

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

## 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

- O Réclamation : contact@mupras.com  
 O Prise en charge : pec@mupras.com  
 O 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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

1467

Société :

172126

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

MOUHEN Brahim

Date de naissance :

01-06-1954

Adresse : N°14 lot ouled hassen, Hy 716 Rachid 1,

Casablanca Maroc

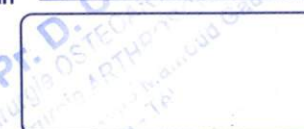
Tél. :

0664-96-12-31 Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 03/08/2023

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Age :

Enfant

Nature de la maladie :

coiffeur

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 :

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

Pr. D. CONDUITE  
Chambre des Notaires  
Casablanca - Rabat - Tanger - Agadir



### RELEVE 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
03.08.23	G	C		

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Soumissionnaire	Date	Montant de la Facture
J.L. Pharmacie BENBRAHIM Toulon 100 Boulevard Ibn Sina Tel: 05 22 36 18 88 - Casab	03/08/23	504,10

### ANALYSES - RADIGRAPHIES

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	

### RELEVE 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'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
<img alt="Diagram of upper and lower dental arches with numbered teeth from 1 to 8				

# Professeur David COHEN

Ancien Professeur à la Faculté  
de médecine de Casablanca  
Spécialiste en Traumatologie - Orthopédie  
Chirurgie arthroscopique  
Chirurgie de la main et micro-chirurgie  
Chirurgie du rachis  
Médecine et chirurgie du sport

# البروفيسور ديفيد كوهن

أستاذ سابق بكلية الطب

بالدار البيضاء

يختص في جراحة العظام والمفاصل  
الجراحة المناظرية للمفصل

جراحة اليد

جراحة العمود الفقري

الجراحة و الطب الرياضي

Casablanca le 3/8/2023

Mr MOUMEN Brahim

1/ MAXICLAV 1 G

S.V

1 sachet trois fois par jour pendant 10 jours

2/ SEDALGIQUE

S.i

1 cp trois fois par jour pendant 15 jours

3/ OEDES 40

S.i

1 cp par jour pendant 14 jours

4/ MEFSAL 15

S.V

1 cp par jour pendant 10 jours



**MEFSAL® 7,5 mg, comprimé - B10 / B20  
MEFSAL® 15 mg, comprimé sécable - B10 / B20  
(Méloxicam)**

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

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

Si vous avez toutes autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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.

## 1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Substance active :

- MEFSAL® 7,5 mg, comprimé :  
Méloxicam Pour 1 comprimé 7,5 mg

- MEFSAL® 15 mg, comprimé sécable :  
Méloxicam Pour 1 comprimé sécable 15 mg

Exipients: Amidon prégalatiné (100%), Lactose monohydraté, Amidon de maïs, Citrate de sodium, Cellulose microcristalline (Avicel ph102), Silice colloïdal anhydre, Stéarate de magnésium q.s.p. 1 comprimé

Exipient à effet notoire : Lactose monohydraté.

## 2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Anti-inflammatoire non stéroïdiens. Coxicant - code ATC : M01AC06.

MEFSAL® contient une substance active dénommée méloxicam.

Le méloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

## 3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

MEFSAL® est indiqué pour :

- Le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose,
- Le traitement de longue durée
- De la polyarthrite rhumatoïde
- De la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew).

## 4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

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

### Posologie :

La dose recommandée est de :

• Pouxées aiguës d'arthrose : 7,5 mg (un comprimé à 7,5mg ou un demi-comprimé à 15mg) une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé à 7,5mg ou un demi-comprimé à 15mg) une fois par jour.

• Polyarthrite rhumatoïde et Spondylarthrite ankylosante : 15 mg (deux comprimés à 7,5mg ou un comprimé à 15mg) une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé à 7,5mg ou un demi-comprimé à 15mg) une fois par jour.

### Mode d'administration :

Voie orale

Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau, ou un autre liquide, au cours d'un repas.

## 5. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez pas MEFSAL® dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique au Méloxicam ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Au cours des trois derniers mois de la grossesse.
- Enfant et adolescents de moins de 16 ans.

• Si vous êtes allergique à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS).

• Si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :

- Résistance sévère, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme), Obstruction nasale due à des pertes référiment de la muqueuse nasale (polypes nasaux),

- Erption cutanées, urticaire, Gonflement soutenu des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke).

