

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

- | | |
|------------------------------------|-----------------------|
| 0 Réclamation | : contact@mupras.com |
| 0 Prise en charge | : pec@mupras.com |
| 0 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.

Déclaration de Maladie

N° W19-550586

57994



Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

03074

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

EL AKRAMINE EL MOSTAFA

Date de naissance :

21/07/1953

Adresse :

Waffaa 3, imm : 24, N°15, EL OULFA - CASA

Tél. :

Total des frais engagés :

MUPRAS Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

دكتور سعيد الخروجي
طبيب معلم، خبير لدى المعاشر
60 - حي مولاي الحسن
(قرب مستشفى الحسني) - الدار البيضاء
مأذون - الحسني 11
90 97 66

Date de consultation :

07 DEC 2020

Nom et prénom du malade :

EL AKRAMINE EL mostafa

Age: 21/07/53

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

HTA

Soezulay

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous plconfidential à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à :

Le : 04/11/2020

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Cachet du Pharmacien
ou du Fournisseur

EXÉCUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	12/20	1270,40

ANALOGUE

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

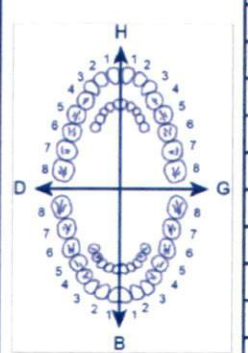
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

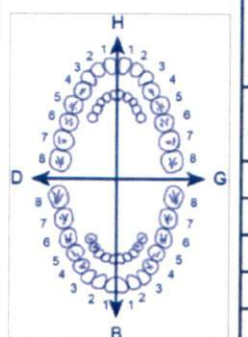
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

VOLET ADHERENT

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



O.D.F
PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553

(Création, remont, adjonction)



CŒFFICIENT DES TRAVAUX	<input type="text"/>
MONTANTS DES SOINS	<input type="text"/>
DÉBUT D'EXÉCUTION	<input type="text"/>
FIN D'EXÉCUTION	<input type="text"/>
<hr/>	
CŒFFICIENT DES TRAVAUX	<input type="text"/>
MONTANTS DES SOINS	<input type="text"/>
DATE DU DEVIS	<input type="text"/>
DATE DE L'EXÉCUTION	<input type="text"/>

Docteur Saïd GZOULI

Médecin Assermenté
Expert près les Tribunaux

الدكتور سعيد الكزولي

طبيب محلف
خبير لدى المحاكم

~~Dr SAID GZOULI~~

Casablanca, le : **07 DEC 2020** الدار البيضاء، في :

- 1 - Coudeau 5/5 **15** 3 mois
1 g de matin
- 2 - Libak ou **15** **Allian** 3 mois
1 g x 2
- 3 - Zeydu **15** **EDAN** 3 mois
PHARMACIE SUM ERRAFI
Boulevard Oum El Bouaghi 80000
Casablanca. Tel: 03 22 90 87 72. Fax: 05 22 90 11 14
- 4 - Regale 20 **15** 3 mois
- 5 - Tiko **15** **EDAN** 3 mois
PHARMACIE SUM ERRAFI
Boulevard Oum El Bouaghi 80000
Casablanca. Tel: 03 22 90 87 72. Fax: 05 22 90 11 14

الدكتور سعيد الكزولي

طبيب محلف، خبير لدى المحاكم
BP. طريق مولاي الحسن بن علي (قرب مستشفى الحسين)
مارولا - الحي الحسني - الدار البيضاء
العatif. 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 : drgzsa@gmail.com

ZEPAM® 6 mg

bromazépam

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

PPV : 34DH70

PER : 10/23

LOT : J2933

Composition :

Bromazépam (DCI) : 6 mg par comprimé-bâtonnet quadrisécable, 180 mg par tube.

Excipients : Q.S.P 1 comprimé.

Excipient à effet notoire : lactose.

Forme pharmaceutique :

ZEPAM® comprimé-bâtonnet quadrisécable (blanc); boîte de 30

Dans quels cas utiliser ce médicament ?

C'est un anxiolytique de la famille des benzodiazépines.

Il est utilisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants.

