

# 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 soins.  
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.

## Biologie 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.

## Éducation :

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.

## Prothèse :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

Réclamation : [contact@mupras.com](mailto:contact@mupras.com)  
Prise en charge : [pac@mupras.com](mailto:pac@mupras.com)  
Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto:adhesion@mupras.com)

MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Alai Ben Abdellah - Gène Etage Angé Rue Mohamed Fakir et Rue Alai Ben Abdellah - Quartier de l'Hortillage  
Casablanca 20000 - Tél : 05 22 20 45 45 (LJ) - Fax : 05 22 22 78 18 - [www.mupras.com](http://www.mupras.com)



Déclaration de Maladie  
N° M21- 0051147

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☒ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 28 18 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Moutoki Najana

Date de naissance :

Adresse :

Tél : Total des frais engagés : Cds

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

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

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le :

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019



# 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.

## Prothèse :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaire, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaire.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

- Information : [contact@mupras.com](mailto:contact@mupras.com)
- Personne en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)
- Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto:adhesion@mupras.com)

MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données personnelles.



**MUPRAS**

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

**Déclaration de Maladie**

N° P19- 0042976

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2118

Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : Moutaki Najma

Date de naissance : 01.01.1958

Adresse : RES. G. D. T. A. Im 3 Apt 13 Av. Mohamed Benghiane

Tel : 066.158.07.01

Total des frais engagés : 1457,00

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 10/06/2021

Nom et prénom du malade : MOUTAKI NAJMA

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : CARDIOPATHIE

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à :

Le : 1/1/2021

Signature de l'adhérent(e) :

*[Signature]*

## VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° P19-042976

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 :

Nom de l'adhérent(e) :

Total des frais engagés :

Date de dépôt :



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

| Dates des Actes | Natures des Actes | Nombre et Coefficient | Montant détaillé des Honoraires | Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes                    |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|
| 10/06/2021      | ECG               |                       | 150,00                          |  |
|                 | ECG               |                       | 100,00                          |                                                                                   |

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fourbisseur

Date

Montant de la Facture

10/06/2021

1207,00

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

## AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

VOLET ADHERENT

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

# RELEVÉ 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 canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES

Dents  
Traitées

Nature des  
Soins

Coefficient



COEFFICIENT  
DES TRAVAUX

MONTANTS  
DES SOINS

DEBUT  
D'EXECUTION

FIN  
D'EXECUTION

O.D.F.  
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT  
MASTICATOIRE

H  
25533411 21433553  
00000000 00000000  
D 00000000 G 00000000  
35533411 11433553  
B

COEFFICIENT  
DES TRAVAUX

MONTANTS  
DES SOINS

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DATE DU  
DEVIS

DATE DE  
L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

**Dr. Mehdi BENJELLOUN**  
Spécialiste des maladies  
du coeur et des vaisseaux



**الدكتور مهدي بنجلون**  
إختصاصي في أمراض القلب  
والشرايين

Casablanca, le : .....10/06/2021.....

Nom et Prénom : .....

**MOUTTAKI Najma**

45,00  
**PREZAR 10**

1/2 comprimé, matin, pendant 1 mois

47,00 x 2  
**XEDILOL 6.25**

1/2 comprimé, matin, pendant 3 mois

23,80 x 3  
**ASKARDIL 160**

1 comprimé à midi, pendant 3 mois

99,00 x 2  
**COSTAL 20**

1 comprimé le soir, pendant 3 mois

150,40 x 3  
**VASTAREL 35**

1 comprimé matin et soir, pendant 3 mois

82,80 x 3  
**RANCIPHEX 10**

1 comprimé le matin à jeun, pendant 3 mois

**T = 1207,00**

دكتور مهدي بنجلون  
**CARDIOLOGUE**  
Tél : 05 22 91 07 82 - 06 64 72 39 14  
Fax : 05 22 91 07 82 - 06 64 72 39 14

دكتور مهدي بنجلون : 0664723914 - 0522910782 - الهاتف : 0664723914 - 0522910782 - البريد الإلكتروني : dr.mehdi.benjelloun@gmail.com

Boulevard L. N. 81 - 1er étage - Rp. Oudja - El Oudja - Casablanca - Tél : 0522910782 - 0664723914 E-mail : dr.mehdi.benjelloun@gmail.com















# XEDILOL®



Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de vous y référer à nouveau.

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.

## DENOMINATION :

XEDILOL® 6,25 mg, comprimé sécable.

XEDILOL® 25 mg, comprimé sécable.

## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

XEDILOL® 6,25 mg : ..... 6,25 mg  
Excipients ..... q.s.p. un comprimé sécable

XEDILOL® 25 mg : ..... 25 mg  
Excipients ..... q.s.p. un comprimé sécable

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATION :

Comprimé sécable dosé à 6,25 mg, boîte de 30.

Comprimé sécable dosé à 25 mg, boîte de 30.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Alpha et bêta-bloquant.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT :

Il est prescrit dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

## ATTENTION !

### a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

- Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée par les traitements avec signes de surcharge hydrique (œdèmes, présence anormale de liquide dans le ventre, difficultés respiratoires) pouvant nécessiter un traitement par voie intraveineuse.
- Insuffisance hépatique.
- Antécédent de réaction anaphylactique.
- Bradycardie sévère (trouble du rythme cardiaque, rythme cardiaque <50 battements par minute).
- Hypotension sévère.
- Certains troubles de la conduction cardiaque (bloc auriculo-ventriculaire du 2<sup>nd</sup> et 3<sup>rd</sup> degrés).
- Phénomène de Raynaud (rétrécissement des artères).
- En cas de traitement par le fentanyl (médicament de la douleur), le suopride (médicament du système nerveux) ou la cimétidine (médicament anti-ulcéreux).
- Allergie connue à l'un des composants (voir composition) ou antécédents de réaction allergique.
- Asthme ou problèmes respiratoires sévères.
- Choc d'origine cardiaque.

