

# 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.

## Optique 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.

## Éducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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

N° P19-0030766

Maladie

Dentaire

N°D:

13649.

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (é)

Matricule : N° 883

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

Bel GUANNA Fatma

Date de naissance :

1940

Adresse :

Cité d'Inezza Bloc 38 N° 5 Casa

Tél. : 06.41.42.27.00

Total des frais engagés : 341,20 Dhs

## Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. AMOUZOUN MOSTAFA

Spécialiste en Néphrologie

Maladies Rénale, hémodialyse

Transplantation Rénale-Dialyse peritoneale

Centre de Dialyse IDAK - Ain Chock - Casablanca

Tel: 00212 52 52 15 15 - Fax: 00212 5 22 87 09

Date de consultation :

09/11/2019

Nom et prénom du malade : Bel GUANNA Fatma Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie : Cardiopathie ischémique, fibrofistrose rénale, HTA, goutte

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) :

MUPRAS  
ACCUEIL

## 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.
04/07/14	2	6		JOHN MOSTA Dentiste et orthodontiste en cas dentaire et orthodontique et en chirurgie maxillo-faciale et en chirurgie plastique et reconstructrice et en chirurgie esthétique et fonctionnelle

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE IBN ROUH Mehdi BELAYACHI 355, Av. Reda Guedira, Cité Diamaa Casablanca - Tél: 0522 37 50 00	11.11.19	941,20

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

## AUXILIAIRES MEDICAUX

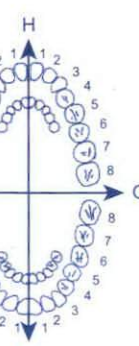
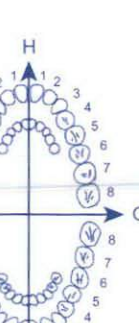
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

## 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 canalaires, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	$  \begin{array}{r l}  H & 25533412 \quad 21433552 \\  \hline  D & 00000000 \quad 00000000 \\  & \hline  & 35533411 \quad 11433553 \\  B & 00000000 \quad 00000000  \end{array}  $ <p><b>(Création, remont, adjonction)</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



MOUSTAFA

Dr. AMOUCOUN MOUSTAFA  
Specialiste en Néphrologie  
Spécialiste en Hémodialyse  
Maladies Renales - Dialyse Péritonéale  
Transplantation Renale - Dialyse IDAA, Ain Chock - Casablanca  
Centre de Dialyse IDAA, Ain Chock - Casablanca 00212 5 22 52 15- Fax: 00212 5 22 52 15  
Tel: 00212 5 22 52 15

## Ordonnance

Casablanca, Le .....

02/07/19

M<sup>m</sup> Belgama fofna.

24800

1) Candesle 10 mg

10 mg

1 g

PHARMACIE IBN ROUCHD  
Mehdi Reda BELAYACHI  
355, Av Reda Guerida, Cite Djamaa  
Casablanca - Tel: 022 37 07 06

3460 x 4

2) Lenilin 40 mg

40 mg

1 g x 2

(04 units)

5160 x 2 3) Furofene 40 mg (1/1)

5780 4) Citala 171 mg

3130 5) Meloxic 20 mg (1/1)

9900 6) Oeds 20 mg

20 mg

Refill: 3 in 230 2) Lopine 10 mg 10 mg x 3 (1)

9/ Dremia 2013

9260 x 2

Dr. AMOUZOUN MOSTAFA

Spécialiste en Néphrologie  
Maladies Renales - hémodialyse  
Transplantation Renale - Dialyse peritoneale  
Centre de Dialyse IDRA - Ain Chak - Casablanca  
tel: 00212 5 22 91 15 15 - Fax: 00212 5 22 87 09 99



94 1,20

**PHARMACIE IBN ROUCHD**  
**Mehdi BELAYACHI**  
355, Av. Reda Guedira, Gte Djemâa  
Casablanca - Tel: 0522 37 07 145

# كوفرسيل® 10 ملء

## بيراند ويريل أرجينين ، حبات ملائمة

248,00

- الأدوية المستعملة في علاج هبوط الضغط الشرياني، أو في علاج الوهن، أو في علاج الربو (الميغدرين أو نورادرينالين أو أدررينالين).
- الأملاج الدهنية وخاصة المكونة غير الوريد (المستعملة في علاج أمراض إنفاس المفاصل الروماتويدي).

