

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 canalaire, 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 canalaire.

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 caractére personnel.

UPRAS : 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

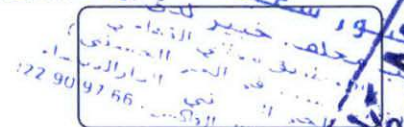
 Maladie Dentaire Optique Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricole : 282Société : Royal air maroc Actif Pensionné(e)Autre : RétroactifNom & Prénom : Haddoud AbdelazizDate de naissance : 10/34Adresse : Rue 117 52 Hay Nasr La Hay HassaniTél. : 06.63.66.07.30 Total des frais engagés : 700 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 06 JAN 2020Nom et prénom du malade : HADDOU D Abdellaziz Age : 56Lien de parenté : Lui-même Conjoint EnfantNature de la maladie : HTA

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) : ElisaLe : 4/01/2020AS

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
08 JAN 02			100.00	<i>[Handwritten signatures and notes]</i>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACEUTIQUE POLYCLINIQUE Dr. TIR Abdelaziz B, Route Mly Thami Hay Hassan, Tél: 0522 902167 Casa	11/20	500.00

ANALYSES - RADIGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

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 canalaire, ainsi que le bilan de l'

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			Coefficient des Travaux
	H 25533412 00000000 35533411	G 21433552 00000000 11433553	B 00000000 00000000	MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Saïd GZOULI

Médecin Assermenté

Expert près les Tribunaux

الدكتور سعيد الكزوولي

طبيب محلق

غير لدى المحام

Mr HADDOUD Azzedine

Casablanca, le : 06 JAN 2020

الدار البيضاء، في :

1. Néurosciences B16
42.00 AS 1 sa 20 - 3M

2. Radiologie 3M le matin 20

3. Makrol 100 3M

4. Endocrin 17 x 3M
99.00 AS

5. Oftalmos 20 B28
17 x 20 - desce

PHARMACIE POLYCLINIQUE
Dr. TIR Abdelaziz
Rue Moulay Thami, Hay Hassani,
Tel: 05 22.90.21.67 Casa

60، طريق مولاي التهامي (قرب مصحة الضمان الاجتماعي) 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 - Prezar 100 ~~269.00~~
7 - Bioclar 31.00 ~~60.00~~



PHARMACIE POLYCLINIQUE
Dr. TIR Abdellatif
58, Route Mly Thami Hay Hassanoui
Tel: 0522 90 21 67 Casab

Veuillez lire attentivement cette notice.
Garder cette notice.
Si vous avez toute question
Ce médicament est identique à celui prescrit par votre médecin.
Si l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessous se manifeste,
parlez-en à votre pharmacien.

PPV (DH) :**LOT N° :****UT. AV.:**

38,80

موكسول
Muxol

بدون سكر

1- COMPOSITION**Principe actif :**

Chlorhydrate d'Ammonium

Quantité Correspondante

Excipients : Glycérine, huile de ricin, huile de

furfuryle, acétate de propylène, delta-décalactone

Eau purifiée

Excipients à effet secondaire

2- CLASSE PHARMACEUTIQUE

MUCOLYTIQUES

(R : SYSTÈME RESPIRATOIRE)

3- INDICATIONS

Traitement des troubles respiratoires

aigus et des épisodes de bronchites chroniques.

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

Informer ou à votre pharmacien,
en cas de symptômes

dans cette notice,

Volume : 500 ml
Ingrédients : banane (Acétale de l'amyle), citrique monohydrate, qsp 100 ml**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.

Affections bronchiques

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-oedème (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 exanthématisante 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.

BROCLAR® 15 mg/5 ml

PPV 1450420
PER 07/22
LOT 11488

149,20

- Lire à
- En c
- Ce r
person.



sirop

demander à votre pharmacien de commander ce médicament ou votre pharmacien. Néanmoins, ne le conseillez pas à une personne souffrant de l'un des symptômes.

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

Veuillez lire attentivement ce médicament. Gardez cette notice, vi. Si vous avez toute autre demande plus d'informations, demandez à votre pharmacien.

Ce médicament vous a donné jamais à quel symptômes identiques, c'est l'un des effets indésirables. Remarquez un effet indésirable, parlez-en à votre médecin.

1. COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Principe actif:

Prednisolone
(Sous forme de mésasulfoben,
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, terpinoléol, acétate d'éthyle, maltodextrine, gomme arabique, sorbitol.

Excipients à effet notable : Sodium, Sorbitol et Lactose.

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

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB06

GLUCOCORTICOÏDES - 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.

À 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.

Si vous avez des questions, contactez votre pharmacien.

