

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.
- les achats des médicaments à l'étranger en cas d'absence des vignettes ou codes-barres une facture du pharmacien est exigée en plus de l'ordonnance du médecin prescripteur

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée une fois par an.

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



Déclaration de Maladie

M23- N° 0041403

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 02015 Société : 200233
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : EL OIRDI EL MOSTAFA
Date de naissance : 01.01.1952
Adresse : Dab Nejma Bloc 429 n° 20 Hay Hassan
CASABLANCA
Tél. : 06 61 26 40 76 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 25/03/24
Nom et prénom du malade : EL OIRDI EL Mostafa Age :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : urologie
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) :

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
25 MARS 2024	C		200000	Dr Mustapha NAJJ Omnipraticien Ancien Médecin des Hôpitaux Militaires Lissasfa Extension n° 353 - Casablanca Tél : 0522 65 07 04

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	25/03/24	876,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	25/03/24	BUSO+P 1,10	612 DH

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 en indiquant la nature des soins.

Important :

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

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr . Naji Mustapha

Lauréat de l'école de santé militaire - Rabat

Lauréat de la faculté de médecine de Rabat

Ancien médecin des hôpitaux militaires - Rabat



الدكتور الناجي مصطفى

خريج المدرسة الملكية للصحة العسكرية بالرباط

خريج كلية الطب بالرباط

طبيب عسكري سابق بالمستشفى العسكري - الرباط

Casablanca, le : 25 MARS 2024

Nom et Prénom :

El oirdi el mostafa

- PSA totale .
- ECBV .
- Urée + Creatinine .



Dr Mustapha NAJJI
Omnipraticien
Ancien Médecin
des Hôpitaux Militaires
Lissasfa Extension n° 353 - Casablanca
Tél 0522 65 07 04



MESTASSI Saâd
Pharmacien Biologiste Diplômé
de la faculté de Médecine et de Pharmacie
de Clermont Ferrand



Né (e) le: 01-01-1952, âgé (e) de : 72 ans
Enregistré le: 25-03-2024 à 11:28
Edité le: 26-03-2024 à 12:59
Prélèvement : au labo
Le : 25-03-2024 à 10:30

Mr El Mostafa EL OIRDI

Référence : 2403252010

Prescrit par : Dr NAJI Mustapha

Bactério- Parasito- Mycologie

Examen cyto bactériologique des urines

Recueil	Milieu de jet
Aspect	Clair, jaune

Recherche biochimique (Labstix)

pH	6.0	(6.0-7.5)	6.0
Sucre	Négatif		
Proteines	Négatif		
Sang	Négatif		
Nitrites	Négatif		

Examen à l'état frais

Leucocytes	1 / mm3	(<10)	3
	1 000 / ml	(<10 000)	3 000
Hématies	5 / mm3	(<5)	9
	5 000 / ml	(<5 000)	9 000

Cellules épithéliales	Rares
Cellules vésicales	Absence
Cellules rénales	Absence
Cylindres	Absence
cristaux	Absence
Parasites	Absence

Examen bactériologique

Coloration de Gram	Absence de germes visibles
Cultures	Négatives

LABORATOIRE D'ANALYSES REGRAGUI
مختبر التحاليل الطبية الرغراغي
MESTASSI SAAD -
Pharmacien Biologiste
Angle Bd Sidi Abderrahmane / A. Boutaleb
Casablanca - Tél: 0522 90 967 / 892 806



مختبر التحاليل الطبية الرغراغي

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

MESTASSI Saâd
Pharmacien Biologiste Diplômé
de la faculté de Médecine et de Pharmacie
de Clermont Ferrand



Né (e) le: 01-01-1952, âgé (e) de : 72 ans
Enregistré le: 25-03-2024 à 11:28
Edité le: 26-03-2024 à 12:59
Prélèvement : au labo
Le : 25-03-2024 à 10:30

Mr El Mostafa EL OIRDI

Référence : 2403252010

Prescrit par : Dr NAJI Mustapha

BIOCHIMIE SANGUINE (Cobas c311/AU 480)

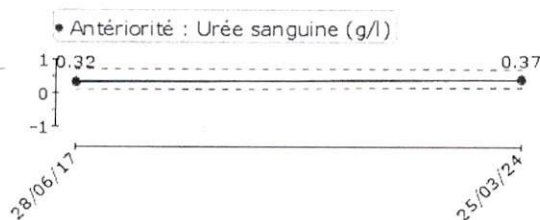
Urée sanguine

0.37 g/l (0.17-0.71)
6.16 mmol/l (2.83-11.83)

