

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.

Educations :

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.

Maladie chronique :

En cas de prothèses ou de traitement canaux, 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 canaux.

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.



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

Déclaration de Maladie

N° M21- 0056350

84543

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 8606

Société : RAM

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : Mr Foula Mohamed

Date de naissance : 23/06/1955

Adresse : Rés. 02 Housstarbal GH 26 IM 235

N° 5 Sidi Maarouf Casa

Tél. : 0699468065

Total des frais engagés : 973,10

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

09 SEP. 2021

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Mr Mohamed EL Ghazouani

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☒ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : 69 - arthrose de la hanche - lumbago -

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 : 09/09/21 CASA

Le : 09/09/21

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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
09 SEP. 2021	C		15000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
09/09/21	09/09/21	394,90
	09/09/21	428,20

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	

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

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			COEFFICIENT DES TRAVAUX														
	<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		MONTANTS DES SOINS
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
(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

Docteur Fatima El Kherrat

الدكتورة فاطمة الخراط

Médecine Générale



الطب العام

Omnipraticienne Nutritionniste diplômée (Canada)

Spécialiste en médecine de Travail (Rennes-France)

Diplômée d'Echographie

حائزة على دبلوم التغذية بكلية الطب كندا

أخصائية طب الشغل كلية الطب (رانس - فرنسا)

حائزة على دبلوم الفحص بالصدى

Casablanca, le

09 SEP. 2021

الدار البيضاء في

Dr. Fatima El Kherrat
Médecine Générale
Nutritionniste
1er Etage Sidi Maarouf - Casablanca
Tél.: 0522 97 20 36 Gsm: 0661 18 51 01

81.00x4

2 Zonit et mix 20



40 u2 - 0 - 30 u2 / jour

31.00 + 19.00 pl 3 moy (ort b rfg)

2) Acl 200 mg



0 - 1 - 0 pl 3 moy

oprt b rfg

Dr. Fatima El Kherrat
Médecine Générale
Nutritionniste
Résidence El Kadiri GH 4 Imm 103 N°3
1er Etage Sidi Maarouf - Casablanca
Tél.: 0522 97 20 36 Gsm: 0661 18 51 01

T = 394,20

MALIE YAMINE
Amel Jamaat
Bd N° 24 Comp. Sidi Maarouf
Casablanca
Tél.: 0522 97 20 36

Bd Aboubaker Elkadiri Résidence Panorama immeuble 1 bureau 3 sidi maarouf
Casablanca

الهاتف: 05 22 97 20 36 - النقال: 06 61 18 51 01

LOT 203190
 EXP 12 2012
 PTV 85,00
 Sothema
 Fabrique par / Manufactured by
 Laboratoires SOTHEMA
 PO. Box N° 1, 20180 Bouakoura - Morocco

LOT 203190
 EXP 12 2012
 PTV 85,00

LOT 203190
 EXP 12 2012
 PTV 85,00
 Sothema
 Titulaire de l'AMM/Fabricant

LOT 203190
 EXP 12 2012
 PTV 85,00

ADO[®]

Metformine

Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 et 90 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 850 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 500 comprimés.

Composition :

ADO[®] 1000 mg

Metformine chlorhydrate

(soit en metformine 780mg)

Excipients q.s.p.

ADO[®] 850 mg

Metformine chlorhydrate 850mg

(soit en metformine 663mg)

Excipients q.s.p. 1 comprimé

ADO[®] 500 mg

Metformine chlorhydrate 500mg

(soit en metformine 390mg)

Excipients q.s.p. 1 comprimé

Propriétés :

la metformine est un antidiabétique de la famille des biguanides.

Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisants pour rétablir l'équilibre glycémique.
- ADO[®] peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétosique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aiguës susceptibles d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste iodés,
- Maladie aiguë ou chronique pouvant entraîner une hypoxie tissulaire telle que : insuffisance cardiaque ou respiratoire, infarctus de myocarde récent, choc...
- Insuffisance hépatocellulaire, intoxication alcoolique aiguë,
- Allaitement ;
- Exploration des produits de contraste (UV-angiographie) en règle générale, à éviter chez les diabétiques, en cas de nécessité, interrompre le traitement 48 h avant et ne reprendre que 48 h après l'examen.

