

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

## 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.

## 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.



## Déclaration de Maladie

N° P19-0041139

82860

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0000691 Société : RAA

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : KANA LAHCEN

Date de naissance : 1930

Adresse : -

Tél. : 062375199 Total des frais engagés : 884 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 09/09/2021

Nom et prénom du malade : KANA LAHCEN Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : HTA

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à :

Le : 09/09/2021

Signature de l'adhérent(e) :

20





# 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
04/09/21			12000	

Dr. Bellanbib W. S.  
MEDECINE GENERALE EQUIPEE  
BERBIMLY CHERIF RUE 5 N° 5  
CASABLANCA TEL 0522 63 70 87

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Afak Dr Benlamlih Nassim Bloc 22 Rue 6 N° 74 Hay Mohammadi - Casablanca Tél: 05 22 62 83 70 E-mail: nassim@benlamlih.com	04/09/21	564,70

# 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				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# 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 canalaires, ainsi que le bilan

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																	
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	<p>(Création, remont, adjonction)</p> <p>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			MONTANTS DES SOINS														
				DATE DU DEVIS														

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Bellahbib Wafaâ

MEDECINE GENERALE

ECHOGRAPHIE

Derb My Cherif Rue 25

H.M.- Casablanca

Tél. : 05 22 63 70 63

الدكتورة بلحبيب وفاء  
الطب العام  
الفحص بالصدى

درج مولاي الشريف - نفقة 25 رقم 5

ح.م. - الدار البيضاء

العاتف : 05 22 63 70 63

Casablanca, le 04/10/2022

ICAANA - CAUCEN

19/10

- Amoxicillin 500

118,50

- Ixor 200

60,40 x 2

120,80

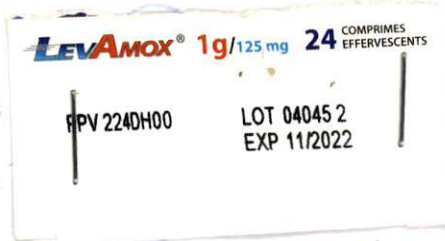
224,00

- Levamox

52,00

1 x 2 / 1

564,70



Dr. Bellahbib Wafaâ  
MEDECINE GENERALE ECHOGRAPHIE  
DERB MY CHERIF RUE 25 N° 5 H.M.  
CASABLANCA TEL. 05 22 63 70 63



# Di-INDO®

(Indométacine calcique pentahydrate)

## 1- DENOMINATION DU MEDICAMENT

- DI-INDO® Comprimés dispersibles dosés à 25 mg en boîtes de 30 comprimés

**Di-INDO® 100 mg 10 suppositoires**

PPV 60DH40

EXP 07/2022  
LOT 93016 3

plus d'informations, consultez votre médecin ou votre pharmacien.  
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.  
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 2- COMPOSITION DU MEDICAMENT

Di-INDO® Comprimés dispersibles à 25 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 25 mg  
Excipients : Croscovidone, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9619356, lactose monohydrate.

Di-INDO® Comprimés effervescent à 25 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 25 mg  
Excipients : Acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, saccharine sodique, arôme pamplemousse poudre 17019455, benzoate de sodium, antimoine PD 30, docusate de sodium, alcool éthylique 96%, eau purifiée.

Di-INDO® Gélules à 25 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 25 mg  
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, lécithine de soja purifiée, carboxyméthyl amidon sodique, lactose monohydrate. Enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane, jaune de quinoléine, jaune orange FCF, colorant n° 2.

Di-INDO® Comprimés effervescent à 50 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 50 mg  
Excipients : Saccharine sodique, arôme pamplemousse, benzoate de sodium, acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, siméthicone émulsion, docusate de sodium, alcool éthylique 96%, eau purifiée.

Di-INDO® Comprimés dispersibles à 50 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 50 mg  
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, croscovidone, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9619356, lactose monohydrate, cellulose microcristalline.

Di-INDO® Suppositoires à 50 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 50 mg  
Excipients : Glycérides hémi-synthétiques solides, Glycérides polyglycolysés saturés.