28-06-2017

0.32

5.33



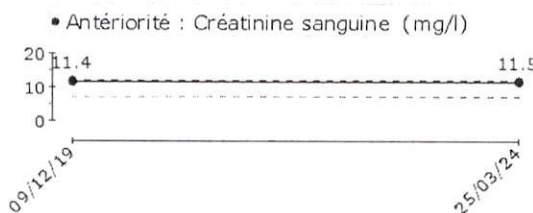
Créatinine sanguine
(Technique enzymatique)

11.5 mg/l (7.2-12.0)
102 µmol/l (64-107)

09-12-2019

11.4

101



LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI
MESTASSI SAAD - محمد مستاسي
Pharmacien Biologiste
Angle Bd Sidi Abderrahmane / A. Boutaleb
Casablanca - Tél: 0522 90 96 67 / 0522 90 96 68

DFG par CKD EPI

63.2 ml/min (>60.0)

66.2

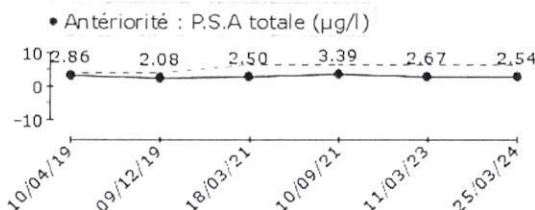
MARQUEURS TUMORAUX

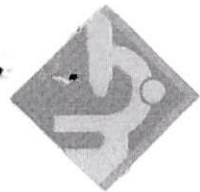
P.S.A totale
(Chimiluminescence)

2.54 µg/l (<6.40)

11-03-2023

2.67





مختبر التحليلات الطبية الرغراغي

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

S. MESTASSI

Biologiste Diplômé de la faculté

De Médecine et de Pharmacie

de Clermont Ferrand

FACTURE N° : 2403252010

Casablanca le 25-03-2024

Mr El Mostafa EL OIRDI

Date de l'examen : 25-03-2024

INPE :



Caisse : **MUPRAS**

Analyses :

Récapitulatif des analyses				
CN	Analyse	Clé	Clé	Total
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	E11.5	E	11.50 MAD
0111	Créatinine	B30	B	26.70 MAD
0241	Cytologie, culture, identification	B90	B	80.10 MAD
0361	PSA	B300	B	267.00 MAD
0135	Urée	B30	B	26.70 MAD
Total				412.00 MAD

TOTAL B : 450

TOTAL DOSSIER : 412DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : quatre cent douze dirhams



Dr . Naji Mustapha

Lauréat de l'école de santé militaire - Rabat

Lauréat de la faculté de médecine de Rabat

Ancien médecin des hôpitaux militaires - Rabat



الدكتور الناجي مصطفى

خريج المدرسة الملكية للصحة العسكرية بالرباط

خريج كلية الطب بالرباط

طبيب عسكري سابق بالمستشفى العسكري - الرباط

Casablanca, le : 25 MARS 2024

Nom et Prénom : el oivdi el mostafa



140100x2
12140x3

bedes 20: S.V. 1-0-0

400: S.V. 0-0-1

116,30x2

oroken 200: 1-0-1

* 3mm

* 3mm

* 08j

87680

Dr Mustapha NAJI
Omnipraticien
Ancien Médecin
des Hôpitaux Militaires
Lissasfa Extension n° 353 - Casablanca
Tél 0522 65 07 04

OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélules,
boîtes de 7, 14, 28 et 56
(Oméprazole)

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, 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. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que OEDES® 20 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre OEDES® 20 mg ?
3. Comment prendre OEDES® 20 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver OEDES® 20 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE OEDES® 20 mg, gélules ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacologique :

OEDES 20 mg contient la substance active Oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelés inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

Indications thérapeutiques :

OEDES 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

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

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

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDES 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

- un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et ayant 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 A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE OEDES 20 mg, gélules gastro-résistante ?

