

RELEVE 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

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
102088366	23/02/24	102,00
PHARMACIE VIEUX MAROCAIN AV. Mohamed VI, HAV AL Andalous N°7 - TEMARA Tél: 05 37 88 12 18	26/02/24	196,20
		Total = 298,20

ANALYSES - RADIGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	03/04/24	Dr. Radiologue M. Cherif Boulevard M. Cherif 37 N°1, 0537 88 66 29 05 16 18 78 Tél: 05 37 88 10 21 18 78	200,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVE 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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
	03-04-2024	Cure dentaire		Coefficient DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
				Coefficient DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553
B	

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Implantologie
Orthodontie
Prothèse dentaire
Parodontie
Blanchiment Dentaire
Chirurgie Buccale
Esthétique du sourire
Pédodontie



زراعة الأسنان
تقويم الأسنان
تعويض الأسنان
علاج اللثة
تسبيح الأسنان
جراحة الفك
تجميل الأسنان
طب أسنان الأطفال

Témara le ٠٣/٠٦/٢٠٢٤

نادرة باركوش

et faire $\Sigma \Sigma$

Dr. Radiologue

Dr. Fadwa BARKOUCHI
Radiologue
Radiologie Moulay Ali Cherif
Boulevard Moulay Ali Cherif Imm. 8
N°1, RDC, Sect. 3 Témara
Tél-Fax: 0537406620 - 0537618979
INPE 101234045

Radiologie Moulay Ali Chérif

RADIOLOGIE

FACTURE

Date		I.N.P.E
03/04/2024	/ 2024	101234045

Nom patient : KARTITE MARYEM

Médecin : BALOUZ KHAOULA

PAYANT

	Montant
PANORAMIQUE DENTAIRE	200,00
	200,00

24D031027	Total	200,00
<i>Arrêtée la présente à la somme de : DEUX CENTS DIRHAMS</i>		

Dr. Fadwa BARKOUCHI
Radiologue
Radiologie Moulay Ali Cherif
Boulevard Moulay Ali Cherif, imm. 8,
N°1, RDC, Secteur 3-Témara
Tél-Fax: 05 37 40 66 29 - 05 37 61 89 79
INPE 101234045

Dr. Fadwa BARKOUCHI
Radiologue Radiologue
Boulevard Moulay Ali Cherif
N°1, RDC, Sect. 3-Témara
Tél-Fax: 0537 5629-0537618979
INPE 01234045