كوفرسيل 10 ملء، حبات ملائمة مع الطعام والشراب.  
يُستحسنأخذ كوفرسيل 10 ملء، حبات ملائمة قبلوجبة الطعام.  
الحمل والرضاعة  
إذا كنت حاملاً أو مريضاً، أو متقدماً بانثك حامل أو تحظين للإنجاب، عليك باستشارة الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول هذا الدواء.

الحمل  
من الموجب أن تلقي طبيب إن كنت تظنين بأنك حامل (أو إن كنت توقعين الحمل).  
فقد يطلب منك طبيب التوقف عنأخذ كوفرسيل 10 ملء حبات ملائمة قبل وقوع الحمل أو بمراد ظهوره. كما يصف لك دواء آخر بدلاً عن كوفرسيل 10 ملء حبات ملائمة.  
لا ينصح بالأخذ كوفرسيل 10 ملء حبات ملائمة في بداية الحمل، كما يحظر أخذها قطعياً بعد الشهر الثالث من الحمل، حيث أنه يشكل خطراً على الجنين.

الرضاعة  
أعلمك طبيب إن كنت تتعرضين (أو على وشك الإرضاع).  
لا يجوز استعمال كوفرسيل 10 ملء حبات ملائمة لدى المرأة المرض، فإن كنت مصابة على الإرضاع، فسوف يختار لك طبيب علاجاً آخر، وخاصة إن كان طفلك حديث الولادة أو إن كانت ولادته مسكرة.

بالنسبة لقيادة السيارات والعمل على الآليات  
إن كوفرسيل 10 ملء، حبات ملائمة لا ينذر على البقعة، لكن قد يظهر إحساس بالدوار أو بالتعب لدى بعض المرضى نتيجة لهبوط الضغط الشرياني، لذا فقد تخفى القدرة على قيادة السيارات أو العمل على الآلات.  
يحتوي كوفرسيل 10 ملء، حبات ملائمة على سكر الحليب (الاكتوز)  
في حالة اهملتك طبيب يان جسمك لا يقترب بعض أنواع السكاكر، عليك بمراجعةه قبلأخذ هذا الدواء.

إنها تحتوي على  
إقرأ بدقة  
معلومات

فقد تحتاجها لاستند إليها من جديد.  
إذا كانت لديك أسلحة أخرى إسأل الطبيب أو الصيدلاني أو  
المريض (ة).

لقد وصف هذا الدواء لك شخصياً. فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة، فقد تلحق بهضرر.  
إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني أو  
المريض (ة). هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المداري  
بها في هذه النشرة (انظر إلى مقطع 4: «ما هي الآثار الجانبية  
المتعددة؟»)

في هذه النشرة:

1. ما هو كوفرسيل 10 ملء، حبات ملائمة وفي أي حالة يستعمل؟
2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبلأخذ كوفرسيل 10 ملء، حبات ملائمة؟
3. كيف يأخذ كوفرسيل 10 ملء، حبات ملائمة؟
4. ما هي الآثار الجانبية التي قد تحدث؟
5. كيف يحفظ كوفرسيل 10 ملء، حبات ملائمة؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية.

6 1180000 060468  


P.P.V : 34DH68  
LOT : 9M000484  
LASILIX 40mg  
20 Cp séc

PER.: 04/2023

# **Lasilix® 40 mg**

# **Lasilix® 20 mg/2 ml**

*Furosémide*

**SANOFI** 

### **Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

### **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

#### **Composition**

#### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

#### **LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

### **Formes pharmaceutiques et présentations**

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

### **DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

#### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

#### **Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiollogiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenzione de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage "wash out" au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

### **ATTENTION !**

#### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :



P.P.V : 34DH68  
LOT : 9M04084  
LASILIX 40mg  
20 Cp séc

PER.: 04/2023

# **Lasilix® 40 mg**

# **Lasilix® 20 mg/2 ml**

*Furosémide*

**SANOFI** 

**Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

**IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

**Composition**

**LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

**LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

**Formes pharmaceutiques et présentations**

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

**DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

**Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

**Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiollogiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenzione de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage "wash out" au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

**ATTENTION !**

**Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

6 1180000 060468  


P.P.V : 34DH68  
LOT : 9M000484  
LASILIX 40mg  
20 Cp séc

PER.: 04/2023

# **Lasilix® 40 mg**

# **Lasilix® 20 mg/2 ml**

*Furosémide*

**SANOFI** 

### **Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

### **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

#### **Composition**

#### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

#### **LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

### **Formes pharmaceutiques et présentations**

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

### **DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

#### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

#### **Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiollogiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenzione de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage "wash out" au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

### **ATTENTION !**

#### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

6 1180000 060468  


P.P.V : 34DH68  
LOT : 9M000484  
LASILIX 40mg  
20 Cp séc

PER.: 04/2023

# **Lasilix® 40 mg**

# **Lasilix® 20 mg/2 ml**

*Furosémide*

**SANOFI** 

### **Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

### **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

#### **Composition**

#### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

#### **LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

### **Formes pharmaceutiques et présentations**

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

### **DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

#### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

#### **Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiollogiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenzione de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage "wash out" au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

### **ATTENTION !**

#### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

6 118001 100620

## TARDYFERON B9

30 comprimés pelliculés

Fer 50 mg / Acide folique 0,350 mg

Distribué par Cooper Pharma  
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca  
Amina DAOUDI - Pharmacien Responsable  
PPV : 51.60 DH

comprimé pelliculé

## Fer/ acide folique

## Dans cette notice

1. Qui est ce que TARDYFERON B9, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
  2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
  3. Comment prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
  4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
  5. Comment conserver TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
  6. Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON B9, comprimé pelliculé?

## ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaceutique • Préparations antianémiques

pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi de l'estomac et du tube digestif chez des patients recevant un traitement à base de fer. Cette coloration peut gêner une intervention chirurgicale au niveau gastro-intestinal.

La consommation importante de thé inhibe l'absorption du fer. Il est conseillé de ne pas prendre ce médicament en même temps que cette boisson.

En cas de doute ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Enfants  
Tous les deux premiers mois de l'existence

## **Autres médicaments et TARDYFERON B9, comprimé pelliculé**

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

En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps que le traitement par Tardiferon B9, alors que d'autres

nécessitent des changements spécifiques de dose ou de moment de prise par exemple.

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez un médicament pour traiter les calculs urinaires.

• Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les sulfamates), il faut éviter l'acide acétoxyhydroxamicale.

- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (fluoroquinolones).

- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des bisphosphonates, le strontium).

- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde, articulations (la penicillamine).

6 118001 100620

## TARDYFERON B9

30 comprimés pelliculés

Fer 50 mg / Acide folique 0,350 mg

Distribué par Cooper Pharma  
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca  
Amina DAOUDI - Pharmacien Responsable  
PPV : 51.60 DH

comprimé pelliculé

### Fer/ acide folique

**TARD**  
**30 comp**  
**Fer 50 mg / Ac**  
Distribué par  
41, rue Mohamed  
Amina DAOUDI -  
PPV

lent cette notice avant d'utiliser ce médicament!  
Informations importantes pour votre traitement:  
questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien:  
vous pourriez avoir besoin de la relire.  
de plus d'informations et de conseils, adressez-  
iciet.

- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice

1. Qu'est-ce que TARDYFERON B9, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
  2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
  3. Comment prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
  4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
  5. Comment conserver TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
  6. Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON B9, comprimé pelliculé

## ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

CHÈQUE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE : PRÉPARATIONS ANTIANÉMIES

pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés d'égouttage, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi de l'estomac et du tube digestif chez des patients recevant un traitement à base de fer. Cette coloration peut gêner une intervention chirurgicale au niveau gastro-intestinal.

La consommation importante de thé inhibe l'absorption du fer. Il est conseillé de ne pas prendre ce médicament en même temps que cette boisson.