Contre-indications :

Ne prenez jamais OEDES 20 mg, gélule :

- si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES 20 mg.

l'arrêt de l'administration de OEDES.
• Médicaments anticoagulants ou autres anti-vitamines K, un nécessaire au début et à l'arrêt.
• Rifampicine (utilisée pour traiter)
• Atazanavir (utilisée pour traiter)
• Tacrolimus (dans le cas de greffe)
• Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (dépression modérée) ;

• Clostazol (utilisé dans le traitement du cancer)
• Sulfaméthoxazole (utilisé pour traiter)
• Clindamycine (utilisée pour traiter)
• Erythromycine (utilisée dans le traitement du cancer)
• Méthotrexate, votre médecin traitement par OEDES 20 mg.

Si votre médecin vous a prescrit claritromycine avec OEDES *Helicobacter pylori*, il est important de prendre les autres médicaments.

Interactions avec les aliments :
• Voir Posologie.

Interactions avec les produits naturels :
• Sans objet.

Grossesse, Allaitement et Fertilité :
• Si vous êtes enceinte ou que vous 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 utilisé à doses thérapeutiques.

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre OEDES 20 mg pendant l'allaitement.

Sportifs :

Conduire de véhicule et utilisation des machines :

OEDES n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Des effets secondaires tels qu'un éblouissement et des troubles visuels peuvent se produire (voir effets indésirables). Si c'est le cas, vous ne devez pas conduire de véhicules ou utiliser des machines.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire :

OEDES 20 mg, gélule contient du saccharose. Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le, avant de prendre ce médicament.

OEDES 20 mg, gélule contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par gélule, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE OEDES 20 mg, gélules gastro-résistantes ?

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

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

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous :

Utilisation chez les adultes :

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

- Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4-8 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre une dose de 40 mg pendant 8 semaines supplémentaires si votre œsophage n'a pas encore cicatrisé.

- La dose recommandée une fois que votre œsophage a été guéri est de 10 mg une fois par jour.

- Si votre œsophage n'a pas été endommagé, la dose usuelle est de 10 mg une fois par jour.

Traitement des ulcères dans la partie haute de votre intestin (ulcère

PPV (DH) :

LOT N° :

UT.AV. :

LOT: 211543
PER: 05-2024
PPV: 140.00DH

- Une éruption cutanée rouge, squameuse et généralisée avec des bosses sous la peau et des cloques, accompagnée de fièvre. Les symptômes apparaissent généralement au début du traitement (juste après le début de l'administration) (rare).

- Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie (rare).

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- Maux de tête.

- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulences.

- Nausées ou vomissements.

- Polypes bénins dans l'estomac.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

- Gonflement des pieds et des chevilles.

- Troubles du sommeil (insomnie).

- Étourdissements, fourmillements, somnolence.

- Vertiges.

- Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.

- Eruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.

- Malaise général, manque d'énergie.

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)

- Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses ou faciliter la survenue d'infections.

- Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.

- Agitation, confusion ou dépression.

- Troubles du goût.

- Troubles de la vue, tels que vision trouble.

- Respiration sifflante ou siffle court (bronchospasme).

- Sècheresse buccale.

- Inflammation de l'intérieur de la bouche.

- Infection appelée « muguet » qui peut affecter l'intestin et est causée par un champignon.

- Perte de cheveux (alopécie).

- Eruption cutanée lors d'une exposition au soleil.

- Douleurs articulaires (arthralgie) ou musculaires (myalgie).

- Problèmes rénaux aigus (néphrite interstitielle).

PPV (DH) :

LOT No :

UT.AV.

LOT: 211543
PER: 05-2024
PPV: 140.00DH

وهو يخفض كمية الحمض

لربط الرابط بين الحل

المعدة.

Helicobacter . وفي

من وشفاء القرحة.

ويدية. وقد يستعمل
ضادات الإنتهابية غير

ولنجمر - إلسون).

يساوي أو أكثر من

لربط الرابط بين الحل

م (القلنس) والتقيؤ

Helicobacter . وفي

شفاء القرحة.

ملغ ؟

ي عليها أوديس

قيادة العربيات واستخدام الآلات:

لم تلاحظ أي آثار لاستعمال أوديس²⁰ على القدرة على السياقة أو استخدام الآلات.
وقد تحدث بعض الآثار الجانبية مثل الدوار أو اضطرابات بصرية (انظر الآثار
الجانبية غير المرغوب فيها). في هذه الحالة، يجب تفادي السياقة أو استخدام الآلات.
الإشعاعات المتعلقة بالسواغات ذات تأثير معروف:

أوديس²⁰ ملغ برشامات يحتوي على السكروز. إذا كان قد أخبرك طبيبك بعدم
تحملك لبعض السكريات، فانتصل به قبل تناول هذا الدواء.