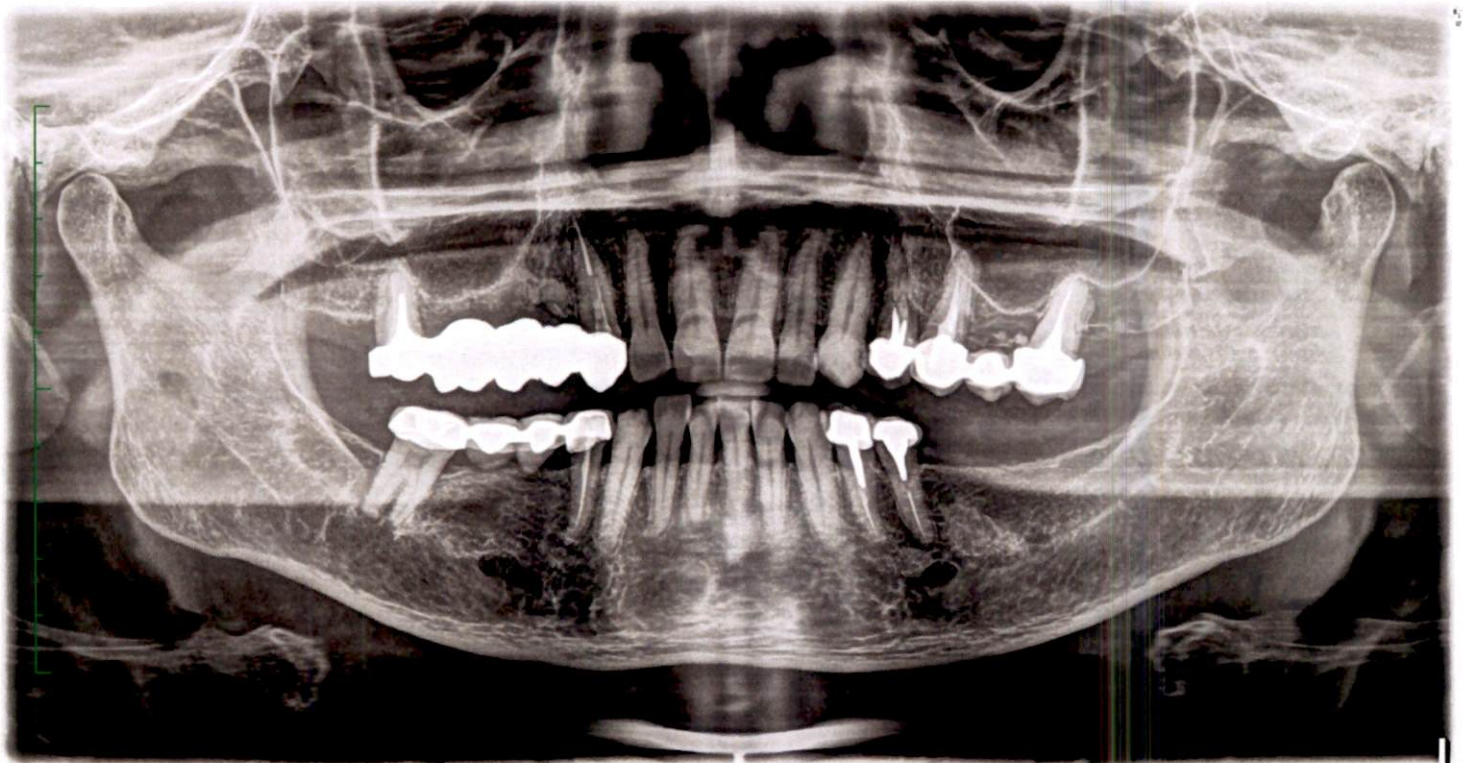
Taille de l'image : 2440 x 1280

NF : 32768 LF : 65536

B

Kartite Maryem 48273 (61a , 61a)

Panoramique Dentaire



Zoom : 80%

Im : 1/1 Series: 2

LittleEndianExplicit

03/04/2024 10:33:04

Made In OsiriX



Nom et Prénom: Mme. KARTITE MARYEM
Examen demandé par: DR. BALOUZ KHAOULA

Témara, le: 03/04/2024

PANORAMIQUE DENTAIRE

Résultats :

- Dentition incomplète avec quelques dents manquantes aux deux arcades.
- Bridges et matériels de restauration dentaire présents.
- Absence de granulome apical des dents non traitées.
- Déchaussement.
- Absence d'anomalie des articulations temporo-mandibulaire sur cette incidence.
- Les cuvettes des sinus maxillaires sont libres.
- Trame osseuse homogène.

En vous remerciant de votre confiance

DR. FADWA BARKOUCHI

DR FEDOUA TALEB

DR. FADWA BARKOUCHI
Radiologie Radiologie Radiologie Radiologie Radiologie Radiologie
Moulay Ali Cherif, RDC, Secteur 3 - Témara
Tél./Fax: 05 37 40 66 29 - 05 37 61 89 79
Numéro 1, RDC, Secteur 3 - TEMARA
INPE 101234045
05 37 61 89 79

