

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

La 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 Alial Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Alial 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° W19-505351

ND 387934

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 93264

Actif

Pensionné(e)

Nom & Prénom : ZAOUI TA

Date de naissance : 01.01.1925

Adresse : HAY DOUMAGE Rue 10. N° 41. S 1 M

Tél. : 06 41 61 0834

Total des frais engagés : 13610 H Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr DRAYA AICHOR Najat

Médecine Générale
3 Av (E) Boumedi N°43 1er Etage
(En face station Sidi Abdellah)

Tél : 05 22 20 45 45

Date de consultation : 11/05/2020

Nom et prénom du malade : ZAOUI TA MANSOURA

Age :

Lien de parenté : Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie : Vertiges + maladie de l'oreille

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 : 11/05/2020

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie

N° W19-505351

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.
Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule : 93264

Nom de l'adhérent(e) : ZAOUI TA

Total des frais engagés : 13610 H

Date de dépôt : 01/06/2020

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin des Honoraires, attestant le paiement des Actes
15/5/20	DRAT	10	1200	DRAT
20/5/20	DRAT	10	1200	DRAT
Total 2400				

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE TAWFIK N° 2222704158 Casablanca	15.5.20	338,10
	20-5-20	243,20

ANALYSES - RADIographies

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	
LABORATOIRE ZIZI D'ANALYSES Avenue du Phare Résidence FENZ N°5, Racine Extension Bourgogne Tél: 05 22 30 87 48/54 - Casablanca	16/5/20	2	2	3	1	680

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP :

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

<

بسم الله الرحمن الرحيم

Docteur DRAYA AICHOR Najat

MÉDECINE GÉNÉRALE

HIJAMA

Diplômée de la Faculté de Médecine

de Casablanca

Echographie

43, Avenue «C» Hay Moulay Rachid 1

BOURNAZIL - CASABLANCA

Tél.: 05 22 70 07 59

الدكتورة أصرية عيشير نجاة

الطب العام

الحاجة - تركيب اللولب

خريجة كلية الطب بالدار البيضاء

الفحص بالصدى من جامعة مونبلي

1، شارع «س» حي مولاي رشيد 1

بورنازيل - الدار البيضاء

الهاتف : 05 22 70 07 59

Dr. DRAYA AICHOR Najat
Médecine Générale
3 Av (C) Bournazil N° 43 1er Etage
En face station S. A. 11 Casablanca
Tél. 05 22 70 07 59

15/2020

N° 1 = Zouita Noura

150,401 1/87/AR45 3r
1 - 0 1

79,00 21 OPRA 20/28

1 - 0

63,30 31 Salmyl 31

2 - 0

دكتورة أصريه عيشير نجاة
الطب العام
الحاجة - تركيب اللولب
خريجة كلية الطب بالدار البيضاء
الفحص بالصدى من جامعة مونبلي
Dr. DRAYA AICHOR Najat
Médecine Générale
3 Av (C) Bournazil N° 43 1er Etage
En face station S. A. 11 Casablanca
Tél. 05 22 70 07 59

Dr. DRAYA AICHOR Najat
Médecine Générale
3 Av (C) Bournazil N° 43 1er Etage
En face station S. A. 11 Casablanca
Tél. 05 22 70 07 59

15/10/1 Dylabé 3
338,10
les deux

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

VASTAREL® 35 mg

Comprimé pelliculé à libération modifiée

150,40

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des

- Gardez cette notice, vous pourrez 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 maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci n'a pas été mentionné dans cette notice. Voir rubrique « Effets indésirables »

Quel contenu cette notice ?

1. Qu'est-ce que VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
3. Comment prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AUTRE MÉDICAMENT EN CARDIOLOGIE À VISÉE ANTI-ANGINEUSE

Code ATC : C01EB15

Ce médicament est préconisé chez l'adulte en association à d'autres médicaments, dans le traitement de l'angine de poitrine (douleur de la poitrine due à une maladie coronarienne).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :

- Si vous êtes allergique à la trimétazidine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez une maladie de Parkinson : maladie du cerveau affectant les mouvements (tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à traîner les pieds).
- Si vous avez des problèmes rénaux graves.

AVERTISSEMENTS ET PRÉCAUTIONS

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée.

Ce médicament n'est pas un traitement curatif d'une crise d'angine de poitrine, ni un traitement initial de la crise d'angine de poitrine instable. Ce n'est pas un traitement de l'infarctus du myocarde.

En cas de survenue d'une crise d'angine de poitrine, prévenez votre médecin. Des examens pourront vous être demandés et le traitement sera éventuellement modifié.