يحتوي أوديس²⁰ ملغ برشامات على أقل من 1 مل-مول (23 ملغ) صوديوم لكل
كبسولة، أي أنه "خال من الصوديوم".

3. كيف يجب استعمال أوديس²⁰ ملغ ؟

احرص دائماً على تناول هذا الدواء وفقاً للجرعة التي وصفها لك طبيبك أو الصيدلي.
استشر طبيبك أو الصيدلي إذا كان لديك شك.

يحدد لك طبيبك عدد البرشامات التي تتناولها وفترة الاستعمال، حسب حالتك
الصحية وسنك.

احرص دائماً على تناول هذا الدواء تماماً كما أخبرك طبيبك أو الصيدلي. استشر طبيبك
أو الصيدلي إذا كان لديك شك.

الجرعة :

الجرعات الموصى بها أدها:

استعمالها عند الكبار:

علاج أعراض مرض الارتجاع المعدي المريئي مثل الحرقنة والجزر الحمضي:

• إذا لاحظ طبيبك أن المريء قد أصيب إصابة طفيفة، فالجرعة الموصى بها هي 20
ملغ مرة واحدة يومياً لمدة 4 إلى 8 أسابيع. وقد يطلب منك طبيبك أن تأخذ جرعة
من 40 ملغ لمدة 8 أسابيع إذا لم يشف المريء.

• الجرعة الموصى بها عند شفاء المريء هو 10 ملغ مرة واحدة يومياً.

• إذا لم يصب المريء، فالجرعة المعتادة هي 10 ملغ مرة واحدة يومياً.

علاج قرحة الجزء العلوي من الأمعاء (قرحة الاثنى عشر):

• الجرعة الموصى بها هي 20 ملغ مرة واحدة يومياً لمدة أسبوعين. وقد يطلب منك
أن تأخذ 40 ملغ مرة واحدة يومياً لمدة أسبوعين.

تأثيرات على المعدة أو الأمعاء أو الأمعاء، والأم المعدة، والإمساك، وانتفاخ البطن.

• الغثيان أو القيء.

• الأورام الحميدة في المعدة.

• الآثار الجانبية قليلة التردد (يمكن أن تظهر في حدود شخص واحد من أصل 100):

• تورم القدمين والكاحلين.

• مشاكل النوم (الأرق).

• دوخة، تمل، ارتخاء ورغبة في النوم.

• دوار.

• تغييرات في نتائج اختبارات الدم التي تضبط طريقة اشتغال الكبد.

• طفح جلدي، وتورم الجلد والحكة.

• شعور بالضعف العام، ونقص الحيوية والنشاط.

آثار غير مرغوب فيها نادرة (يمكن أن تظهر في حدود شخص واحد من أصل 1000):

• اضطرابات الدم مثل انخفاض عدد خلايا الدم البيضاء أو الصفائح الدموية، يمكن
أن تسبب هذه الآثار ضعف في المناعة، كدمات أو تسهيل حدوث العدوى.

• انخفاض مستويات الصوديوم في الدم. وقد يؤدي ذلك إلى ارتخاء عام، وتقيؤ
وتشنجات.

• الانفعال أو اضطرابات أو الاكتئاب.

• اضطرابات في حاسة الذوق.

• اضطرابات بصرية، مثل تضبيب الرؤية.

• صغير أو ضيق في التنفس (تشنج قضيبي).

• جفاف الفم.

• التهاب داخل الفم.

• مرض يسمى "القلاع" قد يؤثر على الأمعاء وهو ناتج عن نوع من الفطريات.

• تساقط الشعر (الصلع).

• طفح جلدي عند التعرض للشمس.

• آلام المفاصل (آلم مفاصلي) أو العضلات (آلم عضلي).

• مشاكل حادة في الكلى (التهاب الكلية الخلالي).

• زيادة التعرق.

• آثار جانبية نادرة جداً (يمكن أن تظهر في حدود شخص واحد من أصل 10000):

أوماكس® 400 مكغ ت.م

حسبات ذات صلة: من فئة 10، 30 و 60 كبسولة

ولوزين

تحتوي على معلومات مهمة لكم.

المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

في آخر، حتى في حال وجود أعراض مشابهة، لأنك

غير مرغوب فيه يُذكر في هذه النشرة، اغير

؟

كغ ت.م كبسولة ؟

LOT 221421
EXP 04/2024
PPV 121.40DH

4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة ؟

5. كيف يجب حفظ أوماكس® 400 مكغ ت.م كبسولة ؟

6. معلومات إضافية.

1. ما هو أوماكس® 400 مكغ ت.م كبسولة وما هي دواهي استعماله ؟

المجموعة الصيدلانية العلاجية: حاصرات ألفا/ أدوية تستخدم لعلاج تضخم البروستاتا الحميد - التصنيف الكيماوي العلاجي التشريحي (ATC: G04CA02)

يحتوي أوماكس® 400 مكغ ت.م كبسولة، على الطمسلوزين، مادة نشطة تنتمي إلى عائلة أدوية تسمى حاصرات ألفا. يمكن وصف الكبسولات ذات التحرير الممتد أوماكس® 400 مكغ ت.م كبسولة لعلاج بعض الحالات التي قد تكبح التبول بشكل طبيعي نتيجة تضخم حميد في البروستاتا.

يستخدم هذا الدواء فقط عند الرجال لعلاج آلام المسالك البولية السفلية المرتبطة بتضخم غدة البروستاتا الحميد. وقد تأتي هذه الآلام على شكل صعوبة في التبول (انخفاض صبيب إخراج البول)، التبول بالتنقيط، الحاجة الملحة والمتكررة إلى التبول في الليل وأثناء النهار.

2. ما هي المعلومات اللازم معرفتها قبل استعمال أوماكس® 400 مكغ ت.م كبسولة ؟

لا تأخذ أبداً أوماكس® 400 مكغ ت.م كبسولة:

• إذا كنت تعاني من حساسية (فرط التحسس) للمادة النشطة (طمسلوزين) أو أي من المكونات الأخرى لهذا الدواء (المذكورة في الفقرة 6).

• إذا كنت تعاني من حساسية (فرط التحسس) لدواء آخر من نفس الصنف (حاصرات ألفا).

• إذا ظهر عليك في وقت مضى تورم (وذمات) في الوجه أو الشفتين أو أجزاء من جسمك (الأغشية المخاطية) بعد تناول هذا الدواء.

• إذا سبق وعانيت من انخفاض ضغط الدم عند التحول من وضع الاستلقاء إلى الوقوف وقد يكون مصحوباً بدوار خفيف وضعف (انخفاض ضغط الدم الانتصابي).

• إذا كنت تعاني من اضطرابات حادة على مستوى الكبد (الفشل الكبدي الحاد).

التحذيرات والإحتياطات

يجب استشارة الطبيب قبل الشروع في أخذ أوماكس® 400 مكغ ت.م كبسولة. يستحسن إخبار الطبيب إذا:

• إذا كنت تأخذ أدوية أخرى لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مخفضات الضغط).

• إذا شعرت بألم أثناء أو بعد عملية التبول (تفريغ البول).

• إذا كنت تعاني من اضطرابات في الكلي (قصور كلوي مزمن).

• إذا تجاوز عمرك الـ 65 عاماً.

• إذا كنت تعاني من أمراض في القلب (مرض الشريان التاجي)، وإذا تفاقمتم الذبحة الصدرية، فيجب وقف العلاج بهذا الدواء.

أثناء العلاج، إذا ظهر عليك تورم (وذمات) في وجهك، أو شفتيك أو أجزاء من جسمك (الأغشية المخاطية)، فقد يكون ذلك من أعراض الحساسية ضد هذا الدواء. في هذه الحالة يجب التوقف عن العلاج في الحال والتعجيل باستشارة الطبيب.

في حالات نادرة، قد يشعر مستعمل أوماكس® 400 مكغ ت.م كبسولة أو أدوية أخرى ذات صلة ببعض الألم. لذا عند ظهور أول أعراض الدوار أو الوهن، فيجب عليك الجلوس أو الاستلقاء حتى تزول الوعكة.

إذا كنت بحاجة لعملية جراحية لعلاج إعتام عدسة العين أو الجلوكوما

إذا كنت ستخضع قريباً لعملية جراحية لعلاج إعتام عدسة العين أو الجلوكوما، وإذا كنت قد استعملت أو تخطط لاستخدام أوماكس® 400 مكغ ت.م كبسولة، فاستشر طبيب العيون الخاص بك قبل العملية.