Implantologie

Orthodontie

Prothèse dentaire

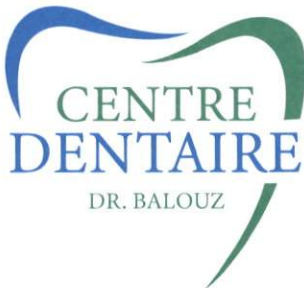
Parodontie

Blanchiment Dentaire

Chirurgie Buccale

Esthétique du sourire

Pédiatrie



زراعة الأسنان
تقويم الأسنان
تعويض الأسنان
علاج اللثة
تبييض الأسنان
جراحة الفك
تجديف الأسنان
طب أسنان الأطفال

Témara le 23.7.24

Karim Neryan

Babrologgy

202,00

140

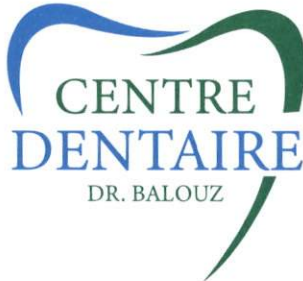
30%

55 ₦

Pharmacie VIEUX
Av. Mohamed VI, Hay Al Andalous
N°7 - TÉMARA
Tél: 05 37 64 12 18

Dr. BALOUZ Dentiste
05 37 64 49 65
Medecin dentiste

Implantologie
Orthodontie
Prothèse dentaire
Parodontie
Blanchiment Dentaire
Chirurgie Buccale
Esthétique du sourire
Pédodontie



زراعة الأسنان
تقويم الأسنان
تقويض الأسنان
علاج اللثة
تنبيض الأسنان
جراحة الفك
تجميل الأسنان
طب أسنان الأطفال

Témara le 26.2.24

Nerye Karite

196,20

→ Augmentin (8g)

168,12

1cp

3x/

M 6/3

→ Ordes (20g)

28,00 1gbole

3ani - an
1gbole

05 37 64 49 65
Dr Balouz Dentiste
Dr Balouz Kynodontia
Dr Balouz Chirurgie



Birodogy®

Spiramycine / Métronidazole

Comprimé pelliculé

Veuillez lire au
contenu de la
boîte

- Gardez cette information pour toute question, interlocuteur ou personnellement nocif, même si l'avez ressentie un quelconque effet indésirable.

PER : 03 2026
LOT : 23/07

Maphar
Bd Alkima N° 6, QL.
Sidi Bernoussi, Casablanca
BIRODOGYL CP B15
P.P.V : 95,30 DH

6 118000 013280

car elle

autres
ou être
sur être

ntionné

1. QU'EST-CE QUE BIRODOGYL, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : associations d'antibactériens spiramycine + métronidazole - code ATC : J0TRAD4

Ce médicament est une association de deux antibiotiques, un appartenant à la famille des macrolides et l'autre à la famille des imidazoles. Les principes actifs sont respectivement la spiramycine et le métronidazole.

Ce médicament est indiqué chez l'adulte et chez l'enfant dans le traitement d'infections buccales et dentaires tel que certains abcès dentaires.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BIRODOGYL, comprimé pelliculé ?

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

Ne prenez jamais BIRODOGYL, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la spiramycine et/ou métronidazole et/ou à d'autres antibiotiques de la famille des imidazoles (famille d'antibiotiques à laquelle appartient le métronidazole) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si le patient est âgé de moins de 15 ans.

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

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BIRODOGYL, comprimé pelliculé.

Avant d'utiliser BIRODOGYL comprimé pelliculé, prévenez votre médecin si vous présentez : • Des troubles neurologiques, • Des troubles psychiatriques, • Des troubles sanguins, • Des antécédents de ménigrites sous métronidazole, • Vous avez déjà eu des problèmes cardiaques : il faut être prudent avec ce type de médicament si vous êtes né avec ou si vous avez des antécédents familiaux d'allongement de l'intervalle QT (observé à l'électrocardiogramme [ECG]), • Si vous avez un déséquilibre électrolytique dans le sang (en particulier des taux bas de potassium ou de magnésium dans le sang), si vous avez un rythme cardiaque très lent (appelé « bradycardie »), si vous avez un cœur affaibli (insuffisance cardiaque), si vous avez des antécédents de crise cardiaque (infarctus du myocarde), si vous êtes une femme, ou si vous êtes âgée(e) ou si vous prenez d'autres médicaments qui peuvent entraîner certaines anomalies de l'ECG (voir rubrique « Autres médicaments et BIRODOGYL »). • Vous-même ou un membre de votre famille, un déficit en glucose-6-phosphate-déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges) car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec la spiramycine contenue dans BIRODOGYL comprimé pelliculé.

