

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR TIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

## Informations 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.

## 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.

## 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

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

### Cadre réservé à l'adhérent [e]

Matricule : <u>2000691</u>	Société : <u>RAN</u>
<input type="checkbox"/> Actif	<input checked="" type="checkbox"/> Pensionné(e)
Nom & Prénom : <u>KANA LAHCEN</u>	
Date de naissance : <u>1930</u>	
Adresse : <u>—</u>	
Tél. : <u>0623751599</u>	Total des frais engagés : <u>684</u> Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 01/09/2021

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 : —

Signature de l'adhérent(e) : —

Le : 01/09/2021

# RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
0 W/09/2021			120 DA	

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<b>Pharmacie Afak</b> Dr Benlamlih Nassim Bld 22, Rue 6 N°74 Hay Mohammadi Casablanca Tél. 05 22 62 83 70 E-mail: nassim@benlamlih.com	01/09/2021	5641,70

## 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
		A M	P C	I M	I V	

# RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

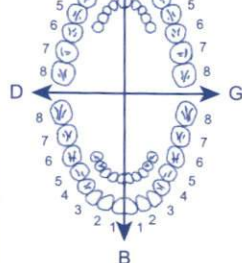
### Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	CCEFFICIENT DES TRAVAUX

## O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE		CCEFFICIENT DES TRAVAUX
H	25533412   21433552 00000000   00000000	
	D   G	
	00000000   00000000	
B	35533411   11433553	



### [Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTI

*Docteur Bellahbib Wafaâ*

MEDECINE GENERALE

ECHOGRAPHIE

Derb My Cherif Rue 25 N° 6

H.M.- Casablanca

Tél. : 05 22 63 70 63

Pharmacie Afak  
Dr Benlamlih Nassim  
Hay Blouq 22 Rue 6 N° 74  
Tél. : 05 22 62 83 70  
E-mail : nassim@benlamlih.com

الدكتورة بلحبيب وفاء  
الطب العام  
الفحص بالصدري

درب مولاي الشريف - زنقة 25 رقم 5

ح.م.- الدار البيضاء

الماتف : 05 22 63 70 63

Casablanca, le 01/01/2022 الدار البيضاء، فاس 2022

PICAANA - CANCER

17915

- Amox 1 g Sym SV

118,50

- Ixor 200 mg SV

60,45 x 2 mg SV

120,80 mg SV

224,00

- Levamox 1g SV

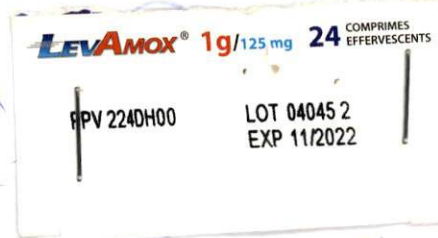
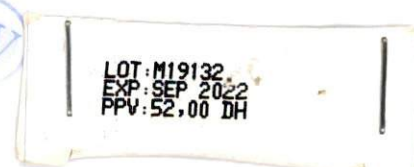
52,00

pms

voltaren 100 mg SV

-

564,70 )



Dr. Bellahbib Wafaâ  
MEDECINE GENERALE ECHOGRAPHIE  
BERB MY CHERIF RUE 25 N° 6 H.M.  
CASABLANCA TEL: 0522 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**

Di-INDO® 100 mg 10 suppositoires

PPV 60DH40

EXP 07/2022

LOT 93016 3

bursites, épaule douloureuse aiguë),

• certaines 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.

## ENT

IUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT

ANNE DE VOTRE MEDECIN.

## DICATIF :

La posologie recommandée est de 50 à 200 mg, à répartir en plu-

## le d'administration

s orales doivent être prises au milieu des repas.

• les mains après manipulation du suppositoire.

• à l'heure actuelle le médicament doit être administré

• 1 à 2 suppositoires à 50 mg par jour.

• boire à 100 mg par jour (le soir au coucher).

• 2 à 6 gélules ou comprimés dispersibles ou compri-

• s à 25 mg en doses fractionnées par jour.