Ce médicament ne doit GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ en cas de :

- Association avec les antagonistes du calcium, les antipsychiques de classe Ia et Ic, les antihypertenseurs centraux, les autres bêta-bloquants sous forme de comprimé.
- Alcoolisme.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER VOTRE PHARMACIEN.

### b) MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Ce traitement doit être instauré pendant les premières semaines médicamenteuses et la posologie ne doit pas être modifiée sans l'avis de votre médecin. Le traitement sera poursuivi avec une posologie initiale. Une surveillance médicale stricte doit être effectuée à chaque fois que le sujet âgé et chez les sujets ayant d'habitude une pression artérielle et électrocardiogramme.

Ne jamais arrêter brutalement le traitement sans avis de votre médecin. CE TRAITEMENT DOIT ÊTRE SUIVI TRÈS RÉGULIÈREMENT.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients souffrant de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (rare).

En raison de la présence de saccharose, ce médicament peut provoquer des symptômes de malabsorption du glucose et du galactose (rare). Prévenir votre médecin en cas de diabète (ou maladie d'une hypoglycémie associée, maladie rénale, diabète, etc.). Troubles thyroïdiens, problèmes (maladie de la prostate), phéochromocytome (tumeur d'une glande sécrétrice), troubles thyroïdiens, problèmes (maladie de la prostate) (tumeurs du sang) importants dans le cas où vous devez subir une intervention chirurgicale, avant de vous porter des lentilles de contact, le traitement par ce médicament peut provoquer des problèmes de vision. EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER À DEMANDER VOTRE PHARMACIEN.

### c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES :

Ce médicament ne doit pas être utilisé en association avec certains médicaments (antipsychiques de classe Ia et Ic, les antihypertenseurs centraux, les autres bêta-bloquants sous forme de comprimé, le fentanyl (médicament de la douleur), le suopride (médicament du système nerveux) ou la cimétidine (médicament anti-ulcéreux)).

XEDILOL 6,25 mg

Boîte de 30 comprimés sécables

LOT 201501

EXP 07/2015

PPV 43,00

21,00

6 118000 021766

France au préalable, précisez à l'origine l'antenne avant de commencer le traitement.

adjuvant de l'antenne.

IE VOTRE

SWITZERLAND 11/15

# XEDILOL®



Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de vous y référer à nouveau.

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.

## DENOMINATION :

XEDILOL® 6,25 mg, comprimé sécable.

XEDILOL® 25 mg, comprimé sécable.

## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

XEDILOL® 6,25 mg : ..... 6,25 mg  
Excipients ..... q.s.p. un comprimé sécable

XEDILOL® 25 mg : ..... 25 mg  
Excipients ..... q.s.p. un comprimé sécable

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATION :

Comprimé sécable dosé à 6,25 mg, boîte de 36.

Comprimé sécable dosé à 25 mg, boîte de 36.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Alpha et bêta-bloquant.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT :

Il est prescrit dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

## ATTENTION !

### a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

- Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée par les traitements avec signes de surcharge hydrique (œdèmes, présence anormale de liquide dans le ventre, difficultés respiratoires) pouvant nécessiter un traitement par voie intraveineuse.
- Insuffisance hépatique.
- Antécédent de réaction anaphylactique.
- Bradycardie sévère (trouble du rythme cardiaque, rythme cardiaque <50 battements par minute).
- Hypotension sévère.
- Certains troubles de la conduction cardiaque (bloc auriculo-ventriculaire du 2<sup>nd</sup> et 3<sup>rd</sup> degrés).
- Phénomène de Raynaud (rétrécissement des artères).
- En cas de traitement par le fentanyl (médicament de la douleur), le suopride (médicament du système nerveux) ou la cimétidine (médicament anti-ulcéreux).
- Allergie connue à l'un des composants (voir composition) ou antécédents de réaction allergique.
- Asthme ou problèmes respiratoires sévères.
- Choc d'origine cardiaque.

Ce médicament ne doit GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ en cas de :

- Association avec les antagonistes du calcium, les antipsychiques de classe Ia et Ic, les antihypertenseurs centraux, les autres bêta-bloquants sous forme de comprimé.
- Alcoolisme.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER VOTRE PHARMACIEN.

### b) MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Ce traitement doit être instauré pendant les premières semaines médicamenteuses et la posologie ne doit pas être modifiée sans l'avis de votre médecin. Le traitement sera poursuivi avec une posologie initiale. Une surveillance médicale stricte doit être effectuée à chaque fois que le sujet âgé et chez les sujets ayant d'habitude une pression artérielle et électrocardiogramme.

Ne jamais arrêter brutalement le traitement sans avis de votre médecin. CE TRAITEMENT DOIT ÊTRE SUIVI TRÈS RÉGULIÈREMENT.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients souffrant de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (rare).

En raison de la présence de saccharose, ce médicament peut provoquer des symptômes de malabsorption du glucose et du galactose (rare). Prévenir votre médecin en cas de diabète (ou maladie d'une hypoglycémie associée, maladie rénale, diabète, etc.). Troubles thyroïdiens, problèmes (maladie de la prostate), phéochromocytome (tumeur d'une glande sévère), troubles thyroïdiens, problèmes (maladie de la prostate) (tumeurs du sang importants dans le sang). Si vous devez subir une intervention chirurgicale, avertir le chirurgien de votre traitement par XEDILOL. Si vous avez une tumeur de médullaire surrénale, en cas de doute, ne pas hésiter à demander conseil à votre pharmacien.