Ce médicament peut induire ou aggraver des symptômes tels que tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à traîner les pieds, surtout chez les personnes âgées, qu'il convient de rechercher et de signaler à votre médecin, qui pourra réévaluer votre traitement.

Ce médicament est généralement déconseillé pendant l'allaitement.

Des chutes peuvent survenir à la suite d'une baisse de la tension artérielle ou d'un trouble de l'équilibre (voir description des effets indésirables).

Enfants et adolescents

VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée, ne doit pas être administré aux enfants âgés de moins de 18 ans.

AUTRES MÉDICAMENTS ET VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

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

VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE AVEC DES ALIMENTS ET BOISSONS

Sans objet.

GROSSESSE – ALLAITEMENT

Grossesse :

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin.

Allaitement :

En l'absence de données sur le passage dans le lait maternel, Vastarel 35 mg ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

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

CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Ce médicament peut vous donner la sensation d'avoir la tête qui tourne et vous donner envie de dormir, ce qui peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE CONTIENT DU : Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

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

Posologie

La dose recommandée de VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée, est d'un comprimé deux fois par jour matin et soir, à avaler au cours des repas.

Si vous avez des problèmes au niveau du rein ou que vous êtes âgés de plus de 75 ans, votre médecin peut ajuster la posologie recommandée.

Durée du traitement

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Si vous avez pris plus de VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée que vous n'aurez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée

Reprendre le traitement normal, que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée

(50 X 28 X 114) mm

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables suivants ont été décrits :

Fréquent (survenant chez moins d'1 patient sur 10) :

Sensations vertigineuses, maux de tête, douleur abdominale, diarrhée, digestion difficile, sensation d'être malade, vomissement, éruption cutanée, démangeaison, urticaire et sensation de fatigue.

Rare (survenant chez moins d'1 patient sur 1000) :

Battements rapides ou irréguliers du cœur (appelés également palpitations), battements cardiaques extra-systoliques, accélération des battements du cœur, chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de sensation vertigineuse (tête qui tourne) ou évanouissement, malaise (en général vous ne vous sentez pas bien), chute, rougeurs brusques du visage.

Indéterminé (la fréquence ne peut être déterminée à partir des données disponibles) :

Symptômes extrapyramidaux (mouvements inhabituels incluant tremblement des mains et des doigts, déformation des mouvements du corps, dérangement en trainant des pieds, raideur des bras et des jambes) habituellement réversibles à l'arrêt du traitement.

Troubles du sommeil (difficulté à s'endormir, somnolence), sensation de tête qui tourne (vertige), constipation, importante rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge pouvant provoquer des difficultés pour avaler ou respirer.

Diminution importante du nombre de cellules sanguines de la lignée blanche pouvant provoquer le plus souvent de infections, diminution du nombre de plaquettes dans le sang pouvant augmenter le risque de saignement ou d'écchymoses.

Maladie du foie (nausées, vomissement, perte d'appétit, sensation de malaise, fièvre, démangeaison, jaunissement de la peau et des yeux, selles de couleur claire, urine de couleur sombre).

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Tenir ce médicament hors de la portée et de la vue des enfants.

N'utiliser ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égoût ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée

- La substance active est : Dichlorhydrate de trimétazidine..... 35,00 mg Pour un comprimé pelliculé.

• Les autres composants sont : Hydrogénopropionate de calcium dihydraté, hypromellose, povidone, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium;

Pelliculage : dioxyde de titane (E 171), glycérol, hypromellose, macrogol 6000, oxyde de fer rouge (E 172), stéarate de magnésium.

Qu'est-ce que VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. Boîte de 60.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

Les Laboratoires Servier - France

50, rue Carnot

Suresnes - 92424 Cedex

France

Titulaire de l'AMM au Maroc

SERVIER MAROC

Imm. ZEVACO, lot FATH 4

Bd Abdellah BOUTALEB, 20180 Casablanca

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : septembre 2017



Gélule
Microgranules
gastro-résistants
Par voie orale

OPRA Deva

Oméprazole

20 mg

مصنوعة بالمملكة

LOT : M0303
PER : 11/2021
79,00 DH

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

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

- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été prescrit par votre médecin.

- Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes.

- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice ?

- Qu'est-ce qu'OPRA Deva 20 mg, gélule gastro-résistante et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre OPRA Deva 20 mg, gélule gastro-résistante ?
- Comment prendre OPRA Deva 20 mg, gélule gastro-résistante ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver OPRA Deva 20 mg, gélule gastro-résistante ?
- Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QU'OPRA DEVA 20 mg, gélule gastro-résistante ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ? Classe pharmacothérapeutique

OPRA Deva 20 mg, gélule gastro-résistante contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons (IAP).

OPRA Deva 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes.

