

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
- 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 à caractère personnel.

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



Déclaration de Maladie

N° P19- 0043993

☐ Maladie ☐ Dentaire ☒ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 282 Société : Royal Air Maroc
☒ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre : Rétroité
 Nom & Prénom : Haddoud Abdelaziz
 Date de naissance : 18/34
 Adresse : Rue n° 52 Hay Mazala Hay Hassan
 Tél. : 06.63.66.07.30 Total des frais engagés : 700 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : 
 Date de consultation : 06 JAN 2020
 Nom et prénom du malade : HASSOUS Abdelaziz Age :
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : HTA - Bicuspid
 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 : Signature de l'adhérent(e) : Le : 4 / 01 / 2020

AS

Docteur Saïd GZOUli

Médecin Assermenté
Expert près les Tribunaux

الدكتور سعيد الغزولي

طبيب محلف

خبر لدى المحاكم

Casablanca, le :

06 JAN 2020

الدار البيضاء، في :

1. 124.000 Sordavac 67/16
1 sa x 2/ - 3/4
2. 42.000 (AS) Prednis 20 3/4
3/4 le matin x 2/
3. 3880 Thakor 1cs x 3/4
4. 1600 Fudoluf 2/4
2/4 x 3/4
5. 99.00 (AS) Odes 20 67/28
1/4 x 2/ - avec

60, طريق مولاي التهامي (قرب مصحة الضمان الإجتماعي) مازولا - الحي الحسني - الدار البيضاء

60, Route Moulay Thami (à côté de la Polyclinique Hay Hassani), Mazola - Hay Hassani - Casablanca

Tél. : 05 22.90.70.88 : الهاتف - E-mail : drgza@gmail.com

6 - Phézar 100 x 2645
 109.20

7 - Biorbor 31.00
 1cs AB
 60.00

الدكتور سعيد الخزولة
 طبيب معتمد
 (022 90 70 48)
 الهاتف

PHARMACIE POLYCLINIQUE
 Dr. TIR Abdelaziz
 58, Route Mly Thami Hay Hassani
 Tél: 0522 90 21 67 Casa

Veuillez lire attentivement
Garder cette notice
Si vous avez tout
Ce médicament
identiques, cela
Si l'un des effets
parlez-en à votre

PPV (DH) :

LOT N° :

UT. AV. :

in ou à votre pharmacien.
en cas de symptômes
dans cette notice,

1- COMPOSITION

Principe actif :

Chlorhydrate d'Am

Quantité Corresp

Excipients : Glyc

furfuryle, acétate

delta-décalactone

Eau purifiée

Excipients à effe

2- CLASSE PHAR

MUCOLYTIQUES

(R : SYSTÈME RE

3- INDICATIONS

Traitement des tro

aiguës et des épis

Ce médicament est expectorant. Il facilite l'évacuation par la toux des sécrétions bronchiques.

4- POSOLOGIE

Chez l'adulte :

Posologie usuelle : 1 cuillère à soupe matin et soir.

Chez l'enfant :

Plus de 5 ans : 1 cuillère à café trois fois par jour ;

2 à 5 ans : ½ cuillère à café trois fois par jour.

Mode d'administration

Voie orale

Fréquence d'administration

Les prises seront espacées à intervalle régulier.

Durée de traitement

La durée du traitement ne dépassera pas 8 à 10 jours sans avis médical.

5- CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais MUXOL, solution buvable :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;
- Ne donnez pas MUXOL à votre enfant de moins de 2 ans.

6- EFFETS INDÉSIRABLES

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

- Rare : pouvant survenir au maximum chez 1 personne sur 1 000 :

Réaction d'hypersensibilité ;

Eruption cutanée, urticaire.

Fréquence indéterminée : ne peut être estimée sur la base des données disponibles :

Réactions anaphylactiques, dont choc anaphylactique, angio-œdème (gonflement rapide de la peau, du tissu sous-cutané, de la muqueuse ou du tissu sous-muqueux) et prurit ;

Réactions cutanées sévères (dont érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson/syndrome de Lyell et pustulose exanthématique aiguë généralisée) ;

Trouble digestifs mineurs à type de nausées, vomissements, brûlure d'estomac. Il est conseillé dans ce cas de diminuer la posologie.