على الجراح أن يتخذ الاحتياطات المناسبة حسب العلاج في وقت الجراحة.

توصيات بشأن الحياة الصحية

يجب، خلال فترة العلاج، احترام بعض التدابير الصحية وخاصة:

• الحفاظ على النشاط البدني (المشي أو الجري أو ممارسة الرياضة ...).

• مراقبة النظام الغذائي: تجنب الوجبات كثيرة الدهون أو الحارة و/ أو الغنية بالكحول.

• عدم الشرب كثيراً في المساء.

• الحفاظ على انتظام العبور المعوي.

أوماكس® 400 مكغ ت.م

حسبات ذات صلة: من فئة 10، 30 و 60 كبسولة

ولوزين

تحتوي على معلومات مهمة لكم.

المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

في آخر، حتى في حال وجود أعراض مشابهة، لأنك

غير مرغوب فيه يُذكر في هذه النشرة، اغير

؟

كغ ت.م كبسولة ؟

LOT 221421
EXP 04/2024
PPV 121.40DH

4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة ؟

5. كيف يجب حفظ أوماكس® 400 مكغ ت.م كبسولة ؟

6. معلومات إضافية.

1. ما هو أوماكس® 400 مكغ ت.م كبسولة وما هي دواحي استعماله ؟

المجموعة الصيدلانية العلاجية: حاصرات ألفا/ أدوية تستخدم لعلاج تضخم البروستاتا الحميد - التصنيف الكيميائي العلاجي التشريحي (ATC: G04CA02)

يحتوي أوماكس® 400 مكغ ت.م كبسولة، على التمسولوزين، مادة نشطة تنتمي إلى عائلة أدوية تسمى حاصرات ألفا. يمكن وصف الكبسولات ذات التحرير الممتد أوماكس® 400 مكغ ت.م كبسولة لعلاج بعض الحالات التي قد تكبح التبول بشكل طبيعي نتيجة تضخم حميد في البروستاتا.

يستخدم هذا الدواء فقط عند الرجال لعلاج آلام المسالك البولية السفلية المرتبطة بتضخم غدة البروستاتا الحميد. وقد تأتي هذه الآلام على شكل صعوبة في التبول (انخفاض صبيب إخراج البول)، التبول بالتنقيط، الحاجة الملحة والمتكررة إلى التبول في الليل وأثناء النهار.

2. ما هي المعلومات اللازم معرفتها قبل استعمال أوماكس® 400 مكغ ت.م كبسولة ؟

لا تأخذ أبداً أوماكس® 400 مكغ ت.م كبسولة:

• إذا كنت تعاني من حساسية (فرط التحسس) للمادة النشطة (تمسولوزين) أو أي من المكونات الأخرى لهذا الدواء (المذكورة في الفقرة 6).

• إذا كنت تعاني من حساسية (فرط التحسس) لدواء آخر من نفس الصنف (حاصرات ألفا).

• إذا ظهر عليك في وقت مضى تورم (وذمات) في الوجه أو الشفتين أو أجزاء من جسمك (الأغشية المخاطية) بعد تناول هذا الدواء.

• إذا سبق وعانيت من انخفاض ضغط الدم عند التحول من وضع الاستلقاء إلى الوقوف وقد يكون مصحوباً بدوار خفيف وضعف (انخفاض ضغط الدم الانتصابي).

• إذا كنت تعاني من اضطرابات حادة على مستوى الكبد (الفشل الكبدي الحاد).

التحذيرات والإحتياطات

يجب استشارة الطبيب قبل الشروع في أخذ أوماكس® 400 مكغ ت.م كبسولة.

يستحسن إخبار الطبيب إذا:

• إذا كنت تأخذ أدوية أخرى لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مخفضات الضغط).

• إذا شعرت بألم أثناء أو بعد عملية التبول (تفريغ البول).

• إذا كنت تعاني من اضطرابات في الكلي (قصور كلوي مزمن).

• إذا تجاوز عمرك الـ 65 عاماً.

• إذا كنت تعاني من أمراض في القلب (مرض الشريان التاجي)، وإذا تفاقمتم الذبحة الصدرية، فيجب وقف العلاج بهذا الدواء.

