

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

- Réclamation : [contact@mupras.com](mailto:contact@mupras.com)
- Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)
- Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto: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 à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - [www.mupras.com](http://www.mupras.com)



## Déclaration de Maladie

N° P19- 0040690

☐ Maladie ☐ Dentaire ☒ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1604 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : TADILI SIDI HAMID

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0561 39 14 84 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie :

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) :



## SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

Le praticien est prié de présenter la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer la nature des soins.  
Veuillez fournir une facture  
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des soins	Coefficient													
				<b>Coefficient des travaux</b>												
				<b>Montant des soins</b>												
				<b>Début d'exécution</b>												
				<b>Fin d'exécution</b>												
<b>O.D.F.</b> Prothèses dentaires  	Détermination du coefficient masticatoire			<b>Coefficient des travaux</b>												
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> <th colspan="2">G</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>00000000</td> <td>21433552</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>35533411</td> <td>00000000</td> <td>11433553</td> </tr> </tbody> </table>		H		G		25533412	00000000	21433552	00000000	00000000	35533411	00000000	11433553		<b>Montant des soins</b>
	H		G													
	25533412	00000000	21433552	00000000												
00000000	35533411	00000000	11433553													
(Création, Remont, adjonction) Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession			<b>Date du devis</b>													
			<b>Fin d'exécution</b>													
Visa et cachet du praticien attestant le devis		Visa et cachet du praticien attestant l'exécution														

<b>VOLET ADHERENT</b>		NOM :	Mle
DECLARATION N°		<b>P 17/0057836</b>	
Date de Dépôt	Montant engagé	Nbre de pièces Jointes	
Durée de validité de cette feuille est de trois mois			



**P 17/0057836**

**DATE DE DEPOI**

/201

<b>A REMPLIR PAR L'ADHERENT</b>		Mle <b>1604</b>	Signature de l'adhérent 
Nom & Prénom <b>TADILI SIDI HAMID</b>			
Fonction <b>RETRAITE</b>	Phones <b>0661391484</b>		
Mail			
<b>MEDECIN</b>	Prénom du patient <b>TADILI SIDI HAMID</b>		
Adhérent <input checked="" type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant <input type="checkbox"/>	Age	Date <b>27.12.19</b>	
Nature de la maladie	Date 1ère visite		
<b>Cardiopathe chronique + HTA + AVC</b>			
S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances			
Nature des actes	Nbre de Coefficient	Montant détaillé des honoraires	
<b>CS ELU</b>		<b>300 DH</b>	
<b>PHARMACIE</b>	Date <b>27/12/19</b>		
Montant de la facture	<b>834,00 + 414,00 + 218,40 + 203,40 + 297,00 = 1966,80</b> Pharmacie FELLAT SARL INPE: 102028537		
<b>ANALYSES - RADIOGRAPHIES</b>		Date	
Désignation des Coefficients	Montant détaillé des Honoraires		
<b>AUXILIAIRES MEDICAUX</b>		Date	
Nombre		Montant détaillé des Honoraires	
AM	PC	IM	IV

**CACHET**

**CACHET**

**Docteur Idriss CHERKAOUI**

**Cardiologue**

Diplômé de la Faculté de Médecine d'Amiens (France)

Diplômé en Echocardiographie

Diplômé en Médecine d'Urgence



**الدكتور إدريس الشرقاوي**

**أخصائي في أمراض القلب و الشرايين**

خريج كلية الطب بأميان (فرنسا)

أخصائي في الفحص بالإيكوكارديوغرافيا

أخصائي في الطب الاستعجالي

٢٨ - ١٩ - ١٩٨٨

N° TADILI HAMID

218x3=834,00 COPLAVIX 75 7 ^

138x3=414,00 REDLIP 110 7 ^

72,80x3=218,40 ADAMON 10 7 ^ - 0 - ^

67,80x3=203,40 BIPROL 10 7 ^

99,00x3=297,00 BRONCHOPHENO 80 7 ^

OEDOL

Pharmacie FELLAT  
INPE: 102028537

1066,80

**CHERKAOUI**  
Cardiologue  
Fal Ould Oumeir Appt. 4  
Agdal - Rabat  
Tél: 05 37 77 77 90 - Fax: 05 37 77 36 78 - Portable: 06 61 49 00 15