Précautions d'emploi :

La metformine peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une

hypoglycémie, l'insuline, les médicaments, y a ul, risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez ADO[®] en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de ADO[®] :

- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre ADO[®] un certain temps avant et après de tels examens.

- diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine),
- agonistes des récepteurs bêta-2-adrénérgiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme),
- corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme),
- autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse et allaitement :

Grossesse :

Lorsqu'une grossesse est envisagée ou pendant la grossesse, il est recommandé de ne pas traiter le diabète par la metformine mais d'utiliser l'insuline pour maintenir une glycémie aussi normale que possible, afin de réduire les risques de malformations fœtales.

19, 90

35,00

احتمال أكثر للحموضة اللاكتية إذا كان
وى سكر الدم غير مراقب، الصيام لفترة
طويلة أو تناول الكحول .

أعراض الحموضة اللاكتية هي التقيء، الآلام في
البطن، تشنج عضلي، شعور بالتعب، إحساس
بالعياء الشديد وصعوبة التنفس في هذه الحالة
يجب الولوج إلى المستشفى على الفور، لأن
الحموضة اللاكتية يمكن أن تؤدي إلى الغيبوبة،
يجب وقف العلاج و استشارة الطبيب أو الذهاب
إلى أقرب مستشفى.

أدو لوحده لا يحدث إنخفاض في مستوى سكر
الدم، لكن إذا كنتم تأخذون مع أدو أدوية
مخفضة لسكر الدم مثل (السلفاميد، الأنسولين،
ميغليتينيد) هناك احتمال انخفاض لمستوى سكر
الدم. إذا أحسستم بأعراض إنخفاض مستوى سكر
الدم : عياء، دوخة، تهرق، ارتفاع نبضات القلب،
اضطراب الرؤية، صعوبة التركيز، أشربوا أو
كلوا الأشياء التي تحتوي على السكريات
لتساعدكم على الإحساس بالتحسن.

التفاعلات الدوائية و تفاعلات أخرى :

يجب إجتنب الكحول خلال فترة العلاج بهذا
الدواء، الكحول يمكن أن تزيد من نسبة حدوث
الحموضة اللاكتية خصوصا إذا كنتم تعانون من
فشل كبدي أو تعانون من نقص في التغذية، هذه
الأعراض يمكن أن تحدث إذا كنتم تأخذون
أدوية تحتوي على الكحول. يجب إخبار الطبيب
المعالج إذا كنتم تأخذون أدو مع الأدوية التالية
يجب مراقبة مستوى سكر الدم و تكييف جرعة
أدو:

- المواد الحاوية لليود عن طريق العضل أو عن طريق الوريد مثلا للفحص عن طريق الأشعة أو الماسح الضوئي يجب التوقف عن أخذ أدو لفترة قبل و بعد الفحص .
- الأدوية المدرة للبول
- ناهض البيطا الادريالية
- الكورتيزون
- مع أدوية مخفضة لمستوى سكر الدم
- إذا كنتم تأخذون أو أخذتم حديثا أدوية أخرى و لو بدون وصفة طبية أخبروا طبييكم أو صيدليكم.

الحمل و الرضاعة:

الحمل :

إذا كنت ترغبين في الحمل أو خلال فترة الحمل، لا ينصح بمعالجة السكري بالميثفورمين لكن إستعملي الأنسولين للمحافظة على مستوى طبيعي لسكر الدم ولتخفيض خطورة تشوه الجنين.

و 90 قرصا.
أقراص ملبسة من 850 ملغ : علبة من 30 و 60 قرصا.
أقراص ملبسة من 500 ملغ : علبة من 50 قرصا.

التركيب :

أدو 1000 ملغ:

ميثفورمين كلورهيديرات.....1000 ملغ
(الموازي للميثفورمين.....780 ملغ)
سواغ : كمية كافية ل.....1 قرص

أدو 850 ملغ:

ميثفورمين كلورهيديرات.....850 ملغ
(الموازي للميثفورمين.....663 ملغ)
سواغ : كمية كافية ل.....1 قرص

أدو 500 ملغ :

ميثفورمين كلورهيديرات.....500 ملغ
(الموازي للميثفورمين.....390 ملغ)
سواغ : كمية كافية ل.....1 قرص

الخصائص:

خافض لسكر الدم من مجموعة البنكوانيد

دواعي الإستعمال :

يستعمل لعلاج داء السكري من نوع 2، عندما لا تكفي الحمية الغذائية و التمارين الرياضية لإعادة توازن مستوى السكري الدم .
يمكن استعمال أدو لوحده أو مصاحب لأدوية مخفضة لسكر الدم أو مع الأنسولين.