### c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES :

Ce médicament ne doit pas être utilisé en association avec certains médicaments (antipsychiques de classe Ia et Ic, les antihypertenseurs centraux, les autres bêta-bloquants sous forme de comprimé, le fentanyl (médicament de la douleur), le suopride (médicament du système nerveux) ou la cimétidine (médicament anti-ulcéreux)).

XEDILOL 6,25 mg

Boîte de 36 comprimés sécables



6 118000 021766

LOT 201501

EXP 07/2017

PPV 43,00

France au  
premier  
prix de  
d'origine  
avant bas

adjoint  
de l'Etat

IE VOTRE







**ASKARDIL®**  
(Acide acétylsalicylique)

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS

- Comprimés dispersibles à 75 mg : boîte de 30 comprimés

### COMPOSITION QUALITATIVE

- |                                        |        |
|----------------------------------------|--------|
| Comprimés dispersibles à 75 mg         |        |
| Acide acétosalicylique                 | 75 mg  |
| Excipient : eq. 1 comprimé dispersible |        |
| Comprimés dispersibles à 100 mg        |        |
| Acide acétosalicylique                 | 100 mg |

- Exposure: 100 T. conjugata (conjugative)

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antihomocysteinämische die Vegetation pflanzliche, tierische, marine, exotische

**Q: DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT?**

ALIMARIN® contient de l'aspirine. Il est possible que certaines maladies du cœur ou des vaisseaux aient pu entraîner l'usage d'autres médicaments.

La prime d'ADNACOL® ne peut être faite sans la participation du votre médecin.

### CONTRA-INDICATIONS

- Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :
  - Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.
  - Ulcère peptique ou duodénal récent.
  - Hématurie, hémorragie.
  - Traitement concomitant par les anticoagulants oraux ou aspirine administrée à fortes doses (supérieures à 3 g/j).
  - Grossesse à partir du 6<sup>ème</sup> mois, en l'absence d'indications extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée.
  - Apathie : est contre-indiqué en cas de phénytoïne (maladie héréditaire due à la carence) - il ne sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire du votre médecin, en cas de
  - Suivi gynécologique anormal ou sévère.
  - Goutte.
  - Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine, les anticoagulants ou d'autres anti-inflammatoires.
  - L'aspirine est déconseillée pendant le traitement.

EN CAS DE DOULEUR, IL EST INDISPENSABLE DE

**VOTRE PHARMACIEN**

**MOSES ON GUARD** SPECIAL EN ET PRIVILÈGES D'EMPLOI

- Anticécidaires d'origine végétale ou du bœuf
- Anticécidaires d'origine animale
- Myxomatose
- Orale
- Par le sang
- Médicament dérivé de l'acide
- Potentiel de vie intense en cas de : asthme, hypertension, maladie rénale, diabète, etc.

- ADJUSTEIL® ne cochant pas les surfaces, il peut être ré-  
ajusté.

- ✓ Select the name.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER  
VOTRE PHARMACIEN

## INTERACTIONS WITH CAMPTOTECIN

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE NOTAMMENT :

- Les anticorps anti-oxalate : négatif ou faibles titres
- Urates urinaires : élevés de 1000 mg/jour
- Microscopie urinaire : oxalates + 10 mg/jour, pas de leucocytes inflammatoires : négation du myxome
- Niveaux de l'acide urique : négatif

— <http://www.oxfordjournals.org/>

DISCUTER SYSTÉMATIQUEMENT AVEC VOTRE TRAVAILLEUR MÉDICAL OU A VOTRE PHARMACIEN AFIN D'ÉVALUER VOS BESOINS.





**ASKARDIL®**  
(Acide acétylsalicylique)

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS

- Comprimés dispersibles à 75 mg : boîte de 30 comprimés  
Comprimés dispersibles à 150 mg : boîte de 30 comprimés

### COMPOSITION QUALITATIVE

- |                                        |        |
|----------------------------------------|--------|
| Comprimés dispersibles à 75 mg         |        |
| Acide acétosalicylique                 | 75 mg  |
| Excipient : eq. 1 comprimé dispersible |        |
| Comprimés dispersibles à 100 mg        |        |
| Acide acétosalicylique                 | 100 mg |

- Exposure: 100 T. conjugens (concentrated)

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antihondstouwen is de meest gebruikte methode voor het aanbrengen van een hondenstap.

**Q: DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT?**

ALIMARIN<sup>®</sup> contient de l'aspirine. Il est possible que certaines maladies du cœur ou des vaisseaux aient pu entraîner l'usage d'autres médicaments.

La prime d'ADNADSL® ne peut être faite que sur un ordinateur du système cible.

### CONTRA-INDICATIONS

- Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :
  - Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.
  - Ulcère peptique ou duodénal récent.
  - Hématurie, hémorragie.
  - Traitement concomitant par les anticoagulants oraux ou aspirine administrée à fortes doses (supérieures à 3 g/j).
  - Grossesse à partir du 6<sup>ème</sup> mois, en l'absence d'indications extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée.
  - Apathie : est contre-indiqué en cas de phénytoïne (maladie héréditaire due à la carence) - il ne sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire du votre médecin, en cas de :
  - Suivi gynécologique anormal ou sévère.
  - Goutte.
  - Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine, les anticoagulants ou d'autres anti-inflammatoires.
- L'aspirine est déconseillée pendant le traitement.

EN CAS DE DOUTE, L'EST RESPONSABLE DE

**VOTRE PHARMACIEN**

**MOSES ON GUARD SPECIAL IN ET PRIMA LITURGIA D'AMPLON**

- Anticécidaires d'origine végétale ou du bœuf
- Anticécidaires d'origine animale
- Myxomatose
- Orale
- Par le sang
- Médicament
- Potentiel de l'animal en cas de : asthme, hypertension, diabète, etc.

