

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 canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- Réclamation : 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 Aïal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Aïal 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° W21-660108

148325

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7482 Société : EX RAM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : —
 Nom & Prénom : KASSEDE KHALID
 Date de naissance : 14-08-1966
 Adresse : N° 25 LOT 5 HADJ KATEH OULKA CASA
 Tél. : 0663068886 Total des frais engagés : 641,20 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr. JABRANE Abdelaziz
 Spécialiste en
 Néphrologie - Dialyse
 16-18, Bd Yacoub El Manssour
 Casablanca 20000 Tél. : 05 22 20 45 45
 Date de consultation : 01/08/2023
 Nom et prénom du malade : KASSEDE KHALID
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : DRCT - Infection rénale
 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 : CASA Le : 06/02/2023

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

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
-----------------	-------------------	-----------------------	---------------------------------	--

01/02/23
2023
Dr. JABRANE Abdelaziz
Spécialiste en Néphrologie - Dialyse
16-18 Bd Yacoub El Mansour
Casablanca - Tél: 05 22 98 49 55

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
--	------	-----------------------

STE PHARMACIE HAMZA
Casablanca
Lods, Maj: 05 22 93 19 28
Casablanca - Tél: 05 22 93 19 28

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien	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 des soins.

Important :

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

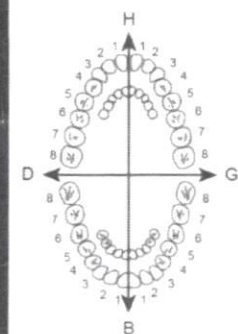
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>

O.D.F.
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
B	
D 00000000	G 00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



COEFFICIENT DES TRAVAUX	<input type="text"/>
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

CENTRE D'HÉMODIALYSE YACOUB EL MANSOUR

16 18 BD Yacoub El Mansour Maarif Extension RDC Casablanca

Docteur JABRANE ABDELAZIZ

Spécialiste en Néphrologie - Dialyse

Tél : 05.22.98.49.55

Fax : 05.22.98.88.05



الدكتور جبران عبد العزيز
إختصاصي في أمراض الكلى

الهاتف : 05.22.98.49.55

الفاكس : 05.22.98.88.05

Casablanca Le : 01/02/2023

ORDONNANCE

4^e KASSED tetra

20505

53,40 2/j

Cover

92,00 1/j

Un Alfa

272,20 1/j

Brexin

57,10 1/j

73,80 1/j

Renomine

22,70 3/j

OFilcent 200

170,00 1 Cup x 2/j

16/18, Bd Yacoub El Mansour, Maarif Extension RDC - Casablanca
Tél: 0522 98 49 55

STE PHARMACE HAMZA
CASABLANCA
Lotte, Hajjateh Rue 5 N° 3 Lot. 84
Casablanca - Tél: 0522 93 10 28

Dr. JABRANE Abdelaziz
Néphrologue - Dialyse
16-18, Bd Yacoub El Mansour
Casablanca - Tél: 05 22 98 49 55


Idéos® 500 mg / 400 UI

comprimé à sucer ou à croquer

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, en doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

- Gardez cette notice à portée de la main et de la relire.
- Si vous avez des questions et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes persistent, consultez un médecin.



- Les substances actives	
Calcium élémentaire	500 mg
Quantité correspondant à carbonate de calcium	1250 mg
Cholécalciférol (vitamine D3)	400 UI
Quantité correspondant en concentrât de cholécalciférol (forme pulvérulente)	4 mg
Pour un comprimé	

- Les autres composants sont :

Xylitol, sorbitol, povidone, stéarate de magnésium, arôme citron (huiles essentielles de citron, d'orange, de litsea cubeba, maltodextrine, gomme d'acacia, citrate de sodium), cholécalciférol, alphasécherol, graisses alimentaires, gélatine, saccharose, amidon de maïs.