Di-INDO® Suppositoires à 100 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 100 mg  
Excipients : Glycérides hémi-synthétiques solides, Glycérides polyglycolysés saturés.

## LISTES DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

\* Comprimé dispersible : Lactose.

\* Gélule : Lactose.

\* Comprimé effervescent : Sodium : environ 596 mg de sodium par comprimé effervescent à 25 mg et environ 592 mg de sodium par comprimé effervescent à 50 mg.

## 3- CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

Anti-inflammatoire non stéroïdien, inhibiteur préférentiel de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2).

## 4- INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien. Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

- en traitement de longue durée de :
  - certains rhumatismes inflammatoires chroniques,
  - certains arthroses sévères;
- en traitement de courte durée de :
  - certains inflammations du pourtour des articulations (tendinites,

- bursites, épaule douloureuse aiguë),
- certains inflammations des articulations par dépôts de cristaux que la goutte,
- douleurs aiguës d'arthrose,
- douleurs liées à l'irritation aiguë d'un nerf telles que la sciatique.

## 5- POSOLOGIE, MODE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT

DANS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA POSOLOGIE ET AU MODE D'ADMINISTRATION INDICÉS PAR LA NOTICE DE VOTRE MEDECIN.

### DICATIF :

La posologie habituelle est de 50 à 200 mg, à répartir en plusieurs prises.

### Le d'administration

- Les prises orales doivent être prises au milieu des repas.
- Les prises doivent être prises 15 à 20 minutes après manipulation du suppositoire.
- Le moment auquel le médicament doit être administré doit être noté sur le calendrier de prise.
- Les suppositoires : 1 à 2 suppositoires à 50 mg par jour.
- Les suppositoires : 1 à 2 suppositoires à 100 mg par jour (le soir au coucher).
- Les comprimés : 2 à 6 gélules ou comprimés dispersibles ou comprimés effervescent à 25 mg en doses fractionnées par jour.
- Les comprimés dispersibles ou comprimés effervescent à 50 mg en doses fractionnées par jour.

### Durée du traitement

Di-INDO® doit être utilisé aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin l'aura conseillé.  
Si vous avez pris plus de Di-INDO® que vous n'auriez dû : en cas de surdosage ou d'ingestion accidentelle, prévenir immédiatement votre médecin.

## 6- CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais Di-INDO®, dans les cas suivants :

- au-delà de 6 mois de grossesse révolue (24 semaines d'aménorrhée) ;
- antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires stéroïdiens, acide acétylsalicylique (aspirine) ;
- antécédent d'allergie à l'un des excipients ;
- antécédents de saignements gastro-intestinaux ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par AINS ;
- ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien en évolution ou récent ;
- hémorragie gastro-intestinale, hémorragie cérébrale ou autre hémorragie en cours ;
- maladie grave du foie ;
- maladie grave du rein ;
- maladie grave du cœur ;
- enfant de moins de 15 ans.

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

## 7- EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, Di-INDO® est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les médicaments tels que Di-INDO® pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral.

- Peuvent survenir :
  - des réactions allergiques :
    - cutanées de type éruption, urticaire, démangeaisons, inflammation des vaisseaux sanguins, rougeur, exceptionnellement : éruption cutanée lors d'une exposition au soleil ;
    - respiratoires de type crise d'asthme, œdème pulmonaire ;
    - générales, brusque gonflement du visage et du cou (œdème de Quincke) ;
  - rarement, un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre ;
  - façon très grave à tout le corps ;
  - rarement, jaunisse.
- Dans certains cas rares, il est possible que survienne une hémorragie digestive.

Celle-ci est d'autant plus fréquente que la posologie utilisée est élevée. Dans tous ces cas, arrêter le traitement et avertir un médecin.