- ADJUSTEIL® ne cochant pas les surfaces, il peut être réajusté.

- ✓ Select the name.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER  
VOTRE PHARMACIEN

## INTERACTIONS WITH CAMPTOTECIN

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE NOTAMMENT :

- Les anticorps anti-oxalate inhibent la migration du calcium vers les reins.
- L'oxalate est un dérivé de l'acide oxaloïque.
- Mécanisme principal de la lithiase : l'oxalate se combine avec le calcium.
- Les acides uriques sont responsables de la lithiase.
- Les acides uriques sont responsables de la lithiase.
- Les acides uriques sont responsables de la lithiase.

— <http://www.oxfordjournals.org/>

DISCUTER SYSTÉMATIQUEMENT AVEC VOTRE TRAVAILLEUR MÉDICAL OU A VOTRE PHARMACIEN AFIN D'ÉVALUER LES BÉNÉFICES.



# Ranciphex® 10 et 20 mg

Veillez 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 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.

## 1. DENOMINATION

RANCIPHEX® 10 mg

RANCIPHEX® 20 mg

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

RANCIPHEX® 10 mg

La substance active est:

Rabeprazole sodique 10 mg

Pour un comprimé gastro-résistant.

RANCIPHEX® 20 mg

La substance active est:

Rabeprazole sodique 20 mg

Pour un comprimé gastro-résistant.

## Les autres composants:

Mannitol, oxyde de magnésium, hydroxypropylcellulose faiblement substituée, hydroxypropylcellulose, stéarate de magnésium, éthylcellulose, phénol, diphosphates, monophosphates diacétyles, talc, chlorure de Na<sup>+</sup>, oxyde de fer jaune.

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Ce médicament se présente sous forme de comprimés gastro-résistants. Boîtes de 14, 28 et 56.

## 4. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteurs de la pompe à protons.

RANCIPHEX® contient la substance active rabeprazole sodique. Il appartient à un groupe de médicaments appelés «Inhibiteurs de la Pompe à Protons» (IPP). Ils fonctionnent par diminution de la quantité d'acide produite par votre estomac.

## 5. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

RANCIPHEX® est utilisé dans le traitement:

- Du «Reflux Gastro-Œsophagien» (RGO), qui peut inclure des brûlures d'estomac. Le RGO se produit lorsque de l'acide et des aliments s'échappent de votre estomac et remontent dans votre œsophage.
- Des ulcères de l'estomac ou de la partie supérieure de l'intestin. Si ces ulcères sont infectés par des bactéries appelées «Helicobacter Pylori» (H. Pylori), des antibiotiques vous seront prescrits. L'utilisation de comprimés de RANCIPHEX® en association à des antibiotiques élimine l'infection et permet la cicatrisation de l'ulcère. Cela empêche également l'infection et l'ulcère de se reproduire.
- Du syndrome de Zollinger-Ellison, lorsque votre estomac produit trop d'acide.

## 6. POSOLOGIE & MODE D'ADMINISTRATION

Instructions pour un bon usage

Prenez toujours RANCIPHEX® exactement comme votre médecin vous l'a indiqué. Si vous avez un doute, vous devez vérifier avec votre médecin ou avec votre pharmacien.

### Prise de votre médicament

Tenez un compte de son emballage seulement au moment de prendre votre médicament.

- Avant vos comprimés entiers avec un verre d'eau. N'écoutez pas et ne croquez pas les comprimés.
- Votre médecin vous dira combien de comprimés il faut prendre et pendant combien de temps. Cela dépend de votre situation.

Si vous prenez ce médicament depuis longtemps, votre médecin voudra vous suivre régulièrement.

**Précaution. Mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement**

### Adultes et personnes âgées

Pour le «Reflux gastro-Œsophagien» (RGO)

**Traitement des symptômes modérés à sévères (RGO symptomatique)**

- Le posologie habituelle est de 1 comprimé de RANCIPHEX® 10 mg une fois par jour pendant 4 semaines.
- Prenez le comprimé le matin avant de manger.
- Si vos symptômes réapparaissent après 4 semaines de traitement, votre médecin peut vous dire de prendre 1 comprimé de RANCIPHEX® 10 mg une fois par semaine.

**Traitement des symptômes plus sévères (RGO érosif ou ulcéreux)**

- La posologie habituelle est de 1 comprimé de RANCIPHEX® 20 mg une fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

Les effets indésirables sont généralement modérés et s'installent sans que vous ayez besoin d'arrêter de prendre le médicament.

Arrêtez de prendre RANCIPHEX® et consultez immédiatement un médecin si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants - vous pourriez avoir besoin d'un traitement médical urgent:

- Réactions allergiques: les signes peuvent inclure: gonflement soudain de votre visage, difficulté à respirer ou pression sanguine basse pouvant causer un évanouissement ou une chute.
- Signes fréquents d'infection, tels qu'un mal de gorge, une température élevée (fièvre), ou un ulcère dans votre bouche ou votre gorge.
- Confusions ou saignements faciles.
- Des effets indésirables sont rares (touchent moins de 1 personne sur 1000).
- Des effets indésirables sont très rares (touchent moins de 1 personne sur 1000).

**Autres effets indésirables possibles:**

**Frequents (touchent moins de 1 personne sur 10):**

- Infections.
- Somnolence.
- Maux de tête, vertiges.
- Toux, nez qui coule ou mal de gorge (pharyngite).
- Effets sur votre estomac: du vomissement tels que douleurs au ventre, diarrhées, flatulences, nausées, vomissements ou constipation.
- Constipations ou mal de dos.
- Faiblesse ou syndrome pseudo-grippal.