Chez les adultes :

- le reflux gastro-oesophagien (RGO). L'acidité de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OPRA Deva 20 mg, gélule gastro-résistante peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

Chez les enfants :

- Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg
- le reflux gastro-oesophagien (RGO). L'acidité de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
 - Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE OPRA Deva 20 mg, gélule gastro-résistante ?

Ne prenez jamais OPRA Deva 20 mg, gélule gastro-résistante :

- Si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lanoprazole, rabéprazole, esoméprazole).
- Si vous prenez un médicament contenant du néfazodone (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).
- Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas OPRA Deva 20 mg, gélule gastro-résistante. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre OPRA Deva 20 mg, gélule gastro-résistante.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre OPRA Deva 20 mg, gélule gastro-résistante.

OPRA Deva 20 mg, gélule gastro-résistante peut masquer des symptômes d'autres maladies. Par conséquent, avant que vous ne commenciez à prendre OPRA Deva 20 mg, gélule gastro-résistante ou lorsque vous êtes sous traitement, vous devez informer immédiatement votre médecin si l'un des éléments suivants se produit :

- Vous prenez du poids sans raison ou si vous avez des problèmes à avaler.
- Vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion.
- Vous vomissez de la nourriture ou du sang.
- Vous avez des selles noires (tinctures de sang).
- Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car l'oméprazole a été associé à une faible augmentation de diarrhées infectieuses.
- Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.
- Si l'ulcère a été déjà traité avec une réaction cutanée après un traitement avec un médicament similaire à OPRA Deva qui réduit l'acidité de l'estomac.
- Vous devez faire un examen sanguin spécifique (chromogranine A).
- Si vous prenez OPRA Deva 20 mg, gélule gastro-résistante au long-cours (durée supérieure à un an), votre médecin vous surveillera probablement de façon régulière.

Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes.

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier dans les zones exposées au soleil, prévenez votre médecin. Rappelez-vous de mentionner également tout autre effet indésirable tel que des douleurs dans vos articulations.

Enfants

Certains enfants atteints d'une maladie chronique peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que cela ne soit pas recommandé. Ne donnez pas ce médicament aux enfants de moins de 1 an ou < 10 kg.

Autres médicaments et OPRA Deva 20 mg, gélule gastro-résistante

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament. Cela concerne également les médicaments que vous achetez. Vous ne devez pas prendre OPRA Deva 20 mg, gélule gastro-résistante si vous prenez un médicament contenant du néfazodone (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Kétoconazole, itaconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques);
- Digoxine (utilisée dans le traitement de problèmes cardiaques);
- Dizépam (utilisé dans le traitement de l'épilepsie);
- Phénytoïne (utilisée dans l'épilepsie), si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration du produit;
- Médicaments anti-coagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres anti-vitamines K; une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration du produit;
- Ritampicine (utilisé pour traiter la tuberculose);
- Atazanavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH);
- Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe);
- Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée);
- Clostilan (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente);
- Sapindine (utilisé pour traiter l'infection par le VIH);
- Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thromboses));
- Estomib (utilisé dans le traitement du cancer);
- Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du cancer) - si vous prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut temporairement arrêter votre traitement.

Si votre médecin vous a prescrit les antibiotiques suivants : amoxicilline et clanthromycine avec OPRA Deva 20 mg, gélule gastro-résistante pour le traitement d'un ulcère à *Helicobacter pylori*, il est important que vous informez votre médecin de tous les autres médicaments que vous prenez.

OPRA Deva 20 mg, gélule gastro-résistante avec les aliments et boissons

Voir rubrique 3.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. L'oméprazole est excrété dans le lait maternel mais il est peu probable qu'il y ait une influence sur l'enfant lorsqu'il est utilisé à doses thérapeutiques.

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre OPRA Deva 20 mg, gélule gastro-résistante pendant l'allaitement.

Sports : Sans objet

Conduite de véhicules et utilisation de machines

OPRA Deva n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Des effets secondaires tels qu'un étourdissement et des troubles visuels peuvent se produire (voir rubrique 3). Si c'est le cas, vous ne devez pas conduire de véhicules ou utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE OPRA Deva 20 mg, gélule gastro-résistante ?

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

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

Posologie

Les doses recommandées sont :

Adultes

Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien tels que brûlures et régurgitation acide.

- Si votre médecin constate que votre douleur est également endommagée, la dose recommandée est d'une gélule à 20mg une fois par jour pendant 4-8 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre une dose de 20 mg pendant 8 semaines supplémentaires si votre œsophage n'a pas encore cicatrisé.

Traitement des ulcères dans la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal).

- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 8 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre la même dose pendant 2 semaines supplémentaires si votre ulcère n'a pas encore cicatrisé.