- Peuvent survenir également :

- des troubles digestifs : maux d'estomac, nausées, vomissements, diarrhée, constipation ;
- des maux de tête, vertiges, fatigue intense, confusion mentale, syndrome de somnolence, insomnie, anxiété, convulsions ;
- des troubles psychiques : délirés, hallucinations ;
- des troubles neurologiques : atteinte des nerfs des membres, mouvements involontaires, faiblesse musculaire et plus rarement, fourmillements, difficultés d'élocution ;
- des troubles visuels : rarement, douleurs des orbites, vision trouble ;
- des troubles du fonctionnement des reins ;
- des troubles de l'audition : rarement, surdité ;
- des troubles cardiaques : rarement, hypo ou hypertension, palpitations, douleur thoracique, troubles du rythme, œdèmes périphériques,

# Di-INDO®

(Indométacine calcique pentahydrate)

## 1- DENOMINATION DU MEDICAMENT

- DI-INDO® Comprimés dispersibles dosés à 25 mg en boîtes de 30 comprimés

**Di-INDO® 100 mg 10 suppositoires**

PPV 60DH40

EXP 07/2022  
LOT 93016 3

plus d'informations, consultez votre médecin ou votre pharmacien.  
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.  
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 2- COMPOSITION DU MEDICAMENT

Di-INDO® Comprimés dispersibles à 25 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 25 mg  
Excipients : Croscovidone, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9619356, lactose monohydrate.

Di-INDO® Comprimés effervescent à 25 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 25 mg  
Excipients : Acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, saccharine sodique, arôme pamplemousse poudre 17019455, benzoate de sodium, antimoine PD 30, docusate de sodium, alcool éthylique 96%, eau purifiée.

Di-INDO® Gélules à 25 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 25 mg  
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, lécithine de soja purifiée, carboxyméthyl amidon sodique, lactose monohydrate. Enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane, jaune de quinoléine, jaune orange FCF, colorant n° 2.

Di-INDO® Comprimés effervescent à 50 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 50 mg  
Excipients : Saccharine sodique, arôme pamplemousse, benzoate de sodium, acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, siméthicone émulsion, docusate de sodium, alcool éthylique 96%, eau purifiée.

Di-INDO® Comprimés dispersibles à 50 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 50 mg  
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, croscovidone, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9619356, lactose monohydrate, cellulose microcristalline.

Di-INDO® Suppositoires à 50 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 50 mg  
Excipients : Glycérides hémi-synthétiques solides, Glycérides polyglycolysés saturés.

Di-INDO® Suppositoires à 100 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 100 mg  
Excipients : Glycérides hémi-synthétiques solides, Glycérides polyglycolysés saturés.

## LISTES DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

\* Comprimé dispersible : Lactose.

\* Gélule : Lactose.

\* Comprimé effervescent : Sodium : environ 596 mg de sodium par comprimé effervescent à 25 mg et environ 592 mg de sodium par comprimé effervescent à 50 mg.

## 3- CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

Anti-inflammatoire non stéroïdien, inhibiteur préférentiel de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2).

## 4- INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien. Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

- en traitement de longue durée de :
  - certains rhumatismes inflammatoires chroniques,
  - certains arthroses sévères;
- en traitement de courte durée de :
  - certains inflammations du pourtour des articulations (tendinites,

- bursites, épaule douloureuse aiguë),
- certains inflammations des articulations par dépôts de cristaux que la goutte,
- douleurs aiguës d'arthrose,
- douleurs liées à l'irritation aiguë d'un nerf telles que la sciatique.

## 5- POSOLOGIE, MODE D'ADMINISTRATION ET DUREE

EN TOUTES LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA POSOLOGIE ET AU MODE D'ADMINISTRATION INDICÉS PAR VOTRE MEDECIN.

### DURÉE D'ADMINISTRATION

La durée d'administration est de 50 à 200 mg, à répartir en plusieurs prises.

### Le d'administration

- Les prises doivent être prises au milieu des repas.
- Les mains après manipulation du suppositoire.
- et moment auquel le médicament doit être administré :
- Prendre : 1 à 2 suppositoires à 50 mg par jour.
- Prendre : 1 à 2 suppositoires à 100 mg par jour (le soir au coucher).
- Prendre : 2 à 6 gélules ou comprimés dispersibles ou comprimés effervescent à 25 mg en doses fractionnées par jour.
- Prendre : 2 à 6 gélules ou comprimés effervescent à 50 mg en doses fractionnées par jour.