**Peu fréquents (touchent moins de 1 personne sur 100):**

- Nervosité ou anxiété.
- Infection au niveau des poumons (bronchite).
- Sinus (infection et/ou sinusite chronique).
- Douleur thoracique.
- Fièvres ou frissons.
- Modifications du fonctionnement de votre foie (mesurable par des tests sanguins).

**Rares (touchent moins de 1 personne sur 1000):**

- Perte d'appétit (anorexie).
- Dépression.
- Hypersensibilité (y compris des réactions allergiques).
- Troubles visuels.
- Douleur dans la bouche (stomatite) ou perturbation du goût.
- Irritation ou douleur de l'estomac.
- Troubles au niveau du foie ayant pour conséquence un jaunissement de votre peau et/ou blanc de vos yeux (jaunisse).
- Eruption cutanée avec des démangeaisons ou formation de plaques sur votre peau.
- Sédation.
- Troubles des reins.
- Perte de poids.
- Modification des globules blancs dans le sang (mesurable par des tests sanguins) pouvant entraîner des infections fréquentes.
- Diminution des plaquettes dans le sang entraînant des saignements ou des contusions plus facilement que d'habitude.

**Autres effets indésirables possibles (fréquence inconnue):**

- Augmentation de la taille des reins chez l'homme.
- Retention d'eau.
- Faible taux de sodium dans le sang pouvant causer fatigue et confusion, spasmes musculaires, convulsions épileptiques.
- Les patients ayant déjà eu des problèmes au niveau du foie peuvent très rapidement développer une encéphalopathie (maladie du cerveau).
- Si vous prenez RANCIPHEX® pendant de longues périodes, votre médecin peut vous dire de surveiller votre fonction rénale.
- Si vous prenez RANCIPHEX® pendant de longues périodes, votre médecin peut vous dire de surveiller votre fonction hépatique.
- Si vous prenez RANCIPHEX® pendant de longues périodes, votre médecin peut vous dire de surveiller votre fonction cardiaque.
- Si vous prenez RANCIPHEX® pendant de longues périodes, votre médecin peut vous dire de surveiller votre fonction pulmonaire.
- Si vous prenez RANCIPHEX® pendant de longues périodes, votre médecin peut vous dire de surveiller votre fonction thyroïdienne.
- Si vous prenez RANCIPHEX® pendant de longues périodes, votre médecin peut vous dire de surveiller votre fonction endocrinienne.
- Si vous prenez RANCIPHEX® pendant de longues périodes, votre médecin peut vous dire de surveiller votre fonction immunitaire.
- Si vous prenez RANCIPHEX® pendant de longues périodes, votre médecin peut vous dire de surveiller votre fonction musculaire.
- Si vous prenez RANCIPHEX® pendant de longues périodes, votre médecin peut vous dire de surveiller votre fonction nerveuse.
- Si vous prenez RANCIPHEX® pendant de longues périodes, votre médecin peut vous dire de surveiller votre fonction osseuse.
- Si vous prenez RANCIPHEX® pendant de longues périodes, votre médecin peut vous dire de surveiller votre fonction cutanée.
- Si vous prenez RANCIPHEX® pendant de longues périodes, votre médecin peut vous dire de surveiller votre fonction digestive.
- Si vous prenez RANCIPHEX® pendant de longues périodes, votre médecin peut vous dire de surveiller votre fonction urinaire.
- Si vous prenez RANCIPHEX® pendant de longues périodes, votre médecin peut vous dire de surveiller votre fonction génitale.
- Si vous prenez RANCIPHEX® pendant de longues périodes, votre médecin peut vous dire de surveiller votre fonction sensorielle.
- Si vous prenez RANCIPHEX® pendant de longues périodes, votre médecin peut vous dire de surveiller votre fonction motrice.
- Si vous prenez RANCIPHEX® pendant de longues périodes, votre médecin peut vous dire de surveiller votre fonction métabolique.
- Si vous prenez RANCIPHEX® pendant de longues périodes, votre médecin peut vous dire de surveiller votre fonction énergétique.
- Si vous prenez RANCIPHEX® pendant de longues périodes, votre médecin peut vous dire de surveiller votre fonction de défense.
- Si vous prenez RANCIPHEX® pendant de longues périodes, votre médecin peut vous dire de surveiller votre fonction de régulation.
- Si vous prenez RANCIPHEX® pendant de longues périodes, votre médecin peut vous dire de surveiller votre fonction de croissance.
- Si vous prenez RANCIPHEX® pendant de longues périodes, votre médecin peut vous dire de surveiller votre fonction de développement.
- Si vous prenez RANCIPHEX® pendant de longues périodes, votre médecin peut vous dire de surveiller votre fonction de différenciation.
- Si vous prenez RANCIPHEX® pendant de longues périodes, votre médecin peut vous dire de surveiller votre fonction de maturation.
- Si vous prenez RANCIPHEX® pendant de longues périodes, votre médecin peut vous dire de surveiller votre fonction de vieillissement.
- Si vous prenez RANCIPHEX® pendant de longues périodes, votre médecin peut vous dire de surveiller votre fonction de mort.

## SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS

GETTE NOTICE, OU SI CERTAIN

GRAVES, VEUILLEZ EN INFORMER

PHARMACIEN.

## 5. MISES EN GARDE SPECIALES ET

Avant de prendre RANCIPHEX®,

vous devez déclarer à votre médecin

si vous êtes allergique à l'un des

autres composants du médicament.

Si vous êtes allergique à l'un des

autres composants du médicament,

vous devez déclarer à votre médecin

si vous êtes allergique à l'un des

autres composants du médicament.

