

# 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

- 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 Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horlog  
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

M23-000550

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10705 Société :

☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : HILAL SANAA 188392

Date de naissance :

Adresse : SMILAL @ Royalairmaroc.com

Tél. : 0664860909 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

BENCHAKROUN, Y  
Professeur d'Orl et de  
Chirurgie Cervicofaciale  
Spécialiste  
Nez - Gorge - Oreille  
I.N.P 091157149

Date de consultation : 25/12/23

Nom et prénom du malade : HILAL SANAA Age :

Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : otite externe droite

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 : Le :

Signature de l'adhérent(e) :



Autorisation CNDP N° : AA-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
11.5 DEC 2023	Mise en place de couronnes	20 RL + 250 Dh	1500 Dh	
			4000 Dh	

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Pharmacieur

Date

Montant de la Facture

15-08-23

4000,00

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

## AUXILIAIRES MEDICAUX

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

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

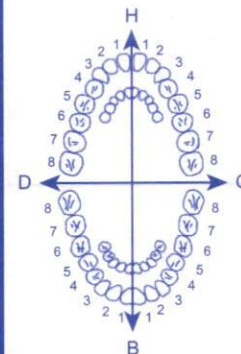
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

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

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

## O.D.F PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
G	
00000000	00000000
35533411	11433553
B	

(Création, remont, adjonction)

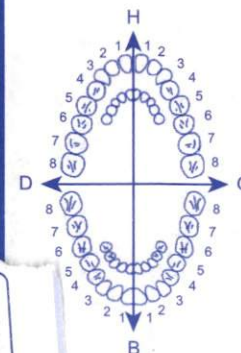
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr Benchakroun Youssef  
Professeur d'O.R.L  
et chirurgie cervico - facial  
Spécialiste : Nez - Gorge- Oreille

الدكتور يوسف بنشكرون  
أستاذ بكلية الطب  
إختصاصي في أمراض  
الأنف، الأذن و الحنجرة

Casablanca, le : 115 DEC 2023

M<sup>me</sup> Hilal Sanae

1<sup>re</sup> otowicks (2)

112,00

2<sup>de</sup> oxiglaq 200

(S.V)

2 cp / ————— 77, 19 h

16 h

52,00

3<sup>de</sup> Oeds 20mg

(S.V)

2 gélule / ————— 77,

55,00

4<sup>de</sup> Biomylase 4

(S.V)



29/1 ————— 77,  
10,10  
50, Parantal 4 500

29/1 ————— 73  
25,00

60, Beladine antibacterienne

Dr. BENCHAKROUN  
Professeur d'ORL et de  
Chirurgie Cervico-faciale  
Nez - Gorge - Oreille  
I.N.P. 097157149

148,00

70, Bactospray res alcool

402,90

PHARMACIE MOSQUEE HASSAN  
116, Bd. Sour Loid Quartier Cuba  
Casablanca - Tél: 0522 20 44 23

**BACTOSPRAY**  
LOT : PF2307011  
EXP: 07/2026  
PPC: 148.00DH

# PARANTAL®

(Paracétamol)

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

- Solution buvable dosée à 3 %, flacon de 90 ml, avec seringue doseuse graduée en kg de poids.
- Comprimés adultes et enfants (à partir de 27 kg) dosés à 500 mg
- Comprimés effervescents adultes et enfants (à partir de 50 kg) dosés à 1 g
- Comprimés effervescents adultes et enfants (à partir de 27 kg) dosés à 500 mg
- Granulés adultes et enfants (à partir de 27 kg) dosés à 500 mg
- Granulés enfants dosés à 300 mg
- Granulés nourrissons et enfants dosés à 150 mg
- Granulés nourrissons dosés à 80 mg
- Suppositoires adultes et enfants (à partir de 50 kg) dosés à 650 mg
- Suppositoires enfants dosés à 300 mg
- Suppositoires enfants dosés à 250 mg
- Suppositoires nourrissons dosés à 125 mg

## COMPOSITION :

- Solution buvable à 3%	
Paracétamol	3,00 g
Excipient	qsp 100 ml
- Comprimés adultes et enfants (à partir de 27 kg) à 500 mg	
Paracétamol	500 mg
Excipient	qsp 1 comprimé
- Comprimés effervescents adultes et enfants (à partir de 50 kg) à 1 g	
Paracétamol	1 g
Excipient	qsp 1 comprimé effervescent
- Comprimés effervescents adultes et enfants (à partir de 27 kg) à 500 mg	
Paracétamol	500 mg
Excipient	qsp 1 comprimé effervescent
- Granulés adultes et enfants (à partir de 27 kg) à 500 mg	
Paracétamol	500 mg
Excipient	qsp 1 sachet
- Granulés enfants à 300 mg	
Paracétamol	300 mg
Excipient	qsp 1 sachet
- Granulés nourrissons et enfants à 150 mg	
Paracétamol	150 mg
- Granulés nourrissons à 80 mg	
Paracétamol	80 mg
Excipient (commun aux granulés enfants et nourrissons)	qsp 1 sachet
- Suppositoires adultes et enfants (à partir de 50 kg) à 650 mg	
Paracétamol	650 mg
- Suppositoires enfants à 300 mg	
Paracétamol	300 mg
- Suppositoires enfants à 250 mg	
Paracétamol	250 mg
- Suppositoires nourrissons à 125 mg	
Paracétamol	125 mg
Excipient (commun aux suppositoires)	qsp 1 suppositoire

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Autres analgésiques et antipyrétiques

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient du paracétamol, il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

La présentation à 1 g peut être prescrite par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Insuffisance hépatocellulaire.
- Accidents allergiques antérieurs au paracétamol ou aux autres constituants.
- Inflammation récente anale ou rectale ou saignement récent du rectum (suppositoires).