• Si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS.

- Un saignement de l'estomac ou des intestins.

- Des perforations de l'estomac ou des intestins.

- Ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins.

- Antécédents d'ulcères ou de saignements récidivants peptiques ou de l'estomac (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois), Insuffisance hépatique sévère.

- Insuffisance rénale sévère non dialysée.

- Saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire).

- Troubles hémodynamiques de quelque type que ce soit.

- Insuffisance cardiaque sévère.

- Intolérance à certains sucrels étant donné que ce produit contient du lactose (voir rubriques « Composition » et « Mise en garde spéciales et précautions particulières

d'emploi »).

Si vous n'êtes pas certain à propos d'un des points ci-dessus, demandez à votre pharmacien.

## 6. EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, ce médicament peut indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement et Arrêtez de prendre MEFSAL® et consultez immédiatement l'hôpital le plus proche si vous remarquez:

Toute réaction allergique (hypersensibilité), qui peut prendre

Reactions cutanées, notamment démangeaisons (prurit), ci

la peau, qui peuvent être des éruptions cutanées pouvant

le pronostic vital (syndrome de Stevens Johnson, synd-

tissus mous (lösions des muqueuses) ou rythème polymorphe (CF). Contre

indication : L'arythmie polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, des tissus et des taches, des marques rouges ou violettes, ou des bulles à la surface

de la peau. Cette réaction peut également atteindre la bouche, les yeux et les autres muqueuses.

Gonflement des tissus sous la peau ou les muqueuses, par exemple gonflement autour des yeux, gonflement du visage et des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile, ainsi que gonflement des chevilles ou des jambes (œdème des membres inférieurs).

- Essoufflement ou crise d'asthme.

- Inflammation du foie (hépatite). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :

- Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse),

- Douleurs abdominales,

- Perte d'appétit.

Tout effet indésirable du tube digestif, plus particulièrement :

- Saignements (entraînant une coloration des selles en noir),

- Ulcères (entraînant une coloration des selles abdonnales).

Les saignements de l'appareil digestif (saignement gastro-intestinal), la formation

d'ulcères ou l'apparition d'une perforation au niveau digestif peuvent parfois être

sévères et entraîner potentiellement fatale, en particulier chez les personnes âgées.

Informez immédiatement votre médecin, si vous avez été atteint précédemment

des symptômes de l'appareil digestif suite à l'utilisation prolongée de médicaments

anti-inflammatoires (AINS), en particulier si vous êtes âgé. Votre médecin pourra être

amené à suivre toute modification de votre état pendant le traitement.

Si vous présentez des troubles de la vue, ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machine.

## Effets indésirables généraux des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)

L'utilisation de certains médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) peut entraîner des effets indésirables, tels que l'éclat de la peau de temps en temps ou des douleurs abdominales.

Très rares : toucher moins d'1 patient sur 100000.

Formation de cliques sur la peau (réaction

arythème polymorphe) est une réaction allergique grave de la peau, des taches, des marques rouges ou violettes, ou bulles à la surface

de la peau. Cette réaction peut également atteindre la bouche, les yeux et les autres muqueuses.

- Inflammation du foie (hépatite). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :

- Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse),

- Douleurs abdominales,

- Perte d'appétit.

- Insuffisance rénale aigüe en particulier chez

exemple une maladie cardiaque, un diabète ou une affection de la paroi intestinale.

- Indéterminée (la fréquence ne peut être déterminée)

- Confusion,

- Désoxygénéation,

- Essoufflement et réactions cutanées (rhét-

erophotosensibilité),

- une insuffisance cardiaque a été rapportée

AINS,

- Partie complète d'un certain type de globule

chez des patients qui prennent MEFSAL® et potentiellement inhibiteurs, dépresseurs ou autres médicaments myélotoxiques). Ces

- Une fièvre soudaine,

- Des maux de gorge

- Des infections

- Pancréatite (inflammation du pancréas)

## Effets indésirables causés par des non-stéroïdiens (AINS), mais non encore

Modifications organiques du rein entraînant

- Cas très rares d'inflammation du rein (néph-

- Mot de certaines cellules du rein (nécrose

- Protéines dans les urines (syndrome néph-

Modifications des effets indésirables suscep-

teur. Elle permet une surveillance

médicamenteuse.