74, Av. Fal Ould Oumeir Appt. n° 4, Agdal - Rabat الرباط - أكدال - الرباط

المحمول: 06 61 49 00 15 - Portable: 06 61 49 00 15 - الفاكس: 05 37 77 36 78 - الهاتف: 05 37 77 77 90

E-mail: doc.cherkaoui.idriss@gmail.com البريد الإلكتروني

**MERCK****ADANCOR 10 mg, comprimé sécable, Boîte de 30****Nicorandil****Voie orale****COOPER PHARMA****PPV : 72,80 DH**

Veuillez lire attentivement la 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.

**Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

**Posologie**

La dose recommandée est la suivante :

- La dose initiale habituelle est de 10 mg deux fois par jour.
- Si vous souffrez souvent de maux de tête, une dose inférieure, de 5 mg deux fois par jour, pourra être prescrite par votre médecin pendant les premiers jours de traitement (2 à 7 jours).
- Votre médecin pourra, augmenter la dose jusqu'à 20 mg deux fois par jour en fonction de vos besoins, de votre réponse et de votre tolérance au traitement.

**Fréquence d'administration**

Dé préférence, prenez une dose le matin et une dose le soir.

**Mode d'administration**

Avalez le comprimé (voie orale). Sortez ou séparez le comprimé de la plaquette uniquement au moment de la prise. Le comprimé de 10 mg peut être divisé en doses égales. N'avalez pas l'agent déshydratant, qui est le gros comprimé se trouvant à une extrémité de chaque plaquette. Il est intégré dans l'emballage, pour protéger Adancor de l'humidité. La plaquette mentionne clairement quel comprimé est l'agent déshydratant. Si vous prenez accidentellement l'un de ces comprimés déshydratants, ils ne sont pas nocifs, mais contactez immédiatement votre médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

1. QU'EST-CE QUE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**MERCK****ADANCOR 10 mg, comprimé sécable, Boîte de 30****Nicorandil****Voie orale****COOPER PHARMA****PPV : 72,80 DH**

Veuillez lire attentivement la 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.

**Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

**Posologie**

La dose recommandée est la suivante :

- La dose initiale habituelle est de 10 mg deux fois par jour.
- Si vous souffrez souvent de maux de tête, une dose inférieure, de 5 mg deux fois par jour, pourra être prescrite par votre médecin pendant les premiers jours de traitement (2 à 7 jours).
- Votre médecin pourra, augmenter la dose jusqu'à 20 mg deux fois par jour en fonction de vos besoins, de votre réponse et de votre tolérance au traitement.

**Fréquence d'administration**

Dé préférence, prenez une dose le matin et une dose le soir.

**Mode d'administration**

Avalez le comprimé (voie orale). Sortez ou séparez le comprimé de la plaquette uniquement au moment de la prise. Le comprimé de 10 mg peut être divisé en doses égales. N'avalez pas l'agent déshydratant, qui est le gros comprimé se trouvant à une extrémité de chaque plaquette. Il est intégré dans l'emballage, pour protéger Adancor de l'humidité. La plaquette mentionne clairement quel comprimé est l'agent déshydratant. Si vous prenez accidentellement l'un de ces comprimés déshydratants, ils ne sont pas nocifs, mais contactez immédiatement votre médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

1. QU'EST-CE QUE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?



**MERCK****ADANCOR 10 mg, comprimé sécable, Boîte de 30****Nicorandil****Voie orale****COOPER PHARMA****PPV : 72,80 DH**

Veuillez lire attentivement la 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.

**Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

**Posologie**

La dose recommandée est la suivante :

- La dose initiale habituelle est de 10 mg deux fois par jour.
- Si vous souffrez souvent de maux de tête, une dose inférieure, de 5 mg deux fois par jour, pourra être prescrite par votre médecin pendant les premiers jours de traitement (2 à 7 jours).
- Votre médecin pourra, augmenter la dose jusqu'à 20 mg deux fois par jour en fonction de vos besoins, de votre réponse et de votre tolérance au traitement.

**Fréquence d'administration**

Dé préférence, prenez une dose le matin et une dose le soir.

**Mode d'administration**

Avalez le comprimé (voie orale). Sortez ou séparez le comprimé de la plaquette uniquement au moment de la prise. Le comprimé de 10 mg peut être divisé en doses égales. N'avalez pas l'agent déshydratant, qui est le gros comprimé se trouvant à une extrémité de chaque plaquette. Il est intégré dans l'emballage, pour protéger Adancor de l'humidité. La plaquette mentionne clairement quel comprimé est l'agent déshydratant. Si vous prenez accidentellement l'un de ces comprimés déshydratants, ils ne sont pas nocifs, mais contactez immédiatement votre médecin.

**Symptômes et instructions en cas de surdosage**

1. QU'EST-CE QUE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

## BIPROL POLYMEDIC® 10 mg

Comprimés pelliculés quadriscabables

Boîtes de 30

Bisoprolol fumarate

\* Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

\* Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

\* Si vous avez

d'informations

\* Ce médicament

quelqu'un d'autre

risque.

\* Si l'un des

effets indésirables

de votre pharmacie

### IDENTIFICATION

#### Composition:

Bisoprolol fumarate

Excipients

Excipient à effet

Sans objet

Classe pharmacologique

La substance active

Le fumarate de Bisoprolol

bétabloquants.

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué dans :

\* Le traitement de l'hypertension artérielle.

\* La prévention des crises d'angor d'effort (variété de crise d'angine de poitrine).

### COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

#### POSOLOGIE :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute,

consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les

adultes est de un comprimé de BIPROL POLYMEDIC 10 mg, une fois par jour.

Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour.

Le traitement par le Bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté

progressivement. Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à

appliquer en général selon le schéma suivant :

\* 1,25 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine

\* 2,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine

\* 3,75 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine

\* 5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines

\* 7,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines

\* 10 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines et traitement

d'entretien

Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale :

Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients

présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à

modérée.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine

< 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction

hépatique la dose maximale est de 10 mg par jour.

Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec des faibles doses (5 mg) et sous surveillance

étroite.

Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation

de BIPROL POLYMEDIC 10 mg comprimé pelliculé n'est donc pas

recommandée dans ce groupe d'âge.

### MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute,

consultez votre médecin ou votre pharmacien.

BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadriscabable doit être pris le

matin, avec ou sans nourriture. Avalez le ou les comprimé(s) entier(s) avec un

peu d'eau sans le(s) croquer ou l(es) écraser.

### DURÉE DE TRAITEMENT :

Le traitement par BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé

quadriscabable est habituellement un traitement de longue durée.

### ATTENTION !

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ne prenez jamais BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadriscabable dans les cas suivants :

\* Allergie (hypersensibilité) au Bisoprolol ou à l'un des autres composants.

\* Asthme sévère ou problèmes respiratoires chroniques sévères.

\* Troubles sévères de la circulation sanguine dans les membres (de type phénomène de Raynaud), pouvant provoquer des picotements dans les doigts ou les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu.

\* Orchioprotectome non traité : tumeur rare de la glande surrénale.

\* Insuffisance cardiaque aiguë non contrôlée médicalement.

\* Aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant des injections

veineuses de médicaments qui augmentent la force de contraction du cœur

\* Rythme cardiaque lent.

\* Pression artérielle basse.

\* Certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent et

irrégulier (bloc auriculo-ventriculaire de 2ème ou 3ème degré, bloc

auriculo-auriculaire, maladie du sinus).