Prévenez immédiatement votre médecin si l'un des troubles suivants se produit pendant le traitement par BIRODOGYL comprimé pelliculé :

- Dès la première dose, il existe un risque de survenue de réaction allergique sévère et soudaine (chock anaphylactique, œdème de Quincke), se manifestant par les symptômes suivants : oppression dans la poitrine, vertiges, nausées ou évacuations, ou vertiges lors du passage en position debout (voir « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »). Si ces symptômes surviennent, arrêtez de prendre ce médicament car votre vie pourrait être mise en danger, et contactez immédiatement votre médecin. • La survenue, en début de traitement, d'une rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, et accompagnée de fièvre, doit faire suspecter une réaction grave appelée pustulose exanthématique aiguë généralisée (voir « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »); prévenez votre médecin immédiatement car cela impose l'arrêt du traitement ; cette

réaction va contre-indiquer toute nouvelle administration de métronidazole seul ou associé dans un même médicament à une autre substance active. • Des cas de réactions cutanées sévères à type d'éruption de bulles avec décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre à tout le corps et mettre en danger le patient (syndrome de Lyell, syndrome de Stevens-Johnson), ont été rapportés avec la SPIRAMYCINE/METRONIDAZOLE. Prévenez immédiatement votre médecin en cas de survenue de ce type d'effet. • Il faut surveiller l'apparition potentielle ou l'aggravation de troubles nerveux comme une difficulté à coordonner des mouvements, un état de confusion, des convulsions, et une difficulté pour parler, pour marcher, des tremblements, des mouvements involontaires des yeux, ainsi que d'autres manifestations au niveau des mains et des pieds telles que des fourmillements, picotements, sensations de froid, engourdissements, diminution de la sensibilité du toucher. Ces troubles sont généralement réversibles à l'arrêt du traitement. Il est alors important d'interrompre le traitement et de consulter immédiatement votre médecin. (Voir Quels sont les effets indésirables éventuels ?). • Des troubles du comportement à risque pour le patient peuvent survenir dès les premières prises du traitement, notamment en cas de troubles psychiatriques antérieurs. Il convient d'interrompre le traitement et de consulter un médecin (voir « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »). • En cas d'antécédents de troubles sanguins, de traitement à forte dose et/ou de traitement prolongé, votre médecin peut être amené à contrôler régulièrement par des examens sanguins votre numération formule sanguine.

• Des cas de toxicité hépatique sévère/insuffisance hépatique aiguë, y compris des cas entraînant une issue fatale, chez des patients atteints du syndrome de Cockayne ont été rapportés avec des produits contenant du métronidazole.

Si vous êtes atteint(e) du syndrome de Cockayne, votre médecin doit également surveiller votre fonction hépatique fréquemment pendant votre traitement par ce médicament et après le traitement.

Informez votre médecin immédiatement et arrêtez de prendre ce médicament si vous présentez les symptômes suivants :

- Maux de ventre, anorexie, nausées, vomissements, fièvre, malaise, fatigue, jaunisse, urine foncées, selles de couleur mastic ou dérangées. • Prévenez le médecin ou le laboratoire d'analyses que vous prenez ce médicament si vous devez subir un examen de laboratoire : la prise de ce médicament peut perturber les résultats de certains examens de laboratoire (recherche de tréponèmes) en positivant faussement un test (test de Nelson).

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BIRODOGYL comprimé pelliculé.

