

INFORMATIONS 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.

Radiologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Education :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Prothèse :

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

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

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

Maladie Chronique ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Information : contact@mupras.com
à la charge : pec@mupras.com
Changement de statut : adhesion@mupras.com

La mutuelle respecte la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données personnelles.

Siège social : 10ème étage Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 8286

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre:

Nom & Prénom : EL KHALIL

Fathia

Date de naissance : 22/07/67

Adresse : 111, Résidence Ennablie, Bd. Al Attar

Ben Abdellah - Nidha m'medina

Tél. : 06 64 77 03 74

Total des frais engagés : 6381,30 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur Latifa CHATRAOUI
MEDECINE GENERALE
Résidence Nasudini Appt 2
Ain Harrouda - Tel. 05 22 33 22 64
ICP : 001981177000035

Date de consultation : 08/03/2011

Nom et prénom du malade : EL KHALIL fathia

Age:

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : lombalgie, bursite, volet

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 : Nidha m'medina

Le : 08/03/2011

Signature de l'adhérent(e) : K

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p>PHARMACIE GRAND ZENATA DR. HOURY Nour-Iddine al Guessous N° 6 Km 17 Ain Harrouda Télé: 05 22 33 21 42</p>	08/03/2021	<p>PHARMACIE GRAND ZENATA DR. HOURY Nour-Iddine Lot Guessous N° 6 Km 17 Ain Harrouda Télé: 05 22 33 21 42</p> <p>638130</p>

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant le

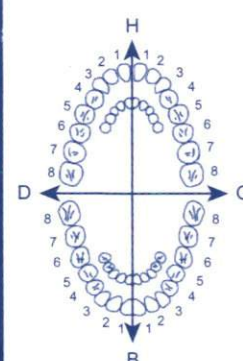
Important

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553



[Création, remont, adjonction]

unctionnel. Thérapeutique nécessaire à la profession



Docteur Latifa CHATRAOUI
MEDECINE GENERALE

Expert Assermenté Prés les Tribunaux

Résidence Nasudihi - Appt. 2
Aïn Harrouda
Tél.: 05 22 33 22 64

الدكتورة لطيفة الشطراوي
الطب العام

خبيرة محلقة لدى المحاكم
إقامة نساجي - عين حرودة
الهاتف : 05 22 33 22 64

Aïn Harrouda, le 8/03/2018 عين حرودة

39,100 x 3

EL KHALIL

fatelle

1) MEF SAL 1 (N3)



PHARMACIE GRAND ZENATA
DR. HOURY Nour-Iddine
Lot Guessous N°6 Km 17
Ain Harrouda
Tel.: 05 22 33 21 42

60000 - 40000 = 20000

2) VOLKSWAGEN E mielle



141720

3) DOLPANE 1 p. 4p N°1



73,80 x 2 = 147,60

4) TAH 20 N°1



PHARMACIE GRAND ZENATA
DR. HOURY Nour-Iddine
Lot Guessous N°6 Km 17
Ain Harrouda
Tel.: 05 22 33 21 42

80,72 x 2 = 161,44

5) DE B.R = DAT 1 p.



44,90 x 2 = 89,80

6) SPARMEUR 20 N°1



40,14 x 2 = 80,28

7) PHARMACIE GRAND ZENATA
DR. HOURY Nour-Iddine
Lot Guessous N°6 Km 17
Ain Harrouda
Tel.: 05 22 33 21 42

Docteur Latifa CHATRAOUI
MEDECINE GENERALE
Résidence Nasudihi Appart. 2
Aïn Harrouda - Tel. 05 22 33 22 64
n° de carte : 001981177000035
n° de tél. : 00198117700035
09/06/2018



مكربلات نظراً لاحتواء هذا الدواء على لاكتوز. (النظر
التحذيرات الخاصة واحتياطات الاستخدام «»)
أحد التأثيرات الجانبية المفترضة.

کولیس

- تعداد نموي غير عادي، وخاصة:
- تعداد نموي ثباتي غير عادي،
- الخفاض عدم الكريات البيضاء (اللوك)،
- الخفاض عدد الصفائحات الدموية (الثرومبوكتس)،
- قد تؤدي هذه التغيرات غير المرغوب بها ظهور كدمات أو نزيف الأنف.