موانع الإستعمال :

- حساسية لميثفورمين كلورهيديرات،
- الحامض الكيتوني السكري، حالة ما قبل الغيبوبة السكري،
- قصور كلوي، اختلال في وظيفة الكلي،
- الحالات الحادة التي يحتمل ان تغير وظيفة الكلي مثل الإختناق، الإنتانات الشديدة أو صدمة، الحقن بواسطة مواد تحتوي على الايودين
- مرض حاد أو مزمن يمكن أن يسبب نقص الأوكسجين في الأنسجة مثل الفشل القلبي أو التنفسي، إحتشاء عضل القلب حديثا، صدمة.
- القصور الكبدي، التسمم الحاد بالكحول
- الرضاعة.

احتياطات الاستعمال :

أدو يمكن أن يحدث مضاعفات نادرة و لكن خطيرة تسمى حموضة لا كتية خصوصا إذا كانت الكليتين لا تعملان بشكل جيد .

Docteur Fatima El Kherrat

الدكتورة فاطمة الخراط

Médecine Générale

Omnipraticienne Nutritionniste diplômée (Canada)

Spécialiste en médecine de Travail (Rennes-France)

Diplômée d'Echographie



الطب العام

حائزة على دبلوم التغذية بكلية الطب كندا

أخصائية طب الشغل كلية الطب (رانس - فرنسا)

حائزة على دبلوم الفحص بالصدى

Casablanca, le

09 SEP. 2021

الدار البيضاء في

Handwritten signature/initials.

Handwritten signature: *Kouing EL KHERRAT*



1/19.20

1/ Elixir 10mg

1 cp 1 fois par jour

art le rgr.

30.00

2/ Cetro 375mg

1 cp 1 fois par jour

204.00

3/ Copaxone 25mg

1 cp 1 fois par jour

après le rgr (le soir)



Bd Aboubaker Elkadiri Résidence Panorama immeuble 1 bureau 3 sidi maarouf Casablanca

الهاتف: 05 22 97 20 36 - النقال: 06 61 18 51 01

41 Corbagnus &



24 Pak

7.10.20 24 pour sécher

(à distance des autres produits)

4 28.20

Dr. Fatima EL KHERRAT
Médecine Générale
Nutritionniste
Rég. Al Moudjahid 634 Imm 103 N°3
1er étage Sidi Moutrouf - Casablanca
Tél: 0522 97 20 36 Gsm: 0661 18 51 01

MAJIE YATHIRIB SARL
Ame Jamaa El Moudjahid
14 N°24 Complexe Moustak
Sidi Maarouf Casablanca
1e 0522 97 20 36

Eziüm

Esoméprazole

20 mg et 40 mg, gélules gastro-résistantes. Boîte de 7, 14 et 28.

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

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

Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise.

Principe actif :	
Esoméprazole magnésium dihydrate.....	20 mg
Esoméprazole magnésium dihydrate.....	40 mg
Autres composants : saccharose, amidon de maïs, hypromellose 30, diméthylsiloxane émulsion 35%, polysorbate 80, mannitol, dioctylé monoglycérides, talc, méthacrylate-octadécylate copolymère dispersion 30%, triéthyle de citrate, stéaroyl macroglycérides, eau purifiée.	
Excipients à effet notoire : Mannitol, Saccharose	

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

EZIUM® contient une substance appelée esoméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

Indications thérapeutiques :

EZIUM®, gélules gastro-résistantes est utilisé dans le traitement des maladies suivantes :

Adultes

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie votre gorge à votre estomac) et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum (intestin grêle) en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.
- Le traitement et la prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). EZIUM® peut aussi être utilisé pour stopper la formation d'ulcères si vous prenez des anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

Adolescents âgés de 12 ans et plus

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (tube qui relie votre gorge à votre estomac) et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum (intestin grêle) en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.

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

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

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

EZIUM® n'est pas recommandé pour les enfants de moins de 12 ans.

Si vous prenez ce médicament depuis longtemps (en particulier depuis plus d'un an), votre médecin sera amené à instaurer une surveillance.

