

IMPORTANTES A LIRE POUR

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.

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.

Prothèses :

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.

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

et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Information : contact@mupras.com
 Adresse e-mail : pec@mupras.com
 Inscription et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

10, rue 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



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

Déclaration de Maladie

N° P19-0049404

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 8286 Société : 110103
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : EL KHALIL Fatma
 Date de naissance : 22/07/167
 Adresse : 41, Residence Enna Rihel, Bd, APPAR
 Ben Abdellah - Mohammédia
 Tél : 0664 770374 Total des frais engagés : 638130 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur Latifa CHATRAOUI
 MÉDECINE GENERALE
 Residence Nasudihi Appt 2
 Ain Harrouda - Tel : 05 22 33 22 64
 ICE : 001981177000035

Date de consultation : 08/03/2022
 Nom et prénom du malade : EL KHALIL Fatma Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : lombago, vertigo, céphalée
 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 : Mohammédia

Le : 08/03/2022

Signature de l'adhérent(e) :

[Signature]

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
09/05/22	C1		gratuit	Dr. Houry Nour-Iddine Ain Harrouda Tél: 05 22 33 21 42

EXECUTION DES ORDONNANCES

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

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

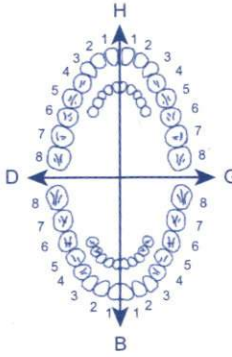
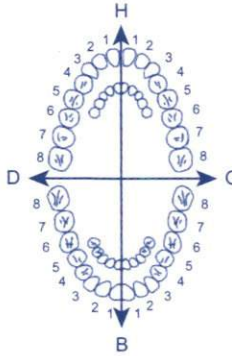
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient		
				Coefficient DES TRAVAUX	
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div style="text-align: center;"> H 25533412 00000000 D </div> <div style="text-align: center;"> 21433552 00000000 G 00000000 11433553 B </div> </div>			Coefficient DES TRAVAUX	
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS	
				DATE DU DEVIS	
				DATE DE L'EXECUTION	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Latifa CHATRAOUI
MEDECINE GÉNÉRALE

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 نساذحي - عين حرودة

الهاتف : 05 22 33 22 64

عين حرودة، le 08/03/2022

39100x3

EL KHALIL fatma

1) MEFSA L 15/03/22

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

2) Volonté de mariage

14/02/22

3) No lypame 1 p 1/2

4) I AM 20 1/2

5) DE BRAT 1 p 1/2

6) 1 p 1/2

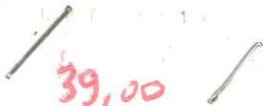
40148

63812

Docteur Latifa CHATRAOUI
 MEDECINE GÉNÉRALE
 Résidence Nasudihi Appt 2
 Ain Harrouda - Tel: 05 22 33 22 64
 001981177000035
 0019811770

0906667

مكريات نظرا لاحتواء هذا الدواء على لاكتوز. (انظر التحذيرات الخاصة واحتياطات الاستخدام)
أحد النقط أعلاه، أخبر الطبيب.



عوبة الربو.
ي إلى الأعراض التالية:
مقطة العينين (اليرقان).

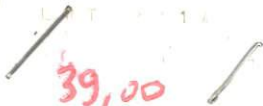
غروب فيه للقناة الهضمية، وخاصة:
السوداد البراز).

مية (يؤدي إلى الآم في البطن).
هضمي (نزيف معدي معوي)، تكون قروح أو ظهور ثقب على الصعبد
حيثما حادة وتطور من المحتمل أن يكون مميّتا خاصة لدى الأشخاص

إذا سبق أن عانيت من مثل هذه الأعراض في الجهاز الهضمي نتيجة
للأدوية المضادة للالتهابات، وخاصة إذا كنت مسنًا. قد يتعين على
أجالتك خلال العلاج.

- التهاب المعدة،
- نزيف معدي معوي،
- التهاب الفم،
- تفاعلات حساسية فورية (فرط الحساسية).
- حكة،
- طفح جلدي،
- انتفاخ ناجم عن احتباس الماء (وذمات)،
- السطلي.
- انتفاخ مفاجئ للأنسجة تحت الجلد أو المخا
- والشفقين، الفم أو الحنجرة، مما يجعل التنفس
- شذوذ مؤقتة للتحاليل البيولوجية الكبدية (م
- ارتفاع الصيغ الصفراوي، بيليروبين). قد يس
- شذوذ التحاليل البيولوجية للوظيفة الكلوية (م
- نادرة: تصيب من 1 إلى 10 مرضى من أص
- اضطرابات المزاج،
- كوابيس،
- تعداد معوي غير عادي، وخاصة:
- تعداد معوي نهائني غير عادي،
- انخفاض عدده الكريات البيضاء (قلة الكريات
- انخفاض عدد الصفائح الدموية (قلة الص
- قد تؤدي هذه التغيرات غير المرغوب فيها
- ظهور كدمات أو نزيف الأنف.
- طنين في الأذنين،
- دقات قلبية،
- قروح المعدة أو الجزء الأعلى للمعي النقي
- التهاب المريء،
- ظهور نوبات الربو (لوحظت لدى الأشخا
- الالتهابات غير الستيرويدية الأخرى).
- تفاعلات جلدية خطيرة مصحوبة ببثور
- ومتلازمة ليليل).
- حكة،