1 - QU'EST-CE QU'IDEOS® 500 mg / 400 UI, comprimé à sucer ou à croquer ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament se présente sous la forme de comprimé à sucer ou à croquer. Boîtes de 2 ou 4 tubes de 15 comprimés.

APPORT VITAMINO-D-CALCIQUE.

Ce médicament est indiqué :

- chez le sujet âgé, en cas de carence en calcium et en vitamine D,

کوفر سیل[®] 5 ملغ

بيراندوبريل أرجينين ، حبات ملبسة قابلة للكسر

كوفرسيل 5 ملغ، حَبَّاتٌ مَلْبَسَةٌ قَابِلَةٌ لِلْكُحْرِ مَعَ الطَّعَامِ وَالشَّرَابِ.
يُسْتَحْسَنُ اخْتِذَ كُوفْرِسِيلِ 5 ملغ، حَبَّاتٌ مَلْبَسَةٌ قَابِلَةٌ لِلْكُحْرِ قَبْلَ وَجْهَةِ الطَّعَامِ.

الحمل والرضاعة
إذا كنت حاملاً أو مرضعاً، أو تعتقدين بأنك حامل أو تخططين للإنجاب، عليك باستشارة الطبيب أو الصيدلاني قبل تعاطي هذا الدواء.

الحمل
من الموهوب أن تعلمي طبيبك إن كنت تظنين بأنك حامل (أو إن كنت تتوقعين الحمل).
فقد يطلب منك طبيبك التوقف عن أخذ كورفيل 5 ملغ حبات ملبسة قابلة للسكر قبل وقوع
الحمل أو بمجرد ظهوره. كما سيصف لك دواء آخر بدلاً من كورفيل 5 ملغ حبات ملبسة قابلة
للسكر.

ملاحظة: مائدة قابلة للكسر في بداية الحمل، كما يُحظر أخذه قطعياً
4. يُشكل خطراً على الجنين.

١. وشك الإرضاع.

بات ملتبسة قابلة للكسر لدى المرأة المرضع. فإن كنت مصرة
كعلاج آخر، وخاصة إن كان طفلك حديث الولادة أو إن

لثة للكسر لا يؤثر على البقطة، لكن قد يظهر إحساس بالدوار
إنخفاض الضغط الشرياني. لذا فقد تقل القدرة على قيادة

يحتوي كوفر سيل 5 ملغ، حبات ملبسة قابلة للكسر على سكر الحليب (لاكتوز)

في حالة أعلّمك طبيبك بأن جسمك لا يتقبّل بعض أنواع السكر، عليك بمراجعته قبل أخذ هذا الدواء. يحتوي كوفرسيل 5 ملغ، حبات ملبّسة قابلة للكسر على الصوديوم

يحتوي كوفرسيل 5 ملغ، حبات ملبسة قابلة للكسر على أقل من 1 ممول (23 ملغ) من الصوديوم في كل حبة، ولذا يمكن اعتباره «خال من الصوديوم».

3. كيف يأخذ كوفر سيل 5 ملغ، حبات ملبسة قابلة للكسر؟

عليك دائماً الالتزام بتناول هذا الدواء بالطريقة التي وصفها لك طبيبك. إن لم تكن متأكدًا، عليك باستشارة طبيبك.

تبتلع الحبة مع داس من الماء، ويستحسن أخذها يوميا

ان طيبك هو الذي يقدر مقدار المناسبة لوضعك.

يتراوح مقدار الجرعة الموصى بها كالتالي:

ارتفاع الضغط الشرياني: إن الجرعة الإعتيادية في بداية العلاج وجرعة الوقاية عبارة عن 5 ملغ في اليوم. إن تطلب الأمر، يمكن رفع هذه الجرعة، بعد شهر من العلاج، إلى 10 ملغ في اليوم وهي الجرعة

القصى المشار إليها لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني.

ملغ في اليوم، يمكن رفعها، بعد شهر من العلاج، إلى 5 ملغ، ثم إلى 10 ملغ في اليوم إن تطلب الأمر. القصور القلبي: الجرعة الإعتيادية في بداية العلاج عبارة عن 2,5 ملغ في اليوم. إن تطلب الأمر،

اقرأ بدقّة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

. إحتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاجها لتستند إليها من جديد.

• إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني أو الممرض(ة).

لقد وُصف هذا الدواء لك شخصياً. فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر،

حتى وإن كانت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر.

• إذا شعرتُم بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني أو الممرض(ة).

هذا ينطبق أيضا على جميع الآثار الجانبية الغير المدلى به

(أنظر إلى مقطع 4 : «ماهي الآثار الجانبية المحتملة؟»)

في هذه النشرة:

1. ما هو كوفرسبيل 5 ملغ، حبات ملبسة قابلة للكسر وفي أية حالة يُد

2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أخذ كوفر سبل 5 ملغ، حيث

4. ما هي الآثار الحانبة المحتملة؟

5. كيف يحفظ كوفرسيل 5 ملغ، حبات ملبسة قابلة للكسر؟

6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية.

1. ما هو كوفرسيل S منتج. جبات مبيسة قابلة للكسر وفي أية حالة يستعمل؟

كوفرسيل 5 ملغ جبات ملبسة قابلة للكسر، هو عبارة عن مشيط لخدمة تحويل (IEC). وهو يعمل

على توسيع الأوعية الدموية مسهلًا بهذا عمل القلب في ضخ الدم عبرها.

يستعمل كوفرسيل 5 ملغ، حبات متبسة قابلة للكسر؛
في علاج ارتفاع الضغط الشرياني.

• في حالة القصور القلبي (أي في حالة عدم تمكن القلب عن ضخ الدم

يحتاجها الجسم،

• لتخفيض خطر التعرض للحوادث القلبية، مثل الذبحة القلبية، لدى المصابين بمرض الشريان التاجي

الثابت (جريان الدم الوارد للقلب ضئيل أو محصور) ولدى من أصيبوا من قبل بسكتة قلبية، و/أو
 داء من غرضها الحماية (جريان الدم للقلب من طريق الشرايين التاجية للقلب، الدم

2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ كوفيد-19 5 ملغ حبات ملنسة قابلة للكم؟

لا يجوز على الإطلاق أخذ كوفر سيل 5 ملغ حبات ملبسة قابلة للكسر:

• إذا كانت لديك حساسية من البيروكسيد، أو من أحد المكونات الأخرى التي يحتوي عليها هذا الدواء، فالتأكد من عدم الإصابة بالتهرب الحساسية من قبل الطبيب.

هذا الدواء المذكورة في المقطع 6، أو من الأدوية الأخرى التابعة لنفسه، متبذرة حميرة تحويل الأنحوثس.

• إن سبق وتعرضت لأعراض مثل الصفيح أثناء التنفس، أو تورم في الوجه أو في اللسان، أو في الحنجرة،

بيدة، أو مفتح جلدي شديد أثناء العلاج بواسطة مثبطات تحويل الانجيوتنسين (IEC)، أو إن

OFIKEN®

Céixime

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
- Si vous avez d'autres questions, 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, car cela pourrait lui être nocif.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

DENOMINATION :

OFIKEN® 200 mg, comprimés pelliculés

OFIKEN® 100 mg/5 ml, poudre pour

COMPOSITION QUALITATIVE ET

OFIKEN® 200 mg, comprimés pelliculés

Céixime trihydraté, quantité corres

Excipients.....

OFIKEN® 100 mg/5 ml, poudre po

Céixime trihydraté, quantité corresp

Excipients.....

FORME PHARMACEUTIQUE ET PR

OFIKEN® 200 mg, comprimé pellicul

OFIKEN® 100 mg/5 ml :

Poudre pour suspension buvable en flacon de 30 ml soit 150 doses-kg

Poudre pour suspension buvable en flacon de 60 ml soit 300 doses-kg

Poudre pour suspension buvable en flacon de 100 ml soit 500 doses-kg

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Antibiotiques de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de 3^{ème} génération.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Comprimé pelliculé :

Ce médicament est indiqué dans le traitement des :

- Otites et sinusites aiguës,
- Infections bronchiques et pulmonaires,
- Certaines infections urogénitales.