* طلبي في الآذنِ،

• نبذة قلبية

* قرآن العدة أو الجزء الأعلى للعلم، التقى

مکتبہ ملک

* النَّهَابُ الْعَرَبِيُّ *

• ظہور ثوبات

الالتبّات غير المتّرونية الأخرى).

• تفاعلات جلد

مِنْ لَهْوَةِ الْمُنْسِلِ

وہ میں تھے۔

وبة الربع.
ي إلى الأعراض التالية:
حقة العينين (البيرقل).

غريب فيه لفظة الهضمية، وخاصة:

امداد البراز).

بعضه (يؤدي إلى ألم في البطن).
بعضهم (تربيط معدني معوي)، تكون قروح أو ظهور ثقب على المعدة
حيثما شاء، تطور من المحتمل أن يكون ميئات خاصة لدى الأشخاص

إذا سبق أن عانيت من مثل هذه الأعراض في الجهاز الهضمي نتيجة للأدوية المضادة للالتهابات، وخاصة إذا كانت مسناً. قد تتعين على

د. ابراهيم خليل العلاج

مكربلات نظراً لاحتواء هذا الدواء على لاكتوز. (النظر
التحذيرات الخاصة واحتياطات الاستخدام «»)
أحد التأثيرات الجانبية لغير الطبيب.

کوالیس،

- تعدد نموي غير عادي، وخاصة:
- تعدد نموي ثابلي غير عادي،
- انخفاض عدم الكرباس البيضاء (قليل)
- انخفاض عدد الصفائح الدموية (%)
- قد تؤدي هذه التغيرات غير المرغوب بها إلى نزيف الأنسجة.

* مطين في الأنفين،

• دقات قلبية

• فروع المعدة أو الجزء الأعلى للمعى التقى

• التهاب المريء:

• ظهور نوبات الربو (الوحsett لدى الأشخاص

الإنجليزية

• تفاعلات جلدية خطيرة مصحوبة ببثور

وَمِنَالْزَمَةِ

• حکمة

وبة الربع.
ي إلى الأعراض التالية:
حقة العينين (اليرقان).

غوب في المفادة الهضمية، وخاصة:

اسوداد البراز).

بعده (ويؤدي إلى الام في البطن).
بعضهم (تربيت معدني معموي)، تكون قروح أو مظهر ثقب على المعدن
حادة. تظهر من المحتمل أن يكون ميئتا خاصية لدى الأشخاص

إذا سبق أن عقليت من مثل هذه الأعراض في الجهاز الهضمي نتيجة إلتهابات الأمعاء، خاصة إذا كنت مسناً قد يتعذر على

د. احمد خالد العلاج

مكربلات نظراً لاحتواء هذا الدواء على لاكتوز. (النظر
التحذيرات الخاصة واحتياطات الاستخدام «»)
أحد التأثيرات الجانبية المفترضة.

کولیس

- تعداد نموي غير عادي، وخاصة:
- تعداد نموي ثابلي غير عادي،
- الخفاض عدم الكريات البيضاء (قليل)
- الخفاض عدد الصفائحات الدموية (%)
- قد تؤدي هذه التكثيرات غير المرغوب ظهور كدمات أو نزيف الأنف.

• طلبي في الآذن،

• نقد قلبية

• قرآن العصبة، الجزء الأعلى، للعم، التقى

الكتاب المقدس

٢- ظلمت نهادت الودي (الجهات الـ ٤، الاستخـ

• مهندس نویس

الإيجاب غير السيرودية الأخرى).

• تفاعلات جاذبية

ومنتلزمه لغيل).

• حکمة

وبة الربع.
ي إلى الأعراض التالية:
حقة العينين (اليرقان).

نحوه في المفهوم الهمسي، وخاصة:

اسوداد البراز).

بعض (يزيد إلى ألم في البطن).
بعض (زيز معدني معوي)، تكون قروح أو ظهور ثقب على المعدن
علاقة. تظهر من المحتفل أن يكون ميئتا خاصية لدى الأشخاص

إذا سبق أن عانيت من مثل هذه الأعراض في الجهاز الهضمي نتيجة للإدراكية المضادة للالتهابات، وخاصة إذا كنت مسناً. قد تتعين على

د. لحافيك خلال العلاج.