\* Bloc cardiaque, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de

pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE

VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÉNÉRÉS

Comme tous les médicaments, BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé

quadriscabable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout

monde n'y soit pas sujet.

Pour éviter la survenue d'une réaction grave, parlez à un médecin si un effet

indésirable se produit soudainement ou s'aggrave rapidement. Les effets

indésirables les plus graves sont liés à la fonction cardiaque :

\* Ralentissement du rythme cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 10 chez les

patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique et moins d'1 patient sur 10

chez les patients souffrant d'hypertension ou d'angor).

\* Aggravation de l'insuffisance cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 100 chez

les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique et moins d'1 patient sur

100 chez les patients souffrant d'hypertension ou d'angor).

\* Battements cardiaques irréguliers (affecte moins d'1 patient sur 100).

\* Aggravation des symptômes de blocage du vaisseau sanguin principal qui

alimente les jambes, en particulier au début du traitement (fréquence

indéterminée).

Si vous ressentez des étourdissements ou une faiblesse ou si vous avez de

difficultés pour respirer, veuillez contacter votre médecin aussitôt que possible.

Les autres effets indésirables sont présentés ci-dessous en fonction de leur

fréquence :

### Effets fréquents (affectent moins d'1 patient sur 10) :

\* "Fatigue", sensation de faiblesse (chez les patients souffrant d'insuffisance

cardiaque chronique), vertiges\*, maux de tête\*.

\* Sensation de refroidissement ou d'engourdissement dans les mains et les pieds

\* Pression artérielle basse.

\* Troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements, diarrhée ou

constipation.

### Effets peu fréquents (affectent moins d'1 patient sur 100) :

\* Troubles du sommeil.

\* Dépression.

\* Vertiges lors du passage à la position debout.

\* Gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme ou des problèmes

respiratoires chroniques.

\* Faiblesse musculaire, crampes.

### Effets rares (affectent moins d'1 patient sur 1000) :

\* Troubles de l'audition.

\* Rhinite allergique.

\* Diminution de la sécrétion de larmes.

\* Inflammation du foie pouvant causer un jaunissement de la peau ou du blanc

des yeux.

\* Résultats d'analyses anormaux.

\* Réactions allergiques à type de démangeaisons, bouffées de chaleur, éruption

cutanées.

\* Troubles de l'érection.

\* Cauchemars, hallucinations.

\* Perte de connaissance.

### Effets très rares (affectent moins d'1 patient sur 10 000) :

\* Irritation et rougeur des yeux (conjonctivite).

\* Chute des cheveux.

\* Apparition ou aggravation d'une éruption cutanée squameuse (psoriasis).

## BIPROL POLYMEDIC® 10 mg

Comprimés pelliculés quadriscabables

Boîtes de 30

Bisoprolol fumarate

\* Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

\* Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

\* Si vous avez

d'informations

\* Ce médicament

quelqu'un d'autre

risque.

\* Si l'un des

effets indésirables

de votre pharmacie

### IDENTIFICATION

#### Composition:

Bisoprolol fumarate

Excipients

Excipient à effet

Sans objet

Classe pharmacologique

La substance active

Le fumarate de Bisoprolol

bétabloquants.

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué dans :

\* Le traitement de l'hypertension artérielle.

\* La prévention des crises d'angor d'effort (variété de crise d'angine de poitrine).

### COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

#### POSOLOGIE :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute,

consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les

adultes est de un comprimé de BIPROL POLYMEDIC 10 mg, une fois par jour.

Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour.

Le traitement par le Bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté

progressivement. Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à

appliquer en général selon le schéma suivant :

\* 1,25 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine

\* 2,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine

\* 3,75 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine

\* 5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines

\* 7,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines

\* 10 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines et traitement

d'entretien

Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale :

Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients

présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à

modérée.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine

< 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction

hépatique la dose maximale est de 10 mg par jour.

Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec des faibles doses (5 mg) et sous surveillance

étroite.

Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation

de BIPROL POLYMEDIC 10 mg comprimé pelliculé n'est donc pas

recommandée dans ce groupe d'âge.

### MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute,

consultez votre médecin ou votre pharmacien.

BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadriscabable doit être pris le

matin, avec ou sans nourriture. Avalez le ou les comprimé(s) entier(s) avec un

peu d'eau sans le(s) croquer ou l(es) écraser.

### DURÉE DE TRAITEMENT :

Le traitement par BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé

quadriscabable est habituellement un traitement de longue durée.

### ATTENTION !

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ne prenez jamais BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadriscabable dans les cas suivants :

\* Allergie (hypersensibilité) au Bisoprolol ou à l'un des autres composants.

\* Asthme sévère ou problèmes respiratoires chroniques sévères.

\* Troubles sévères de la circulation sanguine dans les membres (de type phénomène de Raynaud), pouvant provoquer des picotements dans les doigts ou les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu.

\* Orchiémoxytome non traité : tumeur rare de la glande surrénale.

\* Insuffisance cardiaque aiguë non contrôlée médicalement.

\* Aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant des injections

veineuses de médicaments qui augmentent la force de contraction du cœur

\* Rythme cardiaque lent.

\* Pression artérielle basse.

\* Certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent et

irrégulier (bloc auriculo-ventriculaire de 2ème ou 3ème degré, bloc

auriculo-auriculaire, maladie du sinus).

\* Bloc cardiaque, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de

pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE

VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÉNÉRÉS

Comme tous les médicaments, BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé

quadriscabable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout

monde n'y soit pas sujet.

Pour éviter la survenue d'une réaction grave, parlez à un médecin si un effet

indésirable se produit soudainement ou s'aggrave rapidement. Les effets

indésirables les plus graves sont liés à la fonction cardiaque :

\* Ralentissement du rythme cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 10 chez les

patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique et moins d'1 patient sur 10

chez les patients souffrant d'hypertension ou d'angor).

\* Aggravation de l'insuffisance cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 100 chez

les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique et moins d'1 patient sur

100 chez les patients souffrant d'hypertension ou d'angor).

\* Battements cardiaques irréguliers (affecte moins d'1 patient sur 100).

\* Aggravation des symptômes de blocage du vaisseau sanguin principal qui

alimente les jambes, en particulier au début du traitement (fréquence

indéterminée).

Si vous ressentez des étourdissements ou une faiblesse ou si vous avez de

difficultés pour respirer, veuillez contacter votre médecin aussitôt que possible.

Les autres effets indésirables sont présentés ci-dessous en fonction de leur

fréquence :

### Effets fréquents (affectent moins d'1 patient sur 10) :

\* "Fatigue", sensation de faiblesse (chez les patients souffrant d'insuffisance

cardiaque chronique), vertiges\*, maux de tête\*.

\* Sensation de refroidissement ou d'engourdissement dans les mains et les pieds

\* Pression artérielle basse.

\* Troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements, diarrhée ou

constipation.

### Effets peu fréquents (affectent moins d'1 patient sur 100) :

\* Troubles du sommeil.

\* Dépression.

\* Vertiges lors du passage à la position debout.

\* Gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme ou des problèmes

respiratoires chroniques.

\* Faiblesse musculaire, crampes.

### Effets rares (affectent moins d'1 patient sur 1000) :

\* Troubles de l'audition.

\* Rhinite allergique.

\* Diminution de la sécrétion de larmes.

\* Inflammation du foie pouvant causer un jaunissement de la peau ou du blanc

des yeux.

\* Résultats d'analyses anormaux.

\* Réactions allergiques à type de démangeaisons, bouffées de chaleur, éruption

cutanées.

\* Troubles de l'érection.

\* Cauchemars, hallucinations.

\* Perte de connaissance.

### Effets très rares (affectent moins d'1 patient sur 10 000) :

\* Irritation et rougeur des yeux (conjonctivite).