مكريات نظرا لاحتواء هذا الدواء على لاكتوز. (انظر التحذيرات الخاصة واحتياطات الاستخدام)
أحد النقط أعلاه، أخبر الطبيب.



عوبة الربو.
ي إلى الأعراض التالية:
مقطة العينين (اليرقان).

غروب فيه للقناة الهضمية، وخاصة:
السوداد البراز).

مية (يؤدي إلى الآم في البطن).
هضمي (نزيف معدي معوي)، تكون قروح أو ظهور ثقب على الصعبد
حيثما حادة وتطور من المحتمل أن يكون مميّتا خاصة لدى الأشخاص

إذا سبق أن عانيت من مثل هذه الأعراض في الجهاز الهضمي نتيجة
للأدوية المضادة للالتهابات، وخاصة إذا كنت مسنًا. قد يتعين على
أجالتك خلال العلاج.

- التهاب المعدة،
- نزيف معدي معوي،
- التهاب الفم،
- تفاعلات حساسية فورية (فرط الحساسية).
- حكة،
- طفح جلدي،
- انتفاخ ناجم عن احتباس الماء (وذمات)،
- السطلي.
- انتفاخ مفاجئ للأنسجة تحت الجلد أو المخا
- والشفقين، الفم أو الحنجرة، مما يجعل التنفس
- شذوذ مؤقتة للتحاليل البيولوجية الكبدية (م
- ارتفاع الصيغ الصفراوي، بيليروبين). قد يس
- شذوذ التحاليل البيولوجية للوظيفة الكلوية (م
- نادرة: تصيب من 1 إلى 10 مرضى من أص
- اضطرابات المزاج،
- كوابيس،
- تعداد معوي غير عادي، وخاصة:
- تعداد معوي نهائني غير عادي،
- انخفاض عدده الكريات البيضاء (قلة الكريات
- انخفاض عدد الصفائح الدموية (قلة الص
- قد تؤدي هذه التغيرات غير المرغوب فيها
- ظهور كدمات أو نزيف الأنف.
- طنين في الأذنين،
- دقات قلبية،
- قروح المعدة أو الجزء الأعلى للمعي النقي
- التهاب المريء،
- ظهور نوبات الربو (لوحظت لدى الأشخا
- الالتهابات غير الستيرويدية الأخرى).
- تفاعلات جلدية خطيرة مصحوبة ببثور
- ومتلازمة ليليل).
- حكة،

مكربات نظرا لاحتواء هذا الدواء على لاكتوز. (انظر التحذيرات الخاصة واحتياطات الاستخدام) (أحد النقط أعلاه، أخبر الطبيب.

- التهاب المعدة،
- نزيف معدي معوي،
- التهاب الفم،
- تفاعلات حساسية فورية (فرط الحساسية).
- حكة،
- طفح جلدي،
- انتفاخ ناجم عن احتباس الماء (وذمات)،
- السعال.
- انتفاخ مفاجئ للأنسجة تحت الجلد أو المخاط والشفاه،
- الفم أو الحنجرة، مما يجعل التنفس.
- شذوذ مؤقتة للتحاليل البيولوجية الكلوية (مثل ارتفاع الصيغ الصفراوية، بيليروبين).
- قد يسبب شذوذ التحاليل البيولوجية للوظيفة الكلوية (مثل نادرة: تصيب من 1 إلى 10 مرضى من أصل).
- اضطرابات المزاج،
- كوابيس،

- تعداد نموي غير عادي، وخاصة:
- تعداد نموي نهائني غير عادي،
- انخفاض عدده الكريات البيضاء (قلة الكريات).
- انخفاض عدد الصفائح الدموية (قلة الصفائح).
- قد تؤدي هذه التغيرات غير المرغوب فيها ظهور كدمات أو نزيف الأنف.
- طنين في الأذنين،
- دقات قلبية،

- قروح المعدة أو الجزء الأعلى للمعدة.
- التهاب المريء،
- ظهور نوبات الربو (لوحظت لدى الأشخاص).
- التهابات غير البكتيرية (الأخرى).
- تفاعلات جلدية خطيرة مصحوبة بثور ومتلازمة ليليل).
- حكة،



وبة الربو.
ي إلى الأعراض التالية:
مقطة العينين (اليرقان).