Attention !

a) Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des autres constituants.
- Insuffisance hépatique sévère, aiguë ou chronique (risque de survenue d'une encéphalopathie).
- Myasthénie.
- Insuffisance respiratoire.
- Syndrome d'apnée du sommeil.

b) Posologie usuelle

En pratique courante :

Chez l'adulte, en début de traitement, la posologie quotidienne moyenne de ZEPAM® est de 1 comprimé-bâtonnet, réparti le plus souvent de la manière suivante :

- 1/4 de comprimé-bâtonnet le matin (1,5 mg).
- 1/4 de comprimé-bâtonnet à midi (1,5 mg),
- 1/2 comprimé-bâtonnet le soir (3 mg).

Elle doit ensuite être adaptée individuellement en fonction de la réponse thérapeutique.

La posologie peut être augmentée jusqu'à 3 comprimés par jour dans certains cas.

Le comprimé n'est pas une forme adaptée à l'enfant de moins de 6 ans (risque de fausse-route).

Enfant, sujet âgé, insuffisant rénal ou hépatique : il est recommandé de diminuer la posologie, par exemple la moitié de la posologie moyenne peut être suffisante.

c) Mode et voie d'administration

Voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

d) Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré

Les prises devront être régulièrement réparties dans la journée.

e) Durée du traitement

Ne pas dépasser 12 semaines de traitement sans avis médical.

Le traitement doit être aussi bref que possible.

L'indication sera réévaluée régulièrement, surtout en l'absence de symptômes.

Effets non souhaités et gênants :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

Troubles de mémoire, sensation d'ivresse, somnolence en particulier chez la personne âgée, ralentissement des idées, sensation de fatigue musculaire, baisse de la libido, éruption cutanée, troubles du comportement.

Exceptionnellement :

- réactions paradoxales avec augmentation de l'anxiété, agitation, agressivité, confusion des idées, hallucinations;
- amnésie antérograde.

Ces troubles nécessitent l'arrêt du traitement.

f) Précautions d'emploi

Des précautions sont nécessaires en cas de myasthénie.

Utilisé seul, ce médicament n'est pas adapté au traitement des états dépressifs.

Une prise prolongée ou des doses importantes de ce médicament favorisent une dépendance.

ZEPAM® 6 mg bromazépam

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

PPV : 34DH70

PER : 10/23

LOT : J2933

Composition :

Bromazépam (DCI) : 6 mg par comprimé-bâtonnet quadrisécable, 180 mg par tube.

Excipients : Q.S.P 1 comprimé.

Excipient à effet notoire : lactose.

Forme pharmaceutique :

ZEPAM® comprimé-bâtonnet quadrisécable (blanc); boîte de 30

Dans quels cas utiliser ce médicament ?

C'est un anxiolytique de la famille des benzodiazépines.

Il est utilisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants.

Attention !

a) Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des autres constituants.
- Insuffisance hépatique sévère, aiguë ou chronique (risque de survenue d'une encéphalopathie).
- Myasthénie.
- Insuffisance respiratoire.
- Syndrome d'apnée du sommeil.

b) Posologie usuelle

En pratique courante :

Chez l'adulte, en début de traitement, la posologie quotidienne moyenne de ZEPAM® est de 1 comprimé-bâtonnet, réparti le plus souvent de la manière suivante :

- 1/4 de comprimé-bâtonnet le matin (1,5 mg).
- 1/4 de comprimé-bâtonnet à midi (1,5 mg),
- 1/2 comprimé-bâtonnet le soir (3 mg).

Elle doit ensuite être adaptée individuellement en fonction de la réponse thérapeutique.

La posologie peut être augmentée jusqu'à 3 comprimés par jour dans certains cas.

Le comprimé n'est pas une forme adaptée à l'enfant de moins de 6 ans (risque de fausse-route).

Enfant, sujet âgé, insuffisant rénal ou hépatique : il est recommandé de diminuer la posologie, par exemple la moitié de la posologie moyenne peut être suffisante.

c) Mode et voie d'administration

Voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

d) Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré

Les prises devront être régulièrement réparties dans la journée.

e) Durée du traitement

Ne pas dépasser 12 semaines de traitement sans avis médical.

Le traitement doit être aussi bref que possible.

L'indication sera réévaluée régulièrement, surtout en l'absence de symptômes.

Effets non souhaités et gênants :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

Troubles de mémoire, sensation d'ivresse, somnolence en particulier chez la personne âgée, ralentissement des idées, sensation de fatigue musculaire, baisse de la libido, éruption cutanée, troubles du comportement.