\* Chute des cheveux.

\* Apparition ou aggravation d'une éruption cutanée squameuse (psoriasis).



**Bisoprolol fumarate**

Apparition ou aggravation d'une éruption cutanée squameuse (psoriasis) :









**CoPlavix® 75 mg/100 mg**

**comprimés pelliculés**

clopidogrel/acide acétylsalicylique

**SANOFI**

**Veillez lire  
ce médicament**

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat -R.P.1.

**Alin seba! Casablanca  
Coplavix 75mg/100mg**

P.P.V : 278,00 DH



• Gardez ce  
 • Si vous a  
 • Ce médi  
 • pas à d'  
 • signes d  
 • Si vous  
 • votre m  
 • effet ind  
 • (voir rub

Ain Sabab Casablanca  
 Copilavix 75mg/100mg  
 b30 cp  
 P.P.V: 278,00 DH

6 118001 082018

soin de la relire.  
 otre médecin ou votre  
 prescrit. Ne le donnez  
 tre nocif, même si les  
 vôtres.  
 désirable, parlez-en à  
 s'applique aussi à tout

Que contient cette notice :

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

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

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrégent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérombose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athérothrombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX

**Contre-indications :**

**Ne prenez jamais CoPlayix**

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

- si vous avez une maladie saignant tel qu'un ulcère de le cerveau.
- si vous souffrez d'une maladie g
- si vous souffrez d'une maladie g
- si vous êtes dans le 3ème trimestre

### **Précautions d'emploi ; mises en**

### Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées vous devez en avertir votre médecin.

- si vous avez un risque hémorragique :
  - une maladie qui peut provoquer un ulcère de l'estomac,
  - des troubles de la coagulation internes (saignement au sein d'une articulation),
  - une blessure grave récente,
  - une intervention chirurgicale récente,
  - une intervention chirurgicale prévue dans les prochains 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans une artère ou une veine (maladie vasculaire cérébrale ischémique) si
- si vous présentez une maladie du sang
- si vous avez des antécédents d'allergie y compris les allergies à tout médicament.
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison d'un risque accru de complications ou de lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie appelée déficit en alcool déshydrogénase (ou déficit en enzyme nécessaire pour développer une forme particulière de sang en faible quantité).

### Pendant la prise de CoPlavix

- Vous devez avertir votre médecin :
  - si une intervention chirurgicale (dentaire).
  - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des selles rouges ou dans l'intestin (selles rouges).
- Vous devez aussi avertir votre médecin si vous présentez une maladie (appauvrissement du sang) (thrombotique ou PTT) incluant fièvre, éruption de la peau, apparaître comme des petites taches ou non de fatigue extrême inexplicable, la peau ou des yeux (jaunisse) (vous devez avertir votre médecin "événements").
- Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, vous pouvez demander plus de temps que d'action de votre médicament qui agit sur le sang. Dans le cas de coupure, vous devez vous faire soigner, par exemple au cours du rasage), vous devez vous faire soigner, constater d'anormal. Cependant, si vous devez en avertir immédiatement votre médecin pour vous demander d'être soigné.

# REDLIP 20 et 40 mg, comprimé pelliculé en boîte de 30. Simvastatine

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin

Si vous avez toute autre

Ce médicament

identiques,

Si l'un des

parlez-en à

ce médicament.

formations à votre médecin ou à votre pharmacien,

à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes

et indésirable non mentionné dans cette notice,

## 1. Composition

Composition

La substance

REDLIP 20 mg

Simvastatine

REDLIP 40 mg

Simvastatine

Composition

Lactose monohydraté, stéarate de magnésium, Y-34997 rose (REDLIP 20 mg) et Y-1-7000 blanc (REDLIP 40 mg) et Opadray

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

## 2. Classe pharmacologique et type d'activité :

Ce médicament est un hypolipémiant.

