

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER 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.

## Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement 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.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaire.

## 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.

## Adresses Mails utiles

- Reclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

**MUPRAS** : Centre 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

M22- 0053692

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1856 Société : RAM  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : RETRAITE  
 Nom & Prénom : SLAOUI KHATA  
 Date de naissance : 1956  
 Adresse : 50 Lot KHALFAOUI Oujda  
 Tél. : 0611 820 500 Total des frais engagés : 692,30 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr KERZAZI Mohammed  
 CHIRURGIEN  
 39 Bd Mohammed V - OUJDA  
 Tel : 05 36 68 45 10  
 Date de consultation : 28/12/2022  
 Nom et prénom du malade : SLAOUI KHATA Age : 66  
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : Infection  
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :  
 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 : Oujda Le : 28/12/2022  
 Signature de l'adhérent(e) :

### VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie M22-0053692

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.  
 Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule :  
 Nom de l'adhérent(e) :  
 Total des frais engagés :  
 Date de dépôt :

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
28/12/22	C	1	950M	Dr KERZAZI Mohammed CHIRURGIEN 39 Bd Mohammed V - OUJDA Tel: 05 36 68 45 10

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE LA CLINIQUE INPE: 082037185 39 Bd. Mohammed V - OUJDA Tel: 05 36 68 45 10 / GSM: 06 61 09 82 32	28/12/22	542,30

# 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	

# VOLET ADHERENT

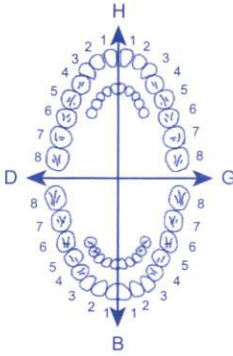
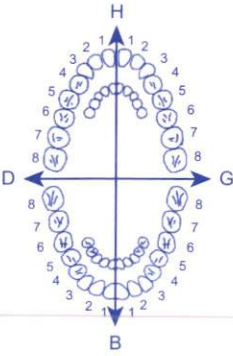
\* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

# 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 <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B			Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr KERZAZI Mohamed

CHIRURGIEN

Expert Assermenté

Près la Cour d'Appel d'Oujda

ICE : 001669855000097

39, Boulevard Mohammed V

Tél. : 05 36 68 45 10 - OUJDA



الدكتور كرزازي محمد

طبيب جراح

خبير محلف

لدى محكمة الاستئناف بوجدة

39، شارع محمد الخامس

الهاتف : 05 36 68 45 10 - وجدة

Oujda, le 28/12/2022 وجدة، في

Signature  
ICHMATA

Dr. ZAKRAOUI MOHAMED  
PHARMACIE LA CLINIQUE  
INPE: 082037185  
32, Bd. Med. Bellakhdar - OUJDA  
Tél.: 0536 70 47 98 / GSM: 0661 09 62 3

Dr KERZAZI Mohammed  
CHIRURGIEN  
39 Bd Mohammed V - OUJDA  
Tél 05 36 68 45 10



# Cotipred® 20 mg

Prednisolone

## COMPOSITION :

Prednisolone (Sous forme de métsulfobenzoate sodique) exprimé en base..... 20 mg  
Excipient q.s.p..... 1 comprimé.

Excipients à effet notoire : lactose, sorbitol (contenu dans l'arôme orange-pamplemousse)

## PRESENTATION :

Boîte de 20 comprimés solubles avec barre de cassure.

## INDICATIONS THERAPEUTIQUE

Ce médicament est un corticoïde.  
Il est indiqué dans certaines maladies inflammatoires.

## CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE pris en association avec :

- la plupart des infections, - certains troubles du système immunitaire (comme la varicelle, zona), - certains troubles de la coagulation, - allergie à l'un des constituants.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALISER

médecin, en association avec :

- médicaments cardiaques (cf. Interactions médicamenteuses).

**EN CAS DE DOUTE IL EST INDICÉ DE CONSULTER**

**OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

## MISES EN GARDE SPECIALES

Ce médicament doit être pris sous surveillance médicale.

## AVANT LE TRAITEMENT :

Prévenir votre médecin en cas de maladie du cœur, du foie, du rein, du système digestif, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment d'insuffisance rénale, d'ostéoporose musculaire).