Exceptionnellement :

- réactions paradoxales avec augmentation de l'anxiété, agitation, agressivité, confusion des idées, hallucinations;
- amnésie antérograde.

Ces troubles nécessitent l'arrêt du traitement.

f) Précautions d'emploi

Des précautions sont nécessaires en cas de myasthénie.

Utilisé seul, ce médicament n'est pas adapté au traitement des états dépressifs.

Une prise prolongée ou des doses importantes de ce médicament favorisent une dépendance.

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALIVIAR® 50 mg/gélules

DCI : Sulpiride

démence.

LIST : D0928829
REF : 2700
P.F.V : 27.00 DH

oit être
s sanguins
santins
nédicame
nédicame

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autres, 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.

niens dopaminergiques, RS an pointe (troubles graves du rythme) médicaments susceptibles de d -Ce médicament doit être utilisé avec risque d'apparition de dyskinésie principalement de la langue et/ -Chez l'enfant, un suivi médical -La prise de comprimé ou de gélule peut entraîner l'avalage de travers et s'étouff -En raison de présence de lactose, atteints de galactosémié, de syndrome de déficit en lactase.

• Précautions d'emploi :

Afin que votre médecin puisse traiter, il est nécessaire de le faire :
-En cas de maladie cardiaque,
-En cas de diabète et chez les patients diabétiques,
-En cas de maladie de parkinson,
-En cas d'insuffisance rénale,
-En cas d'antécédents de convulsions épileptiques,

-Chez les sujets âgés présentant des troubles orthostatiques, à la sédatrice et aux hypnotiques.
EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER À CONSULTER VOTRE PHARMACIEN.

• Enfants et adolescents :

Sans objet.
- **Usage des autres médicaments :**
Veuillez indiquer à votre médecin tous les médicaments récemment pris ou pourriez prendre, y compris les médicaments obtenus sans ordonnance. De plus, veuillez signaler à votre pharmacien tout médicament pouvant interagir avec ALIVIAR® 50 mg/gélules.

• Associations contre-indiquées :

Dopaminergiques non antiparkinsoniens utilisés dans les troubles de la lactation.
- **Associations déconseillées :**
Certains médicaments donnant des effets secondaires cardiovasculaires (notamment la cardiopathie) tels que :

- Antiparasitaires susceptibles d'agir sur le système nerveux central (Luméfantrine, pentamidine).
- Antiarythmiques de classe Ia (quinidin, amiodarone, sotalol, dofetilide, ibutilide), antiarrhythmiques de classe III (cisapride, diphenoxilate, érythromycine IV).
- Autres neuroleptiques : Amisulpride, haloperidol, levomépromazine, piégé, ventalipride.

-Méthadone.

Certains médicaments pouvant agir sur le système nerveux central (notamment la cardiopathie) tels que :

-Antiparkinsonien dopaminergique.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ALIVIAR® 50 mg, gélules et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALIVIAR® 50 mg, gélules ?
3. Comment prendre ALIVIAR® 50 mg, gélules ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALIVIAR® 50 mg, gélules ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QU'ALIVIAR® 50 MG, GÉLULES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Classe pharmaco-thérapeutique :** Antipsychotique neuroleptique, benzamide code ATC : N05AL01

Il appartient à la famille des benzamides. C'est un antipsychotique neuroleptique.

• Indications :

Adultes : traitement symptomatique de courte durée de l'anxiété en cas d'échec des thérapies habituelles.

Enfant (de plus de 6 ans) : Troubles graves du comportement (agitation, automutilations, stéréotypies), notamment dans le cadre des syndromes autistiques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALIVIAR® 50 MG, GÉLULES ?

- Ne prenez jamais ALIVIAR® 50 mg, gélules dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au sulpiride ou à l'un des autres constituants du produit,
- Tumeur connue dépendant de la prolactine, par exemple (adénome hypophysaire à prolactine ou cancer du sein),
- Phéochromocytome (atteinte de la glande méridionale provoquant une hypertension artérielle sévère),
- En association avec les dopaminergiques non antiparkinsoniens cabergoline et quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation).

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

- Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

• Mises en garde spéciales :

Si vous présentez un des cas suivants, veuillez en informer votre médecin avant de commencer le traitement par le ALIVIAR® 50 mg, gélules :

- En cas d'apparition de fièvre inexplicable, de pâleur ou de forte transpiration, il est impératif d'interrompre le traitement et d'alerter immédiatement un médecin ou un service d'urgence.
- Avant la prise de ce traitement et afin de dépister un éventuel trouble cardiaque, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer un électrocardiogramme. En effet, ce médicament peut provoquer des troubles du rythme cardiaque.
- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral.
- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALIVIAR® 50 mg/gélules

DCI : Sulpiride

démence.