Il est également possible de prendre OPRA Deva 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines.

Votre médecin peut vous demander de prendre OPRA Deva 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines supplémentaires.



Gélule
Voie orale

Ballonyl®

Charbon activé

Deva

COMPOSITION QUALITATIVE

Charbon activé 16 g
Excipients : qsp

Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.

Le complément alimentaire n'est pas médicament.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Conserver à l'abri de l'humidité et de la chaleur.

LOT: 2000031
DUO: 01/2023
63.30 DH

FORME ET PRESENTATIONS

Gélules

Boîte de 20, 30 et 60

PROPRIETES

Ballonyl contient du charbon végétal activé. Grâce à son fort pouvoir adsorbant au niveau intestinal, il permet la capture des gaz, des toxines et des bactéries responsables de la fermentation.

Il possède un effet bénéfique sur le processus de digestion, en luttant contre les phénomènes de ballonnements et de flatulences.

VOIE D'ADMINISTRATION ET UTILISATIONS

Voie orale

Prendre 2 gélules avec un grand verre d'eau, 3 fois par jour à distance des repas, en complément d'une alimentation variée et équilibrée. Renouveler les prises en fonction des sensibilités individuelles.

La posologie usuelle est de 4 gélules par jour. Sur les conseils de votre médecin ou de votre pharmacien, la posologie peut être portée à 6 gélules par jour.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un produit.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Afin d'éviter d'éventuelles interactions nocives entre plusieurs substances, signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout traitement en cours.

Ne pas dépasser la dose recommandée.

Garder hors de portée des enfants.

A conserver dans un endroit sec et frais.

Autorisation ministère de santé n° : DA20181805313DMP/20UCAV1

ORDONNANCE

Dr DRAYA AICHOR Najat
Médecine Générale
3 Av (C) Bournazil N°43 1er Etage
(En face station S+4) Casablanca
Tél 05 22 70 07 39

PHARMACIE TA WDI
Mme TA WDI K
Av. C. Bloc 5 N° 85 Bournazil
Casablanca
Tél. 05 22 70 41 68

10522

Mme Zouita Monfura

62.60

1) zyphrine 

20

0 - 1 : 2 mois

115.60

2) LDN 100 mg 

528.00

0 - 0 - 1 : 2 mois

65.00

3) orapad 

100 mg

Dr DRAYA AICHOR Najat
Médecine Générale
(C) Bournazil N°43 1er Etage
(En face station S+4) Casablanca
Tél 05 22 70 07 39

24.3.0

82/22



ZYLORIC® 100 mg, 200 mg, 300 mg, comprimés

ALLOPURINOL

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir d'autres questions.
- Si vous avez d'autres questions, demandez à votre pharmacien ou à votre infirmier.
- Ce médicament vous a été donné par d'autres personnes. Il pourrait leur être donné à d'autres personnes. Sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient indésirable non mentionné dans cette notice, contactez votre pharmacien.

LOT
EXP
PPV

200289
02 2024
31.30

31.30



warfarine

• Toute autre médication utilisée récemment ou actuellement. Veuillez avertir votre médecin si vous avez pris tout autre médicament, y compris grossesse et allaitement. Si vous êtes enceinte ou prévoyez une grossesse, demandez à votre médecin d'avant de prendre ce médicament. L'utilisation de ce médicament pendant la grossesse peut entraîner des complications pour la grossesse. En raison du passage de ce médicament dans le lait maternel, il est recommandé de ne pas prendre ce médicament pendant la grossesse.

Conduite de véhicules et conduite de machines
Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des vertiges ou des étourdissements. Si vous ressentez ces effets, ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machines.

Liste des excipients à effets secondaires

Si votre médecin vous a donné ce médicament, il vous a probablement recommandé de prendre ce médicament. L'utilisation de ce médicament peut entraîner une intolérance au galactose, une malabsorption du glucose ou de la galactose.

3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC

Veuillez à toujours prendre ce médicament comme recommandé par votre médecin ou pharmacien. Les comprimés doivent être pris avec de l'eau.

Posologie

La posologie recommandée est de 100 mg par jour.

Les posologies recommandées sont les suivantes : Vous commencerez généralement par 100 mg par jour, puis augmenterez progressivement jusqu'à 300 mg par jour. Si vous êtes âgé(e) ou si vous avez une maladie cardiaque, votre médecin pourra vous prescrire une posologie plus faible.

Si vous êtes âgé(e) ou si vous avez une maladie cardiaque, votre médecin pourra vous prescrire une posologie plus faible. Si vous êtes âgé(e) ou si vous avez une maladie cardiaque, votre médecin pourra vous prescrire une posologie plus faible. Si vous êtes âgé(e) ou si vous avez une maladie cardiaque, votre médecin pourra vous prescrire une posologie plus faible.

