants en bas âge), utilisez la suspension buvable.

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

Si vous avez pris plus d'Entergermi® que vous n'auriez dû

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

Si vous oubliez de prendre Entergermi®

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

زوليس 20 ملغ

أوميرازول

المرجو قراءة كامل هذه النشرة الدوائية بعناية متعنت قبل تناول هذا الدواء، لأنها تحتوي على معلومات مهمة لك.

المرجو الاحتفاظ بهذه النشرة الدوائية في حال دعت الحاجة إلى إعادة قراءتها.

تصل طبيبك أو الصيدلاني إذا كنت بحاجة إلى مزيد من المعلومات أو النصائح. كما وصف هذا الدواء لك شخصياً. لا تعطه للآخرين، يمكن أن يكون ضاراً لهم، حتى لو كانت علامات مرضهم هي نفس أعراضك. إن شعرت بأي أثر جانبي، المرجو إخبار طبيبك أو الصيدلاني. ينطبق ذلك أيضاً على أي أثر غير مستحب م يرد ذكره بهذه النشرة.

محتويات هذه النشرة:

1. ما هو زوليس 20 ملغ، وحدات حبيبية مقاومة للعصارة المعدية في كبسولة وماهي دواعي استعماله؟
2. ماهي المعلومات التي يجب معرفتها قبل تناول زوليس 20 ملغ، وحدات حبيبية مقاومة للعصارة المعدية في كبسولة؟
3. كيف تتناول زوليس 20 ملغ، وحدات حبيبية مقاومة للعصارة المعدية في كبسولة؟
4. ماهي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يجب تخزين زوليس 20 ملغ، وحدات حبيبية مقاومة للعصارة المعدية في كبسولة؟
6. محتوى العبوة الخارجية ومعلومات أخرى.

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

الغثة العلاجية: أدوية لاضطرابات الحموضة، مثبطات مضخة البروتون - رمز A02BC01 : يحتوي زوليس على المادة الفعالة أوميرازول. ينتمي إلى فئة دوائية تسمى مثبطات مضخة البروتون. فهو يقلل من كمية الحمض التي تنتجها معدتك.

يستخدم زوليس 20 ملغ، وحدات حبيبية مقاومة للعصارة المعدية في كبسولة لعلاج الحالات التالية:

- الارتداد المعدي المريئي. يرتد حمض المعدة إلى مستوى المريء (الأنبوب الذي يربط الحلق بالمعدة) مما يسبب الألم والالتهابات والحرق.
- قرحة الجزء العلوي من أمعائك (قرحة الاثني عشر) أو معدتك (قرحة المعدة).
- القرحة الصاحبة ببكتريا تدعى هليكوباكتر بلوري. في هذه الحالة، قد يصف لك طبيبك أيضاً المضادات الحيوية التي تعالج العدوى وتشفى القرحة.
- قرحة المعدة المرتبطة بتناول مضادات للالتهابات الغير الستيرويدية. يمكن استخدام زوليس أيضاً لمنع تكون القرحة إذا تناولت مضادات الالتهاب الغير الستيرويدية.
- الحفص الزائد في المعدة بسبب تضخم البكرياس (متلازمة زولينجر إلسون).

لدى الأطفال:

- الارتداد المعدي المريئي. يرتد حمض المعدة إلى مستوى المريء (الأنبوب الذي يربط الحلق بالمعدة) مما يسبب الألم والالتهابات والحرق.
- قد تشمل الأعراض عند الأطفال صعود محتويات المعدة إلى الفم (قلس)، وتقيؤ، وزيادة محدودة في الوزن.

الأطفال فوق سن 4 سنوات والمراهقين

- القرحة في حالة الإصابة ببكتريا تدعى هليكوباكتر بلوري. في هذه الحالة، قد يصف طبيبك أيضاً مضادات حيوية لطعامك تعالج العدوى وتشفى القرحة.
- 2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل تناول زوليس 20 ملغ وحدات حبيبية مقاومة للعصارة المعدية في كبسولة؟

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

لا تأخذ أبداً زوليس 20 ملغ، وحدات حبيبية مقاومة للعصارة المعدية في كبسولة: إذا كنت تعاني من حساسية تجاه الأوميرازول أو أي من المكونات الأخرى لهذا الدواء.

إذا كنت تعاني من حساسية لأي مثبط مضخة البروتون (مثل بانتوبرازول، لانسوبرازول، رابيزول، إيزوميرازول).

إذا كنت تتناول دواء يحتوي على نيليفينافير (يستخدم لعلاج عدوى فيروس نقص المناعة البشرية).

إذا كنت تعاني أياً من الحالات المذكورة أعلاه، لا تتناول زوليس. إذا كان لديك شكوك، فاستشر طبيبك أو الصيدلاني قبل أخذ زوليس.

التحذيرات والاحتياطات

تحدث إلى طبيبك أو الصيدلاني قبل تناول زوليس.

يمكن أن يخفي زوليس أعراض أمراض أخرى. لذلك، قبل البدء في تناول زوليس أو أثناء العلاج، يجب عليك إخبار طبيبك على الفور في حالة حدوث أي مما يلي:

- فقدان وزنك دون سبب أو إذا كنت تعاني من مشاكل في البلع
- لديك ألم في المعدة أو عسر في الهضم
- تقيأ الطعام أو الدم
- لديك براز أسود (ملون بالدم)
- تعاني من إسهال شديد أو مستمر لأن الأوميرازول مرتبط بزيادة طفيفة في الإسهال السعدي
- لديك مشاكل حادة في الكبد
- إذا حدث أن ظهر لديك رد فعل في الجلد بعد العلاج بدواء مشابه لزوليس والذي يقلل من حمض المعدة

يجب أن تقوم بفحص دم معين (Chromogranin A) إذا كنت تأخذ زوليس لفترة طويلة (أطول من عام واحد)، فمن المحتمل أن يقوم طبيبك بمراقبتك بانتظام. يجب عليك الإبلاغ عن أي أعراض وأحداث جديدة أو استثنائية عند زيارة طبيبك.