RANCIPHEX® 10 mg

28 comprimés gastro-résistants

Voie orale

6118001300728

PPV: R2 OH 80

# Ranciphex® 10 et 20 mg

Veillez 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 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.

## 1. DENOMINATION

RANCIPHEX® 10 mg

RANCIPHEX® 20 mg

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

RANCIPHEX® 10 mg

La substance active est:

Rabeprazole sodique 10 mg

Pour un comprimé gastro-résistant.

RANCIPHEX® 20 mg

La substance active est:

Rabeprazole sodique 20 mg

Pour un comprimé gastro-résistant.

## Les autres composants:

Mannitol, oxyde de magnésium, hydroxypropylcellulose faiblement substituée, hydroxypropylcellulose, stéarate de magnésium, éthylcellulose, phthalate d'hydroxytoluène, monoglycérides d'acides gras, chlorure de Na, oxyde de fer jaune.

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Ce médicament se présente sous forme de comprimés gastro-résistants. Boîtes de 14, 28 et 56.

## 4. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteurs de la pompe à protons.

RANCIPHEX® contient la substance active rabeprazole sodique. Il appartient à un groupe de médicaments appelés «Inhibiteurs de la Pompe à Protons» (IPP). Ils fonctionnent par diminution de la quantité d'acide produite par votre estomac.

## 5. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

RANCIPHEX® est utilisé dans le traitement:

- Du «Reflux Gastro-Œsophagien» (RGO), qui peut inclure des brûlures d'estomac. Le RGO se produit lorsque de l'acide et des aliments s'échappent de votre estomac et remontent dans votre œsophage.
- Des ulcères de l'estomac ou de la partie supérieure de l'intestin. Si ces ulcères sont infectés par des bactéries appelées «Helicobacter Pylori» (H. Pylori), des antibiotiques vous seront prescrits. L'utilisation de comprimés de RANCIPHEX® en association à des antibiotiques élimine l'infection et permet la cicatrisation de l'ulcère. Cela empêche également l'infection et l'ulcère de se reproduire.
- Du syndrome de Zollinger-Ellison, lorsque votre estomac produit trop d'acide.

## 6. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Instructions pour un bon usage

Prenez toujours RANCIPHEX® exactement comme votre médecin vous l'a indiqué. Si vous avez un doute, vous devez vérifier avec votre médecin ou avec votre pharmacien.

### Prise de votre médicament

Tenez un compte de son emballage seulement au moment de prendre votre médicament.

• Avant vos comprimés entiers avec un verre d'eau. N'écoutez pas et ne croquez pas les comprimés.

• Votre médecin vous dira combien de comprimés il faut prendre et pendant combien de temps. Cela dépend de votre situation.

Si vous prenez ce médicament depuis longtemps, votre médecin voudra vous suivre régulièrement.

**Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement**

### Adultes et personnes âgées

Pour le «Reflux gastro-œsophagien» (RGO)

**Traitement des symptômes modérés à sévères (RGO symptomatique)**

• Le posologie habituelle est de 1 comprimé de RANCIPHEX® 10 mg une fois par jour pendant 4 semaines.

• Prenez le comprimé le matin avant de manger.

• Si vos symptômes réapparaissent après 4 semaines de traitement, votre médecin peut vous dire de prendre 1 comprimé de RANCIPHEX® 10 mg une fois par semaine.

**Traitement des symptômes plus sévères (RGO érosif ou ulcéreux)**

• La posologie habituelle est de 1 comprimé de RANCIPHEX® 20 mg une fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

Les effets indésirables sont généralement modérés et s'installent sans que vous ayez besoin d'arrêter de prendre le médicament.

Avant de prendre RANCIPHEX® et consultez immédiatement un médecin si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants - vous pouvez avoir besoin d'un traitement médical urgent:

- Réactions allergiques: les signes peuvent inclure: gonflement soudain de votre visage, difficulté à respirer ou pression sanguine basse pouvant causer un évanouissement ou une chute.
- Signes fréquents d'infection, tels qu'un mal de gorge, une température élevée (fièvre), ou un ulcère dans votre bouche ou votre gorge.
- Confusions ou saignements faciles.
- Des effets indésirables sont rares (touchent moins de 1 personne sur 1000).
- Des effets indésirables sont très rares (touchent moins de 1 personne sur 1000).

**Autres effets indésirables possibles:**

**Frequents (touchent moins de 1 personne sur 10):**

- Infections.
- Somnolence.
- Maux de tête, vertiges.
- Toux, nez qui coule ou mal de gorge (pharyngite).
- Effets sur votre estomac: du vomissement, des douleurs au ventre, diarrhées, flatulences, nausées, vomissements ou constipation.
- Constipations ou mal de dos.
- Faiblesse ou syndrome pseudo-gripal.

**Peu fréquents (touchent moins de 1 personne sur 100):**

- Nervosité ou anxiété.
- Infection au niveau des poumons (bronchite).
- Sinus (infection des voies nasales).
- Douleur thoracique.
- Fièvres ou frissons.
- Modifications du fonctionnement de votre foie (mesurable par des tests sanguins).

**Rares (touchent moins de 1 personne sur 1000):**

- Perte d'appétit (anorexie).
- Dépression.
- Hypersensibilité (y compris des réactions allergiques).
- Troubles visuels.
- Douleur dans la bouche (stomatite) ou perturbation du goût.
- Irritation ou douleur de l'estomac.
- Troubles au niveau du foie ayant pour conséquence un jaunissement de votre peau et du blanc de vos yeux (jaunisse).
- Eruption cutanée avec des démangeaisons ou formation de cloques sur votre peau.
- Sédation.
- Troubles des reins.
- Prières de prière.
- Modifications des globules blancs dans le sang (mesurable par des tests sanguins) pouvant entraîner des infections fréquentes.
- Diminution des plaquettes dans le sang entraînant des saignements ou des contusions plus facilement que d'habitude.