LIST : D09280829
REF : 27100
P.F.V : 27.00 DH

oit être
s sanguins
santins
nédicame
nédicame

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autres, 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.

niens dopaminergiques, RS an pointe (troubles graves du rythme) médicaments susceptibles de d -Ce médicament doit être utilisé avec risque d'apparition de dyskinésie principalement de la langue et/ -Chez l'enfant, un suivi médical -La prise de comprimé ou de gélule peut entraîner l'avalage de travers et s'étouff -En raison de présence de lactose, atteints de galactosémié, de syndromes de déficit en lactase.

• Précautions d'emploi :

Afin que votre médecin puisse traiter, il est nécessaire de le faire avec les précautions suivantes :
-En cas de maladie cardiaque,
-En cas de diabète et chez les patients diabétiques,
-En cas de maladie de parkinson,
-En cas d'insuffisance rénale,
-En cas d'antécédents de convulsions épileptiques,

-Chez les sujets âgés présentant des troubles orthostatiques, à la sédatrice et aux psychotropes. EN CAS DE DOUCE, NE PAS HESITER À CONSULTER VOTRE PHARMACIEN.

• Enfants et adolescents :

Sans objet.
- Usage des autres médicaments : Veuillez indiquer à votre médecin tous les médicaments récemment pris ou pourriez prendre, ainsi que les médicaments obtenus sans ordonnance. De plus, veuillez signaler à votre pharmacien tout médicament pouvant interagir avec ALIVIAR® 50 mg.

• Associations contre-indiquées :

Dopaminergiques non antiparkinsoniens utilisés dans les troubles de la lactation. • Associations déconseillées : Certains médicaments donnant des troubles cardiaques (notamment la cardiopathie) tels que :

-Antiparasitaires susceptibles de provoquer des troubles cardiaques (Luméfantrine, pentamidine).
-Antiarythmiques de classe Ia (quinidin, amiodarone, sotalol, dofetilide, ibutilide), antiarythmiques de classe III (cisapride, diphenoxilate, érythromycine IV).

-Autres neuroleptiques : Amisulpride, haloperidol, levomépromazine, piégé, ventalipride.

• Méthadone.

Certains médicaments pouvant augmenter l'efficacité de la méthadone.

-Antiparkinsonien dopaminergique.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ALIVIAR® 50 mg, gélules et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALIVIAR® 50 mg, gélules ?
3. Comment prendre ALIVIAR® 50 mg, gélules ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALIVIAR® 50 mg, gélules ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QU'ALIVIAR® 50 MG, GÉLULES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Classe pharmaco-thérapeutique :** Antipsychotique neuroleptique, benzamide code ATC : N05AL01

Il appartient à la famille des benzamides. C'est un antipsychotique neuroleptique.

• Indications :

Adultes : traitement symptomatique de courte durée de l'anxiété en cas d'échec des thérapies habituelles.

Enfant (de plus de 6 ans) : Troubles graves du comportement (agitation, automutilations, stéréotypies), notamment dans le cadre des syndromes autistiques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALIVIAR® 50 MG, GÉLULES ?

- Ne prenez jamais ALIVIAR® 50 mg, gélules dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au sulpiride ou à l'un des autres constituants du produit,
- Tumeur connue dépendant de la prolactine, par exemple (adénome hypophysaire à prolactine ou cancer du sein),
- Phéochromocytome (atteinte de la glande médulosurrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),
- En association avec les dopaminergiques non antiparkinsoniens cabergoline et quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation).

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

- Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

• Mises en garde spéciales :

Si vous présentez un des cas suivants, veuillez en informer votre médecin avant de commencer le traitement par le ALIVIAR® 50 mg, gélules :

- En cas d'apparition de fièvre inexplicable, de pâleur ou de forte transpiration, il est impératif d'interrompre le traitement et d'alerter immédiatement un médecin ou un service d'urgence.
- Avant la prise de ce traitement et afin de dépister un éventuel trouble cardiaque, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer un électrocardiogramme. En effet, ce médicament peut provoquer des troubles du rythme cardiaque.
- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral.
- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALIVIAR® 50 mg/gélules

DCI : Sulpiride

démence.