أثناء العلاج، إذا ظهر عليك تورم (وذمات) في وجهك، أو شفتيك أو أجزاء من جسمك (الأغشية المخاطية)، فقد يكون ذلك من أعراض الحساسية ضد هذا الدواء. في هذه الحالة يجب التوقف عن العلاج في الحال والتعجيل باستشارة الطبيب.

في حالات نادرة، قد يشعر مستعمل أوماكس® 400 مكغ ت.م كبسولة أو أدوية أخرى ذات صلة ببعض الألم. لذا عند ظهور أول أعراض الدوار أو الوهن، فيجب عليك الجلوس أو الاستلقاء حتى تزول الوعكة.

إذا كنت بحاجة لعملية جراحية لعلاج إعتام عدسة العين أو الجلوكوما

إذا كنت ستخضع قريباً لعملية جراحية لعلاج إعتام عدسة العين أو الجلوكوما، وإذا كنت قد استعملت أو تخطط لاستخدام أوماكس® 400 مكغ ت.م كبسولة، فاستشر طبيب العيون الخاص بك قبل العملية.

على الجراح أن يتخذ الاحتياطات المناسبة حسب العلاج في وقت الجراحة.

توصيات بشأن الحياة الصحية

يجب، خلال فترة العلاج، احترام بعض التدابير الصحية وخاصة:

• الحفاظ على النشاط البدني (المشي أو الجري أو ممارسة الرياضة ...).

• مراقبة النظام الغذائي: تجنب الوجبات كثيرة الدهون أو الحارة و/ أو الغنية بالكحول.

• عدم الشرب كثيراً في المساء.

• الحفاظ على انتظام العبور المعوي.

أوماكس® 400 مكغ ت.م

حسبات ذات صلة: 10، 30 و 60 كبسولة

ولوزين

تحتوي على معلومات مهمة لكم.

المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

في آخر، حتى في حال وجود أعراض مشابهة، لأنك

غير مرغوب فيه يُذكر في هذه النشرة، اغير

؟

كغ ت.م كبسولة ؟

LOT 221421
EXP 04/2024
PPV 121.40DH

4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة ؟

5. كيف يجب حفظ أوماكس® 400 مكغ ت.م كبسولة ؟

6. معلومات إضافية.

1. ما هو أوماكس® 400 مكغ ت.م كبسولة وما هي دواحي استعماله ؟

المجموعة الصيدلانية العلاجية: حاصرات ألفا/ أدوية تستخدم لعلاج تضخم البروستاتا الحميد - التصنيف الكيميائي العلاجي التشريحي (ATC: G04CA02)

يحتوي أوماكس® 400 مكغ ت.م كبسولة، على التمسولوزين، مادة نشطة تنتمي إلى عائلة أدوية تسمى حاصرات ألفا. يمكن وصف الكبسولات ذات التحرير الممتد أوماكس® 400 مكغ ت.م كبسولة لعلاج بعض الحالات التي قد تكبح التبول بشكل طبيعي نتيجة تضخم حميد في البروستاتا.

يستخدم هذا الدواء فقط عند الرجال لعلاج آلام المسالك البولية السفلية المرتبطة بتضخم غدة البروستاتا الحميد. وقد تأتي هذه الآلام على شكل صعوبة في التبول (انخفاض صبيب إخراج البول)، التبول بالتنقيط، الحاجة الملحة والمتكررة إلى التبول في الليل وأثناء النهار.

2. ما هي المعلومات اللازم معرفتها قبل استعمال أوماكس® 400 مكغ ت.م كبسولة ؟

لا تأخذ أبداً أوماكس® 400 مكغ ت.م كبسولة:

• إذا كنت تعاني من حساسية (فرط التحسس) للمادة النشطة (تمسولوزين) أو أي من المكونات الأخرى لهذا الدواء (المذكورة في الفقرة 6).

• إذا كنت تعاني من حساسية (فرط التحسس) لدواء آخر من نفس الصنف (حاصرات ألفا).

• إذا ظهر عليك في وقت مضى تورم (وذمات) في الوجه أو الشفتين أو أجزاء من جسمك (الأغشية المخاطية) بعد تناول هذا الدواء.

• إذا سبق وعانيت من انخفاض ضغط الدم عند التحول من وضع الاستلقاء إلى الوقوف وقد يكون مصحوباً بدوار خفيف وضعف (انخفاض ضغط الدم الانتصابي).

• إذا كنت تعاني من اضطرابات حادة على مستوى الكبد (الفشل الكبدي الحاد).