• comprimés dispersibles ou comprimés effervescents à 50

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 5 mois de grossesse révolus (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 récidivé,

• 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 DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'OPINION 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 d'accident vasculaire cérébral (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral.

• Peut 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.

• Peut survenir également :

• des troubles digestifs : maux d'estomac, nausées, vomissements, diarrhée, constipation,

• des maux de tête, vertiges, fatigue intense, confusion mentale, syndrome somnolent, insomnie, angoisse, convulsions,

• des troubles psychiques : délires, hallucinations,

• des troubles neurologiques : atteinte des nerfs des membres, mouvements involontaires, faiblesse musculaire et plus rarement, fourmillement/difficultés d'écoute,

• 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.

## 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,

• certaines arthroses sévères;

• en traitement de courte durée de :

• certaines inflammations du pourtour des articulations (tendinites,

# 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**

Di-INDO® 100 mg 10 suppositoires

PPV 60DH40

EXP 07/2022

LOT 93016 3

bursites, épaule douloureuse aiguë),

• certaines 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.

## ENT

IUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT

ANNE DE VOTRE MEDECIN.

## DICATIF :

La posologie recommandée est de 50 à 200 mg, à répartir en plu-

## le d'administration

s orales doivent être prises au milieu des repas.

• les mains après manipulation du suppositoire.

• à l'heure actuelle le médicament doit être administré

• 1 à 2 suppositoires à 50 mg par jour.

• boire à 100 mg par jour (le soir au coucher).

• 2 à 6 gélules ou comprimés dispersibles ou compri-

• s à 25 mg en doses fractionnées par jour.

• comprimés dispersibles ou comprimés effervescents à 50

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 5 mois de grossesse révolus (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 récidivé,

• 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 DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'OPINION 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 d'accident vasculaire cérébral (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral.

• Peut 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.

• Peut survenir également :

• des troubles digestifs : maux d'estomac, nausées, vomissements, diarrhée, constipation,

• des maux de tête, vertiges, fatigue intense, confusion mentale, syndrome somnolent, insomnie, angoisse, convulsions,

• des troubles psychiques : délires, hallucinations,

• des troubles neurologiques : atteinte des nerfs des membres, mouvements involontaires, faiblesse musculaire et plus rarement, fourmillement/difficultés d'écoute,

• 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.

## ENT

IUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT

ANNE DE VOTRE MEDECIN.

## DICATIF :

La posologie recommandée est de 50 à 200 mg, à répartir en plu-

## le d'administration

s orales doivent être prises au milieu des repas.

• les mains après manipulation du suppositoire.

• à l'heure actuelle le médicament doit être administré

• 1 à 2 suppositoires à 50 mg par jour.

• boire à 100 mg par jour (le soir au coucher).

• 2 à 6 gélules ou comprimés dispersibles ou compri-

• s à 25 mg en doses fractionnées par jour.

• comprimés dispersibles ou comprimés effervescents à 50

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 5 mois de grossesse révolus (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 récidivé,

• 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 DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'OPINION 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 d'accident vasculaire cérébral (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral.

• Peut 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.

• Peut survenir également :

• des troubles digestifs : maux d'estomac, nausées, vomissements, diarrhée, constipation,

• des maux de tête, vertiges, fatigue intense, confusion mentale, syndrome somnolent, insomnie, angoisse, convulsions,

• des troubles psychiques : délires, hallucinations,

• des troubles neurologiques : atteinte des nerfs des membres, mouvements involontaires, faiblesse musculaire et plus rarement, fourmillement/difficultés d'écoute,

• 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.

## ENT

IUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT

ANNE DE VOTRE MEDECIN.

## DICATIF :

La posologie recommandée est de 50 à 200 mg, à répartir en plu-

## le d'administration

s orales doivent être prises au milieu des repas.

• les mains après manipulation du suppositoire.

• à l'heure actuelle le médicament doit être administré

• 1 à 2 suppositoires à 50 mg par jour.

• boire à 100 mg par jour (le soir au coucher).

• 2 à 6 gélules ou comprimés dispersibles ou compri-

• s à 25 mg en doses fractionnées par jour.