Prévenir votre médecin en cas de séjour dans des régions tropicales, subtropicales ou le sud de l'Europe, en raison de maladies parasitaires.

## PENDANT LE TRAITEMENT :

Eviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole.

En cas de traitement prolongé, ne jamais arrêter brutalement le traitement mais suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

Sous traitement et au cours de l'année suivant l'arrêt du traitement, prévenir le médecin de la prise de corticoïde, en cas d'intervention chirurgicale ou de situation de stress (fièvre, maladie).

## PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel. Tenir compte de la teneur en sodium (51 mg par comprimé).

**EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

## 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 et notamment des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque : astémizole, bépripil, érythromycine en injection intra-veineuse, halofantrine, pentamidine, sparfloxacine, sultopride, vincamine.

## GROSSESSE - ALLAITEMENT :

**GROSSESSE :** Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.



# ZAMOX®



1 g/125 mg,

Poudre pour suspension  
buvable en sachet

Boîte de 12, 14, 16, 21 et 24 sachets

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

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

## FORME PHARMACEUTIQUE ET POSOLOGIE

Poudre pour suspension buvable en sachet.

### COMPOSITION

#### Principes actifs

Amoxicilline

amoxicilline

Clavulanate de potassium

clavulanique

Excipients : q.s.p.

### CLASSE PHARMACOLOGIQUE

ZAMOX est un antibiotique

des infections.

Il appartient à un groupe

appelé amoxicilline

qui peuvent parfois

L'autre constituant actif

est la clavulanate

qui agit par

inactivation.

### INDICATIONS :

ZAMOX est utilisé chez

infections suivantes :

• infections de l'oreille

• infections des voies respiratoires

• infections des voies urinaires

• infections de la peau

infections dentaires,

• infections des os et des articulations.

### CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais ZAMOX

suspension buvable en sachet

• Si vous êtes allergique à l'amoxicilline

ou à la clavulanate

ou à l'un des composants contenus dans

• Si vous avez déjà présenté

(d'hypersensibilité) à un autre

une éruption cutanée ou un gonflement

• Si vous avez déjà eu des problèmes

ictère (jaunissement de la peau,

urine foncée, selles décolorées)

antibiotique.

Ne prenez pas ZAMOX si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ZAMOX.

### MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Faites attention avec ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament si vous :

• souffrez de mononucléose infectieuse,

• êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,

• n'urinez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ZAMOX.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection.

Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent de ZAMOX ou un autre médicament.

### Réactions nécessitant une attention particulière

ZAMOX peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez ZAMOX, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière dans les effets non souhaités et gênants ».

### Tests sanguins et urinaires

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules

rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière (ier) que vous prenez ZAMOX. En effet, ZAMOX peut influencer sur les résultats de ces types de tests.

**Liste des excipients à effet notoire :** Saccharose, Potassium, Sodium

**Informations importantes concernant certains composants de ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :**

- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

- Ce médicament contient du potassium. A prendre en compte chez les patients insuffisants rénaux ou chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en potassium.

- Ce médicament contient du Sodium. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES FORMES D'INTERACTIONS :

#### Autres médicaments

Si vous prenez récemment un autre médicament, informez votre médecin ou votre pharmacien. Cela inclut les médicaments pris sans ordonnance, et aussi les produits naturels.

• **Alcool :** L'alcool (en traitement de la goutte) peut aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Anticoagulants :** Les anticoagulants (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Antidépresseurs :** Les antidépresseurs (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Anticancéreux :** Les anticancéreux (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Antifongiques :** Les antifongiques (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Antibactériens :** Les antibiotiques (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Antiviraux :** Les antiviraux (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Antiparasitaires :** Les antiparasitaires (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Anticancéreux :** Les anticancéreux (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Anticancéreux :** Les anticancéreux (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Anticancéreux :** Les anticancéreux (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Anticancéreux :** Les anticancéreux (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Anticancéreux :** Les anticancéreux (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Anticancéreux :** Les anticancéreux (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Anticancéreux :** Les anticancéreux (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Anticancéreux :** Les anticancéreux (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Anticancéreux :** Les anticancéreux (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Anticancéreux :** Les anticancéreux (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Anticancéreux :** Les anticancéreux (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Anticancéreux :** Les anticancéreux (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Anticancéreux :** Les anticancéreux (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Anticancéreux :** Les anticancéreux (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Anticancéreux :** Les anticancéreux (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Anticancéreux :** Les anticancéreux (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Anticancéreux :** Les anticancéreux (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Anticancéreux :** Les anticancéreux (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Anticancéreux :** Les anticancéreux (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Anticancéreux :** Les anticancéreux (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Anticancéreux :** Les anticancéreux (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Anticancéreux :** Les anticancéreux (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Anticancéreux :** Les anticancéreux (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Anticancéreux :** Les anticancéreux (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Anticancéreux :** Les anticancéreux (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus

• **Anticancéreux :** Les anticancéreux (en traitement de la goutte), peuvent aggraver la réaction cutanée allergique est plus





# MYDOFLEX 150 mg

Comprimés pelliculés  
Tolpérisone HCl

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.**

GTIN: 06118001260850

LOT: 3077

MFG: 03 2022

EXP: 03 2025

PPV: 940hs00



me... parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

MYDOFLEX 150mg, boîte de 30 comprimés pelliculés

## 2. Composition du médicament :

### Composition :

TOPLERISONE (DCI).....150mg

**Excipients :** Acide citrique anhydre, povidone, cellulose microcristalline PH102, eau purifiée, cellulose microcristalline PH112, dioxyde de silice colloïdale, Crospovidone, stéarate de magnésium, alcool polyvinyle partiellement hydrolysé, dioxyde de titane, polyéthylène de glycol, Talc

## 3. Classe pharmaco thérapeutique ou le type d'activité:

MYDOFLEX est un myorelaxant

## 4. Indications thérapeutiques

MYDOFLEX contient le principe actif chlorhydrate de tolperisone qui est un décontractant musculaire. Il est utilisé, sur prescription médicale, dans le traitement des spasmes musculaires, lors d'affections douloureuses d'origine musculo-squelettique, notamment de la colonne vertébrale et des grosses articulations. Il peut aussi être prescrit dans l'hypertonie de la musculature squelettique associée à une affection neurologique.

## 5. Posologie et mode d'administration :

Chez l'adulte la dose initiale est en général d'un comprimé pelliculé de MYDOFLEX (soit une dose de 150 mg) matin, midi et soir (soit une dose journalière de 450

mg). Dans certains cas le médecin peut prescrire une dose plus importante (quatre fois un comprimé pelliculé à 150 mg par jour). Chez les personnes âgées, ou en cas de certaines maladies associées (insuffisance hépatique ou rénale), la dose prescrite est souvent plus faible. La dose journalière est maintenue jusqu'à l'obtention du résultat thérapeutique. La prescription médicale peut prévoir pour la suite un intervalle plus long entre les prises. En cas de simple retard d'une prise prenez la dose prévue. En cas d'oubli complet d'une prise ne pas doubler la dose suivante.

## 6. Contre-indications

**N'utilisez jamais MYDOFLEX 150 mg comprimés pelliculés dans les cas suivants :**

Myasthénie grave (maladie rare entraînant une faiblesse musculaire).

Allergie antérieure au MYDOFLEX

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

## 7. Effets indésirables

Les récentes études cliniques ont montré que moins de 5% des patients traités avaient annoncé des effets indésirables. Les effets indésirables rapportés sont les suivants:

**Système nerveux central:**

Occasionnel: vertige, tremblement, paraesthesia

Peu fréquent: mal de tête

**Système cardiovasculaire:**

Occasionnel: palpitations, hypotension

**Étendue gastro-intestinale:**

Occasionnel: bouche sèche, dyspepsie, nausée, vomissements, diarrhée, douleur

abdominale, flatulence

Peu fréquent: constipation, brûlures d'estomac

**Peau:**

Occasionnel: transpiration, urticaire, éruption

**Troubles généraux:**

Peu fréquent: asthénie, somnolence, douleur

Si vous remarquez d'autres effets secondaires, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

## 8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

**Faites attention avec MYDOFLEX 150 mg :**

En prescrivant MYDOFLEX le médecin doit informer le patient des risques d'allergies liés à ce produit (voir Effets indésirables). Si après la prise du médicament vous ressentez des manifestations anormales (fourmillements dans les mains, les pieds, apparition de plaques rouges, enflure de la face ou des muqueuses, gêne respiratoire, malaise, signes pouvant faire penser à une allergie médicamenteuse), il faut arrêter le traitement et avertir immédiatement le médecin.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.