En cas de doute ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

**Enfants** \* \* \* \* \*  
Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

**Autres médicaments et TARDIFERON B2 comprimé pelliculé**  
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment

intensité, une indolence ou une perte d'appétit. Il faut alors prendre un autre médicament.

Et bien, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps que le traitement par ladyferton B9, alors que d'autres nécessitent des changements spécifiques de dose ou de moment de

• Ces derniers peuvent contenir du fer prisé par exemple.

- Si vous prenez des médicaments injectés contenant du sel.
- Si vous prenez un médicament pour traiter les calculs urinaires.

- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les sulfamiques, par exemple), il faut faire attention à l'absorption de l'acide acétoxybutoxamine.

- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse [fluoroquinolones].

• Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des bisphosphonates, le strontium.

- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde, articulations (la penicillamine).

Principe actif : D-NOR 10 mg DNR 20 mg LD-NOR 40 mg	Composition : D-NOR 10 mg, DNR 20 mg, LD-NOR 40 mg	Précision : 10 mg, 20 mg, 40 mg	Autres doses : 10 mg, 20 mg, 40 mg	Précision : 10 mg, 20 mg, 40 mg	Autres doses : 10 mg, 20 mg, 40 mg
<b>NOUS PRÉSENTONS :</b>					



# CLOPRAME®

(Métoctopramide)

PPV 17DH30

EXP 03/2022

LOT 91013 4

## DENOMINATION DU MEDICAMENT

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

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la re lire.

- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autrui, il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

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

Que contient cette notice :

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

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

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

CLOPRAME® est un antémétique. Il contient un médicament appelé "métoctopramide". Il agit sur une partie du cerveau pour prévenir les nausées ou les vomissements.

## - Indications thérapeutiques

## 1-1 Population adulte :

Cloprame® comprimé sécable et Cloprame® solution buvable sont utilisés chez les adultes dans :

- la prévention des nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie
- la prévention des nausées et vomissements induits par la radiothérapie
- le traitement des nausées et vomissements incluant les nausées et vomissements pouvant survenir en cas de migraine.

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

## 1-2 Population pédiatrique :

Cloprame® comprimé sécable et Cloprame® solution buvable sont indiqués chez les enfants (âgés de 1 à 18 ans) si un autre traitement est inefficace ou ne peut être utilisé pour prévenir les nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie.

Les comprimés de Cloprame® 10 mg ne conviennent pas aux enfants pesant moins de 30 kg.

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

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

## - Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Sans objet

## - Ne prenez jamais CLOPRAME® (Contre-indications)

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si :

- vous êtes allergique au métoclopramide ou à l'un des composants de ce médicament.
- vous avez une hémorragie, une obstruction ou une perforation dans l'estomac ou de l'intestin.
- vous avez ou pouvez avoir une tumeur rare de la glande surrenale, située près du rein (phéochromocytome).

- vous avez déjà eu des mouvements musculaires anormaux (dyskinésie tardive), à l'occasion d'un traitement médicamenteux.

- vous êtes épileptique

- vous avez la maladie de Parkinson

- vous prenez de la levodopa (médicament pour la maladie de Parkinson) ou des agonistes dopaminergiques

- vous avez déjà eu dans le sang des quantités anormales d'un pigment sanguin (méthémoglobinémie) ou un déficit en NADH cytochrome-b5

Ne donnez pas de métoclopramide à un enfant âgé de moins de 1 an.

Cloprame® comprimé sécable n'est pas adapté aux enfants pesant moins de 30 kg. d'autres formes pharmaceutiques (par exemple la solution buvable) doivent être utilisées.

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

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

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

- vous avez des antécédents de battements du cœur anormaux (allongement de l'intervalle QT) ou tout autre problème cardiaque,
- vous avez des anomalies dans votre sang du taux de certains minéraux, tels que le potassium, le sodium et le magnésium,

- vous prenez d'autres médicaments connus pour agir sur votre rythme cardiaque,

- vous avez un problème neurologique (cerveau),

- vous avez des problèmes au niveau du foie ou des reins. La dose peut être diminuée dans ces cas.