LIST : D0928829
REF : 27100
P.F.V : 27.00 DH

oit être
s sanguins
santins
nédicame
nédicame

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autres, 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.

niens dopaminergiques, RS an pointe (troubles graves du rythme) médicaments susceptibles de d -Ce médicament doit être utilisé avec risque d'apparition de dyskinésie principalement de la langue et/ -Chez l'enfant, un suivi médical -La prise de comprimé ou de gélule peut entraîner l'avalage de travers et s'étouff -En raison de présence de lactose, atteints de galactosémié, de syndrome de déficit en lactase.

• Précautions d'emploi :

Afin que votre médecin puisse traiter, il est nécessaire de le faire :
-En cas de maladie cardiaque,
-En cas de diabète et chez les patients diabétiques,
-En cas de maladie de parkinson,
-En cas d'insuffisance rénale,
-En cas d'antécédents de convulsions épileptiques,

-Chez les sujets âgés présentant des troubles orthostatiques, à la sédatrice et aux hypnotiques.
EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER À CONSULTER VOTRE PHARMACIEN.

• Enfants et adolescents :

Sans objet.
- **Usage des autres médicaments :**
Veuillez indiquer à votre médecin tous les médicaments récemment pris ou pourriez prendre, y compris les médicaments obtenus sans ordonnance. De plus, veuillez signaler à votre pharmacien tout médicament pouvant interagir avec ALIVIAR® 50 mg/gélules.

• Associations contre-indiquées :

Dopaminergiques non antiparkinsoniens utilisés dans les troubles de la lactation.
- **Associations déconseillées :**
Certains médicaments donnant des effets secondaires cardiovasculaires (notamment la cardiopathie) tels que :

- Antiparasitaires susceptibles d'agir sur le système nerveux central (Luméfantrine, pentamidine).
- Antiarythmiques de classe Ia (quinidin, amiodarone, sotalol, dofetilide, ibutilide), antiarrhythmiques de classe III (cisapride, diphenoxilate, érythromycine IV).
- Autres neuroleptiques : Amisulpride, haloperidol, levomépromazine, piégé, ventalipride.
- Méthadone.

Certains médicaments pouvant agir sur le système nerveux central

-Antiparkinsonien dopaminergique

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ALIVIAR® 50 mg, gélules et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALIVIAR® 50 mg, gélules ?
3. Comment prendre ALIVIAR® 50 mg, gélules ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALIVIAR® 50 mg, gélules ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QU'ALIVIAR® 50 MG, GÉLULES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Classe pharmaco-thérapeutique :** Antipsychotique neuroleptique, benzamide code ATC : N05AL01

Il appartient à la famille des benzamides. C'est un antipsychotique neuroleptique.

• Indications :

Adultes : traitement symptomatique de courte durée de l'anxiété en cas d'échec des thérapies habituelles.

Enfant (de plus de 6 ans) : Troubles graves du comportement (agitation, automutilations, stéréotypies), notamment dans le cadre des syndromes autistiques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALIVIAR® 50 MG, GÉLULES ?

- Ne prenez jamais ALIVIAR® 50 mg, gélules dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au sulpiride ou à l'un des autres constituants du produit,
- Tumeur connue dépendant de la prolactine, par exemple (adénome hypophysaire à prolactine ou cancer du sein),
- Phéochromocytome (atteinte de la glande médulosurrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),
- En association avec les dopaminergiques non antiparkinsoniens cabergoline et quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation).

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

- Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

• Mises en garde spéciales :

Si vous présentez un des cas suivants, veuillez en informer votre médecin avant de commencer le traitement par le ALIVIAR® 50 mg, gélules :

- En cas d'apparition de fièvre inexplicable, de pâleur ou de forte transpiration, il est impératif d'interrompre le traitement et d'alerter immédiatement un médecin ou un service d'urgence.
- Avant la prise de ce traitement et afin de dépister un éventuel trouble cardiaque, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer un électrocardiogramme. En effet, ce médicament peut provoquer des troubles du rythme cardiaque.
- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral.
- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de

كوفيرام® 5 ملغ / 10 ملغ

بجراندوبريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 ملغ / 10 ملغ

بجراندوبريل أرجينين / أملوديبين

5 ملغ

10 ملغ / 5 ملغ

رجينين / أملوديبين

100,00

اقرأ بدقة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء . لأنها تحتوي على معلومات هامة لك .