Poudre pour suspension buvable :

Ce médicament est indiqué chez l'enfant de plus de 6 mois, dans le traitement des :

- Infections bronchiques et pulmonaires,
- Otites moyennes aiguës,
- Certaines infections urinaires.

ATTENTION !

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament ?

Poudre pour suspension buvable et comprimé pelliculé :

- Allergie connue aux antibiotiques du groupe des céphalosporines, ou à l'un des excipients de ces médicaments.

Comprimé pelliculé :

- Enfant de moins de 12 ans.

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

b) Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Mises en garde spéciales :

Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin. En effet, la survenue d'une réaction allergique impose l'arrêt du traitement. Il existe une possibilité d'allergie (5 à 10% des cas) chez les sujets allergiques aux pénicillines ou autres bêta-lactamines. Signaler à votre médecin toute allergie ou manifestations allergiques survenues lors de traitement par les antibiotiques du groupe des pénicillines.

En cas de diarrhée survenant au cours du traitement, prenez rapidement avis auprès de votre médecin. Ne prenez pas de traitement antidiarrhéique sans prescription médicale.

Si vous avez déjà eu une anémie hémolytique après la prise d'un antibiotique de la famille des céphalosporines y compris OFIKEN (diminution des globules rouges, ce qui peut entraîner une pâleur, une faiblesse ou un essoufflement), vous devez prévenir votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous avez une réaction cutanée sévère de type éruption de bulles avec décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre à tout le corps et vous mettre en danger (Syndrome de Lyell, syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (DRESS), pendant ou après le traitement, vous devez informer immédiatement votre médecin.

Poudre pour suspension buvable : En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi :

- Insuffisance Rénale : Il est important de prévenir votre médecin de toutes maladies rénales en raison de la nécessité d'adapter la dose quotidienne du traitement.

Poudre pour suspension buvable : Chez l'enfant de moins de 6 mois, à ce jour, en l'absence d'études précises, il est recommandé de ne pas utiliser OFIKEN®.

Les suspensions buvables contiennent 2,53 g de saccharose par 5 ml dont il faut en tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou en cas de diabète.

Comprimé pelliculé :

Grossesse et allaitement en raison de l'absence de données précises.

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

Interactions médicamenteuses ou autres interactions :

POUR EVITER LES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER

LE MEDICAMENT QUE VOUS PRENEZ EN TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE

PHARMACIEN. Lors de la prise de ce médicament :

RINOMICINE®

EFFETS SECONDAIRES :

Peu fréquent : sensation légère de sécheresse de la bouche.

Rarement : éruptions cutanées, troubles hématologiques.

SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

227 Réservé uniquement à l'adulte.

Eviter un risque de surdosage, vérifier l'absence du paracétamol et du salicylamide dans la composition d'autres médicaments.

Adulte de plus de 50 Kg : la dose totale de paracétamol ne doit pas excéder 4 g par jour.

En cas d'ulcère gastroduodénal, d'hémorragie digestive, de traitement anticoagulant, de traitement prolongé ou à forte dose, d'asthme, de diabète, d'insuffisance rénale, une surveillance médicale régulière est nécessaire.

La durée de traitement l'absorption d'alcool est déconseillée.

Ce médicament contient du saccharose, son utilisation 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.

Tenir compte dans la ration journalière de la teneur en saccharose (8 g par sachet).

Il est inutile et potentiellement dangereux d'associer entre eux deux médicaments contenant des vasoconstricteurs.

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

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Rinomicine® est déconseillé chez la femme enceinte et allaitante. Toutefois en cas de nécessité, son administration pendant la grossesse et l'allaitement sera possible sous surveillance du médecin traitant ou du pharmacien.

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.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Voie orale.