التحذيرات والإحتياطات

يجب استشارة الطبيب قبل الشروع في أخذ أوماكس® 400 مكغ ت.م كبسولة.

يستحسن إخبار الطبيب إذا:

• إذا كنت تأخذ أدوية أخرى لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مخفضات الضغط).

• إذا شعرت بألم أثناء أو بعد عملية التبول (تفريغ البول).

• إذا كنت تعاني من اضطرابات في الكلي (قصور كلوي مزمن).

• إذا تجاوز عمرك الـ 65 عاماً.

• إذا كنت تعاني من أمراض في القلب (مرض الشريان التاجي)، وإذا تفاقمتم الذبحة الصدرية، فيجب وقف العلاج بهذا الدواء.

أثناء العلاج، إذا ظهر عليك تورم (وذمات) في وجهك، أو شفتيك أو أجزاء من جسمك (الأغشية المخاطية)، فقد يكون ذلك من أعراض الحساسية ضد هذا الدواء. في هذه الحالة يجب التوقف عن العلاج في الحال والتعجيل باستشارة الطبيب.

في حالات نادرة، قد يشعر مستعمل أوماكس® 400 مكغ ت.م كبسولة أو أدوية أخرى ذات صلة ببعض الألم. لذا عند ظهور أول أعراض الدوار أو الوهن، فيجب عليك الجلوس أو الاستلقاء حتى تزول الوعكة.

إذا كنت بحاجة لعملية جراحية لعلاج إعتام عدسة العين أو الجلوكوما

إذا كنت ستخضع قريباً لعملية جراحية لعلاج إعتام عدسة العين أو الجلوكوما، وإذا كنت قد استعملت أو تخطط لاستخدام أوماكس® 400 مكغ ت.م كبسولة، فاستشر طبيب العيون الخاص بك قبل العملية.

على الجراح أن يتخذ الاحتياطات المناسبة حسب العلاج في وقت الجراحة.

توصيات بشأن الحياة الصحية

يجب، خلال فترة العلاج، احترام بعض التدابير الصحية وخاصة:

• الحفاظ على النشاط البدني (المشي أو الجري أو ممارسة الرياضة ...).

• مراقبة النظام الغذائي: تجنب الوجبات كثيرة الدهون أو الحارة و/ أو الغنية بالكحول.

• عدم الشرب كثيراً في المساء.

• الحفاظ على انتظام العبور المعوي.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Oroken® 200 mg, comprimé pelliculé

Céfixime



Veuillez lire attentivement 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, interrogez votre médecin ou 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 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.

Que contient cette notice :

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

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

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

Ce médicament est indiqué dans le traitement de :

- Certaines infections urogénitales,
- Otites et sinusites aiguës,
- Infections bronchiques et pulmonaires

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE OKROKEN

Contre-indications

Ne prenez jamais Oroken :

- Si vous êtes allergique à la céfixime ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés à la rubrique 6 ;
- Si vous êtes allergique à un autre antibiotique de cette même famille des bêta-lactamines ;
- Chez l'enfant de moins de 12 ans.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien pour

consulter votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Oroken

• Si vous

antibiotique

• Si vous

dose q

• Si vous

antibiotique

(dimin

une fai

Pendant

voire mé

• Si vous

diarrhée

• Si vous

• Si vous

avec déca

corps et

Stevens-J

médicam

Voire mé

médicam

paragrap

Comme po

d'antibiot

médicam

traduire

conscience,

en cas de

rein. Si de

médicin ou

En cas d'exa

Oroken peut

- La recherche

- Les tests de

Autres médie

Informez votre

réclémment pris

Grossesse

Demandez conseil à

prendre tout médicament

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les

conseils de votre médecin.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement,

consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le

poursuivre.

EN® 200 mg

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1.

Aln seba Casablanca

Oroken 200 mg, cp, pel b 8

P.P.V : 116,30 DH



6 118000

061069

SANOFI



Lot/Batch: CLB04731

08 2022

07 2024

EXP:



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Oroken® 200 mg, comprimé pelliculé

Céfixime



Veuillez lire attentivement 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, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
 - **Le 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 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 indésirable 4

Que contient cette notice :

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

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

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

Ce médicament est indiqué dans le traitement de :

- Certaines infections urogénitales,
- Otites et sinusites aiguës,
- Infections bronchiques et pulmonaires