قد يؤدي تناول مثبطات مضخة البروتون مثل زوليس، خاصة لفترة تزيد عن عام واحد، إلى زيادة طفيفة في خطر حدوث كسور في العظام والمفاصل. آخر طبيبك إذا كان لديك مرض هشاشة العظام أو إذا كنت تتناول كورتيكوستيرويدات (والتي 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 زوليس. لا تنس ذكر أي آثار ضارة أخرى، مثل الألم في مفاصلك.

الأطفال

قد يحتاج بعض الأطفال المصابين بمرض مزمن إلى علاج طويل الأجل، على الرغم من أن هذا غير مستحب. لا تعطي هذا الدواء للأطفال الأقل من سنة واحدة أو الذين يقل وزنهم عن 10 كجم.

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

آخر طبيبك أو الصيدلاني إذا كنت تتناول، أو أخذت مؤخراً أو قد تأخذ أي أدوية أخرى. هذا ينطبق أيضاً على الأدوية التي تأخذها بدون وصفة طبية. قد يؤثر زوليس على عمل الأدوية الأخرى وقد يكون لبعض الأدوية تأثير على زوليس. يجب عليك ألا تأخذ زوليس إذا كنت تتناول دواء يحتوي على نيليفينافير (يستخدم لعلاج عدوى فيروس نقص المناعة البشرية).

يجب أن تخبر طبيبك أو الصيدلاني إذا كنت تتناول أياً من الأدوية التالية: الكيتوكونازول أو إيتراكونازول أو بوساكونازول أو فوركوتال (تستخدم في علاج التعفنات الفطرية).

- الديجوكسين (يستخدم في علاج مشاكل القلب)،
- الديازيبام (يستخدم في علاج القلق أو الصرع أو كمرخي للعضلات)،
- الفينيتوين (يستخدم في الصرع): إذا كنت تتناول الفينيتوين، فقد يكون من الضروري لطبيبك مراقبتك عند بداية ونهاية تناول زوليس،
- الأدوية المضادة لتخثر الدم مثل الوارفارين أو غيره من مضادات فيتامين K: ستكون مراقبة طبيبك ضرورية في بداية ونهاية تناولك لزوليس،
- ريفاميسين (يستخدم لعلاج السل)،
- أتازانافير (يستخدم لعلاج عدوى فيروس نقص المناعة البشرية)،
- تاروليموس (في حالة زرع الأعضاء)،
- نيتة العين (العين المقلوبة) (يستخدم في علاج الاكتئاب المعتدل)،
- سيلوستازول (يستخدم في علاج العرج المتقطع)،
- ساكنافير (يستخدم لعلاج عدوى فيروس نقص المناعة البشرية)،
- كلويدوجريل (يستخدم لمنع جلطات الدم)،
- البوليبيتي (يستخدم في علاج السرطان)،
- الميتوريكسات (دواء يستخدم بجرعة عالية في العلاج الكيميائي لعلاج السرطان)

إذا كنت تتناول جرعة عالية من الميتوريكسات، فقد يوقف طبيبك علاجك باستخدام زوليس بشكل مؤقت.

إذا وصف طبيبك المضادات الحيوية التالية: الأموكسيسيلين والكلاريثروميسين مع زوليس لعلاج القرحة في حالة الإصابة بهليكوباكتر بلوري، فمن المهم أن تخبر طبيبك بجميع الأدوية الأخرى التي تتناولها.

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

الأنظمة والرضاعة والخصوبة

إذا كنت حاملاً أو مرضعة، تعتقدين بأنك حامل أو تخططين للإنجاب، يجب استشارة طبيبك أو الصيدلاني قبل تناول هذا الدواء. يفرز الأوميرازول في حليب الأم ولكن من غير المرجح أن يؤثر على الطفل عند استعماله حسب الجرعات العلاجية.

ZOLUS® 20 mg

Oméprazole

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

ce médicament car

pharmacie.

ne pas à d'autres

Veuillez lire attentivement le contenu de ce médicament. Gardez cette notice. Si vous avez d'autres médicaments, consultez votre pharmacien. Ce médicament ne convient pas à d'autres personnes. Il peut avoir des effets indésirables, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. 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 quels 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 (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE 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'oméprazole 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, lansoprazole, rabeprazole, ésomeprazole).

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 commenciez 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'oméprazole a été associé à une faible augmentation de diarrhées infectieuses
- Si vous avez des problèmes hépatiques sévères
- Si vous êtes déjà arrivé de 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 devez 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 < 10 kg.

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

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez 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 (utilisée dans le traitement de problèmes cardiaques),
- Diazepam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire),
- Phénytoïne (utilisée dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de 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 (utilisée 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),
- Clostazol (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'oméprazole est excrété dans le lait maternel mais il est peu probable qu'il y ait une influence sur l'enfant lorsqu'il est allaité à doses thérapeutiques.

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

Cond

ZOLUS

et à u

trouble

véhicu

ZOLUS

présen

galact

3. Co

gélule

Veuillez

médic

dout

Votre

tempe

Pos

Les d

Adu

Trait

régu

-

s

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-