79,00

• Anomalies transitoires des tests unguinocutanés enzymes hépatiques telles que les transaminases, la bilirubine. Votre médecin peut s'en servir.

• Anomalies des tests biologiques de la fonction rénale ou de l'urine.

• Rares : touche de 1 à 10 patients sur 1000.

• Troubles de l'humeur,

• Cauchemars,

• Numération sanguine anormale, notamment

- Diminution du nombre de globules blancs

- Diminution du nombre de plaquettes sanguines.

• Ces effets indésirables peuvent entraîner ainsi que des symptômes tels que l'apparition de

ulcères d'oreilles (acouphène),

• Palpitations,

• Ulcères de l'estomac ou de la partie

peptique (gastrodénoémaux),

• Inflammation de l'oesophage (oesophagite)

• Survêne de crises d'asthme (observées l'aspirine ou à d'autres AINS),

• Graves réactions cutanées accompagnées

(syndrome de Stevens-Johnson et syndrome

du Lyell),

• Anomalies de la vue, notamment :

- Vision floue

• Inflammation du blanc des yeux ou des paupières (conjunctivite).

• Très rares : touche moins d'1 patient sur 100000.

• Formation de cliques sur la peau (réaction

arythème polymorphe) est une réaction allergique grave de la peau, des taches, des marques rouges ou violettes, ou bulles à la surface

de la peau. Cette réaction peut également atteindre la bouche, les yeux et les autres muqueuses.

- Inflammation du foie (hépatite). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :

- Sensation de malaise (nausées) et vomissements,

- Selles molles (diarrhée),

- Flatulence,

- Constipation,

- Indigestion (dyspepsie),

- Douleurs abdominales,

- Selles de couleur noire provoquée par un saignement au niveau digestif (méléna),

- Vomissement de sang (hématemese),

- Inflammation de la muqueuse buccale avec ulcérations (stomatite ulcéreuse),

- Aggravation des inflammations de l'appareil digestif (par exemple exacerbation de

la douleur ou de la maladie de Crohn).

Même lorsque l'effet indésirable de l'estomac (gastrite) a été observé,

Effets indésirables du Méloxicam - la substance active de MEFSAL®

Très fréquents : touche plus d'1 patient sur 10

• Événements indésirables gastro-intestinaux, tels qu'indigestion (dyspepsie),

• sensation de malaise (nausées) et vomissements, douleurs abdominales,

constipation, flatulences,

- artérites,

- arthralgies,

- douleurs articulaires,

- douleurs musculaires,

- douleurs osseuses,

- Anémie (réduction de la concentration en héoglobin, pigment rouge du sang),

- Augmentation de la pression artérielle (hypertension),

- Bouffées de chaleur (rougeur temporaire du visage et du cou),

- Réthydro-sodé,

- Augmentation du taux de potassium (hyperkaliémie). Ceci peut entraîner les

symptômes suivants :

- Troubles du rythme cardiaque (arythmies),

- Palpitations (perception de ses propres battements cardiaques de façon exacerbée),

- Faiblesses des muscles.

7. MISES EN GARDE SPECIALES D'EMPLOI

Liste des informations nécessaires avant

Si votre médecin vous a informé(e) d'une inter-

vention avant de prendre ce médicament.

Adressez-vous à votre médecin ou, pharmaci-

# OEDES® 40mg

Microgranules gastro-résistants en gélules  
(Omeprazole)

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT:

Forme pharmaceutique et présentation :

OEDES® 40mg, Microgranules gastro-résistants en gélules, boîtes de 7, 14, 28 et 56

## 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Principe actif:

Omeprazole ..... 40 mg

EXCIPIENTS : q.s.p une gélule.

Liste des Excipients à effet notable : Saccharose.

## 3. CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THERAPEUTIQUE :

OEDES contient la substance active Omeprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

## 4. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

### Chez les adultes :

• 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). Oedes 40mg 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 grossesse au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

### Chez les enfants :

• Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (RGO) tels que brûlures et régurgitations acides :

- Enfants âgés d'un an ou plus et avec un poids corporel entre 10 et 20 Kg : OEDES 40 mg n'est pas adapté à cette tranche d'âge.

- Enfants âgés de 2 ans ou plus et avec un poids corporel de plus de 20 Kg : OEDES 40 mg peut être prescrit chez cette tranche d'âge.