Si votre médecin vous a dit de prendre ce médicament « à la demande » en fonction des besoins, vous devez l'informer si les symptômes se modifient.

Mode d'administration

Vous pouvez prendre vos gélules à n'importe quel moment de la journée.

Vous pouvez prendre vos gélules pendant ou en dehors des repas.

Avalez vos gélules entières avec un verre d'eau. Les gélules comme leur contenu ne doivent pas être mâchées ni croquées. En effet, les gélules contiennent des granules dont l'enrobage protège le médicament de l'acidité de l'estomac. Il est important de ne pas endommager les granules.

Que faire si vous avez des difficultés pour avaler les gélules

Si vous avez des difficultés pour avaler les gélules :

1) Ouvrir soigneusement les gélules au dessus d'un verre d'eau (non gazeux) et vider le contenu des gélules (granules) dans le verre. Aucun autre liquide ne doit être ajouté.

Pos
Voie
d'ap
Lég

PER: 09/22
LOT: K122-2

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)

Adultes et adolescents à partir de 12 ans

Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est de 40 mg d'EZIUM® une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

La dose recommandée après cicatrisation de l'œsophage est d'une gélule d'EZIUM® 20 mg une fois par jour.

Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est d'une gélule d'EZIUM® 20 mg une fois par jour. Une fois le contrôle des symptômes obtenu, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule d'EZIUM® 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins.

Si vous avez des problèmes hépatiques sévères, votre médecin peut vous donner une dose plus faible.

En cas d'infection par la bactérie appelée *Helicobacter pylori*, traitement de l'ulcère du duodénum et prévention de la récurrence de l'ulcère de l'estomac ou du duodénum

Adultes et adolescents à partir de 12 ans

La dose recommandée est d'une gélule d'EZIUM® 20 mg deux fois par jour pendant 7 jours. Votre médecin vous demandera également de prendre des antibiotiques par exemple de l'amoxicilline et de la claritromycine.

Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)

Adultes âgés de 18 ans et plus :

La dose recommandée est d'une gélule d'EZIUM® 20 mg une fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

Prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)

Adultes âgés de 18 ans et plus :

La dose recommandée est d'une gélule d'EZIUM® 20 mg une fois par jour.

Traitement de l'excès d'acide dans l'estomac dû au syndrome de Zollinger-Ellison

Adultes âgés de 18 ans et plus :

La dose recommandée est d'une gélule d'EZIUM® 40 mg deux fois par jour.

Si votre médecin vous indique la dose et la durée de traitement en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 80 mg deux fois par jour.

Poursuite du traitement après prévention par voie intraveineuse de la récurrence hémorragique d'un ulcère gastro-duodénal

Adultes âgés de 18 ans et plus :

La dose recommandée est d'une gélule à 40 mg une fois par jour pendant 4 semaines.

Contre-indications :

Ne prenez jamais EZIUM® 20mg, 40 mg, gélule gastro-résistante :

- si vous êtes allergique à l'esoméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple : pantoprazole, lansoprazole, mibéprazole, omeprazole) ;
- si vous prenez un médicament contenant du nifédipine (utilisé dans le traitement du VIH). Si vous avez des doutes, si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant toute administration d'EZIUM®.

Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, EZIUM®, gélule gastro-résistante peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous remarquez l'un de ces effets indésirables graves, arrêtez de prendre EZIUM® et contactez un médecin immédiatement :

Apnée soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue, de la gorge ou du cou, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un gonflement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez ou des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une destruction toxique de la peau.

Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Ces effets sont rares et affectent 1 utilisateur sur 1000 :

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

Maux de tête.

Effets sur l'estomac ou l'intestin: diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulences, nausées, vomissements.

Effets indésirables peu fréquents (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

Gonflement des pieds et des chevilles.

Troubles du sommeil (insomnie).

Étourdissements, faiblissements, somnolence.

Vertiges.

Sécheresse de la bouche.

Augmentation dans le sang des enzymes du foie.

Eruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.

CARBOPLUS

Digestive comfort

NATURAL EXTRACT - CHEWABLE OR SWALLOWABLE TABLETS

avant fin /

PPC 75.00 DA



COMPOSITION :

Vegetable charcoal, fennel extract, sucrose, dextrose, stabilizer : microcrystalline cellulose, anise flavor, anti-agglomerant : silica (nano) and magnesium stearate.