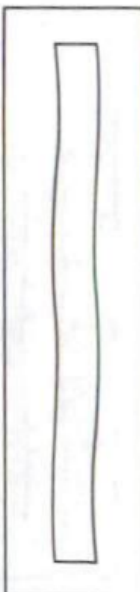
arène 1% pique



de cette notice avant de
besoin de la lire à nouveau.
ez-vous à votre médecin ou

nt prescrit. Ne le donnez à
même si elle présente les

- la dose administrée à chaque application est de l'ordre de 4 g de gel.
Ceci correspond à un ruban de 10 cm environ (voir schéma à l'échelle).



Durée de traitement

En l'absence de prescription médicale, le traitement est limité à 5 jours.

Mode d'administration

Voie locale.

Faire pénétrer le gel par un massage doux et prolongé sur la région douloureuse ou inflammatoire.

Bien se laver les mains après chaque utilisation, sauf en cas d'application par vous-même dans le cadre d'une arthrose douloureuse des doigts.

Symptômes et Instructions en cas de surdosage

Si vous avez utilisé plus de Voltarène Emulgel Topique 1%, gel que vous n'auriez dû:
En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, Voltarène Emulgel Topique 1%, gel est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le

Ce médicament est un anti-inflammatoire et un antalgique (il calme la douleur), sous forme de gel pour application sur la peau, uniquement au niveau de la région douloureuse.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé chez l'adulte dans les tendinites des membres supérieurs et inférieurs (inflammation des tendons des muscles), dans les œdèmes après une opération ou après un traumatisme (entorse, contusion) et dans le soulagement de la

Spasmopriv® 200 mg

Comprimé sécable

Mébénzépine

QUELLE EST LA COMPOSITION DE SPASMOPRIV® 200 mg ?

COMMENT L'IDENTIFIER ?

Spasmopriv 200 mg est un médicament contenant :

- Une substance active : le chlorhydrate de mébénzépine
- D'autres composants : le lactose monohydraté, la povidone, le stéarate de magnésium.

PPV: 44DH90

PER: 02/24

LOT: K326



QU'EST-CE QUE SPASMOPRIV® 200 mg ?

UTILISE ?

C'est un ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE

Ce médicament est indiqué dans :

- les douleurs spasmodiques du tube digestif et des voies biliaires,
- l'inconfort intestinal.

INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE SPASMOPRIV® 200 mg

Spasmopriv® 200 mg NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- en cas d'allergie à l'un des constituants
- chez l'enfant de moins de 6 ans en raison du risque de fausse route.

Prendre des précautions particulières avec SPASMOPRIV® 200 mg

- Précautions d'emploi

Grossesse

L'utilisation de ce médicament ne doit être envisagée en cours de grossesse que si nécessaire.

DEMANDEZ CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT.



DÉBRIDAT®

trimébutine 100mg ou 200mg
Comprimés

COMPOSITION :

DEBRIDAT® 100 mg :

Trimébutine maléate :

Excipients :

DEBRIDAT® 200 mg :

Trimébutine maléate :

Excipients :

UT. AV. :

P.P.V

LOT N° :

80/00

1 2 3 0 0 0

09366163/2

1 2 3 6 4 6 5

FORME ET PRÉSENTATION :

DEBRIDAT® 100 mg :

Comprimés, boîte de 20.

DEBRIDAT® 200 mg :

Comprimés, boîte de 30.

DÉBRIDAT® se présente aussi en granulés pour suspension buvable.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE (TYPE D'ACTIVITÉ) :

ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE

(A : Appareil digestif et métabolisme).

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT (INDICATIONS THERAPEUTIQUES) :

Ce médicament est indiquée dans les douleurs des maladies digestives ou biliaires de l'adulte.

Il corrige les troubles du transit associés.

ATTENTION !

MISES EN GARDE SPÉCIALES :

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES

INTERACTIONS :

AFIN D'ÉVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

L'allaitement est possible lors d'un traitement par ce médicament. D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

DÉBRIDAT®

trimébutine 100mg ou 200mg
Comprimés

COMPOSITION :

DEBRIDAT® 100 mg :

Trimébutine maléate :

Excipients :

DEBRIDAT® 200 mg :

Trimébutine maléate :

Excipients :

UT. AV. :

P.P.V

LOT N° :

80/00

1 2 3 0 0 0

09366163/2

1 2 3 6 4 6 5

FORME ET PRÉSENTATION :

DEBRIDAT® 100 mg :

Comprimés, boîte de 20.