Maux de tête, vertige.

38,80

موكسول
أميردكسول

بدون سكر

ôme banane (Acétate de
l'amyle,
citrique monohydrate,
... qsp 100 ml

ffections bronchiques

BROCLAR® 15 mg/5 ml

PPV 1490420
PER 05/22
LOT 11484

149,20



Lire a

- En c
- Ce r
- person

op

ndre ce médicament

ou votre pharmacien.

nnellement, ne le conseillez pas à une
des symptômes.

arrêter de
dons d'em
conseil
209

Composition

Composition pour 5 ml de sirop

Chlorhydrate d'Ambroxol 15 mg.
Excipients : arôme framboise, acide citrique monohydraté, glycérol, acide benzoïque,
hydroxyéthylcellulose, propylèneglycol, sorbitol liquide à 70 % non cristallisable,
saccharine sodique et eau purifiée q.s.p. 5 ml.

Excipients à effets notoires :

Acide benzoïque, Glycérol, Propylèneglycol, Sorbitol liquide à 70 % non cristallisable.

Classe pharmaco-thérapeutique

Mucolytique (système respiratoire)

Titulaire et fabricant

LABORATOIRES SPIMACO MAROC

Km 4, Ancienne route de l'aviation

PREDNI® 20 COOPER

Comprimés effervescents sécables - Boîte de 20
Prednisolone

Veillez lire attentivement
prendre ce médicament.
Gardez cette notice, vu
Si vous avez toute au
demandez plus d'inform
pharmacie.

Ce médicament vous a
donnez jamais à quel
symptômes identiques, ce
Si l'un des effets indés
remarquez un effet indés
notice, parlez-en à votre mé

LOT N°:

UT. AV:

PPV:

4200

1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Principe actif:

Prednisolone

(Sous forme de métsulfobenzimidazole)
31,44mg

Excipients:

Bicarbonate de sodium, Acide tartrique, Citrate monosodique anhydre, Saccharine sodique, Lactose monohydraté, Benzoate de sodium, Arôme orange-pamplemousse*.....q.s.p. un comprimé effervescent sécable.

* Composition de l'arôme orange-pamplemousse : Huile essentielle d'orange, huile essentielle de pamplemousse, jus concentré d'orange, aldéhyde acétique, butyrate d'éthyle, citral, aldéhyde C6, linalol, terpinéol, acétate d'éthyle, maltodextrine, gomme arabique, sorbitol.

Excipients à effet notoire : Sodium, Sorbitol et Lactose.

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB06

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

(H. Hormones non sexuelles).

Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 10 kg.

Ce médicament est utilisé dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

Son action est utile dans le traitement de nombreuses affections inflammatoires ou allergiques.

A fortes doses, ce médicament diminue les réactions immunitaires et est donc également utilisé pour prévenir ou traiter le rejet des greffes d'organes.

4. POSOLOGIE

Posologie

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 10 kg.

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, en fonction de votre poids et de la maladie traitée. Elle est strictement individuelle.

Le dosage de PREDNI® 20 COOPER est adapté si vous débutez un traitement ou si vous devez prendre un traitement sur une courte durée nécessitant des doses moyennes ou fortes.

Si vous devez prendre ce traitement sur une durée prolongée et à des doses inférieures à 20 mg par jour, il existe des dosages plus appropriés.

Mode et voie d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale.

Vous devez dissoudre les comprimés dans un verre d'eau. Avalez le contenu du verre de préférence au cours du repas, en une prise le matin.

Durée du traitement

Elle est déterminée par votre médecin.

Il est très important de suivre régulièrement le traitement et de ne pas le modifier, ni l'arrêter brutalement sans l'avis de votre médecin.

Surveillance des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Précautions d'emploi

Ce médicament doit être pris sous une stricte surveillance médicale.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 10 kg et par conséquent chez les prématurés.

Si vous êtes traité par d'autres médicaments, consultez votre médecin. L'échographie cardiaque doit être réalisée avant tout traitement.