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

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

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

## - Cloprame® solution buvable :

La solution buvable (0,336 mg/ml) moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par dose, c.à.d. qu'elle est essentiellement "sans sodium".

La solution buvable contient du parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle et peut provoquer des réactions allergiques avec urticaire et gêne respiratoire.

## - Enfants et adolescents :

Des mouvements anormaux (troubles extrapyramidaux) peuvent survenir chez les enfants et les jeunes adultes. Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 1 an en raison du risque augmenté de mouvements anormaux.

Les comprimés de Cloprame® 10 mg ne conviennent pas aux enfants pesant moins de 30 kg.

musculaire),

- fluoxépine et paroxépine (médicaments utilisés pour l'anxiété).

- Aliments et boissons (Interactions avec les médicaments)

Ne pas prendre d'alcool pendant le traitement avec Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

- Interactions avec les produits de phytothérapie

Sans objet.

- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte, pensez être enceinte ou préparez-vous à l'être. Si vous prenez ce médicament Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable pendant la grossesse, il peut être pris pendant l'allaitement.

Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable passe dans le lait maternel.

Si vous êtes enceinte, pensez être enceinte ou préparez-vous à l'être. Si vous prenez ce médicament Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable pendant la grossesse, il peut être pris pendant l'allaitement.

- Sportifs

Sans objet.

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vous pouvez vous sentir somnolent, avoir des saccades anormaux et une contracture générale. Si vous prenez ce médicament Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable, il est recommandé de faire attention à votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

- Excipients à effet notable

Solution buvable : - parahydroxybenzoates de sodium (0,336 mg/ml)

## 3- COMMENT PRENDRE CLOPRAME® ?

## - Instruction pour un bon usage

Sans objet

## - Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration

traitement

## 3-1 Posologie des comprimés sécables et de la solution buvable

Toute indication (patients Adultes) :

La dose recommandée est de 10 mg par prise, jusqu'à 40 mg par jour.

La dose journalière maximale recommandée est de 40 mg.

La durée de traitement maximale recommandée est de 3 mois.

Prévention des nausées et vomissements retardés après une chimiothérapie (enfants âgés de 1 à 18 ans)

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 0,3 mg/kg par prise.

La dose quotidienne maximale est de 0,5 mg/kg.

Vous ne deviez pas prendre ce médicament plus de 3 fois par jour pour prévenir les nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie.

## 3-2 Mode d'administration

## - Comprimé sécable :

Cloprame® ne convient pas pour les enfants pesant moins de 30 kg.

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

## - Solution buvable :

Utiliser la seringue pour administration orale contenue dans la boîte.

La seringue pour administration orale est graduée.

La dose à administrer est obtenue en tirant le pistolet de la seringue jusqu'à la graduation indiquée.

L'utilisation de la seringue pour administration orale est recommandée pour la solution buvable.

La seringue pour administration orale doit être rangée dans un endroit sec.

Il ne faut pas la laisser tremper dans le flacon.

## 3-3 Fréquence d'administration :

Vous devez attendre au moins 6 heures entre chaque prise de la dose, afin d'éviter un surdosage.

## Personnes âgées :

Une diminution de la dose peut être nécessaire en fonction de l'état général.

## Adultes ayant des problèmes rénaux :

Consultez votre médecin si vous avez des problèmes rénaux, tels que la maladie rénale chronique, avec des problèmes rénaux modérés ou sévères.

## Adultes ayant des problèmes hépatiques :

Consultez votre médecin si vous avez des problèmes hépatiques, tels que la maladie hépatique chronique, avec des problèmes hépatiques modérés ou sévères.

## Utilisation chez les enfants et les adolescents :

Le métoclopramide ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 1 an.

Le comprimé peut être divisé en doses égales.

- Si vous avez pris plus de CLOPRAME® que vous deviez prendre, ne pas vous en débarrasser.

Si vous avez pris plus de Cloprame® comprimé sécable, ne pas vous en débarrasser.

Si vous avez pris plus de Cloprame® comprimé sécable, ne pas vous en débarrasser.