**Autres effets indésirables possibles (fréquence inconnue):**

- Augmentation de la taille des reins chez l'homme.
- Retention d'eau.
- Faible taux de sodium dans le sang pouvant causer fatigue et confusion, spasmes musculaires, convulsions épileptiques.
- Les patients ayant déjà eu des problèmes au niveau du foie peuvent très rapidement développer une encéphalopathie (maladie du cerveau).
- Si vous prenez RANCIPHEX® pendant longtemps, votre médecin peut vous dire de surveiller votre fonction rénale.

SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS DE CETTE NOTICE, OU SI CERTAIN GRAVES, VEUILLER EN INFORMER VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

## 8. MISES EN GARDE SPECIALES ET

- Avant de prendre RANCIPHEX®, consultez votre médecin si vous êtes allergique à l'un des autres médicaments ou à l'un des composants du médicament.
- Si vous avez un cancer de l'estomac.
- Si vous avez déjà eu des problèmes de foie.
- Si vous prenez du «sulfaméthoxazole» - comme l'acétaminophène (Vioxx).



PPV: R2 OH 80



# Ranciphex® 10 et 20 mg

Veillez 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 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.

## 1. DENOMINATION

RANCIPHEX® 10 mg

RANCIPHEX® 20 mg

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

RANCIPHEX® 10 mg

La substance active est:

Rabeprazole sodique 10 mg

Pour un comprimé gastro-résistant.

RANCIPHEX® 20 mg

La substance active est:

Rabeprazole sodique 20 mg

Pour un comprimé gastro-résistant.

## Les autres composants:

Mannitol, oxyde de magnésium, hydroxypropylcellulose faiblement substituée, hydroxypropylcellulose, stéarate de magnésium, éthylcellulose, phthalate d'hydroxytoluène, monoglycérides d'acides gras, chlorure de NaCl, oxyde de fer jaune.

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Ce médicament se présente sous forme de comprimés gastro-résistants. Boîtes de 14, 28 et 56.

## 4. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteurs de la pompe à protons.

RANCIPHEX® contient la substance active rabeprazole sodique. Il appartient à un groupe de médicaments appelés «Inhibiteurs de la Pompe à Protons» (IPP). Ils fonctionnent par diminution de la quantité d'acide produite par votre estomac.

## 5. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

RANCIPHEX® est utilisé dans le traitement:

- Du «Reflux Gastro-Œsophagien» (RGO), qui peut inclure des brûlures d'estomac. Le RGO se produit lorsque de l'acide et des aliments s'échappent de votre estomac et remontent dans votre œsophage.
- Des ulcères de l'estomac ou de la partie supérieure de l'intestin. Si ces ulcères sont infectés par des bactéries appelées «Helicobacter Pylori» (H. Pylori), des antibiotiques vous seront prescrits. L'utilisation de comprimés de RANCIPHEX® en association à des antibiotiques élimine l'infection et permet la cicatrisation de l'ulcère. Cela empêche également l'infection et l'ulcère de se reproduire.
- Du syndrome de Zollinger-Ellison, lorsque votre estomac produit trop d'acide.

## 6. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Instructions pour un bon usage

Prenez toujours RANCIPHEX® exactement comme votre médecin vous l'a indiqué. Si vous avez un doute, vous devez vérifier avec votre médecin ou avec votre pharmacien.

### Prise de votre médicament

Tenez un compte de son emballage seulement au moment de prendre votre médicament.

• Avant vos comprimés entiers avec un verre d'eau. N'écoutez pas et ne croquez pas les comprimés.

• Votre médecin vous dira combien de comprimés il faut prendre et pendant combien de temps. Cela dépend de votre situation.

Si vous prenez ce médicament depuis longtemps, votre médecin voudra vous suivre régulièrement.

**Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement**

### Adultes et personnes âgées

Pour le «Reflux gastro-Œsophagien» (RGO)

**Traitement des symptômes modérés à sévères (RGO symptomatique)**

• Le posologie habituelle est de 1 comprimé de RANCIPHEX® 10 mg une fois par jour pendant 4 semaines.

• Prenez le comprimé le matin avant de manger.

• Si vos symptômes réapparaissent après 4 semaines de traitement, votre médecin peut vous dire de prendre 1 comprimé de RANCIPHEX® 10 mg une fois par semaine.

**Traitement des symptômes plus sévères (RGO érosif ou ulcéreux)**

• La posologie habituelle est de 1 comprimé de RANCIPHEX® 20 mg une fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

Les effets indésirables sont généralement modérés et s'installent sans que vous ayez besoin d'arrêter de prendre le médicament.

Arrêtez de prendre RANCIPHEX® et consultez immédiatement un médecin si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants - vous pourriez avoir besoin d'un traitement médical urgent:

- Réactions allergiques: les signes peuvent inclure: gonflement soudain de votre visage, difficulté à respirer ou pression sanguine basse pouvant causer un évanouissement ou une chute.
- Signes fréquents d'infection, tels qu'un mal de gorge, une température élevée (fièvre), ou un ulcère dans votre bouche ou votre gorge.
- Confusions ou saignements faciles.
- Des effets indésirables sont rares (touchent moins de 1 personne sur 1000).
- Des effets indésirables sont très rares (touchent moins de 1 personne sur 1000).

### Autres effets indésirables possibles:

**Fréquents (touchent moins de 1 personne sur 10):**

- Infections.
- Somnolence.
- Maux de tête, vertiges.
- Toux, nez qui coule ou mal de gorge (pharyngite).
- Effets sur votre estomac: du vomissement tels que douleurs au ventre, diarrhées, flatulences, nausées, vomissements ou constipation.
- Constipations ou mal de dos.
- Faiblesse ou syndrome pseudo-gripal.