• Traitements des ulcères provoqués par une infection par Helicobacter pylori chez les adolescents et enfants de plus de 4 ans : OEDES 40 mg n'est pas adapté à cette tranche d'âge.

## 5. COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

### CE MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECISE :

- IL NE PEUT ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS.

- NE PAS LE CONSEILLER A UNE AUTRE PERSONNE.

Dans tous les cas se conformer strictement à l'ordonnance du médecin.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous.

### Adultes :

#### Traitement des symptômes du reflux gastro-cesophagien tels que brûlures et régurgitation acide :

• Si votre médecin constate que votre oesophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4-8 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre une dose de 40 mg pendant 8 semaines supplémentaires si votre oesophage n'a pas encore cicatrisé.

• La dose recommandée une fois que votre oesophage a été guéri est de 10 mg une fois par jour.

• Si votre oesophage n'a pas été endommagé, la dose usuelle est de 10 mg une fois par jour.

#### Traitement des ulcères dans la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) :

• La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 2 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre la même dose pendant 2 semaines supplémentaires si votre ulcère n'a pas été cicatrisé.

• Si l'ulcère n'a pas été complètement cicatrisé, la dose peut être augmentée à 40 mg une fois par jour pendant 4 semaines.

### Traitement des ulcères de l'estomac (ulcère gastrique) :

• La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre la même dose pendant 4 semaines.

• Si l'ulcère n'est pas complètement cicatrisé, la dose peut être augmentée à 40 mg une fois par jour.

#### Prévention de la récidive :

• La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Votre médecin peut augmenter la dose en fonction de vos besoins et il décidera également de la durée pendant laquelle vous prendrez le médicament.

#### Traitement d'un excès d'acide dans l'estomac dû à une grossesse au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

• La dose recommandée est de 60 mg par jour.

• Votre médecin peut ajuster la dose en fonction de vos besoins et il décidera également de la durée pendant laquelle vous prendrez le médicament.

Utilisation chez les enfants et les adolescents :

Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (RGO) tels que brûlures et régurgitations acides :

- Enfants âgés d'un an ou plus et avec un poids corporel entre 10 et 20 Kg : OEDES 40 mg n'est pas adapté à cette tranche d'âge.

- Enfants âgés de 2 ans ou plus et avec un poids corporel de plus de 20 Kg : La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Votre médecin peut augmenter la dose à 40 mg une fois par jour si nécessaire.

#### Traitement des ulcères provoqués par une infection par Helicobacter pylori

- Chez les adolescents et enfants de plus de 4 ans.

OEDES 40 mg n'est pas adapté à cette tranche d'âge.

Pour les indications nécessitant les doses 10 mg et 20 mg d'Oméprazole, merci de se référer aux notices des produits OEDES 10 mg et OEDES 20 mg.

#### Posologie

• Il est recommandé de prendre vos gélules le matin.

• Les gélules peuvent être prises avec de la nourriture ou à jeun.

• Elles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau. Les gélules ne doivent pas être mordues ni croquées car elles contiennent des granulés pelliculés ce qui empêche le médicament d'être détruit par l'acidité de l'estomac. Il est important de ne pas détériorer les granulés.

Que faire si vous ou votre enfant avez des difficultés à avaler les gélules

Si vous ou votre enfant avez des difficultés à avaler vos gélules :

• Ouvrir la gélule et avaler le contenu directement avec un demi-verre d'eau ou mettre le contenu dans un verre d'eau non gazeuse, un jus de fruit légèrement acidifié (jus d'orange, pomme ou ananas) ou dans la compote de pomme.

• Toujours remuer juste avant de boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Puis boire le mélange immédiatement ou dans les 30 minutes.

Pour s'assurer que vous avez bu tout le médicament, bien rincer le verre avec un demi-verre d'eau et le boire. Les morceaux solides contenant le médicament, ne pas les mâcher ni les croquer.

## 6. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

### Contre indications :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'omeprazole ou à l'un des autres composants contenus dans Oedes 40mg.

• Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lansoprazole, rabeprazole, esoméprazole).

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

EN CAS DE DOUCEUR, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDICIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## 7. EFFETS NON SOUHAITES OU GENANTS :

Comme tous les médicaments, Oedes 40mg peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre Oedes 40mg et contactez immédiatement un médecin :

• Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions

cutanées, perte de connaissance (réactions allergiques graves).