Consultez votre médecin ou votre pharmacien immédiatement si vous avez des nausées et vomissements anormaux (troubles extrapyramidaux), une confusion, des hallucinations et des problèmes de coordination.

Un traitement pour ces symptômes si nécessaire.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de votre médicament ou pharmacien.

- Si vous avez oublié de prendre CLOPRAME® (Comprimé sécable) plusieurs doses.

IMODIUM 2MG GELULE

20 Gel

P.P.V : 3000H50

6 118000 010845

اكبسولات

6 118000 010845

اكبسولات

يرجى الاطلاع على هذه النشرة قبل تناول هذا الدواء

احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قرائتها في المستقبل

إذا كانت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من

المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

لقد تم وصف هذا الدواء لك بكل شخص، لا تقم بإعطائه شخص آخر

حتى في حال وجود أمراض مشابهة، لأنك قد تسبب الفحذ لها

إذا أصبح أحد الأشخاص غير المزبور فيها خطأ أو إذا لاحظ وجود

ماركس غير مزبور في غور مذكور في هذه النشرة، تحدث عن ذلك مع

الطبيب أو من الصيدلي.

في هذه النشرة

1. ما هو إيموديوم 2 ملء، كبسولات وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول إيموديوم 2 ملء، كبسولات؟

3. كيف يجب استعمال إيموديوم 2 ملء، كبسولات؟

4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟

5. كيف يجب حفظ إيموديوم 2 ملء، كبسولات؟

6. معلومات إضافية

1. ما هو إيموديوم 2 ملء، كبسولات وما هي الحالات التي يجب

استعماله فيها؟

2. ما هي المعلومات الواجبة

مضار الاستعمال؟

الإرشادات العلاجية

يوصى هذا الدواء في علاج أمراض الإسهال الحاد والمزمن لدى البالغين

والإناث ما فوق 8 سنوات.

لا ينصح العلاج عن اضطرار تناوله مرتين ومتناولة الماء المقفر في الجسم عند

الغثيان.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال إيموديوم 2 ملء،

كبسولات؟

إنما المعلومات الوجبة قبل تناول الدواء

إذا أخبرك الطبيب بعدم تجنب بعض السكريات، احصل به قبل تناول هذا

الدواء.

موازن الاستعمال

لا تستعمل أبداً إيموديوم 2 ملء، كبسولات.

إذا كانت لديك حساسية (حساسية مفرطة) لادة لوبيراميد أو لأحد

مكونات إيموديوم 2 ملء، كبسولات أخرى.

• في حالة وجع المعدة أو حمى مرتفعة.

• في حالة مرض مزمن في المعدة أو القولون، وخاصة خلال الأزمات الحادة.

• للتهاب المعدة والقولون التهابي.

• الذي الأطفال فوق سن 8.

في حالة الشك عليك استشارة الطبيب أو الصيدلي.

احتياطات الاستعمال: تحذيرات خاصة

يجب الانتباه عند استعمال إيموديوم 2 ملء، كبسولات:

تحذيرات خاصة

يجب استشارة الطبيب بسرعة في الحالات التالية:

• في غرابة أي تحسن بعد يومين من العلاج.

• في حالة ظهور الخفق القلبي.

• في حالة وجع المعدة أو الشفاعة في البران.

• في حالة عطش شديد، شعور بعطاف اللسان، وقبل هذه العلامات بالفعل

علي بذل قيام مام الماء في الجسم نتيجة للإسهال، وشديد الطبيب

ضدورة وصف إعادة الماء إلى الجسم عبر الفم أو غيره.

احتياطات الاستعمال:

• يجب استعمال هذا الدواء لما يكون ضرورياً بقى تقييد الحركة.

المحنة

• لا يجب استعمال هذا الدواء في حالة إسهال يهدى خلال علاج بالمضار

الدموي (خطر التهاب القولون الشديد، خفاف).

• يجب التوقف عن تناول هذا الدواء في حالة الإلهاك أو تعدد الويلان.

• في حالة صدور كثي، ترجي إدخال الطبيب، قد تتطلب تراقب طبية في

حالة العلاج بهذا الدواء.

• يأتي هذا العلاج ككلمة لبعض القواعد الفنائية.