Si vous avez une affection de la structure et la fonction du muscle, consultez votre médecin.

Si vous avez un ulcère digestif, une maladie du tube digestif, ou si vous avez été opéré récemment pour un problème d'intestin.

Si vous avez du diabète (taux de sucre trop élevé dans le sang), ou une tension artérielle élevée.

Si vous avez une infection (notamment si vous avez eu la tuberculose).

Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement.

Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os avec une fragilité des os) et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).

Si vous souffrez de sclérodémie (également connue sous le nom de sclérose systémique, un trouble auto-immun), car des doses journalières de 15 mg ou plus peuvent augmenter le risque de développer une complication grave appelée crise rénale sclérodermique. Les signes d'une crise rénale sclérodermique sont, entre autres, une augmentation de la pression sanguine et une diminution de la production d'urine.

Si vous avez séjourné dans les régions tropicales, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.

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

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose (maladie héréditaire rare).

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient du sodium. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

Pendant et après le traitement :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous ressentez des douleurs au niveau des tendons (reconnaissable par des douleurs lors de mouvements). En effet, ce médicament peut favoriser l'apparition d'une atteinte des tendons voire de manière exceptionnelle d'une rupture des tendons.

Ce médicament peut également entraîner la survenue de crises liées à la présence de phéochromocytome (tumeur des glandes surrénales) et pouvant mettre votre vie en danger.

Évitez le contact avec les personnes atteintes de la varicelle ou de la rougeole.

Prévenez le médecin que vous prenez ou que vous avez pris ce médicament (pendant une année après l'arrêt du traitement) si vous devez vous faire opérer ou si vous êtes dans une situation de stress (fièvre, maladie).

Votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel, en sucre et riche en protéines.

Si le traitement est prolongé, votre médecin vous prescrira également un apport en calcium et vitamine D.

Contactez votre médecin en cas de vision floue ou d'autres troubles visuels.

8. INTERACTIONS

Si vous prenez ou que vous avez pris ce médicament (pendant une année après l'arrêt du traitement) si vous devez vous faire opérer ou si vous êtes dans une situation de stress (fièvre, maladie).

Votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel, en sucre et riche en protéines.

Si le traitement est prolongé, votre médecin vous prescrira également un apport en calcium et vitamine D.

Contactez votre médecin en cas de vision floue ou d'autres troubles visuels.

Si vous prenez ou que vous avez pris ce médicament (pendant une année après l'arrêt du traitement) si vous devez vous faire opérer ou si vous êtes dans une situation de stress (fièvre, maladie).

Votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel, en sucre et riche en protéines.

Si le traitement est prolongé, votre médecin vous prescrira également un apport en calcium et vitamine D.

Contactez votre médecin en cas de vision floue ou d'autres troubles visuels.

Si vous prenez ou que vous avez pris ce médicament (pendant une année après l'arrêt du traitement) si vous devez vous faire opérer ou si vous êtes dans une situation de stress (fièvre, maladie).

Votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel, en sucre et riche en protéines.

ANDOL® C 500mg/300mg

Comprimés Effervescents - Boîte de 10 Paracétamol/Acide ascorbique

Veuillez lire attentivement l'insert du médicament.
Gardez cette notice, vous y ferez référence.
Si vous avez toute autre information à votre médecin.
Ce médicament vous a été prescrit pour un usage unique.
Si l'un des effets indésirables indésirables non mentionnés dans votre pharmacien.



1. COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Principes actifs :

Paracétamol

Acide ascorbique

Excipients :

Acide citrique, Bicarbonate de sodium, Macrogol 6000, Arôme citron 842, lécithine 610049H, Stéarate de magnésium, Aspartame.

Excipients à effet notoire : Sodium.

2. CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ

Classe pharmacothérapeutique : AUTRES ANTALGIQUES ET ANTIPYRÉTIQUES-ANALGÉS - code ATC : N02BE01.

Ce médicament contient du paracétamol : un antalgique (il calme la douleur) et un antipyrétique (il fait baisser la fièvre).

3. INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

Cette présentation est réservée à l'adulte et à l'enfant à partir de 50 kg (soit environ à partir de 15 ans) : lire attentivement la rubrique « Posologie ».
Pour les enfants ayant un poids différent, il existe d'autres présentations de paracétamol : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 3 jours, en cas de fièvre ou 5 jours en cas de douleur.

4. POSOLOGIE

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère. Vérifiez auprès de votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère en cas de doute.

Posologie

Réservée à l'adulte et l'enfant dont le poids est supérieur à 50 kg (à partir d'environ 15 ans), la posologie usuelle est de 1 à 2 comprimés à 500 mg par prise selon l'intensité de la douleur, à renouveler en cas de besoin au bout de 4 heures minimum.

Ne pas dépasser 3 g de paracétamol par jour, soit 6 comprimés par jour.
Cependant, toujours respecter un intervalle de 4 heures au moins entre les prises.

La dose maximale journalière ne doit pas excéder 60 mg/kg (sans dépasser 3 g) par jour dans les situations suivantes :

- adultes de moins de 50 kg,
- atteintes graves du foie,
- alcoolisme chronique,
- syndrome de Gilbert (jaunisse familiale non-hémolytique),
- malnutrition chronique,
- déshydratation.

Si vous avez l'impression que l'effet de ANDOL C, comprimé effervescent est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

EN CAS DE DOUTE, DEMANDEZ CONSEIL À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Laisser dissoudre **complètement** le comprimé dans un verre d'eau.

Ne pas avaler ou mâcher les comprimés.

De plus, si votre enfant présente une fièvre supérieure à 38,5°C, vous pouvez améliorer l'efficacité du traitement médicamenteux par les mesures suivantes :

- découvrir votre enfant,
- faire le boire,
- ne laissez pas votre enfant dans un endroit trop chaud.

Fréquence d'administration

Les prises systématiques permettant d'éviter les oscillations de douleur ou de fièvre.

Chez l'enfant, elles doivent être régulièrement espacées, y compris la nuit, de préférence de 6 heures, et de 4 heures minimum.

- Chez l'adulte, elles doivent être espacées de 4 heures minimum.
- En raison de la présence de vitamine C, éviter la prise en fin de journée.

Insuffisance rénale

En cas de maladie des reins (insuffisance rénale), l'intervalle minimum entre 2 prises devra être modifié en suivant votre fonction rénale selon le tableau ci-dessous :

Clairance de la créatinine	Intervalle d'administration
cl ≥ 50 mL/min	4 heures
cl 10-50 mL/min	6 heures
cl < 10 mL/min	8 heures

La dose totale de paracétamol ne doit pas excéder 3 g/jour, soit 6 comprimés par jour.

Le traitement

Le traitement est limité :

- en cas de douleur,
- en cas de fièvre.

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, si elles ne disparaissent pas, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

INDICATIONS

mais ANDOL C 500 mg/300 mg, comprimé effervescent :

- est allergique à la substance active ou à l'un des autres composants du médicament, mentionnés dans la rubrique Composition,
- présente une maladie grave du foie,

- si vous avez un calcul rénal, lors de l'utilisation de fortes doses de vitamine C (supérieures à 1 g),

En cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dénotée à la naissance), en raison de la présence d'aspartame.

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

6. EFFETS INDÉSIRABLES

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

LIÉS AU PARACÉTAMOL

- Dans certains cas rares, il est possible que survienne une éruption ou une rougeur cutanée ou une réaction allergique pouvant se manifester par un brusque gonflement du visage et du cou ou par un malaise brutal avec chute de la pression artérielle. Il faut **immédiatement arrêter le traitement**, avertir votre médecin et ne plus jamais reprendre de médicaments contenant du paracétamol.

- Dans certains cas rares, des réactions cutanées graves ont été rapportées (pustulose exanthématique aiguë généralisée, nécrolyse épidermique toxique et syndrome de Stevens-Johnson). Il faut **immédiatement arrêter le traitement**, avertir votre médecin et ne plus jamais reprendre de médicaments contenant du paracétamol.