Utilisation chez les enfants

Les posologies habituelles sont les suivantes :

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à prendre avec de l'eau.

Repas.

LD-NOR®

10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé (DCI : Atorvastatine)

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la re lire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui 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.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

LD-NOR® 10, 20 & 40 mg : boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.

Composition :

Principe actif	LD-NOR 10 mg	LD-NOR 20 mg	LD-NOR 40 mg
atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

Excipients : phormasorb® régulier, microceliac 100, cellulose microcristalline, amidon prégalatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-LS-28908 (blanc II), gomme de xanthane.

Un comprimé pelliculé.

Excipient à effet notoire : lactose monohydrate.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (grasses).

INDICATIONS :

LD-NOR comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR, comprimé pelliculé peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais LD-NOR comprimé pelliculé :

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à LD-NOR, comprimé pelliculé ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie.
- Si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTION D'EMPLOI :

Faites attention avec LD-NOR, comprimé pelliculé :

- Si vous présentez l'une des situations suivantes, LD-NOR, comprimé pelliculé peut ne pas être adapté pour vous :
 - Si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquides dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
 - Si vous avez des problèmes des yeux.
 - Si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie).
 - Si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires.
 - Si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibrate).
 - Si vous buvez régulièrement d'importante quantité d'alcool.
 - Si vous avez des antécédents de maladie du foie.
 - Si vous êtes âgée de plus de 70 ans.

Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :

- Si vous avez une insuffisance respiratoire sévère.
- Si vous présentez l'une des situations ci-dessous, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut être pendant, votre traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé afin d'évaluer votre risque de survenue

établie. D'
D'UN'
TO'
UR'
CI
CI

L Q T : 200178
U T A V : 01 / 2023
P P V : 57,80 D H

UT.AV :

LOT N° :

PPI (DH) :

Les comprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être avalés entiers avec un verre d'eau, pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

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

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin. Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

SURDOSAGE

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR, que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avoir.

Instructions en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :

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

EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, LD-NOR, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.
- Pathologie sévère avec pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de tâches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.
- Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000 :

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomates peut être le signe d'anomalie du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas consultez votre médecin dès que possible.

Autres effets indésirables éventuels LD-NOR, comprimé pelliculé

Effets indésirables fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 100) :

- Inflammation des cavités nasales, maux de gorges, saignements de nez.
- Réaction allergiques.
- Augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie) augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang.
- Maux de tête.
- Nausée, constipation, flatulence, indigestion.
- Douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos.
- Résultat d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

Effets indésirables peu fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 1000) :

- Anorexi (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie).
- Cauchemars, insomnies.
- Sensations vertigineuses, engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la

LD-NOR®

10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé (DCI : Atorvastatine)

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la re lire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui 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.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

LD-NOR® 10, 20 & 40 mg : boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.

Composition :

Principe actif	LD-NOR 10 mg	LD-NOR 20 mg	LD-NOR 40 mg
atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

Excipients : phormasorb® régulier, microceliac 100, cellulose microcristalline, amidon prégalatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-LS-28908 (blanc II), gomme de xanthane.

Un comprimé contient 1 mg de lactose monohydrate.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (grasses).

INDICATIONS :

LD-NOR comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR comprimé pelliculé peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais LD-NOR comprimé pelliculé :

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à LD-NOR, comprimé pelliculé ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie.
- Si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTION D'EMPLOI :

Faites attention avec LD-NOR comprimé pelliculé :

- Si vous présentez l'une des situations suivantes, LD-NOR, comprimé pelliculé peut ne pas être adapté pour vous :
 - Si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquides dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
 - Si vous avez des problèmes des yeux.
 - Si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie).
 - Si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires.
 - Si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibrate).
 - Si vous buvez régulièrement d'importante quantité d'alcool.
 - Si vous avez des antécédents de maladie du foie.
 - Si vous êtes âgée de plus de 70 ans.

Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :

- Si vous avez une insuffisance respiratoire sévère.
- Si vous présentez l'une des situations ci-dessous, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut être pendant, votre traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé afin d'évaluer votre risque de survenue

établie. D'
D'UN'
TO'
UR'
CI
CI

L Q T : 200178
U T A V : 01 / 2023
P P V : 57,80 D H

UT.AV :

LOT N° :

PPI (DH) :

Les comprimés de LD-NOR comprimé pelliculé doivent être avalés entiers avec un verre d'eau, pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

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

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin. Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

SURDOSAGE

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR, que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avoir.