## 3. Indications thérapeutiques :

REDLIP est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, REDLIP augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). REDLIP fait partie de la classe de médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale.

Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque. Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

REDLIP est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (dyslipidémie mixte),

- une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements,

- une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avez un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). REDLIP peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin. Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à atteindre.

## 4. Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos facteurs de risque.

Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr.

Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par REDLIP.

## Dosage :

La dose recommandée est de 1 comprimé de REDLIP 20 mg ou 40 mg, par voie orale, par jour.

## Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 4 semaines de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. **Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.**

Votre médecin peut vous prescrire un autre médicament, surtout si vous prenez d'autres médicaments. Les médicaments peuvent interagir.

# REDLIP 20 et 40 mg, comprimé pelliculé en boîte de 30. Simvastatine

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin

Si vous avez toute autre

Ce médicament

identiques,

Si l'un des

parlez-en à

ce médicament.

formations à votre médecin ou à votre pharmacien,

à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes

et indésirable non mentionné dans cette notice,

## 1. Composition

Composition

La substance

REDLIP 20 mg

Simvastatine

REDLIP 40 mg

Simvastatine

Composition

Lactose monohydraté, stéarate de magnésium, Y-34997 rose (REDLIP 20 mg) et Y-1-7000 blanc (REDLIP 40 mg) et Opadray

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

Excipient à effets

## 2. Classe pharmacothérapeutique et type d'activité :

Ce médicament est un hypolipémiant.

## 3. Indications thérapeutiques :

REDLIP est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, REDLIP augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). REDLIP fait partie de la classe de médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale.

Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque. Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

REDLIP est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (dyslipidémie mixte),

- une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements,

- une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avez un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). REDLIP peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin. Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à atteindre.

## 4. Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos facteurs de risque.

Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr.

Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par REDLIP.

**Dosage :**

La dose recommandée est de 1 comprimé de REDLIP 20 mg ou 40 mg, par voie orale, par jour.

**Adultes :**

La dose habituelle de départ est de 10, 20 ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 4 semaines de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. **Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.**

Votre médecin peut vous prescrire un autre médicament, surtout si vous prenez d'autres médicaments. Les médicaments peuvent interagir.





# OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélules

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

• Si vous avez des questions ou si vous avez des doutes, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez de le devenir, ne prenez pas ce médicament. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, cela pourrait lui être nocif.

• Si vous remarquez un effet indésirable, consultez votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT 170488  
EXP 05/2020  
PPV 99.00DH

DENO

OEDE

COMP

Chaque

Excipients : qsp 1 gélule.

active : oméprazole.

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

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

## 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 ulcéreuse gastroduodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien associé ou non à une œsophagite, 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 œsophagites par reflux gastro-œsophagien.
- 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 :

- Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

## 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.

# OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélules

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

• Si vous avez des questions ou si vous avez des doutes, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez de le devenir, ne prenez pas ce médicament. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, cela pourrait lui être nocif.

• Si vous remarquez un effet indésirable, consultez votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT 170488  
EXP 05/2020  
PPV 99.00DH

DENO

OEDE

COMP

Chaque

Excipients : qsp 1 gélule.

active : oméprazole.

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

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

## 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 ulcéreuse gastroduodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien associé ou non à une œsophagite, 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 œsophagites par reflux gastro-œsophagien.
- 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 :

- Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

## 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.



# OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélules

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

• Si vous avez des doutes, vous pourriez avoir besoin de la relire, ou si vous avez mal, demandez plus d'informations.

• Si vous ne sentez pas mieux, consultez votre médecin. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, cela pourrait lui être nocif. Si vous remarquez un effet indésirable, consultez votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT 170488  
EXP 05/2020  
PPV 99.00DH

DENO

OEDE

COMP

Chaque

Excipients : qsp 1 gélule.

active : oméprazole.

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

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

## 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 ulcéreuse gastroduodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien associé ou non à une œsophagite, 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 œsophagites par reflux gastro-œsophagien.
- 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 :

- Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

## 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.