- Exceptionnellement, des modifications biologiques nécessitant un contrôle du bilan sanguin ont pu être observées : trouble de fonctionnement du foie, taux anormalement bas de certains globules blancs ou de certaines cellules du sang comme les plaquettes pouvant se traduire par des saignements de nez ou des gençives. Dans ce cas, consultez un médecin.

- Des cas de diarrhées, de douleurs abdominales, d'augmentation des enzymes hépatiques, d'INR augmenté ou diminué ont été rapportés.

LIÉS À LA VITAMINE C

- À doses supérieures à 1 g/jour en vitamine C, possibilité de : troubles digestifs (brûlures de l'estomac, diarrhées, douleurs abdominales), troubles urinaires (gêne à l'émission des urines ou coloration anormale des urines).

- À doses supérieures à 3 g/jour en vitamine C, risque d'hémolyse chez les sujets déficients en G6PD (manque en un enzyme des globules rouges).

Des cas d'étourdissements, d'urticaire et de rash ont été rapportés.

LIÉS À L'ASSOCIATION PARACÉTAMOL-ACIDE ASCORBIQUE

Des cas de diminution importante de certains globules blancs pouvant provoquer des infections graves (agranulocytose), de douleurs abdominales, d'hépatite, d'hypersensibilité, de réaction anaphylactique, d'angioedème, de dermatite, de prurit, de rash et d'urticaire ont été rapportés.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

7. MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES D'EMPLOI

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ANDOL C 500 mg/300 mg, comprimé effervescent.

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol et de la vitamine C. D'autres médicaments en contiennent.

Vérifiez que vous ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol et/ou contenant de la vitamine C, y compris si ce sont des médicaments obtenus sans prescription.

Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.

OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélules

Val
• G
• Si
à vo
• C
d'a
• S
no

L01 181763
EXP 08/2021
PPV 99.00DH

DE
OE
CO
Ch
Ex

FORME PHARMACUTIQUE

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. 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 ulcéraire 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, antécédent d'ulcère gastroduodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.

Enfant à partir de 1 an :

- Œsophagite érosive ou ulcéraire 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.

avant l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
besoin de la relire.
avez un doute, demandez plus d'informations

ment prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un
antiques, cela pourrait lui être nocif.
grave ou si vous remarquez un effet indésirable
-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

nce active : oméprazole.

SENTATIONS :

SOCLAV 100 mg/ 12,5 mg Nourrisson,

poudre pour suspension
buvable, boîte de 1 flacon
SOCLAV 100 mg/ 12,5 mg

poudre pour suspension
boîte de 1 flacon de
SOCLAV 500 mg/ 62,5 mg

poudre pour suspension
en sachet-dose, boîtes de
SOCLAV 1 g/ 125 mg

poudre pour suspension
en sachet-dose, boîtes de 12

Amoxicilline / Acide clavulanique

Veillez lire attentivement l'intégralité de la notice et d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous ne comprenez pas quelque chose, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit à votre enfant. Ne le donnez jamais à un autre enfant, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient gênant ou présente un effet indésirable non mentionné, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE SOCLAV ET DANS QUELS CAS L'UTILISER ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SOCLAV ?
3. COMMENT PRENDRE SOCLAV ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER SOCLAV ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES.

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

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

SOCLAV est utilisé chez les nourrissons, les enfants et les adultes pour traiter les infections suivantes :

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SOCLAV ?

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

Ne prenez / ne donnez jamais SOCLAV à votre enfant :

- Si vous êtes / votre enfant est allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans SOCLAV (dont la liste est donnée à la rubrique 6).

• Si vous avez un enfant à risque de...

une réaction allergique grave (comme une éruption cutanée, des gonflements, des difficultés à respirer, des maux de ventre, des nausées, des vomissements, des convulsions). Parlez-en à votre médecin. Montrez le médicament au médecin.

Si vous oubliez de prendre / de donner :
Si vous avez oublié une dose, cette dose doit être prise à la dose suivante. Ne prenez pas de double dose.