Réservé uniquement à l'adulte.

Débuter le traitement par un sachet toutes les 6 heures puis continuer par 1 sachet toutes les 8 heures. Sans dépasser 3 sachets par jour.

Diluer le contenu d'un sachet dans un verre d'eau, bien mélanger et boire immédiatement.

Un-alfa® 0,25 microgramme, capsule

Un-alfa® 1 microgramme, capsule

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez à personne d'autre.
- Vous risqueriez de lui causer tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

◆ IDENTIFICATION DENOMINATION

Un-alfa® 0,25 microg
Un-alfa® 1 microgram
Alfacalcidol

Lot: C78715
01 2024
EXP: 172 DH 20
PPV: 070535

Le conditionnement du médicament assure au maximum la sécurité.

Notez que les capsules Un-alfa® sont brunes ; que les capsules Un-alfa® sont blanches.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Ce médicament, dont la substance active est l'alfacalcidol, est un dérivé de la vitamine D.

◆ DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans :

- le traitement curatif de l'ostéodystrophie rénale (troubles osseux liés à l'insuffisance rénale) chez l'adulte ou l'enfant urémique, avant ou au stade de la dialyse.
- le traitement préventif de l'ostéodystrophie rénale ;
- chez l'enfant insuffisant rénal non hémodialysé,
- chez l'adulte insuffisant rénal non hémodialysé, uniquement en cas d'hyperparathyroïdisme (activité trop importante des glandes parathyroïdes) et après correction préalable de l'hyperphosphorémie (quantité importante de phosphates dans le sang) par sels alcalins de calcium, sans induire d'hypercalcémie (quantité importante de calcium dans le sang),
- certaines formes de rachitisme et de maladies des os,
- les hypoparathyroïdismes et pseudo-hypoparathyroïdismes

SE CONFORMER STRICTEMENT

CONDUITE À TENIR EN CAS

Si une hypercalcémie légère apparaît, par simple arrêt du traitement, environ une semaine. L'hypercalcémie sévère en cas d'hospitalisation dans une

Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations.

◆ EFFETS NON SOUS-ESTIMES COMME TOUT PRODUIT CERTAINES PERSONNES GÉNANTS :

- chez l'insuffisant rénal, l'hyperphosphorémie, certains tissus.
- chez l'hypoparathyroïdisme (non insulino-dépendant)

BREXIN®

Piroxicam Bêta-cyclodextrine

Composition :

	Comprimés sécables	Suppositoires	Sachets
Piroxicam (équivalent à 191,20 mg de piroxicam β-cyclodextrine)	20 mg	20 mg	20 mg
Excipients q.s.p.	1 comprimé Lactose	1 suppositoire	1 sachet Aspartam et Sorbitol
Excipients à effet notoire			

Propriétés :

Anti-inflammatoire non stéroïdien du groupe des oxicams.

Indications :

- Traitement des états douloureux aigus
- Traitement des rhumatismes inflammatoires

Contre-indications :

- Antécédents d'allergie ou d'asthme ou de troubles gastro-intestinaux tels que autres AINS ou l'Aspirine.
- Hypersensibilité à l'un des constituants
- Ulcère gastroduodénal en évolution, il
- Enfants de moins de 15 ans.
- Phénylcétonurie du fait de la présence de l'Aspartam dans les sachets.
- Association avec les anticoagulants oraux, autres AINS, héparine, lithium, méthotrexate et ticlopidine.
- En cas de grossesse et d'allaitement.

Effets indésirables :

Effets gastro-intestinaux : anorexie, pesanteurs épigastriques, nausées, vomissements, constipation, douleurs abdominales, flatulences, diarrhées, ulcères.

Réactions d'hypersensibilité : dermatologiques, respiratoires et générales.

Effets sur le système nerveux central : céphalées, somnolences et vertiges.

Précautions d'emploi :

En cas d'hémorragie gastro-intestinale ou d'une manifestation cutanée ou muqueuse, interrompre immédiatement le traitement et consulter votre médecin.