Instructions en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :

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

EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, LD-NOR, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.
- Pathologie sévère avec pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de tâches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.
- Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000 :

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomates peut être le signe d'anomalie du fonctionnement de votre foi. Dans ce cas consultez votre médecin dès que possible.

Autres effets indésirables éventuels LD-NOR, comprimé pelliculé

Effets indésirables fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 100) :

- Inflammation des cavités nasales, maux de gorges, saignements de nez.
- Réaction allergiques.
- Augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie) augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang.
- Maux de tête.
- Nausée, constipation, flatulence, indigestion.
- Douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos.
- Résultat d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

Effets indésirables peu fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 1000) :

- Anorexi (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie).
- Cauchemars, insomnies.
- Sensations vertigineuses, engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

ORAPRED® 20 mg, Boîte de 30 comprimés effervescents.
ORAPRED® 5 mg, Boîte de 30 comprimés effervescents.
prédnisolone

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

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

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

prédnisolone (DCI) 5 ou 20 mg
(sous forme de métasulfobenzoate sodique)

Excipients : Lactose monohydraté, Bicarbonate de sodium, Citrate monosodique anhydre, Acide tartrique, Saccharine sodique, Arôme orange-pamplemousse, Benzoate de sodium.

Liste des excipients à effet notable :

Lactose monohydraté et sodium.

3. CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE :

GLUCOCORTICOÏDES - USAGE SYSTEMIQUE.

(H: Hormones systémiques non sexuelles).

4. INDICATIONS

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

5. POSOLOGIE :

ORAPRED® 20 mg :

RESERVE A L'ADULTE ET A L'ENFANT DE PLUS DE 10 KG.

ORAPRED® 20 mg est adapté aux traitements d'attaque ou aux traitements de courte durée nécessitant des doses moyennes ou fortes chez l'adulte et l'enfant de plus de 10 kg.

ORAPRED® 5 mg et 20 mg :

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

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.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

En général, dissoudre les comprimés dans un verre d'eau en une prise le matin, au cours du repas. Respecter la prescription de votre médecin.

Durée du traitement

Elle est déterminée par votre médecin.

En cas de traitement prolongé mais suivre les pour la diminution des doses.

6. CONTRE-INDICATION

N'utilisez jamais ORAPRED

dans les cas suivants :

- la plupart des infections,
- certaines maladies virales (herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux
- vaccination par des vaccins
- si vous êtes allergique à ses composants.

EN CAS DE DOUTE,

DEMANDER L'AVIS DE Votre

PHARMACIEN.

7. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, l'effervescent est susceptible de provoquer des effets indésirables.

Seul le tout le monde n'y soit pas.

Ce médicament, indispensable, est toléré lorsque l'on suit les recommandations et notamment le régime (voir rubrique « Faites attention avec ORAPRED® », comprimé effervescent »).

Il peut néanmoins entraîner, selon la dose et la durée du traitement, des effets plus ou moins gênants.

Les plus fréquemment rencontrés sont :

- Modification de certains paramètres biologiques (sel, sucre, potassium) pouvant nécessiter un régime ou un traitement complémentaire.
- Apparition de bleu
- Elévation de la tension artérielle, rétention d'eau et de sel pouvant entraîner une insuffisance cardiaque.
- Troubles de l'humeur : excitation, euphorie, troubles du sommeil.
- Syndrome de Cushing : une prise de corticoïdes peut se manifester par une prise de poids, un gonflement et une rougeur du visage, une poussée excessive des poils.
- Fragilité osseuse : ostéoporose, fractures.
- Atteintes douloureuses des os au niveau de l'articulation de la hanche (ostéonécrose).

D'autres effets beaucoup plus rares, ont été observés :

- Risque d'insuffisance de sécrétion de la glande surrénale.
- Retard de croissance chez l'enfant.
- Troubles des règles,
- Faiblesse musculaire, rupture des tendons surtout en association avec les fluoroquinolones (antibiotiques).
- Troubles digestifs : ulcère digestif, hémorragies et perforations digestives, pancréatites surtout chez l'enfant.
- Fragilisation de la peau, retard de cicatrisation, acné.
- Confusion, convulsion, état dépressif à l'arrêt du traitement.
- Certaines formes de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil) et de cataracte (opacification du cristallin).