Si vous arrêtez / votre enfant arrête :
Vous devez continuer de prendre / d'administrer le médicament jusqu'à la fin du traitement, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes. Arrêter le médicament trop tôt pourrait entraîner l'origine d'une réinfection. Si certaines bactéries pourraient être à l'origine d'une réinfection, si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES :
Comme tous les médicaments, SOCLAV peut entraîner des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas chez tout le monde. Ces effets indésirables mentionnés ci-dessous sont les plus fréquents.

Réactions nécessitant une attention particulière

- Eruption cutanée,
 - Inflammation des vaisseaux sanguins (vascularite), apparaissant sous la forme de taches rouges sur la peau, mais pouvant également toucher les articulations.
 - Fièvre, douleurs articulaires, ganglions élargis.
 - Gonflement, parfois du visage (angio-œdème), entraînant des difficultés de respiration.
 - Malaise brutal avec chute de la pression artérielle.
- Si vous présentez / votre enfant présente l'un de ces effets indésirables, contactez votre médecin immédiatement.

Inflammation du gros intestin

Inflammation du gros intestin, entraînant du sang et du mucus, des douleurs gastriques. Si vous présentez / votre enfant présente l'un de ces effets indésirables, demandez conseil le plus tôt possible.

Effets indésirables très fréquents

Ils peuvent affecter plus d'une personne sur dix.

- diarrhée (chez les adultes).

Effets indésirables fréquents

Ils peuvent affecter moins de 1 personne sur dix.

- muguet (affection due à un champignon qui se développe dans le vagin, la bouche ou la gorge),
- nausées, en particulier aux doses élevées.

Si vous présentez / votre enfant présente l'un de ces effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

- vomissements,
- diarrhée (chez les enfants).

Effets indésirables peu fréquents

Ils peuvent affecter moins de 1 personne sur dix.

- éruption cutanée, démangeaisons,
- éruption cutanée en saillie avec des cloques,
- indigestion,
- étourdissements,
- maux de tête.

Effets indésirables très rares

Ils peuvent affecter moins de 1 personne sur dix.

- augmentation de certaines substances dans le sang.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous êtes allaité, consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :
SOCLAV peut provoquer des effets indésirables susceptibles d'affecter votre capacité à conduire un véhicule ou à utiliser des machines.

PREZAR® 100 mg

Losartan

Veuillez lire attentivement l'intégralité :

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez besoin de plus d'informations, consultez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Les symptômes identiques, cela pourrait lui être dû.
- Si l'un des effets indésirables devient gênant, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégélatinisé, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II 09-LS-28908 (white) par comprimé pelliculé.

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Le losartan (PREZAR®) appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé est utilisé :

- Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
- Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie (0,5g/jour (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmées par des examens biologiques).
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC, médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été établie par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
- Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (étude LIFE).

POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION, DUREE DU TRAITEMENT ET FREQUENCE D'ADMINISTRATION :

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute.

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sans l'avis de votre médecin.

Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

PATIENTS ADULTES HYPERTENDUS

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé).

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Enfants âgés de moins de 6 ans

PREZAR® n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 6 ans, la sécurité d'emploi et l'efficacité n'étant pas établies dans ce groupe d'âge.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha- ou bêta-bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiques, glitazones et inhibiteurs alpha glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan une fois par jour peut

être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR® 50 mg

100 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR® 50

mg). Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan

augmente le passage de l'eau à travers le rein et/ou un di

fficacement) et/ou un bêtabloquant.

Posologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particu

les cas traités par des diurétiques à doses élevées, ou les pati

ents. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez le

ment.

consultez votre médecin ou à votre

pharmacien.

ou l'un d'autre, même en cas de

trouble non mentionné dans cette

notice.

118000 041337

100 mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR® 50 mg 100 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR® 50 mg). Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan augmente le passage de l'eau à travers le rein et/ou un di

fficacement) et/ou un bêtabloquant.

Posologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particu

les cas traités par des diurétiques à doses élevées, ou les pati

ents. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez le

ment.

consultez votre médecin ou à votre

pharmacien.

ou l'un d'autre, même en cas de

trouble non mentionné dans cette

notice.

118000 041337

100 mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

28 comprimés pelliculés

Losartan

PREZAR 100mg