• comprimés dispersibles ou comprimés effervescents à 50

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 5 mois de grossesse révolus (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 récidivé,

• 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 DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'OPINION 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 d'accident vasculaire cérébral (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral.

• Peut 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.

• Peut survenir également :

• des troubles digestifs : maux d'estomac, nausées, vomissements, diarrhée, constipation,

• des maux de tête, vertiges, fatigue intense, confusion mentale, syndrome somnolent, insomnie, angoisse, convulsions,

• des troubles psychiques : délires, hallucinations,

• des troubles neurologiques : atteinte des nerfs des membres, mouvements involontaires, faiblesse musculaire et plus rarement, fourmillement/difficultés d'écoute,

• 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.

## ENT

IUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT

ANNE DE VOTRE MEDECIN.

## DICATIF :

La posologie recommandée est de 50 à 200 mg, à répartir en plu-

## le d'administration

s orales doivent être prises au milieu des repas.

• les mains après manipulation du suppositoire.

• à l'heure actuelle le médicament doit être administré

• 1 à 2 suppositoires à 50 mg par jour.

• boire à 100 mg par jour (le soir au coucher).

• 2 à 6 gélules ou comprimés dispersibles ou compri-

• s à 25 mg en doses fractionnées par jour.

• comprimés dispersibles ou comprimés effervescents à 50

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 5 mois de grossesse révolus (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 récidivé,

• 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 DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'OPINION 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 d'accident vasculaire cérébral (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral.

• Peut 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.

• Peut survenir également :

• des troubles digestifs : maux d'estomac, nausées, vomissements, diarrhée, constipation,

• des maux de tête, vertiges, fatigue intense, confusion mentale, syndrome somnolent, insomnie, angoisse, convulsions,

• des troubles psychiques : délires, hallucinations,

• des troubles neurologiques : atteinte des nerfs des membres, mouvements involontaires, faiblesse musculaire et plus rarement, fourmillement/difficultés d'écoute,

• 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.

## ENT

IUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT

ANNE DE VOTRE MEDECIN.

## DICATIF :

La posologie recommandée est de 50 à 200 mg, à répartir en plu-

## le d'administration

s orales doivent être prises au milieu des repas.

• les mains après manipulation du suppositoire.

• à l'heure actuelle le médicament doit être administré

• 1 à 2 suppositoires à 50 mg par jour.

• boire à 100 mg par

# IXOR® (Oméprazole)

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET P

Comprimés effervescents 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 MÉDICAMENT

### Adultes :

- Ulcère duodénal évolutif
- Ulcère gastrique évolutif
- Eradication de l'Hélicobacter pylori en association à une bithérapie antibiotique dans la maladie ulcéreuse gastro-duodénale
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux Hélicobacter pylori négatifs ou si l'éradication n'a pas été possible
- Traitement symptomatique du reflux gastro-cesophagien
- Oesophagite érosive par reflux gastro-cesophagien
- Traitement d'entretien des cesophagites par reflux gastro-cesophagien
- 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 :

Oesophagite érosive ou ulcérateuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien

## PRÉCAUTIONS 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, SIGNALEZ 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'Hélicobacter 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 118DH50

EXP 12/2022  
LOT 09033

# Amcard® 5 mg et 10 mg

## Amlodipine Comprimés

GENPHARMA

- Gard
- Si vo
- Ce m
- cela p
- Si l'u
- votre r

Amcard®

Amlodipine

5 mg | 28 COMPRISES

49,40

égralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.  
elire.  
, 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,  
remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à

### COMPO

Amlodipi

Excipient

### CLASSE

Inhibiteur calcique sélectif a effet vasculaire (code ATC : C08C 01).

### 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.

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

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

On observe plus rarement : tachycardies, palpitations, syncope, alopecie, augmentation de la sudation, réaction allergique incluant prurit, éruption et angio-œdème, douleurs abdominales, dyspepsie, dysgueusie, perte de l'appétit, nausées, diarrhée, constipation, bouche sèche, crampes musculaires, myalgie, arthralgie, hépatite, ictere, 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 inconveniant.

Nécessitant des précautions d'emploi :