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لاستناد إليها من جديد .
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى أسأل الطبيب أو الصيدلاني .
- لقد وصف هذا الدواء لك شخصياً . فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر ، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة ، فقد تلحق به الضرر .
- إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني . هذا ينطبق أيضاً على جمع الآثار الجانبية الغير المثلث بها في هذه النشرة (أنظر إلى مقطع 4 : «ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟»)

الحمل

يجب أن تخبر طبيبك إذا كنت تعقدين بإنك حامل (أو قد تصبحين) حاملاً . عادة سوف ينصح طبيبك بالتوقف عنأخذ كوفيرام حبة قبل حدوث الحمل أو بمرور وقوعه حيث سيفضل لك دواء آخر بدلاً عنه .

لأنضم بأخذ كوفيرام حبة في بداية الحمل ، كما أنه قد يؤدي إلى إصابات وخيمة للجنين عند إستعماله بعد الشهر الثالث من الحمل .

الإرضاع

لقد ثابت أن الأملوديبين يفرز في حليب الأم وبكميات ضئيلة . أعلمك طبيبك إنك ترضعين أو على وشك الإرضاع . لا يوصى بإعطاء كوفيرام حبة للأمهات الرضاعات ، ويعذر طبيبك أن يختار لك علاجاً آخر إذا كنت تتضمن الإرضاع خاصة إذا كان طفلك حديث الولادة أو سابق لأوانه .

إلى سائق السيارات والعمالين على الآليات : قد يؤثر كوفيرام حبة على قدرتك علىقيادة السيارة أو تشغيل الآليات . إذا كانت الأعراض تسبب لك الشعور بالدوخة أو الصداع أو النعس ، أو تسبب لك الصداع ، فيجب أن يتبعنقيادة الآليات وأن تصلح طبيبك على الفور .

يحتوي كوفيرام حبة ، على سكر الملح

في هذه النشرة :

- 1 . ما هو كوفيرام ، حبة وفي أي حالة يستعمل؟
- 2 . ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبلأخذ كوفيرام ، حبة؟
- 3 . كيف يؤخذ كوفيرام ، حبة؟
- 4 . ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
- 5 . كيف يتحقق كوفيرام ، حبة؟
- 6 . محتوى العبوة ومعلومات إضافية .

1 . ما هو كوفيرام ، حبة وفي أي حالة يستعمل؟

الفلة الملاجية الصيدلانية : بيتل للهوربة المخربة للأمفيوتين (IIC) وحااصر للكلسيوم .

كود ATC : C09BB04

يوصى كوفيرام ، حبة لعلاج الصدمة الشريانية و/أو لعلاج الأمراض الإكليلية الثابتة (في حال تناقض أو افتراق الماء الوراء للقلب) .

فيتمكن للمرضى الذين يستخدمون بواسطة الجيراندوبريل والأملوديبين أن ياخذوا كلا المادتين في حبة واحدة من كوفيرام ، حبة .

إن كوفيرام ، حبة مثابة عن مزيج من مادتين فعاليتين : الجيراندوبريل والأملوديبين .

كوفيرام® 5 ملغ / 10 ملغ

بجراندوبريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 ملغ / 10 ملغ

بجراندوبريل أرجينين / أملوديبين

5 ملغ

10 ملغ / 5 ملغ

رجينين / أملوديبين

100,00

اقرأ بدقة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء . لأنها تحتوي على معلومات هامة لك .

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لاستناد إليها من جديد .
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى أسأل الطبيب أو الصيدلاني .
- لقد وصف هذا الدواء لك شخصياً . فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر ، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة ، فقد تلحق به الضرر .
- إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني . هذا ينطبق أيضاً على جمع الآثار الجانبية الغير المثلث بها في هذه النشرة (أنظر إلى مقطع 4 : «ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟»)

الحمل

يجب أن تخبر طبيبك إذا كنت تعقدين بإنك حامل (أو قد تصبحين) حاملاً . عادة سوف ينصحك طبيبك بالتوقف عنأخذ كوفيرام حبة قبل حدوث الحمل أو بمجرد وقوعه حيث سيفضل لك دواء آخر بدلاً عنه .