LOT N°:

UT. AV:

PPV:

42/00

3. Déclaration des effets secondaires

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

4. SES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS CULIÈRES D'EMPLOI

sements et précautions

Ce médicament doit être pris sous une stricte surveillance

tamente ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 10 kg et par conséquent chez les prématurés et les nouveau-nés à terme. Cependant, chez les patients traités par d'autres médicaments, l'échographie cardiaque doit être réalisée pour évaluer la structure et la fonction du muscle cardiaque. Enfin, si vous avez été vacciné récemment,

ou si vous avez un ulcère digestif, une maladie du système 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 fonctionne pas correctement,

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

• Si vous souffrez de sclérodermie (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. Votre médecin peut vous conseiller de faire contrôler régulièrement votre pression sanguine et votre urine,

• Si vous avez séjourné dans les régions tropicales, subtropicales 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 (reconnaisable 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.

5. INTERACTIONS

Interactions avec d'autres médicaments

ANDOL® C 500mg/300mg

Comprimés
Effervescents - Boîte de 10

Paracétamol/Acidé ascorbique

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

Gardez cette notice, vous la pourrez consulter à tout moment. Si vous avez toute autre question ou tout besoin d'information à votre médecin. Ce médicament vous a été prescrit par quelqu'un d'autre, même si c'est nocif.

Si l'un des effets indésirables indésirables non mentionnés dans la notice.

1. COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Principes actifs :

Paracétamol

Acide ascorbique

Excipients :

Acide citrique, Bicarbonate de soude, Macrogol 6000, Arôme citron 842, lime 61004SH, Stéarate de magnésium, Aspartam.

Excipients à effet notable : Sodium

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

Classe pharmaco-thérapeutique : AUTRES ANTALGÉS ET ANTIPYRÉTIQUES - ANILIDÉS : code ATC : N02BE01.

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

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

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

Veuillez 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

Réservez 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 DOUCE, DEMANDEZ CONSEIL À VOTRE MEDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Laissez 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 :

- découvrez votre enfant,
- faites le boire,
- ne laissez pas votre enfant dans un endroit trop chaud.

Fréquence d'administration

Les prises systématiques permettent 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.
- raison de la présence de vitamine C, évitez 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.

Intervalle 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 totalité de paracétamol ne doit pas excéder 3 g/jour, soit 6 comprimés.

5. TRAITEMENT

Le traitement est limité :

• lors en cas de douleur,

• lors en cas de fièvre.

Si la fièvre persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, si elles sont accompagnées d'autres symptômes, il ne faut pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

6. INDICATIONS

Seules ANDOL C 500 mg/300 mg, comprimé effervescent, sont recommandées aux personnes allergiques à la substance active ou à l'un des autres composants de ce médicament, mentionnés dans la rubrique Composition, ou à une maladie grave du foie.

7. EFFETS INDESIRABLES

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

LIES À LA VITAMINE C

- Des 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).

- Des 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'éourdissements, d'urticaire et de rash ont été rapportés.

LIES 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'angioédème, 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 à 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

Adresssez-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

Veuillez lire l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Si vous avez des questions ou si vous avez besoin de la relire,
n'hésitez pas à demander à votre pharmacien ou à votre médecin.

Il est important de suivre les instructions de votre médecin ou pharmacien prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre. Si vous prenez trop de médicaments, cela pourrait lui être nocif. Si vous avez une réaction allergique grave ou si vous remarquez un effet indésirable, arrêtez de prendre ce médicament et consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

LOT 181763
EXP 08/2021
PPV 99.00DH

Substance active : oméprazole.

SÉNTOURS :

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 MÉDICAMENT ?

Indications :

Adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de Helicobacter pylori en cas de maladie ulcéruse gastro-duodénale.
- 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.

- Traitements des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.
- Traitements préventifs des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risque (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédent d'ulcère gastroduodenal) 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 MÉDICAMENT

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 MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

PREZAR® 100 mg

Losartan

Veuillez lire attentivement l'intégralité

- Gardez cette notice, vous pourrez en avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question, avisez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit pour des symptômes identiques, cela pourrait lui être utile.
- Si l'un des effets indésirables devient gênant, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

COMPOSITION DU MEDICAMENT :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE

Les autres composants sont :

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

Liste des excipients à effet notable : 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 > 500 mg/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 stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
- Chez les patients présentant une hypertension et un épaissement du ventricule gauche. PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (Etude LIFE).

POSLOGIE, MODE ET VOIES(S) D'ADMINISTRATION, DUREE DU TRAITEMENT ET FREQUENCE D'ADMINISTRATION:

VEillez 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-1 bêtabloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiants, 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



comprimé pelliculé, Boîte de 28
comprimés.

tions à votre médecin ou à votre
frère ou à une autre personne, même en cas de
problème non mentionné dans cette

être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR® 50 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 diminue efficacement l'hypertension artérielle et/ou un bêtabloquant.

Posologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier pour les personnes traitées par des diurétiques à doses élevées, ou les patients diabétiques. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients sous diabète et/ou insuffisance rénale et/ou hypertension artérielle contenante de l'alsikrin.

EFFETS INDÉSIRABLES :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables. Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre PREZAR® et contactez votre médecin ou allez aux urgences de l'hôpital le plus proche.