# IXOR®

(Oméprazole)

## DENOMINATION DU MEDICAMENT

- IXOR® Comprimés effervescents dosés à 20 mg
- IXOR® Comprimés effervescents dosés à 10 mg

**Veuillez lire attentivement l'intégralité 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-les à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut ne pas convenir à leur maladie.
- Si l'un des effets indésirables décrits dans cette notice apparaît, remarquez un effet indésirable non mentionné, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Que contient cette notice ?

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

## 1 - QU'EST-CE QUE IXOR® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### - Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Code ATC : A02BC01

IXOR® comprimé effervescent contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

### - Indications thérapeutiques

IXOR® comprimé effervescent est utilisé pour traiter les affections suivantes :

#### Chez les adultes :

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- Les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- Les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- Les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). IXOR® comprimé effervescent peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

#### Chez les enfants :

### Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

### Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

- Les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

## 2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE IXOR® ?

### - Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Sans objet.

### - Ne prenez jamais IXOR® (Contre-indications)

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

• Si vous êtes allergique à un autre médicament appartenant à la même classe (par exemple pantoprazole, esoméprazole).

• Si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par le VIH.

• Si vous êtes dans une des situations où vous devez éviter de prendre IXOR® comprimé effervescent : à votre médecin ou votre pharmacien.

**IXOR® 20 mg 7 comprimés effervescents**

PPV 41DH30  
EXP 09/2024  
LOT 26036 1

la présence d'aspersion de phénylétanolamine avec IXOR®. Les particules d'empilage de la teneur en sel sont strictement contrôlées.

mg : environ 765,7

mg : environ 768,6

à votre médecin ou à votre pharmacien. Le comprimé effervescent doit être pris avec de l'eau.

IXOR® comprimé effervescent doit être pris avec de l'eau.

Les effets indésirables suivants se produisent :  
- Augmentation du poids sans raison apparente.

- Douleurs à l'estomac.

- Diminution de la nourriture.

- Augmentation des selles noires (telles que du sang).

- Vous souffrez de diarrhée sévère.

- Si vous avez des problèmes hépatiques.

- Si l'un des effets indésirables suivants se produisent, consultez votre médecin.

- Si vous avez des problèmes hépatiques.

- Si vous avez des problèmes hépatiques.

- Si vous avez des problèmes hépatiques.

- Si vous avez des problèmes hépatiques.

- Si vous avez des problèmes hépatiques.

- Si vous avez des problèmes hépatiques.

- Si vous avez des problèmes hépatiques.

- Si vous avez des problèmes hépatiques.

- Si vous avez des problèmes hépatiques.

- Si vous avez des problèmes hépatiques.

- Si vous avez des problèmes hépatiques.

- Si vous avez des problèmes hépatiques.

- Si vous avez des problèmes hépatiques.

- Si vous avez des problèmes hépatiques.

- Si vous avez des problèmes hépatiques.

- Si vous avez des problèmes hépatiques.

- Si vous avez des problèmes hépatiques.

- Si vous avez des problèmes hépatiques.

- Si vous avez des problèmes hépatiques.

- Si vous avez des problèmes hépatiques.

- Si vous avez des problèmes hépatiques.

- Si vous avez des problèmes hépatiques.



1  
**OT ISOPHARM**  
**OTOSAN GOUTTES**  
05.00.04  
Natur...

**OTOSAN®**  
NATURAL PRODUCTS FOR A BETTER LIFE

**IT OTOSAN®**

### GOCCE AURICOLARI NATURALI

Il cerume si può accumulare nell'orecchio, causando vari disturbi, fra cui ronzii, fischi, rumori di fondo, squilibrio della pressione auricolare, irritazioni cutanee, diminuzione dell'udito, dolore e vertigini.