65,00

Bilan Biologique

le : 15/05/20

Dr DRAYA AICHOR Najat
Médecine Générale
3 Av (C) Bourazil N°43 1er Etage
(En face station Shell) Casablanca
Tel 05 22 71 01 59

Nom/Prénom : Fouzia NABOURA Age: Sexe : H O F O

Hématologie

- NFS
- Plaquettes
- OVS
- OCRP
- Hémoculture

Bilan martial

- Fer sérique
- OCTF
- Ferritine
- Transferrine

Hémostase

- Temps de Prothrombine
- OTCK
- Fibrinogène
- INR

Glucose

- Glycémie à jeun
- Hyperglycémie par VO
- Hémoglobine glyquée

Ionogramme sanguin

- Na+
- K+
- Cl-
- Ca++
- Phosphore
- Mg++
- Bicarbonates (HCO3-)
- Urée
- Créatinine
- Acide urique
- Autres:

Bilan lipidique

- Cholestérol total
- Cholestérol HDL
- Cholestérol LDL
- Triglycérides

Groupage sanguin

- ABO
- Rhésus
- RAI

Fonction hépatique et enzymologie

- Amylasémie
- Bilirubine libre et conjuguée
- Phosphatases acides
- Phosphatases alcalines
- Lactate déshydrogénase LDH
- Transaminases ASAT, ALAT
- G - GT
- 5' Nucléotidase
- CPK (Créatine PhosphoKinase)
- Troponine
- Électrophorèse des protéines EPP
- BNP

Sérologie et Immunologie

- VDRL - TPHA
- Hépatite B
- Antigène Hbs
- Anticorps Anti-Hbs
- Anticorps Anti-HBc
- Anticorps Anti-HBe
- Hépatite C
- Anticorps Anti-HVC
- Sérologie Toxoplasmose
- Sérologie Rubéole
- β -hCG Plasmatique

- Facteur Rhumatoïde: (Latex, Waaler Rose)
- Anticorps anti-nucléaire
- Anticorps anti-DNA natif
- ASLO
- Dosage du Complément

Ionogramme urinaire

- Ca++
- Phosphore
- Na+
- K+
- Cl-
- Urée
- Crétatime

Examen des urines

- Protéinurie des 24h
- ECBU
- Antibiogramme

Dr DRAYA AICHOR Najat
Médecine Générale
3 Av (C) Bourazil N°43 1er Etage
(En face station Shell) Casablanca
Tel 05 22 71 01 59

LABORATOIRE ZIZI D'ANALYSES MEDICALES

5,Avenue du Docetur Mohamed Sijelmassi (ex Av du phare) - Résidence KENZ
Racine extension Bourgogne -Casablanca.
Tél : 0522 368749 Fax : 0522 368754
N° de patente : 33104766 ICE : 00168 1325 000031 INPE : 097159503

FACTURE N° : 2005160023

Casablanca le 16-05-2020
Prescripteur :

Mme ZOUITA Mansoura

Demande N° 2005160023
Date de l'examen : 16-05-2020
Correspondant : Nour

Analyses :

Récapitulatif des analyses

<i>CN</i>	<i>Analyse</i>	<i>Val</i>	<i>Clefs</i>
9105	Prélèvement sanguin	E25	E
0100	Acide urique	B30	B
0106	Cholestérol total	B30	B
0108	Cholestérol H D L	B50	B
0109	Cholestérol L D L	B50	B
0111	Créatinine	B30	B
0118	Glycémie	B30	B
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B
0134	Triglycérides	B60	B
0135	Urée	B30	B
0216	Numération formule	B80	B

Total des B : 490

TOTAL DOSSIER : 680 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : six cent quatre-vingts dirham s

LABORATOIRE ZIZI D'ANALYSES
MEDICALES
Avenue du Phare Résidence KENZ
N°5, Racine Extension Bourgogne
Tél: 05 22 36 87 48/54 - Casablanca

LABORATOIRE ZIZI D'ANALYSES MEDICALES

5, Avenue du Docetur Mohamed Sijelmassi (ex Av du phare) - Résidence KENZ
Racine extension Bourgogne -Casablanca.
Tél : 0522 368749 Fax : 0522 368754

2005160023 – Mme ZOUITA Mansoura

BIOCHIMIE SANGUINE (Hitachi 911)

Glycémie (à jeun) **1.42** g/L (0.70–1.10)

Hémoglobine glyquée (HbA1c) 6.10 % (4.50–7.00)

Interprétation :

(Diabète stable < 7 %)

(Diabète instable > 8 %)

(Niveau non diabétique <6%)

Acide urique **86.40** mg/L (23.00–61.00)

Urée **0.70** g/l (0.17–0.40)

Créatinine 12.0 mg/L (7.0–12.0)

Cholestérol total **2.29** g/L (1.40–2.20)

Cholestérol – HDL 0.55 g/L (0.35–0.65)

Cholestérol – LDL 1.46 g/L (<1.60)

Triglycérides 1.42 g/L (0.40–1.88)

Validé par : Dr. ABDELHAFID ZIZI

LABORATOIRE ZIZI D'ANALYSES MEDICALES
Avenue du Phare Résidence KENZ
No 5 - Racine extension Bourgogne
Tél: 0522.36.87.49/54 Casablanca