لأنضم بأخذ كوفيرام حبة في بداية الحمل ، كما أنه قد يؤدي إلى إصابات وخيمة للجنين عند إستعماله بعد الشهر الثالث من الحمل .

الإرضاع

لقد ثابت أن الأملوديبين يفرز في حليب الأم وبكميات ضئيلة . أعلمك طبيبك إنك ترضعين أو على وشك الإرضاع . لا يوصى بإعطاء كوفيرام حبة للأمهات الرضاعات ، ويعذر طبيبك أن يختار لك علاجاً آخر إذا كنت تتضمن الإرضاع خاصة إذا كان طفلك حديث الولادة أو سابق لأوانه .

إلى سائق السيارات والعمالين على الآليات : قد يؤثر كوفيرام حبة على قدرتك علىقيادة السيارة أو تشغيل الآليات . إذا كانت الأعراض تسبب لك الشعور بالدوخة أو الصداع أو النعس ، أو تسبب لك الصداع ، فيجب أن يتبعن القيادة أو تشغيل الآليات وأن تصلح طبيبك على الفور .

يحتوي كوفيرام حبة ، على سكر الملح

في هذه النشرة :

- 1 . ما هو كوفيرام ، حبة وفي أي حالة يستعمل؟
- 2 . ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبلأخذ كوفيرام ، حبة؟
- 3 . كيف يؤخذ كوفيرام ، حبة؟
- 4 . ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
- 5 . كيف يتحقق كوفيرام ، حبة؟
- 6 . محتوى العبوة ومعلومات إضافية .

1 . ما هو كوفيرام ، حبة وفي أي حالة يستعمل؟

الفلة الملاجية الصيدلانية : بيتل للهوربة المخربة للأمفيوتين (IIC) وحااصر للكلسيوم .

كود ATC : C09BB04

يوصى كوفيرام ، حبة لعلاج الصدمة الشريانية و/أو لعلاج الأمراض الإكليلية الثابتة (في حال

تنافس أو افتراق الماء الوردي للقلب) .

فيتمكن للمرضى الذين يستخدمون بواسطة الجيراندوبريل والأملوديبين أن ياخذوا كلا المادتين في

حصة واحدة من كوفيرام ، حبة .

إن كوفيرام ، حبة مثابة عن مزيج من مادتين فعاليتين : الجيراندوبريل والأملوديبين .

كوفيرام® 5 ملغ / 10 ملغ

بجراندوبريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 ملغ / 10 ملغ

بجراندوبريل أرجينين / أملوديبين

5 ملغ

10 ملغ / 5 ملغ

رجينين / أملوديبين

100,00

اقرأ بدقة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء . لأنها تحتوي على معلومات هامة لك .

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لاستناد إليها من جديد .
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى أسأل الطبيب أو الصيدلاني .
- لقد وصف هذا الدواء لك شخصياً . فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر ، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة ، فقد تلحق به الضرر .
- إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني . هذا ينطبق أيضاً على جمع الآثار الجانبية الغير المثلث بها في هذه النشرة (أنظر إلى مقطع 4 : «ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟»)

الحمل

يجب أن تخبر طبيبك إذا كنت تعقدين بإنك حامل (أو قد تصبحين) حاملاً . عادة سوف ينصح طبيبك بالتوقف عنأخذ كوفيرام حبة قبل حدوث الحمل أو بمرور وقوعه حيث سيفضل لك دواء آخر بدلاً عنه .

لأنضم بأخذ كوفيرام حبة في بداية الحمل ، كما أنه قد يؤدي إلى إصابات وخيمة للجنين عند إستعماله بعد الشهر الثالث من الحمل .

الإرضاع

لقد ثابت أن الأملوديبين يفرز في حليب الأم وبكميات ضئيلة . أعلمك طبيبك إنك ترضعين أو على وشك الإرضاع . لا يوصى بإعطاء كوفيرام حبة للأمهات الرضاعات ، ويعذر طبيبك أن يختار لك علاجاً آخر إذا كنت تتضمن الإرضاع خاصة إذا كان طفلك حديث الولادة أو سابق لأوانه .

إلى سائق السيارات والعمالين على الآليات : قد يؤثر كوفيرام حبة على قدرتك علىقيادة السيارة أو تشغيل الآليات . إذا كانت الأعراض تسبب لك الشعور بالدوخة أو الصداع أو النعس ، أو تسبب لك الصداع ، فيجب أن يتبعن القيادة أو تشغيل الآليات وأن تصلح طبيبك على الفور .