• Rougeurs de la peau avec

LOT 211951

EXP 04/2024

PPV 74.10DH

### Effets indésirables peu fréquents sur 100 personnes

• Gonflement des pieds et des jambes.

• Troubles du sommeil (insomnie).

• Étourdissements, fourmillements,

• Vertiges.

• Modifications des résultats fonctionnelles de votre foie.

• Eruptions cutanées, urticaire

• Malaise général, manque d'énergie.

### Effets indésirables rares sur 1000 personnes

• Troubles sanguins tels que globules blancs ou de plaquette, une faiblesse, des ecchymoses.

• Réactions allergiques, par exemple gonflement des lèvres, de la langue et une respiration sifflante.

• Diminution du taux de sodium qui provoque une faiblesse, des convulsions.

• Agitation, confusion ou dépression.

• Troubles du goût.

• Troubles de la vue, tels que vision floue.

• Respiration sifflante ou souffrance.

• Sécheresse buccale.

• Inflammation de l'intérieur de la cavité buccale.

• Infection appelée « mycose » causée par un champignon.

• Troubles hépatiques incluant une peau colorée en jaune.

• Perte de cheveux (alopecie).

• Eruption cutanée lors d'un traitement.

• Douleurs articulaires (arthralgies).

• Problèmes rénaux sévères (nephrotoxicité).

• Augmentation de la sueur.

### Effets indésirables très rares sur 10 000 personnes

• Modification du nombre des cellules de l'granulocyte (déficit en globules blancs).

• Agressivité.

• Hallucinations visuelles, sensibilité à la lumière.

• Troubles hépatiques sévères et hépatite.

• Apparition soudaine d'érythème des paupières et des joues, des desquamations importantes et d'une fièvre importante et à des crampes.

• Polymorphie, syndrome de l'épidémie toxique).

• Faiblesse musculaire.

• Gonflement des seins chez les femmes.

### Effets indésirables de fréquence inconnue

• Gonflement des seins chez les femmes.

• Effets estimés à partir des données cliniques.

• Inflammation de l'intestin (enterite).

• Si vous prenez Oedes 40mg il est possible que le taux de magnésium soit bas et que le taux de potassium soit élevé.

• Des contractions musculaires et des convulsions, des sensations de brûlure ou de picotement du rythme cardiaque. Si vous prenez Oedes 40mg il est possible que le taux de magnésium soit bas et que le taux de potassium soit élevé.

• Si vous prenez Oedes 40mg il est possible que le taux de magnésium soit bas et que le taux de potassium soit élevé.

• Si vous prenez Oedes 40mg il est possible que le taux de magnésium soit bas et que le taux de potassium soit élevé.

• Si vous prenez Oedes 40mg il est possible que le taux de magnésium soit bas et que le taux de potassium soit élevé.

• Si vous prenez Oedes 40mg il est possible que le taux de magnésium soit bas et que le taux de potassium soit élevé.

• Si vous prenez Oedes 40mg il est possible que le taux de magnésium soit bas et que le taux de potassium soit élevé.

• Si vous prenez Oedes 40mg il est possible que le taux de magnésium soit bas et que le taux de potassium soit élevé.

• Si vous prenez Oedes 40mg il est possible que le taux de magnésium soit bas et que le taux de potassium soit élevé.

• Si vous prenez Oedes 40mg il est possible que le taux de magnésium soit bas et que le taux de potassium soit élevé.

• Si vous prenez Oedes 40mg il est possible que le taux de magnésium soit bas et que le taux de potassium soit élevé.

• Si vous prenez Oedes 40mg il est possible que le taux de magnésium soit bas et que le taux de potassium soit élevé.

• Si vous prenez Oedes 40mg il est possible que le taux de magnésium soit bas et que le taux de potassium soit élevé.

• Si vous prenez Oedes 40mg il est possible que le taux de magnésium soit bas et que le taux de potassium soit élevé.

• Si vous prenez Oedes 40mg il est possible que le taux de magnésium soit bas et que le taux de potassium soit élevé.

• Si vous prenez Oedes 40mg il est possible que le taux de magnésium soit bas et que le taux de potassium soit élevé.

• Si vous prenez Oedes 40mg il est possible que le taux de magnésium soit bas et que le taux de potassium soit élevé.