Ce médicament sera administré avec prudence et sous surveillance particulière chez les malades ayant des antécédents digestifs.

L'attention doit être attirée chez les conducteurs et utilisateurs de machines sur la possibilité de vertiges et de somnolence.

Mode d'emploi et posologie :

Se conformer à la prescription médicale.

La posologie usuelle est de 20 mg par jour en une seule prise jusqu'à disparition des symptômes.

Formes et autres présentations :

- BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 et 20 comprimés effervescents
- BREXIN® 20 mg - Boîte de 20 comprimés sécables
- BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 suppositoires
- BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 sachets

Liste I (Tableau A)

PROMOPHARM S.A.
Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc
S/L CHIESI FARMACEUTICI S.p.A.



IXOR®

(Oméprazole)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- IXOR® Comprimés effervescent dosés à 20 mg
- IXOR® Comprimés effervescent dosés à 20 mg

IXOR 20 mg

PPV 73DH80
EXP 05/2024
LOT 250053

Veillez lire attentivement l'intégralité de ce document de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, demandez à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait même si les signes de leur maladie sont identiques.
- Si l'un des effets indésirables devient remarquer 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 appelés 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 inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lansoprazole, rabéprazole, ésomeprazole).

• Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

• Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas IXOR® comprimé effervescent. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre IXOR® comprimé effervescent.

• En raison de la présence d'aspartame, ce médicament est contre-indiqué en cas de phénylcétonurie.

- Faites attention avec IXOR® (Mises en garde spéciales et précautions d'emploi)

• La teneur en sodium chez les patients suivant un régime strict.

• environ 765,7 mg de sodium par comprimé

• environ 768,6 mg de sodium par comprimé

• votre médecin ou pharmacien avant de prendre IXOR®.

IXOR® comprimé effervescent peut masquer des symptômes. Par conséquent, avant que vous ne commenciez à prendre IXOR® comprimé effervescent ou lorsque vous êtes sous traitement, informez immédiatement votre médecin si vous avez les symptômes suivants :

• Perte de poids sans raison ou si vous avez des problèmes de digestion.

• Douleurs à l'estomac ou une indigestion.

• Vous vomissez de la nourriture ou du sang.

• Vous avez des selles noires (teintées de sang).

• Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car l'oméprazole a été associé à une faible augmentation de diarrhées infectieuses.

• Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.

• Si vous avez déjà eu de développer une réaction cutanée après un traitement avec un médicament similaire à IXOR® qui réduit l'acidité de l'estomac.

• Vous devez faire un examen sanguin spécifique (Chromogranine A). Si vous prenez IXOR® comprimé effervescent au long-cours (durée supérieure à un an), votre médecin vous surveillera probablement de façon régulière. Vous devez définir précisément tous les symptômes et événements nouveaux ou exceptionnels quand vous voyez votre médecin.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que IXOR® comprimé effervescent, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier dans les zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que vous le pouvez, car vous devriez peut-être arrêter votre traitement avec IXOR®. Rappelez-vous de mentionner également tout autre effet indésirable tel que des douleurs dans vos articulations.

- Enfants

Certains enfants atteints d'une maladie chronique peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que cela ne soit pas recommandé. Ne donnez pas ce médicament aux enfants de moins de 1 an ou < 10 kg.

- Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)

Autres médicaments et IXOR® comprimé effervescent

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Cela concerne également les médicaments que vous achetez sans ordonnance.

IXOR® comprimé effervescent peut interagir sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur IXOR® comprimé effervescent.

Vous ne devez pas prendre IXOR® comprimé effervescent si vous prenez un médicament contenant du **nelfinavir** (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants :

• Kétoconazole, itraconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques) ;

• Digoxine (utilisée dans le traitement de problèmes cardiaques) ;

• Diazepam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire) ;

• Phénytoïne (utilisée dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de IXOR® comprimé effervescent ;

• Médicaments anti-coagulants pour fluidifier le sang tel que la