LABORATOIRE ZIZI D'ANALYSES MEDICALES

5, Avenue du Docetur Mohamed Sijelmassi (ex Av du phare) - Résidence KENZ
Racine extension Bourgogne -Casablanca.
Tél : 0522 368749 Fax : 0522 368754

Date du prélèvement : 16-05-2020 à 14:29
Code patient : 2005160023

Mme ZOUITA Mansoura
Dossier N° : 2005160023
Prescripteur :



HEMATOLOGIE

HEMOGRAMME

Hématies	4.61	M/mm ³	(4.00-5.50)
Hémoglobine	12.50	g/100ml	(12.00-16.00)
Hématocrite	35.10	%	(35.00-47.00)
VGM	76.14	μ3	(83.00-95.00)
TCMH	27.11	pg	(27.00-33.00)
CCMH	35.61	g/100ml	(32.00-36.00)

Leucocytes	8 040	/mm ³	(4 000-10 000)
-------------------	-------	------------------	----------------

Polynucléaires	4 663	/mm ³	soit	58	%	(50-75)
Neutrophiles	241	/mm ³	soit	3	%	(1-3)
Polynucléaires	0	/mm ³	soit	0	%	(0-1)
Eosinophiles	2 573	/mm ³	soit	32	%	(20-36)
Basophiles	563	/mm ³	soit	7	%	(3-7)

Total 100 %

Plaquettes	139 000	/mm ³	(150 000-400 000)
-------------------	---------	------------------	-------------------

LABORATOIRE ZIZI D'ANALYSES
Avenue du Docetur Mohamed Sijelmassi (ex Av du phare) - Résidence KENZ
No 5 - Racine extension Bourgogne -Casablanca.
Tél : 0522 368749 Fax : 0522 368754

LABORATOIRE ZIZI D'ANALYSES MEDICALES
 5, Avenue du Docetur Mohamed Sijelmassi (ex Av du phare) - Résidence KENZ
 Racine extension Bourgogne -Casablanca.
 Tél : 0522 368749 Fax : 0522 368754

2005160023 - Mme ZOUITA Mansoura

BIOCHIMIE SANGUINE (Hitachi 911)

Glycémie (à jeun)	1.42 g/L	(0.70-1.10)
Hémoglobine glyquée (HbA1c)	6.10 %	(4.50-7.00)
Interprétation :		
(Diabète stable < 7 %) (Diabète instable > 8 %) (Niveau non diabétique <6%)		
Acide urique	86.40 mg/L	(23.00-61.00)
Urée	0.70 g/l	(0.17-0.40)
Créatinine	12.0 mg/L	(7.0-12.0)
Cholestérol total	2.29 g/L	(1.40-2.20)
Cholestérol - HDL	0.55 g/L	(0.35-0.65)
Cholestérol - LDL	1.46 g/L	(<1.60)
Triglycérides	1.42 g/L	(0.40-1.88)

Validé par : Dr. ABDELHAFID ZIZI

LABORATOIRE ZIZI D'ANALYSES MEDICALES
 Avenue du Phare Résidence KENZ
 No 5 - Racine extension Bourgogne
 Tél : 0522.368749 Fax : 0522.368754

LABORATOIRE ZIZI D'ANALYSES MEDICALES
5, Avenue du Docetur Mohamed Sijelmassi (ex Av du phare) - Résidence KENZ
Racine extension Bourgogne -Casablanca.
Tél : 0522 368749 Fax : 0522 368754

2005160023 – Mme ZOUITA Mansoura

BIOCHIMIE SANGUINE (Hitachi 911)

Glycémie (à jeun)	1.42 g/L	(0.70–1.10)
Hémoglobine glyquée (HbA1c)	6.10 %	(4.50–7.00)

Interprétation :

(Diabète stable < 7 %)
(Diabète instable > 8 %)
(Niveau non diabétique <6%)

Acide urique	86.40 mg/L	(23.00–61.00)
Urée	0.70 g/l	(0.17–0.40)
Créatinine	12.0 mg/L	(7.0–12.0)
Cholestérol total	2.29 g/L	(1.40–2.20)
Cholestérol – HDL	0.55 g/L	(0.35–0.65)
Cholestérol – LDL	1.46 g/L	(<1.60)
Triglycérides	1.42 g/L	(0.40–1.88)

Validé par : Dr. ABDELHAFID ZIZI

LABORATOIRE ZIZI D'ANALYSES MEDICALES
Avenue du Phare Résidence KENZ
No 5 - Racine extension Bourgogne
Tél : 0522.368749 Fax : 0522.368754 Consultance