DEBRIDAT® 200 mg :

Comprimés, boîte de 30.

DÉBRIDAT® se présente aussi en granulés pour suspension buvable.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE (TYPE D'ACTIVITÉ) :

ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE

(A : Appareil digestif et métabolisme).

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT (INDICATIONS THERAPEUTIQUES) :

Ce médicament est indiquée dans les douleurs des maladies digestives ou biliaires de l'adulte.

Il corrige les troubles du transit associés.

ATTENTION !

MISES EN GARDE SPÉCIALES :

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES

INTERACTIONS :

AFIN D'ÉVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

L'allaitement est possible lors d'un traitement par ce médicament. D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

IXOR® (Oméprazole)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS

- Comprimés effervescents dosés à 20 mg en boîte de 7, 14 et 28
- Comprimés effervescents dosés à 10 mg en boîte de 7, 14 et 28

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'Hélicobacter pylori en association à une bithérapie antibiotique dans la maladie ulcèreuse 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-œsophagien
- Oesophagite 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 :

Oesophagite érosive ou ulcération 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 14 comprimés effervescents

PPV 73DH80

EXP 12/2022

LOT 090324



IXOR® (Oméprazole)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS

- Comprimés effervescents dosés à 20 mg en boîte de 7, 14 et 28
- Comprimés effervescents dosés à 10 mg en boîte de 7, 14 et 28

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'Hélicobacter pylori en association à une bithérapie antibiotique dans la maladie ulcèreuse 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-œsophagien
- Oesophagite 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 :

Oesophagite érosive ou ulcération 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 14 comprimés effervescents

PPV 73DH80

EXP 12/2022

LOT 090324



Doliprane® 1000 mg

PARACÉTAMOL

DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé

La substance active est : paracétamol 1000 mg (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarmellose sésame, croscarmellose sucre, croscarmellose sucre et gelatinisé, acide stéarique (origine végétale).

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses. Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants : allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIERES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

Précautions Particulières :

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde :

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").

Grossesse et allaitement :

Le Paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.

PPN : 14DH00
PER : 06/24
LOT : K2260



MeteoSpasmyl®

Capsule molle - Boîte de 20 Citrate d'alvérine et Siméticone

METEOSPASMYL® B 20 caps molles
Alvérine citrate 60 mg / Siméticone 300 mg
P.P.V. : 40,40 DH
Distribué par COOPER PHARMA
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca

6 118001 100293

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

METEOSPASMYL, capsule molle
aliments, boissons et de l'al-
Sans objet.

Grossesse et allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce traitement pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous peut juger de la nécessité de le poursuivre. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Allaitement

Vous devez éviter de prendre ce médicament si vous allaitez. Demandez conseil à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METEOSPASMYL, capsule molle et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre METEOSPASMYL, capsule molle ?
3. Comment prendre METEOSPASMYL, capsule molle ?

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Il est peu probable que METEOSPASMYL ait un effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Toutefois, METEOSPASMYL peut provoquer

MeteoSpasmyl®

Capsule molle - Boîte de 20 Citrate d'alvérine et Siméticone

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

METEOSPASMYL® capsule molle
aliments, boissons et de l'al-
Sans objet.

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce traitement pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous peut juger de la nécessité de le poursuivre. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Allaitement

Vous devez éviter de prendre ce médicament si vous allaitez. Demandez conseil à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METEOSPASMYL, capsule molle et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre METEOSPASMYL, capsule molle ?
3. Comment prendre METEOSPASMYL, capsule molle ?

METEOSPASMYL® B 20 caps molles
Alvérine citrate 60 mg / Siméticone 300 mg
P.P.V. : 40,40 DH
Distribué par COOPER PHARMA
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca

6 118001 100293

Conduite de véhicules et utilisation de machines
Il est peu probable que METEOSPASMYL ait un effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Toutefois, METEOSPASMYL peut provoquer