**Peu fréquents (touchent moins de 1 personne sur 100):**

- Nervosité ou anxiété.
- Infection au niveau des poumons (bronchite).
- Sinus (infection et/ou sinusite chronique).
- Douleur thoracique.
- Fièvres ou frissons.
- Modifications du fonctionnement de votre foie (mesurable par des tests sanguins).

**Rares (touchent moins de 1 personne sur 1000):**

- Perte d'appétit (anorexie).
- Dépression.
- Hypersensibilité (y compris des réactions allergiques).
- Troubles visuels.
- Douleur dans la bouche (stomatite) ou perturbation du goût.
- Irritation ou douleur de l'estomac.
- Troubles au niveau du foie ayant pour conséquence un jaunissement de votre peau et/ou blanc de vos yeux (jaunisse).
- Infection cutanée avec des démangeaisons ou formation de croûtes sur votre peau.
- Sédation.
- Troubles des reins.
- Prières de prière.
- Modifications des globules blancs dans le sang (mesurable par des tests sanguins) pouvant entraîner des infections fréquentes.
- Diminution des plaquettes dans le sang entraînant des saignements ou des contusions plus facilement que d'habitude.

### Autres effets indésirables possibles (fréquence inconnue):

- Augmentation de la taille des reins chez l'homme.
- Réaction d'eau.
- Faible taux de sodium dans le sang pouvant causer fatigue et confusion, spasmes musculaires, convulsions épileptiques.
- Les patients ayant déjà eu des problèmes au niveau du foie peuvent très rapidement développer une encéphalopathie (maladie du cerveau).
- Si vous prenez RANCIPHEX® pendant longtemps, votre médecin peut vous dire de surveiller votre fonction rénale.

SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS DE CETTE NOTICE, OU SI CERTAIN GRAVES, VEUILLEZ EN INFORMER VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

## 8. MISES EN GARDE SPECIALES ET

- Avant de prendre RANCIPHEX®, assurez-vous que vous n'avez pas de problèmes de foie.
- Vous êtes allergique à l'un des autres médicaments ou à l'un des composants du médicament.
- Vous avez eu un cancer de l'estomac.
- Vous avez eu des problèmes de reins.
- Vous prenez du «sulfaméthoxazole» - contre l'infection du VPH.



PPV: R2 OH 80









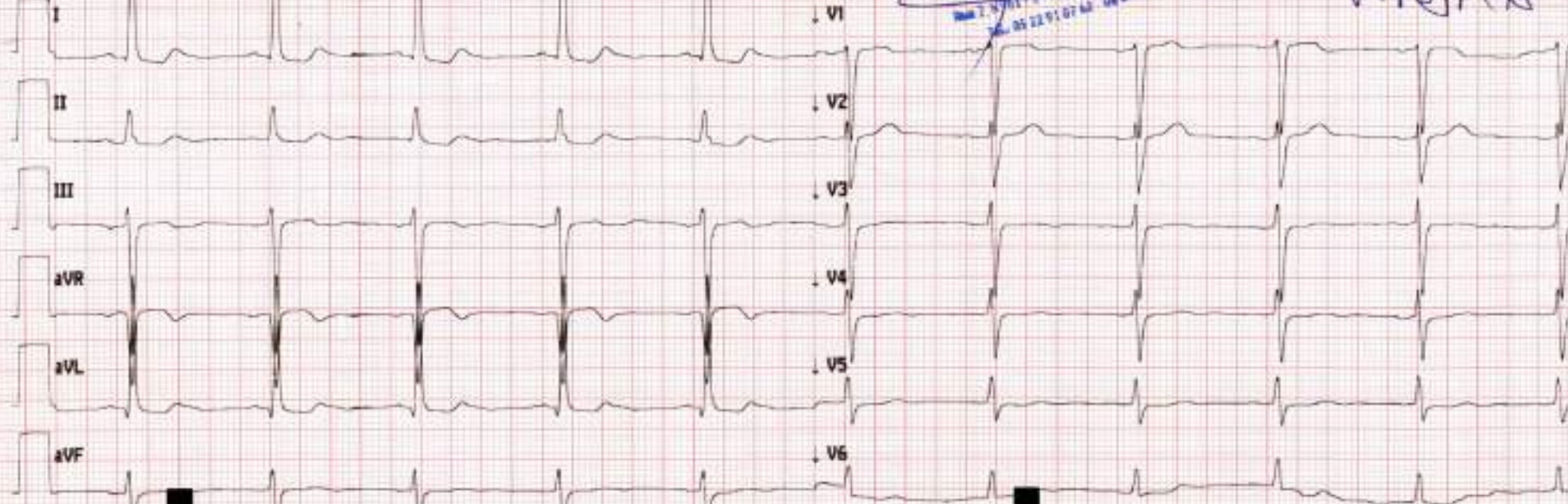
ID:  
D-naïss:  
ans,

10-Jui-2021 12:45:49; Fréq. Card.: 63 BPM  
Axes P-R-T: -14 -19 4 Int PR: 143ms  
Dur. QRS: 102ms QT/QTc: 388/396ms

10-Jui-2021 12:45:49

Dr. Mehdi BENJELLOUN  
CARDIOLOGUE  
N° 18771 - 14-03-2022 - Dr. Chahda - El Oudja  
N° 05 22 91 67 42 - 06 04 78 30 30

PLACET  
Moutaqui  
NINA



114330225506

Dr benjelloun Mehdi

Site \* 0 App.\* 0

Version 2.0.3.5 Séquence \*18771 25mm/s 10mm/mV 0.05-40 Hz