- Une réaction allergique sévère (éruption cutanée, démangeaisons, peau qui pique, qui brûle ou qui fournit des difficultés à avaler ou à respirer).
- Ceci est un effet secondaire grave pouvant survenir chez plusieurs patients.
- Vous pouvez avoir besoin d'une surveillance médicale en urgence.
- Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® : Fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

- Étouffissemens,
- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un repas),
- Peut entraîner des difficultés à avaler ou à respirer.
- Elevations de l'urée dans le sang, de la créatinine et de l'uric acide.
- Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 100) :
- Somnolence,
- Maux de tête,
- Troubles du sommeil,
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),
- Modifications de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale et réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
- Réduction de l'urée dans le sang, de la créatinine et de l'uric acide.
- Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000) :
- Hypersensibilité,
- Angio-œdème,
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite) incluant l'engourdissement ou picotements (paresthesies),
- Évanouissement (syncope),
- Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation atriale),
- Attaque cérébrale (AVC),
- Inflammation du foie (hépatite),
- Élevation du taux de l'alanine amino-transférase (ALT),
- Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles) :
- Diminution du nombre de plaquettes,
- Migraine,
- Anomalies de la fonction hépatique,
- Douleurs musculaires et articulaires,
- Syndrome pseudo-grippal,
- Douleur dorsale et infection urinaire,
- Augmentation de la sensibilité au soleil (photosensibilité),
- Douleur musculaire inexplicable avec des urines foncées,
- Impuissance,
- Inflammation ou pancréas (pancréatite),
- Taux bas de sodium dans le sang (hypotonie),
- Dépression,
- Sensation générale de malaise,
- Tintement, bourdonnement, grondement ou cliquement des oreilles,
- Troubles du goût (dysgueuse).

FP 1490H20
PER 10/22
LOT 12224

®
100 mg

Comprimé pelliculé, Boîte de 28

Il faut d'utiliser ce médicament.

doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Veuillez lire :
• Gardez cette boîte.
• Si vous avez des symptômes identiques, cela pourrait être nocif.
• 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.

COMPOSITION DU MEDICAMENT :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE..... 100 mg

Les autres composants sont :

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

Liste des excipients à effet notable : 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 - 0,5 g/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 stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
- Chez les patients présentant une hypertension et un épaissement du ventricule gauche. PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (Etude LIFE).

POSLOGIE, MODE ET VOIES(S) D'ADMINISTRATION, DUREE DU TRAITEMENT ET FREQUENCE D'ADMINISTRATION:

VEillez 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 à 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-1-bétabloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiants, 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, 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 diurétique et/ou un bêtabloquant.

Posologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier ceux traités par des diurétiques ou doses élevées, ou les patients. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique au losartan ou à l'un des autres composants.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également recommandé de prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé en début de grossesse - voir rubrique "Grossesse").
- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.
- Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si votre taux de créatinine est élevé.
- Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si votre taux de créatinine est élevé.

EFFETS INDÉSIRABLES :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables. Ces effets peuvent se produire systématiquement chez tout le monde.

Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé et contactez votre médecin ou allez aux urgences de l'hôpital le plus proche.

• Une réaction allergique sévère (réaction cutanée, démangeaisons, éruption, œdème, etc.) peuvent entraîner des difficultés à avaler ou à respirer.

Ceci est un effet secondaire grave pouvant survenir chez plusieurs personnes. Vous pouvez avoir besoin d'une surveillance médicale en urgence.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé :

- Étourdissements,
- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un repas), surtout sous traitement par des doses élevées de diurétiques.
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la tension artérielle.

• Faiblesse,

• Fatigue,

• Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),

• Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),

• Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,

• Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),

• Élevation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium (peu fréquent) (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 100).

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Baisse de la tension artérielle (hypotension),

• Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),

• Essoufflement (dyspnée),

• Douleurs abdominales,

• Constipation opiniâtre,

• Diarrhée,

• Nausées,

• Vomissements,

• Eruption (urticaire),

• Demangeaisons (prurit),

• Eruption cutanée,

• Gonflement localisé (œdème),

• Toux,

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000) :

• Hypersensibilité,

• Angio-œdème,

• Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite) incluant

• Engourdissement ou picotements (paresthesies),

• Évanouissement (syncope),

• Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation atriale),

• Attaque cérébrale (AVC),

• Inflammation du foie (hépatite),

• Élevation du taux de l'alanine amino-transferase (ALT),

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données actuelles) :

• Diminution du nombre de plaquettes,

• Migraine,

• Anomalies de la fonction hépatique,

• Douleurs musculaires et articulaires,

• Syndrome pseudo-grippal,

• Douleur dorsale et infection urinaire,

• Augmentation de la sensibilité à la lumière (photosensibilité),

• Douleur musculaire inexplicable avec des urines foncées (jaunâtres),

• Impuissance,

• Inflammation du pancréas (pancréatite),

• Taux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie),

• Dépression,

• Sensation générale de malaise,

• Tintement bourdonnant, grondement ou claquement des oreilles,

• Troubles du goût (dysgueuse),