غوب فيه للقناة الهضمية، وخاصة:

اسوداد البراز).
مية (يؤدي إلى الآم في البطن).
هضمي (نزيف معدي معوي)، تكون قروح أو ظهور ثقب على الصعید
حيثما حادة وتطور من المحتمل أن يكون مميّتا خاصة لدى الأشخاص

إذا سبق أن عانيت من مثل هذه الأعراض في الجهاز الهضمي نتيجة
للأدوية المضادة للالتهابات، وخاصة إذا كنت مسنًا. قد يتعين على
أجالتك خلال العلاج.

Voltaire arène 1%

Topique



HA
4N
2000
54NO
0500
0000
0000
0000
LOXD
JLUD

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

L TOPIQUE 1%, gel ET

A CONNATRE AVANT
IE 1%, gel ?

EL TOPIQUE 1%, gel ?
EVENTUELS ?

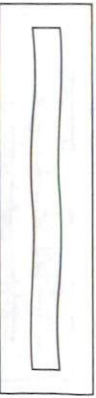
EL TOPIQUE 1%, gel ?
PIQUE 1%, gel ET

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

• 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

Spasmopriv® 200 mg

Comprimé sécable

Mébévérine

QUELLE EST LA COMPOSITION DE S

COMMENT L'IDENTIFIER?

Spasmopriv 200 mg est un médicament contenant :

- Une substance active : le chlorhydrate de mébévérine
- D'autres composants : le lactose, l'amidon, la terre, 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

UT. AV. :

P.P.V

LOT N° :

1 2 3 0 0 0
80,00
1 2 8 6 4 6 5

2109199060

COMPOSITION :

DEBRIDAT® 100 mg :

Trimébutine maléate :

Excipients :

DEBRIDAT® 200 mg :

Trimébutine maléate :

Excipients : q.s.p. 1 comprimé

FORME ET PRESENTATION :

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'ACTIVITE) :
ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE

(A : Appareil digestif et métabolisme).

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (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 SPECIALES :

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 MEDICAMENTEUSES ET AUTRES

INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN 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 FACON 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.

DÉBRIDAT®

trimébutine 100mg ou 200mg

Comprimés

UT. AV. :

P.P.V

LOT N° :

1 2 3 0 0 0
80,00 30 00
1 2 8 6 4 6 5

2109199060

COMPOSITION :

DEBRIDAT® 100 mg :

Trimébutine maléate :

Excipients :

DEBRIDAT® 200 mg :

Trimébutine maléate :

Excipients : q.s.p. 1 comprimé

FORME ET PRESENTATION :

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'ACTIVITE) :
ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE

(A : Appareil digestif et métabolisme).

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (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 SPECIALES :

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 MEDICAMENTEUSES ET AUTRES

INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN 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 FACON 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.

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

Enfant à partir de 1 an :

Œsophagite érosive ou ulcéraire symptomatique par reflux gastro-œsophagien

PRECAUTIONS D'EMPLOI

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

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

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

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

- Grossesse : l'utilisation de l'oméprazole ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.
- Allaitement : en raison du passage de l'oméprazole dans le lait maternel, l'allaitement est à éviter.

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

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

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

POSOLOGIE USUELLE, VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Adulte :

1 - Posologie :

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

IXOR 20 mg 14 comprimés effervescents

PPV 73DH80

EXP 12/2022

LOT 09032 4

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

Enfant à partir de 1 an :

Œsophagite érosive ou ulcéraire symptomatique par reflux gastro-œsophagien

PRECAUTIONS D'EMPLOI

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

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

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, SIGNELEZ SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À 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 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

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

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

POSOLOGIE USUELLE, VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Adulte :

1 - Posologie :

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

IXOR 20 mg 14 comprimés effervescents

PPV 73DH80

EXP 12/2022

LOT 09032 4

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, mais pré-gélatinisé, acide stéarique (origine végétale).

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® 1000 mg ? CAS EST-IL UTILISÉ ?

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 PARTICULIÈRES 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 : 08/24
LOT : K2260



Meteospasmyl®

Capsule molle - Boite 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.

Que contient cette notice ?

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

METEOSPASMIL® 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



METEOSPASMIL, capsule m
aliments, boissons et de l'al
Sans objet.

Grossesse et allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas uti
pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous

le traitement, consultez votre médecin

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 médecin ou à votre
pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

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

Meteospasmyl®

Capsule molle - Boite 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.

Que contient cette notice ?

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

METEOSPASMIL® 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



METEOSPASMIL, capsule m
aliments, boissons et de l'al
Sans objet.

Grossesse et allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas uti
pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous

le traitement, consultez votre médecin

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 médecin ou à votre
pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

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