For 4 tablets (maximum daily dose)

Vegetable charcoal	840 mg
Fennel extract	140 mg

INDICATIONS :

- Difficult digestion;
- Bloating;
- Intestinal gas.

CONTRAINDICATION :

It's not recommended for people allergic to any of the components in CARBOPLUS.

PRECAUTIONS FOR USE :

- It is not recommended for children under 12 years old.
- Do not exceed four tablets a day.
- To be used as part of a diversified diet and a healthy lifestyle.

PRESENTATION :

Boxes of 15 or 30 chewable or swallowable tablets.

INTERACTIONS WITH OTHER DRUGS :

CARBOPLUS may reduce the absorption of other medications, they should be administered remotely (more than 2 hours, if possible).

PREGNANCY AND BREASTFEEDING :

Use for pregnant women only on medical advice.
Taking CARBOPLUS is possible during breastfeeding.

DOSAGE :

Adults and children starting from 12 years old.

One to two tablets of CARBOPLUS per day, after the meal as soon as the first symptoms appear.

DIRECTIONS FOR USE :

Oral route.

Food supplement, it is not a medicine.
Keep out of reach of children.
Store in a cool, dry place away from light.
Do not exceed the recommended dose.



Labo pharmaceutique
Morocco
Qualified person : O. MOTIL

0301555 CARBP-FI-02

GAPREX® 25 mg, 75 mg et 150 mg

Boîtes de 10, 30 et 60 gélules
Prégabaline

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE GAPREX® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

GAPREX® appartient à une classe de médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie, les douleurs neuropathiques et le Trouble Anxieux Généralisé (TAG) chez l'adulte (Code ATC: N03AX16).

Indications thérapeutiques :

Douleurs neuropathiques : GAPREX est indiqué dans le traitement des douleurs neuropathiques périphériques et centrales chez l'adulte.

Epilepsie : GAPREX est indiqué chez l'adulte en association dans le traitement des crises épileptiques partielles avec ou sans généralisation secondaire.

Trouble Anxieux Généralisé : GAPREX est indiqué dans le traitement du Trouble Anxieux Généralisé (TAG) chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GAPREX ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Contre-indications :

Ne prenez jamais GAPREX :

Si vous êtes allergique à la prégabaline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec GAPREX :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre GAPREX.

Quelques patients prenant GAPREX ont fait état de symptômes évocateurs d'une réaction allergique. Il s'agissait d'un gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge ainsi que d'un rash cutané diffus. Contactez immédiatement votre médecin si vous présentez l'une de ces réactions.

GAPREX a été associé à des étourdissements et de la somnolence, pouvant augmenter la survenue de blessures accidentelles (chutes) chez les patients âgés. Vous devez par conséquent être prudent jusqu'à ce que vous soyez habitué aux éventuels effets que le médicament pourrait produire.

Ce médicament peut faire apparaître une vision trouble ou une perte de la vue ou d'autres modifications de la vue, la plupart desquelles étant transitoires. Informez immédiatement votre médecin si vous observez une quelconque modification de votre vision.

Une adaptation des médicaments utilisés en cas de diabète peut être nécessaire chez certains patients diabétiques qui ont pris du poids lors d'un traitement sous prégabaline.

Certains effets indésirables peuvent être plus fréquents, notamment la somnolence, car les patients présentant une lésion de la moelle épinière peuvent recevoir d'autres médicaments, destinés à traiter par exemple la douleur ou la spasticité, qui ont des effets indésirables similaires à ceux de la prégabaline et dont la sévérité peut être augmentée lorsque ces traitements sont pris en même temps.

Des cas d'insuffisance cardiaque ont été rapportés chez certains patients prenant ce médicament; ces patients étaient pour la plupart âgés et présentaient des problèmes cardiovasculaires. **Avant de prendre ce médicament, vous devez informer votre médecin si vous avez déjà eu des maladies cardiaques dans le passé.**

Des cas d'insuffisance rénale ont été rapportés chez certains patients prenant du GAPREX. Si au cours de votre traitement par ce médicament, vous observez une diminution de votre miction, vous devez informer votre médecin car l'arrêt de votre traitement peut améliorer ces troubles.