Autres médicaments et BIRODOGYL, comprimé pelliculé

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

Prévenez en particulier votre médecin si vous prenez : • Des médicaments contenant de l'alcool en raison du risque de réactions à type de rougeur du visage, chaleur, vomissements, accélération du rythme cardiaque. • Du busulfan (préconisé dans le traitement de certaines maladies du sang et dans la préparation à la greffe de moelle), • Du disulfirame (utilisé dans la prévention des rechutes au cours de l'alcool-o-dépendance).

BIRODOGYL, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

Évitez la prise de boissons alcoolisées durant ce traitement en raison du risque de réactions à type de rougeur du visage, chaleur, vomissements, accélération du rythme cardiaque.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse et 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.

L'utilisation de ce médicament peut être envisagée au cours de la grossesse si besoin quel qu'en soit le terme.

Le métronidazole et la spiramycine passent dans le lait maternel, évitez de prendre ce médicament en cas d'allaitement.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'attention est attirée, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines sur les risques de vertiges, de confusion, d'hallucinations, de convulsions ou de troubles de la vision, attachés à l'emploi de ce médicament.

BIRODOGYL, comprimé pelliculé contient 16mg de sorbitol par comprimé.

3. VEILLEZ À TOUJOURS PRENDRE BIRODOGYL, comprimé pelliculé ?

VEILLEZ À TOUJOURS PRENDRE ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de

PPU : 168,20 DH
LOT : 652429
PER : 05/25

gsk

AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg ADULTES, comp

Amoxicilline/acide clavulique

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la lire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information au médecin ou au pharmacien.
- Le médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été prescrit à votre enfant). 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 au médecin ou au pharmacien.

Quel contient cette notice ?

- Qu'est-ce que AUGMENTIN et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AUGMENTIN ?
- Comment prendre AUGMENTIN ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver AUGMENTIN ?
- Contenu de l'emballage et autres informations.

QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Association de pénicillines, y compris inhibiteurs de la bêta-lactamase

- code ATC : J01CR02.

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

AUGMENTIN est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes :

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

QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucre(s), contactez-le avant de prendre AUGMENTIN 1g/125mg. Adultes, poudre pour suspension buvable en sachet-dose.

Ne prenez jamais AUGMENTIN :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (l'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou,
- si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictere (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

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

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

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urinez pas régulièrement.

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

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent d'AUGMENTIN ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

Tests sanguins et urinaires

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explications fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière(e) que vous prenez AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN peut influer sur les résultats de ces types de tests.

Autres médicaments et AUGMENTIN :

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

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec AUGMENTIN, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

ment de la goutte), votre médecin peut décider de la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont pris avec AUGMENTIN, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises.

AUGMENTIN peut influer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

AUGMENTIN peut influer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement pour prévenir le rejet de greffe d'organes).

Grossesse et 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.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

AUGMENTIN peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire.

Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose (Rapport amoxicilline/acide clavulique : 8/1) contient de l'aspartame (E951), de l'alcool benzénique, de la maltodextrose (glucose) et du sodium :

- Ce médicament contient 30 mg d'aspartame par sachet. L'aspartame contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylkétoneurie (PKU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.
- Ce médicament contient 0,00001176 mg d'alcool benzénique par sachet. L'alcool benzénique peut provoquer des réactions allergiques. AUGMENTIN contient de la maltodextrose (glucose). Si votre médecin vous a dit que vous avez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par sachet, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?

Veillez à 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.

Posologie

Adultes et enfants de 40 kg et plus

• Dose habituelle : 1 sachet de 1g/125mg ou 2 comprimés de 500mg/62,5mg trois fois par jour

• Dose inférieure : 1 sachet de 1g/125mg ou 2 comprimés de 500mg/62,5mg deux fois par jour.

Enfants pesant moins de 40 kg

Les sachets AUGMENTIN 1 g/125 mg ne sont pas recommandés.