### Durée du traitement

Di-INDO® doit être utilisé aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin l'aura conseillé.  
Si vous avez pris plus de Di-INDO® que vous n'auriez dû : en cas de surdosage ou d'ingestion accidentelle, prévenir immédiatement votre médecin.

## 6- CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais Di-INDO®, dans les cas suivants :

- au-delà de 6 mois de grossesse révolue (24 semaines d'aménorrhée) ;
- antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires stéroïdiens, acide acétylsalicylique (aspirine) ;
- antécédent d'allergie à l'un des excipients ;
- antécédents de saignements gastro-intestinaux ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par AINS ;
- ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien en évolution ou récent ;
- hémorragie gastro-intestinale, hémorragie cérébrale ou autre hémorragie en cours ;
- maladie grave du foie ;
- maladie grave du rein ;
- maladie grave du cœur ;
- enfant de moins de 15 ans.

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

## 7- EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, Di-INDO® est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les médicaments tels que Di-INDO® pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral.

- Peuvent survenir :
  - des réactions allergiques :
    - cutanées de type éruption, urticaire, démangeaisons, inflammation des vaisseaux sanguins, rougeur, exceptionnellement : éruption cutanée lors d'une exposition au soleil ;
    - respiratoires de type crise d'asthme, œdème pulmonaire ;
    - générales, brusque gonflement du visage et du cou (œdème de Quincke) ;
  - rarement, un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre ;
  - façon très grave à tout le corps ;
  - rarement, jaunisse ;
- Dans certains cas rares, il est possible que survienne une hémorragie digestive.

Celle-ci est d'autant plus fréquente que la posologie utilisée est élevée. Dans tous ces cas, arrêter le traitement et avertir un médecin.

- Peuvent survenir également :

- des troubles digestifs : maux d'estomac, nausées, vomissements, diarrhée, constipation ;
- des maux de tête, vertiges, fatigue intense, confusion mentale, syndrome de somnolence, insomnie, anxiété, convulsions ;
- des troubles psychiques : délirés, hallucinations ;
- des troubles neurologiques : atteinte des nerfs des membres, mouvements involontaires, faiblesse musculaire et plus rarement, fourmillements, difficultés d'élocution ;
- des troubles visuels : rarement, douleurs des orbites, vision trouble ;
- des troubles du fonctionnement des reins ;
- des troubles de l'audition : rarement, surdité ;
- des troubles cardiaques : rarement, hypo ou hypertension, palpitations, douleur thoracique, troubles du rythme, œdèmes périphériques,

# IXOR® (Oméprazole)

**FORMES PHARMACEUTIQUES ET DOSAGES**

- Comprimés effervescents dosés à 20 mg

## COMPOSITION QUALITATIVE

Comprimé effervescent à 20 mg

Oméprazole .....

Excipient : qsp .....

Comprimé effervescent à 10 mg

Oméprazole .....

Excipient : qsp .....

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Inhibiteur de la pompe à protons

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

### Adultes :

- Ulcère duodénal évolutif
- Ulcère gastrique évolutif
- Eradication de l'*Helicobacter pylori* en association à une bithérapie antibiotique dans la maladie ulcéreuse gastro-duodénale
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux *Helicobacter pylori* négatifs ou si l'éradication n'a pas été possible
- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien
- Œsophagite érosive par reflux gastro-œsophagien
- Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-œsophagien
- Syndrome de Zollinger-Ellison
- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les AINS
- Prévention des lésions gastroduodénales lors des traitements par AINS chez les patients à risque pour lesquels le traitement anti-inflammatoire est indispensable.