Un petit nombre de personnes traitées avec des anticonvulsifs tels que GAPREX ont eu des idées auto-destructrices ou suicidaires. Si de telles pensées venaient à apparaître, à tout moment, contactez immédiatement votre médecin.

Des problèmes gastro-intestinaux peuvent apparaître (p.ex. constipation, transit intestinal bloqué ou paralysé) lorsque GAPREX est utilisé avec d'autres médicaments pouvant entraîner une constipation (tels que certaines classes de médicaments contre la douleur). Informez votre médecin si vous souffrez de constipation, en particulier si vous êtes sujet à ce problème.

Enfants « et adolescents »

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez les enfants et les adolescents (moins de 18 ans) n'a pas été établie.

La prégabaline ne doit donc pas être utilisée dans cette population.

Interactions avec d'autres médicaments :

Prise d'autres médicaments :

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

GAPREX et d'autres médicaments peuvent avoir un effet l'un sur l'autre (il s'agit d'une interaction). Pris avec certains autres médicaments, ce médicament peut potentialiser les effets indésirables observés avec ces médicaments, y compris l'insuffisance respiratoire et le coma. L'intensité des étourdissements, de la somnolence et de la diminution de la concentration peut être augmentée si GAPREX est pris en même temps que des médicaments contenant :

- de l'oxycodone (utilisé pour traiter la douleur) ;
- du lorazépam (utilisé pour traiter l'anxiété) ;
- de l'alcool.

Sportifs :

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou

GAPREX peut entraîner des étourdissements, d'où vous ne devez ni conduire, ni utiliser des machines ou des outils pendant le traitement. Les effets peuvent être dangereux jusqu'à ce qu'il soit déterminé que vous n'avez plus de tels effets.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire

Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE GAPREX® ?

Instruction pour un bon usage :

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant les instructions de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Votre médecin déterminera la posologie qui conviendra à votre situation.

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration,

Posologie

Douleurs neuropathiques périphériques et centrales

Prenez le nombre de gélules prescrit par votre médecin. La dose habituelle, qui a été adaptée à vous et à votre situation, est la suivante :

Votre médecin vous dira si vous devez prendre GAPREX 1 ou 2 fois par jour, prenez ce médicament une fois le matin et une fois le soir, environ aux mêmes heures chaque jour.

Si vous avez l'impression que l'effet de GAPREX est insuffisant, parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes un patient âgé (de plus de 65 ans), votre médecin vous prescrira une dose plus faible.

Maladie des reins. Votre médecin peut vous prescrire un horaire de prise de médicament.

Mode d'administration

Voie orale.

Avalez la gélule entière avec de l'eau.

Ce médicament peut être pris au moment ou en dehors des repas.

Durée du traitement

Continuez à prendre GAPREX jusqu'à ce que votre médecin vous le dise.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de GAPREX, que vous n'avez pas dû, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Plus vous contactez votre médecin ou votre pharmacien rapidement, plus les effets indésirables seront limités.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs prises :

Si vous oubliez de prendre GAPREX :

Il est important de prendre vos gélules de GAPREX à l'heure prescrite. Si vous avez oublié de prendre une dose, ne prenez-la pas plus tard que le moment de prendre la dose suivante. Dans ce cas, ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Si vous arrêtez de prendre GAPREX :

N'arrêtez pas votre traitement par GAPREX sans l'avis de votre médecin. L'arrêt doit s'effectuer de façon progressive.

Après l'arrêt d'un traitement à long terme ou à court terme, vous pouvez ressentir certains effets indésirables. Ces effets sont : des nausées, une sensation d'anxiété, des convulsions, de la nervosité, de la dépression, etc.

Ces symptômes peuvent apparaître plus fréquemment si vous avez administré pendant une période prolongée.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de GAPREX, parlez-en à votre médecin.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES DE GAPREX ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais pas systématiquement chez tout le monde.

Très fréquents (susceptibles d'affecter plus de 10 % des personnes) :

Étourdissements.

Somnolence.

Maux de tête.

Frequents (susceptibles d'affecter jusqu'à 1 % des personnes) :

Augmentation de l'appétit.

Sensation d'euphorie, état confusionnel, désorientation.

Troubles de l'attention, maladresse, troubles de la parole, sensation de picotement, engourdissement.

Vertiges, troubles de l'équilibre, chutes.