Les enfants âgés de 6 ans ou moins doivent de préférence être traités avec AUGMENTIN en suspension buvable ou en sachet 500mg/62,5mg.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si vous devez donner des comprimés d'AUGMENTIN à des enfants pesant moins de 40 kg.

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

• En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.

• En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

Mode d'administration

• Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.

• Ne prenez pas AUGMENTIN pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

Augmentin 1g/125mg sachet :

• Juste avant la prise d'AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.

• Avez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.

Augmentin 500mg/62,5mg comprimés :

• Avez les comprimés entiers avec un verre d'eau au début d'un repas ou un peu avant. Si vous avez pris plus d'AUGMENTIN que vous n'enlez dû :

La prise d'une quantité excessive d'AUGMENTIN peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible. Montez la boîte de médicament au médecin.

Si vous oubliez de prendre AUGMENTIN :

Si vous avez oublié une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de prendre la dose suivante.

Si vous arrêtez de prendre AUGMENTIN :

Vous devez continuer de prendre AUGMENTIN jusqu'à la fin du traitement, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.

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

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 vous.

- Gardez cette notice, vous
- Si vous avez d'autres que pharmacien.
- Ce médicament vous a été donné à d'autres personnes signes de leur maladie sont.
- 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.

COOPER PHARMA

PPV : 28,00 DH

l'arrêt de l'administration de OEDES 20 mg :

- Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres anti vitamines K; une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES 20 mg;
- Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose) ;
- Atazanavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;
- Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe) ;
- Millepertuis (Hypericum perforatum) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée) ;
- Clofazolat (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;
- Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;
- Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)).
- Eritromycine (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 OEDES 20 mg, gélule gastro-résistante.

Si votre médecin vous a prescrit les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine avec OEDES 20 mg pour le traitement d'un ulcère à Helicobacter pylori, il est important que vous informez votre médecin de tous les autres médicaments que vous prenez.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Voir Posologie.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

Grossesse, Allaitement et Fertilité:

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

L'oméprazole 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 OEDES 20 mg pendant l'allaitement.

Sportifs: Sans objet.

Conduire de véhicule et utilisation des machines:

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

Mentions relatives aux risques à effet notoire :

OEDES 20 mg, gélule contient du saccharose. Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucre, 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, gélule gastro-résistante ?

VEillez toujours à prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Votre médecin vous a donné des instructions pour prendre ce médicament.

Votre médecin vous a donné 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 duodénal) :

• La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.

Cependant, si vous êtes à proximité du moment de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

4. SI VOUS ARRÉTEZ DE PRENDRE OEDES 20 mg:

N'arrêtez pas de prendre OEDES 20 mg sans avis au préalable de votre médecin ou pharmacien.

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.

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) ou très rare (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES 20 mg et contactez immédiatement un médecin :

- Apparition soudaine d'une respiration difficile, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves/rare).
- Rougeur de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagnent d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrose épidermique toxique/rare).
- Éruption cutanée générale, température corporelle élevée et d'hypersensibilité aux médicaments (rare).
- 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 (pustulose exanthémate, aiguë généralisée) (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, flatulence.
- 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, fourmissements, somnolence.
- Vertiges.
- Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.
- Éruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.
- Malaise général, manque d'énergie.

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000)

- 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 souffre court (bronchospasme).
- Sécheresse buccale.

- Inflammation de l'intérieur de la bouche.
- Infection appelée « muguet » qui peut affecter l'intestin et est causé par un champignon.

- Perle de cheveux (alopecie).
- Éruption cutanée lors d'une exposition au soleil.
- Douleurs articulaires (arthralgie) ou musculaires (myalgie).
- Problèmes rénaux sévères (néphrite interstitielle).
- Augmentation de la sueur.

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

Classe pharmacothérapeutique:

OEDES 20 mg 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.

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 ce si vous prenez des AINS.
- un excès d'acide dans l'estomac dû à une grossesse 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 et/ou de l'estomac (régorge), 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 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.
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lansoprazole, omeprazole, esomeprazole, rabeprazole).