### Enfant à partir de 1 an :

Œsophagite érosive ou ulcéraire symptomatique par reflux gastro-œsophagien

## PRECAUTIONS D'EMPLOI

En cas d'ulcère gastrique, il est recommandé de vérifier la bénignité de la lésion avant traitement.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Kétoconazole, Itraconazole : diminution de l'absorption de l'azolé antifongique par augmentation du pH intragastrique par l'Oméprazole.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, SIGNELEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

- Grossesse : l'utilisation de l'oméprazole ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

- Allaitement : en raison du passage de l'oméprazole dans le lait maternel, l'allaitement est à éviter.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT

## LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- Aspartam
- Sodium : en cas de régime désodé ou hyposodé, tenir compte de la teneur en sodium :
  - IXOR® 20 mg : environ 765,73 mg de sodium par comprimé effervescent
  - IXOR® 10 mg : environ 768,61 mg de sodium par comprimé effervescent

## POSOLOGIE USUELLE, VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

### Adulte :

#### 1 - Posologie :

- Eradication de l'*Helicobacter pylori* : 1 comprimé effervescent à 20 mg matin et soir associé à une bithérapie antibiotique pendant 7 jours. Cette trithérapie sera suivie par 1 comprimé effervescent à 20 mg/j pendant 3 semaines supplémentaires en cas d'ulcère duodénal évolutif ou 3 à 5 semaines supplémentaires en cas d'ulcère gastrique évolutif.
- Ulcère duodénal évolutif : 1 comprimé effervescent à 20 mg/jour pendant 4 semaines.
- Ulcère gastrique évolutif : 1 comprimé effervescent à 20 mg/jour pendant 4 à 6 semaines.

IXOR® 20 mg

28 comprimés effervescents

PPV 1180H50

EXP 12/2022

LOT 09033

# Amcard® 5 mg et 10 mg

Amlodipine

Comprimés



GENPHARMA

- Garder à l'abri de la lumière.
- Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

Amcard®

Amlodipine

5 mg

28  
COMPRIMÉS

GENPHARMA

## COMPOSITION

Amlodipine

Excipients

CLASSE

Inhibiteur calcique sélectif à effet vasculaire (code ATC : C02C01).

## INDICATIONS :

Ce médicament est un vasodilatateur, il est utilisé dans :

- Traitement préventif des crises d'angine de poitrine.
- Traitement de l'hypertension artérielle.

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau.

La dose initiale est d'un comprimé (5 mg) une fois par jour, qui pourra être augmentée à 10 mg par jour en une seule prise en fonction de la réponse au traitement. La dose quotidienne maximale est de 10 mg.

Il n'est pas nécessaire d'adapter la posologie chez le sujet âgé et l'insuffisant rénal.

Il n'est pas nécessaire d'adapter la posologie en cas d'association avec des diurétiques thiazidiques, des bêta-bloquants ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine.

## ATTENTION :

SI VOUS AVEZ PRIS PLUS D'AMCARD QUE VOUS N'AURIEZ DÛ :

- Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Prenez connaissance de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

Relisez.

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

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

Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

semaines de traitement et s'atténuent lors de sa poursuite.

Comme avec les autres dihydropyridines, un oedème des chevilles et/ou de la face peut apparaître. Son apparition est plus fréquente aux doses élevées.

On observe plus rarement : tachycardies, palpitations, syncope, alopécie, augmentation de la sudation, réaction allergique incluant prurit, éruption et angio-oedème, douleurs abdominales, dyspepsie, dysgueusie, perte de l'appétit, nausées, diarrhée, constipation, bouche sèche, crampes musculaires, myalgie, arthralgie, hépatite, ictère, dyspnée, pollakiurie, impuissance, gynécomastie, asthénie, sensations vertigineuses, troubles du sommeil, paresthésies, tremblements, troubles de la vue, troubles dépressifs, malaise, thrombopénie, vascularite.

Comme avec les autres antagonistes calciques, les événements suivants ont été rarement rapportés : douleurs angineuses, infarctus du myocarde, arythmie. Ils peuvent être liés à la pathologie préexistante au traitement et doivent faire discuter la poursuite du traitement.

## INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

**Déconseillée (par mesure de prudence) :**

- Dantrolène (perfusion) : L'association d'un antagoniste du calcium et de Dantrolène est potentiellement dangereuse. Cependant, quelques patients ont reçu l'association Nifédipine et Dantrolène sans inconvénient.

**Nécessitant des précautions d'emploi :**