يحتوي كوفيرام حبة ، على سكر الملح

في هذه النشرة :

- 1 . ما هو كوفيرام ، حبة وفي أي حالة يستعمل؟
- 2 . ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبلأخذ كوفيرام ، حبة؟
- 3 . كيف يؤخذ كوفيرام ، حبة؟
- 4 . ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
- 5 . كيف يتحقق كوفيرام ، حبة؟
- 6 . محتوى العبوة ومعلومات إضافية .

1 . ما هو كوفيرام ، حبة وفي أي حالة يستعمل؟

الفلة الملاجية الصيدلانية : بيتل للهوربرة المخربة للأسيتونين (IIC) وحااصر للكلسيوم .

كود ATC : C09BB04

يوصى كوفيرام ، حبة لعلاج الصدمة الشريانية و/أو لعلاج الأمراض الإكليلية الثابتة (في حال تناقض أو انقطاع الماء الوردي للقلب) .

فيتمكن للمرضى الذين يستخدمون بواسطة الجيراندوبريل والأملوديبين أن ياخذوا كلا المادتين في حبة واحدة من كوفيرام ، حبة .

إن كوفيرام ، حبة مثابة عن مزيج من مادتين فعاليتين : الجيراندوبريل والأملوديبين .

ALZOLE® 20 mg

Oméprazole

LOT : 189
PER : SEP 2021
PPV : 85 DA 00

COMPOSITION :

Oméprazole (DCI).....20 mg par gélule.
Excipients qsp.....1 gélule

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Gélules contenant des microgranules gastrorésistants : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Anti-sécrétore gastrique.

Inhibiteur de la pompe à protons (A : appareil digestif et métabolisme).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Adulte :

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

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Les gélules peuvent être prises au cours d'un repas ou à jeun.

Adulte :

- Eradication de Helicobacter pylori en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale : sont recommandés les schémas posologiques suivants :
 - Soit 1 gélule d'Alzole 20 mg matin et soir associée à clarithromycine 500 mg matin et soir et à amoxicilline 1000 mg matin et soir, pendant 7 jours ;
 - Soit 1 gélule d'Alzole 20 mg matin et soir associée à clarithromycine 500 mg matin et soir et à métronidazole ou tinidazole 500 mg matin et soir, pendant 7 jours

ALZOLE® 20 mg

Oméprazole

LOT : 189
PER : SEP 2021
PPV : 85 DH 00

COMPOSITION :

Oméprazole (DCI).....20 mg par gélule.
Excipients qsp.....1 gélule

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Gélules contenant des microgranules gastrorésistants : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Anti-sécrétore gastrique.

Inhibiteur de la pompe à protons (A : appareil digestif et métabolisme).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Adulte :

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

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Les gélules peuvent être prises au cours d'un repas ou à jeun.

Adulte :

- Eradication de Helicobacter pylori en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale : sont recommandés les schémas posologiques suivants :
 - Soit 1 gélule d'Alzole 20 mg matin et soir associée à clarithromycine 500 mg matin et soir et à amoxicilline 1000 mg matin et soir, pendant 7 jours ;
 - Soit 1 gélule d'Alzole 20 mg matin et soir associée à clarithromycine 500 mg matin et soir et à métronidazole ou tinidazole 500 mg matin et soir, pendant 7 jours

ALZOLE® 20 mg

Oméprazole

LOT : 189
PER : SEP 2021
PPV : 85 DH 00

COMPOSITION :

Oméprazole (DCI).....20 mg par gélule.
Excipients qsp.....1 gélule

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Gélules contenant des microgranules gastrorésistants : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Anti-sécrétore gastrique.

Inhibiteur de la pompe à protons (A : appareil digestif et métabolisme).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Adulte :

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

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Les gélules peuvent être prises au cours d'un repas ou à jeun.

Adulte :

- Eradication de Helicobacter pylori en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale : sont recommandés les schémas posologiques suivants :
 - Soit 1 gélule d'Alzole 20 mg matin et soir associée à clarithromycine 500 mg matin et soir et à amoxicilline 1000 mg matin et soir, pendant 7 jours ;
 - Soit 1 gélule d'Alzole 20 mg matin et soir associée à clarithromycine 500 mg matin et soir et à métronidazole ou tinidazole 500 mg matin et soir, pendant 7 jours