• Si vous prenez Oedes 40mg il est possible que le taux de magnésium soit bas et que le taux de potassium soit élevé.

• Si vous prenez Oedes 40mg il est possible que le taux de magnésium soit bas et que le taux de potassium soit élevé.

• Si vous prenez Oedes 40mg il est possible que le taux de magnésium soit bas et que le taux de potassium soit élevé.

• Si vous prenez Oedes 40mg il est possible que le taux de magnésium soit bas et que le taux de potassium soit élevé.

• Si vous prenez Oedes 40mg il est possible que le taux de magnésium soit bas et que le taux de potassium soit élevé.

• Si vous prenez Oedes 40mg il est possible que le taux de magnésium soit bas et que le taux de potassium soit élevé.

• Si vous prenez Oedes 40mg il est possible que le taux de magnésium soit bas et que le taux de potassium soit élevé.

• Si vous prenez Oedes 40mg il est possible que le taux de magnésium soit bas et que le taux de potassium soit élevé.

**SEDÁLGIC® 325 mg/37,5m**  
comprimé pelliculé - Boîte de 2  
Paracétamol / Chlorhydrate de Tra

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les maladies sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous avez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.

**Que contient cette notice :**

- Qu'est-ce que SEDALGIC 325 mg/37,5mg, comprimé pelliculé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SEDALGIC 325 mg/37,5mg, comprimé pelliculé ?
- Comment prendre SEDALGIC 325 mg/37,5mg, comprimé pelliculé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver SEDALGIC 325 mg/37,5mg, comprimé pelliculé ?
- Informations supplémentaires.

**1. QU'EST-CE QUE SEDALGIC® 325mg/37,5mg, comprimé pelliculé DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

SEDALGIC est une association de 2 antalgiques, le paracétamol, qui agissent ensemble pour soulager votre douleur. SEDALGIC est indiqué dans le traitement des douleurs modérées lorsque votre médecin pense qu'une association de chlorhydrate de tramadol et de paracétamol est nécessaire.

SEDALGIC est réservé à l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SEDALGIC® 325mg/37,5mg, comprimé pelliculé ?**

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

**Ne prenez jamais SEDALGIC 325mg/37,5mg, comprimé pelliculé :**

- si vous êtes allergique au chlorhydrate de tramadol, au paracétamol ou à tout autre composant de ce médicament (cf. la rubrique 6).
- en cas d'intoxication aiguë par l'alcool, par les somnifères, par d'autres médicaments contre la douleur ou des médicaments psychotropes (médicaments qui agissent sur l'humeur et les émotions),
- si vous prenez en même temps des inhibiteurs de la Monoamine Oxidase (médicaments utilisés pour le traitement de la dépression ou la maladie de Parkinson) ou si vous en avez pris au cours des deux semaines précédant le traitement par SEDALGIC,
- si vous avez une maladie grave du foie,
- si vous avez une épilepsie non contrôlée par un traitement.

**Avertissements et précautions**

**Adressez-vous à votre médecin avant de prendre SEDALGIC :**

- si vous prenez d'autres médicaments contenant du paracétamol ou du tramadol,
- si vous avez des problèmes au foie ou une maladie du foie ou si vous remarquez que votre peau et vos yeux deviennent jaunes. Cela peut suggérer une jaunisse ou des troubles biliaires.
- si vous avez une maladie des reins,
- si vous avez des difficultés sévères à respirer telles que de l'asthme ou une maladie sévère des poumons,
- si vous êtes épileptique ou si vous avez déjà eu des convulsions,
- si vous avez eu récemment une blessure à la tête ou si vous avez de violents maux de tête accompagnés de vomissements,
- si vous êtes dépendant de médicaments notamment ceux utilisés pour soulager la douleur comme la morphine,
- si vous prenez d'autres médicaments contre la douleur, à base de buprenorphine, de nalbuphine ou de pentazocine,
- si vous allez prochainement subir une anesthésie. Dites à votre médecin ou à votre dentiste que vous prenez SEDALGIC.

**Troubles respiratoires liés au sommeil**

SEDALGIC contient une substance active appartenant au groupe des opioïdes. Les opioïdes peuvent provoquer des troubles respiratoires liés au sommeil, tels que l'appnée centrale du sommeil (respiration superficielle/pause respiratoire pendant le sommeil) et l'hypoxémie liés au sommeil (faible taux d'oxygène dans le sang).