Otosan Gocce Auricolari Naturali è un prodotto per il benessere dell'orecchio che aiuta ad eliminare il cerume in eccesso e ne previene la formazione. Grazie agli oli Biologici, alla Propoli e al Ribes Nigrum, lenisce gli arrossamenti e le irritazioni cutanee, igienizza e protegge il condotto uditivo, allevia la secchezza cutanea.

Delicato ed efficace, è adatto anche per portatori di protesi auricolari e per uso prolungato.

**MODO D'USO:** Inclinare la testa lateralmente e applicare all'interno dell'orecchio 4-5 gocce, lasciandole agire per alcuni minuti, mantenendo la testa reclinata.

Pulire delicatamente. Usare una volta alla set-

timana per prevenire l'accumulo di cerume; 2-4 volte al giorno per 3-5 giorni in presenza di cerume in eccesso, di arrossamenti e irritazioni cutanee. Se il problema persiste consultare il medico.

**PRECAUZIONI D'USO:** Usare a temperatura ambiente (15-25°C). Non esporre il flacone a calore e luce. Non usare in caso di ipersensibilità nota ai componenti, perforazioni del timpano o patologie dell'orecchio. In caso di reazioni indesiderate interrompere il trattamento e consultare il medico. Tenere fuori dalla portata dei bambini. Non usare su bambini al di sotto dei 36 mesi. Non ingerire. Non utilizzare su cute lesa. Evitare il contatto con gli occhi. Non utilizzare in modi e per scopi diversi da quelli specificatamente indicati dal fabbricante nelle presenti istruzioni per l'uso.

**EFFETTI COLLATERALI:** Attualmente non sono conosciuti effetti collaterali né controindicazioni all'utilizzo di Otosan Gocce Auricolari Naturali, anche su bambini, donne in gravidanza e allattamento.

**COMPOSIZIONE:** Olio di Mandorle dolci; Olio di Ribes nero; Olio di Borragine bio; Propoli; Oli essenziali bio di Geranio, Ginepro, Cajuput e Chiodi di Garofano; Bisabololo; Vitamina E.

#### Proprietà dei componenti

**Olio di Mandorle Dolci:** ottimo emolliente, rende la pelle tonica ed elastica. Di massima tollerabilità, è usato per le pelli più delicate e sensibili.

**Olio di Ribes Nero:** ad alto contenuto di omega-3, nutre la pelle e ha spiccate proprietà antiarrossanti e lenitive.

**Olio di Borragine Bio:** efficace emolliente, aiuta la rigenerazione cellulare, migliora l'idratazione e l'elasticità cutanea, nutrendo la pelle in profondità.

**Propoli:** sostanza prodotta dalle api, ha spiccate virtù igienizzanti.

**Olio essenziale di Geranio Bio:** emolliente e sebo-regolatore, vanta proprietà di carattere rilassante.

**Olio essenziale di Ginepro:** un'azione balsamica, rilassante e igienizzante.

**Olio essenziale di Cajuput:** una pianta tropicale, ha proprietà igienizzanti e lenitive nei confronti della pelle.

**Olio essenziale di Chiodi di Garofano:** contiene eugenolo, igienizzante e lenitivo, ha un'azione lenitiva ed antisettica.

**Bisabololo:** possiede un'azione lenitiva ed antisettica, disarrossanti. Elimina le irritazioni della pelle particolarmente delicate.

**Vitamina E:** protettiva e lenitiva.

**Dermatologicamente testato.**

**SENZA CONSERVANTI E COLORANTI.**

Per informazioni: [www.otosan.it](http://www.otosan.it)

**EN OTOSAN®**  
NATURAL EAR DROPS

Earwax can accumulate in the ear canal under different conditions: after swimming, after whistling, sensation of pressure, unbalanced ear pressure, ear pain, loss, pain and vertigo.

Otosan Natural Ear Drops help the cleaning of the ear canal, preventing the formation of earwax and prevent its effects.

Thanks to the presence of Blackcurrant (Ribes Nigrum), Geranium and Redness, deeply clean the ear canal, relieves dry skin.

Delicate and effective, it is suitable for use with hearing aids and for children.