• أية ألم في الجسم بواسطة متغيرات غير معروفة، مالحة أو حلقة، لعمري

ما قد من الماء الناتج عن الإسهال (معدل الكمية اليومية من الماء بالنسبة

للبالغين هو لترتين).

• القذف خلال عملية الإسهال.

• تجنب استعمال بعض الأغذية، وخاصة اللحوم منها والدواكين والغضير.

• الخبز والأطباق المتبلدة، وكذا الأغذية والمشروبات الباردة.

• مع تضليل اللحوم المشوية والذرة.

لا ينصح باستخدام هذا الدواء لدى المرضى الذين لا يتحملون

الصوديوم في الكلى لأن تمثيله سهل امتصاصه على الكلى أو غالاكتوز.

(أمراض الكلى شديدة).

التفاعلات مع الأدوية الأخرى:

تناول أو استعمال أدوية أخرى

إذا كنت تتناول أو تتناول أي دوحة أخرى، بما في ذلك الأدوية دون وصفة

طبية، لغير الطبيب أو الصيدلي.

استعمال الدواء خلال الحمل والرضاعة

الحمل والرضاعة

١٥ - في حالة وجود الدم في البراز أو في جمي مرتقبة.

١٦ - في حالة مرض مزمن في المعدة أو القولون، وخاصة خلال الأزمات الحادة.

١٧ - لالتهاب المستقيم والقولون التقربي.

١٨ - لدى الأطفال دون سن ٨ سنوات.

١٩ - في حالة الشلل، علىك استشارة الطبيب أو الصيدلي.

٢٠ - في حالة استعمال احتياجات خاصة.

٢١ - يجب الانتقام عند استعمال أي موديوم ٢ ملء، كبسولات تذبذبات خاصة.

٢٢ - يجب استئناف الطبيب بسرعة في الحالات التالية:

٢٣ - في غياب أي تحسن بعد يومين من الملاجع.

٢٤ - في حالة ظهور الصفراء.

٢٥ - في حالة وجود الدم أو الخاتمة في البراز.

٢٦ - في حالة عطش شديدة شعور بجفاف الإنسان، وتقليل هذه العلامات بالفعل على بداية فقدان هام كثاء في الجسم نتيجة للإسهال، وسجح الطبيب ضرورة نصف إعادة الماء إلى الجسم عبر الفم أو غير الوريدي.

٢٧ - احتياجات الاستعمال.

- ٤- لا يجب استعمال هذا الدواء لما يمكن منه رؤيا تفاصي تبيط الجرعة المعنونة.
- ٥- لا يجب استعمال هذا الدواء في حالة اسفل بحدث خلال علاج بالمضاد الحيوي (خطر التهاب القوافن شبه مشائط).
- ٦- يجب التردد عن تناول هذا الدواء في حالة الامساك او تعدد البطن.
- ٧- في حالة قصور بكتيرى، يجب ادخال الطبيب، قد تطلب مراعاة خاصة في حالة العلاج بهذه الدواء.
- ٨- يأتي هذا العلاج كحلقة لمپعس القواعد الفتاوى.

إعادة الماء في الجسم بواسطة ميلزريات غزيرة، مالحة أو حلوة، لتعويض ما فقد من الماء الناتج عن الإسهال (معدل الكمية اليومية من الماء بالنسبة للبالغين مولدين).

لأنه يجمع بين تحضير اللحوم البشورية والأدوية . . . . .  
لا ينصح باستعمال هذا الدواء لدى المرضى الذين لا يتحملون غالباً

تصور في لاكتاز لاب أو متلازمة سوء امتصاص غلوكوز أو غالاكتوز  
(أمراض وراثية نادرة). [www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC2582502/](http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC2582502/)

تناول أو استعمال أدوية أخرى

إذا كنت تتداوى أو تناولت موخرة دواء آخر، بما في ذلك الأدوية دون طبية، أخبر الطبيب أو الصيدلي.

يرجى الإطلاع على هذه النشرة قبل تناول هذا الدواء.

- احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قرائتها من جديد.
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.
- لقد تم تصميم هذا الدواء لك بشكل شخصي، لا تقم ببيعه لشخص آخر.
- حتى في حال وجود أعراض مشابهة، لا تؤكّد تسبّب الدواء بها.
- إذا أصبح أحد الأعراض غير المعرف فيها خطيراً أو إذا لاحظ وجود معارض غير مرفوب فيه غير مذكور في هذه النشرة، تحدث عن ذلك مع-
- الطبيب أو من المتميّز.

١. ما هو إيموديوم ٢ لغ، كبسولات وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟

٢. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول إيموديوم ٢ لغ، كبسولات؟

٣. كيف يجب استعمال إيموديوم ٢ لغ، كبسولات؟

٤. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟

٥. كيف يجب حفظ إيموديوم ٢ لغ، كبسولات؟

٦. معلومات إضافية

١. ما هو إيموديوم ٢ لغ، كبسولات وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟

٢. المصطلح المصطلح العلاجي

وهي تختلف هذه الدراة في علاج أمراض الإسهال الحاد والمزمن لدغ البالغين.<sup>١</sup>

لابغى العلاج عن اتخاذ تدابير غذائية وإعادة الماء المفقود في الجسم عند الأطفال ما فوق 8 سنوات.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال إيموديوم 2 ملغ.

٢٠٣ - كبسولات، ٢٠٣ - ٢٠٣ -  
الاتية المعلومات الازمة قبل تناول الدواء ٢٠٣ - ٢٠٣ -

وأذ أجريت في تجربة بعدم تفعيل بعض اليسكرولات، أحصل به قبل تناول هذه  
الدواء.

لا تستعمل أبداً إيموديوم 2 ملغ. كبسولات  
إذا كانت لديك حساسية (حساسية مفرطة) لمدة توبيراميد أو لأحد

# OEDES®

Microgranules gastro-résistants

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
  - Si vous avez toute autre question, si vous avez des difficultés à comprendre certains termes, n'hésitez pas à demander à votre médecin ou à votre pharmacien.
  - Ce médicament vous a été prescrit personnellement pour vous et ne doit pas être donné à d'autre, même en cas de symptômes identiques.
  - Si l'un des effets indésirables devient grave ou non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT 181033  
EXP 02/2021  
PPV 99.00 DH

## DENOMINATION DU MEDICAMENT :

OEDES® 20 mg

## COMPOSITION :

Chaque gélule contient 20mg de substance active : oméprazole.

Excipients : qsp 1 gélule.

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

Microgranules gastro-résistants en gélules. Disponibles en boîtes de 7, 14, 28 et 56 gélules.

## CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THERAPEUTIQUE :

Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule contient une substance appelée oméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

## DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

### *Indications :*

#### Adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéruse gastroduodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Oesophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-oesophagien.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-oesophagien associé ou non à une oesophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour.
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par *Helicobacter pylori* ou chez qui l'éradication n'a pas été possible.
- Traitement d'entretien des oesophagites par reflux gastro-oesophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.
- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.
- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risque (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.

#### Enfant à partir de 1 an :

- Oesophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-oesophagien.

## DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

### *Contre-indications :*

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

- En cas d'allergie connue à l'un des composants de ce médicament.
- En association avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux).

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

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubir bne al aswad roches  
noires casablanca

INEXIUM

92,6e

20 mg

Cpr GR

Boite 14

64015DMP/2INRQ P.P.M: 92,60 DH

8

118001

020591

↑



**INEXIUM® 20 mg,  
comprimé gastro-résistant**

ésoméprazole

إينكسيوم® 20 ملخ ،  
قرص صامد لحموضة  
المعدة  
ازومبرازول

AstraZeneca

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubir bne al aswad roches  
noires casablanca

INEXIUM

92,6e

20 mg

Cpr GR

Boite 14

64015DMP/2INRQ P.P.M: 92,60 DH

8

118001

020591

↑



**INEXIUM® 20 mg,  
comprimé gastro-résistant**

ésoméprazole

إينكسيوم® 20 ملخ ،  
قرص صامد لحموضة  
المعدة  
ازومبرازول

AstraZeneca