Le risque de souffrir d'apnée centrale du sommeil dépend de la dose d'opioïdes. Votre médecin peut envisager de diminuer votre dose totale d'opioïdes si vous souffrez d'apnée centrale du sommeil.

Le tramadol est transformé dans le foie par une enzyme. Des variations au niveau de cette enzyme sont présentes chez certains patients, ce qui peut avoir des conséquences différentes selon les personnes. Chez certains, la douleur pourra ne pas être suffisamment soulagée, tandis que d'autres seront plus susceptibles de présenter des effets indésirables graves. Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, vous devez arrêter de prendre ce médicament et consulter immédiatement un médecin : respiration lente ou superficielle, confusion, somnolence, rétrécissement des pupilles, nausées ou vomissements, constipation, perte d'appétit.

Si vous avez été concerné par l'un des points ci-dessus dans le passé ou si

**LOT : 221091**

**EXP : 07/2024**

**PPV : 30,00DH**

**LOT : 221093**

**PER : 07 - 2024**

**PPV : 29,50 DH**

**LOT : 221093**

**PER : 07 - 2024**

**PPV : 29,50 DH**

produit, parlez-en à votre médecin.

• L'utilisation concomitante de SEDALGIC et de médicaments sédatifs tels que les benzodiazépines ou les médicaments apparentés augmente le risque de somnolence, de difficultés respiratoires (déspression respiratoire), de coma et peut être mortelle. Pour cette raison, l'utilisation concomitante ne doit être envisagée que lorsque d'autres options de traitement ne sont pas possibles. Toutefois, si votre médecin vous présente SEDALGIC en association avec des médicaments sédatifs, la posologie et la durée du traitement concomitant doivent être limitées par votre médecin. Veuillez informer votre médecin de tous les médicaments sédatifs que vous prenez et respectez les doses recommandées par votre médecin. Il pourra être utile d'informer des amis ou des proches afin qu'ils aient connaissance des signes et des symptômes mentionnés ci-dessus. Contactez votre médecin si vous ressentez de tels symptômes.

• Si vous prenez des médicaments susceptibles de provoquer des convulsions (crises d'épilepsie), comme certains antidépresseurs ou antipsychotiques. Le risque de crise d'épilepsie peut augmenter si vous prenez SEDALGIC en même temps. Votre médecin vous dira si SEDALGIC vous convient.

• Si vous prenez certains antidépresseurs, SEDALGIC peut interférer avec ces médicaments et vous pourrez ressentir des effets tels que des contractions musculaires involontaires et répétées notamment des muscles des yeux, une agitation, une transpiration excessive, des tremblements, une exagération des réflexes, une augmentation de la tension musculaire, de la fièvre (supérieure à 38°C).

• Si vous prenez de la warfarine ou des dérivés de la coumarine (médicaments qui fluidifient le sang). L'efficacité de ces traitements sur la coagulation peut s'en trouver modifiée et il peut survenir des hémorragies. Tout saignement prolongé ou inattendu doit être rapporté immédiatement à votre médecin.

L'efficacité de SEDALGIC peut être diminuée si vous prenez également des produits à base de :

• méthoclopramide, dompéridone ou ondansétron (pour prévenir les nausées et vomissements),

• cholestyramine (réduit le cholestérol dans le sang).

SEDALGIC 325mg/37,5mg, comprimé pelliculé avec des aliments et de l'alcool. Votre médecin vous indiquera quelles traitements peuvent être pris avec SEDALGIC.

SEDALGIC peut provoquer une somnolence. La prise d'alcool pouvant aggraver la somnolence, il est préférable de ne pas boire d'alcool pendant le traitement par SEDALGIC.

**Grossesse allaitement et fertilité**

Si vous êtes enceinte ou si vous allez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

En raison de la présence de chlorhydrate de tramadol, SEDALGIC ne doit pas être utilisé pendant la grossesse ou l'allaitement. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement par SEDALGIC, consultez votre médecin avant de prendre les prochains comprimés. Allaitement:

Le tramadol est excrété dans le lait maternel. Pour cette raison, SEDALGIC ne doit pas être pris plus d'une fois au cours de l'allaitement. Si vous prenez SEDALGIC de façon répétée, vous devez arrêter d'allaiter votre enfant.