**USE:** Tilt your head to the side and put 4-5 drops into the ear.

Repeat this operation 2-4 times a day, keeping your head tilted for a few minutes keeping your head tilted for a few minutes.

See your doctor if the symptoms persist or if there is accumulation; 2-4 times a day, keeping your head tilted for a few minutes.

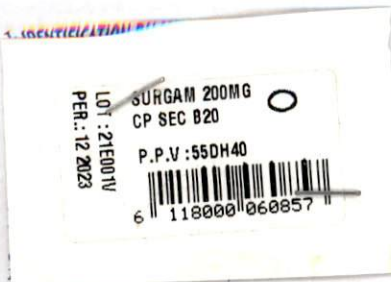
See your doctor if the symptoms persist or if there is accumulation; 2-4 times a day, keeping your head tilted for a few minutes.

**WARNINGS:** Use at room temperature. Do not expose the product to heat.

# Surgam® 200 mg

Acide tiaprofénique  
comprimé sécable.

SANOFI



- en traitement de longue durée dans :
  - certains rhumatismes inflammatoires chroniques,
  - certaines arthroses sévères ;
- en traitement de courte durée dans :
  - les douleurs aiguës d'arthrose,
  - les douleurs lombaires aiguës,
  - les douleurs et œdèmes liés à un traumatisme ;
- lors de règles douloureuses ;
- en traitement de certaines douleurs inflammatoires (gorge, oreille, bouche, nez).

### 3. ATTENTION !

#### a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament : (Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- au delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée),

- antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine,
- antécédents d'allergie à l'un des constituants du comprimé,
- ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- maladie du foie,
- maladie grave des reins,
- maladie grave du cœur,
- enfants de moins de 20 kg, soit environ 6 ans (en raison du dosage inadapté).

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

#### b) Mises en garde spéciales : CE MEDICAMENT NE DOIT ETRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MEDICALE.

#### PREVENIR VOTRE MEDECIN :

- en cas d'antécédent d'asthme associé à une rhinite chronique, une sinusite chronique ou des polypes dans le nez. L'administration de Surgam peut entraîner une crise d'asthme, notamment chez certains sujets allergiques à l'aspirine ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien (cf. contre indications) ;
  - en cas de traitement anticoagulant concomitant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves ;
  - en cas d'infection. La surveillance médicale doit être renforcée ;
  - en cas de varicelle. Ce médicament est déconseillé en raison d'exceptionnelles infections graves de la peau.
- INTERROMPRE IMMEDIATEMENT LE TRAITEMENT en cas de :
- hémorragie gastro-intestinale,
  - lésions sévères de la peau à l'aspect de cloques et de brûlures sur tout le corps (cf. Effets non souhaités et gênes),
  - signes évocateurs d'allergie à ce médicament, notamment crise d'asthme ou brusque gonflement du visage et du cou (cf. Effets non souhaités et gênes).

CONTACTEZ IMMEDIATEMENT UN MEDECIN OU UN SERVICE MEDICAL D'URGENCE.

#### c) Précautions d'emploi :

Ce médicament existe sous forme d'autres dosages qui peuvent être plus adaptés.

En raison de la nécessité d'adapter le traitement, il est important de PREVENIR VOTRE MEDECIN en cas :

- d'antécédents digestifs (ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien), hémorragie digestive,
- de maladie du cœur, du foie ou du rein,
- d'asthme : la survenue de crise d'asthme chez certains sujets peut être liée à une allergie à l'aspirine ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien (cf. Contre-indications).

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

#### d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, notamment avec les anticoagulants oraux, les autres anti-inflammatoires non stéroïdiens (y compris l'aspirine et ses dérivés), l'héparine, le lithium, le méthotrexate (à doses supérieures à 15 mg par semaine). IL FAUT SIGNALER SYSTEMATI- QUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

#### e) Grossesse-Allaitement :

**Au cours du 1er trimestre de grossesse** (12 semaines d'aménorrhée soit 12 semaines après le 1er jour de vos dernières règles), votre médecin peut être amené, si nécessaire, à vous prescrire ce médicament.

**De 2,5 à 5 mois de grossesse révolus** (12 à 24 semaines d'aménorrhée), ce médicament ne sera utilisé que sur les