D'après les données disponibles chez l'Homme, le tramadol n'aurait pas

# MAXICLAV®

amoxicilline + acide clavulanique

## COMPOSITION

### MAXICLAV® Adultes

Amoxicilline (sous forme trihydratée).....  
Acide clavulanique (sous forme de Clavulanate de potassium).....  
Excipients.....q.s poi  
Rapport Amoxicilline/Acide clavulanique : 8/1.  
Teneur en Aspartam 30 mg/sachet, Teneur en Potassium 24,54 mg/sachet.

### MAXICLAV® Enfants

Amoxicilline (sous forme trihydratée).....  
Acide clavulanique (sous forme de Clavulanate de potassium).....  
Excipients.....q.s poi  
Rapport Amoxicilline/Acide clavulanique : 8/1.  
Teneur en Aspartam 15 mg/sachet, Teneur en Potassium 12,27 mg/sachet.

## FORMES ET PRÉSENTATIONS PHARMACEUTIQUES

### MAXICLAV® Adultes

Poudre pour suspension buvable : Boite de 12, 16 et 24 sachets.

### MAXICLAV® Enfants

Poudre pour suspension buvable : Boite de 12, 16 et 24 sachets.

## INDICATIONS

Antibiotique de la famille des bétalactamines, pénicillines du groupe A et d'un inhibiteur puissant et irréversible de bétalactamases.

**MAXICLAV® Adulte** présente un intérêt tout particulier, pour l'adulte, dans les infections suivantes :

- otites moyennes aiguës,
- sinusites maxillaires aiguës et autres formes de sinusites,
- surinfections de bronchites aiguës du patient à risque, notamment éthylique chronique, tabagique, âgé de plus de 65 ans, en cas de risque évolutif ou en seconde intention,
- exacerbations de broncho-pneumopathies chroniques,
- pneumopathies aiguës du patient à risque, notamment éthylique chronique, tabagique, âgé de plus de 65 ans ou présentant des troubles de déglutition,
- cystites aiguës récidivantes, cystites non compliquées de la femme et pyélonéphrites aiguës non compliquées dues à des germes sensibles,
- infections gynécologiques hautes en association à un autre antibiotique actif sur les chlamydiae,
- parodontites,
- infections stomatologiques sévères : abcès, phlegmons, cellulites,
- traitement de relais de la voie injectable.

**MAXICLAV® Enfants** présente un intérêt, tout particulier, pour l'enfant de plus de 30 mois, dans les infections suivantes :

- otites moyennes aiguës de l'enfant, otites récidivantes,
- surinfections de bronchopneumopathies chroniques,
- infections urinaires récidivantes ou compliquées à l'exclusion des prostatites,
- infections stomatologiques sévères : abcès, phlegmons, cellulites, parodontites,
- infections respiratoires basses de l'enfant de 30 mois à 5 ans,
- sinusites.

1g/125mg

500 mg / 62,5mg

PPV : 132DH00

PER : 03-25

LOT : M883

PPV : 132DH00

PER : 02-25

LOT : M389

et aussi longtemps que vous me direz. La disparition de la fièvre, ou de tout autre symptôme, n'indique pas nécessairement une guérison complète. L'éventuelle impression d'amélioration peut être trompeuse. Un traitement antibiotique doit être poursuivi jusqu'à la fin de la durée prescrite, même si les symptômes ont disparu.

## CONTRE - INDICATIONS

Allergie aux antibiotiques de la famille des céphalosporines).

Allergie à l'un des constituants de MAXICLAV®. Antécédent d'atteinte hépatique liée à l'assomme. Phénylcotourie en raison de la présence d'acide clavulanique. MAXICLAV® ne doit généralement pas être

## MISES EN GARDE

La surveillance de toute manifestation allergique doit être assurée au cours d'un traitement adapté.

Des réactions immuno-allergiques dont les séverités et parfois fatales ont été exceptées sont connues. Elles peuvent être traitées par les bétalactamines. Leur administration doit être préalable. Devant des antécédents d'allergie, il est recommandé de faire une épreuve d'hypersensibilité.

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution chez les patients présentant une maladie hépatique. Il est recommandé de surveiller le patient pendant le traitement prolongé. Le risque de survenue d'une maladie hépatique est majoré en cas de traitement supérieur à 15 jours.