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

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

### Mises en garde spéciales :

- En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez un médecin.
- La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'urée.
- En cas de découverte d'une hépatite virale aiguë, il est recommandé d'arrêter la prise de paracétamol.
- Les granulés pour suspension buvable contiennent du saccharose.
- L'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose ou de syndrome de malabsorption du lactose.
- Les granulés pour suspension buvable contiennent du sorbitol.
- Prendre en compte la teneur en sodium du comprimé.
- Le comprimé non effervescent contient du lactose.
- En raison de la présence de sorbitol dans les comprimés non effervescents, il est recommandé d'éviter leur utilisation chez les personnes atteintes d'intolérance congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose ou de syndrome de malabsorption du lactose.
- La solution buvable contient du parahydroxybenzoate de sodium.
- Avec les suppositoires, il y a un risque d'irritation locale.
- L'efficacité du traitement est élevée et la posologie est forte.

### Précautions d'emploi :

- Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, consultez votre médecin.
- En cas de maladie grave du foie ou des reins, ou d'abus d'alcool, consultez votre médecin.
- Avant de débuter un traitement par ce médicament, vérifiez la composition.
- Prenez votre médicament si vous (ou votre enfant) prenez d'autres médicaments.
- En cas de problèmes de nutrition (maîtrisation) ou de déshydratation, consultez votre médecin.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.
- INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :
- Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, consultez votre médecin.
- TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.
- Signalez que vous prenez ce médicament si votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide urique dans le sang.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Autre information : le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'au cours de l'allaitement. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

## LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE :

Comprimés effervescents à 500 mg adultes et enfants (à partir de 27 kg)

: sorbitol, sodium environ 395 mg/comprimé

PARANTAL® 20 COMPRIMES

PPU 10DH10 EXP 06/2025

LOT 26058

PARANTAL®

20 COMPRIMES 500 mg

6 118000 031833

# BIOMYLASE®

## Comprimés pelliculés ; Boîte de 24

### Sirop ; Flacon de 125 ml

### Alpha-amylase

- Veuillez 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.

#### IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Comprimé :	Pour 1 Cp enrobé
Alpha-amylase *Soit 2142.9 Unités Pharmacopée Européenne par Comprimé. Excipients	3000 U CEIP*  q.s.p.....1 Cp
Sirop :	Pour 1 ml de sirop
Alpha-amylase *Soit 142.86 Unités Pharmacopée Européenne par ml de sirop. Excipients	200 U CEIP*  q.s.p.....1 ml

#### EXCIPIENT A EFFET NOTOIRE

**Comprimé :** Saccharose et Jaune orangé S (E110).

**Sirop :** Saccharose, Glycérol, Parahydroxybenzoate de propyle sodique (E217), Parahydroxybenzoate de méthyle sodique (E219).

#### Classe pharmaco-thérapeutique

Ce médicament appartient à la classe des enzymes à visée anti-inflammatoire.

#### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué dans les maux de gorge peu intenses et sans fièvre.

#### COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

##### Posologie

##### • Comprimé :

**Adulte :** 1 Comprimé, 3 fois par jour

##### • Sirop :

**Adulte :** 1 cuillère à soupe (15 ml),

**Enfant de plus de 3 ans (plus de 1**

**Nourrisson et enfant de 6 mois à 3**

#### Mode et voie d'administration

Voie orale.

Avaler les comprimés, sans les croquer.

#### Durée du traitement

Pour les comprimés : Ne prolongez pas le traitement.

En l'absence d'amélioration comme

Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée.

#### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER ?

Ne prenez jamais BIOMYLASE :

- En cas d'antécédents d'allergie à l'alpha-amylase.
- En cas du sirop).

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER VOTRE PHARMACIEN.

#### EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

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

BIOMYLASE® 3000  
24 comprimés enrobés



6 118001 200900

55,00



# OEDES® 20 mg

## Microgranules gastro-résistants en gélule

(Oméprazole)

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 pourriez avoir besoin de la relire.

### 1. Identification du médicament:

#### Forme pharmaceutique et présentation:

OEDES® 20 mg, Microgranules gastro-résistants en gélules, boîtes de 7, 14, 28 et 56

#### 2. Composition du médicament:

##### Principe actifs:

Oméprazole ..... 20 mg

EXCIPIENTS : q.s.p une gélule.

Excipient à effet notoire : Saccharose.

##### 3. Classe pharmaco-thérapeutique :

OEDES® 20 mg 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.

##### 4. Indications thérapeutiques

OEDES® 20 mg 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).

- dans les formes infectées 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® 20 mg 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-Elisson)

##### Chez les enfants :

- Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel  $\geq 10$  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 remontrées 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.

- 5. Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Veillez toujours à prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. 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.

##### Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous :

##### Utilisation chez les adultes :

**Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitation acide :**

Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.

gazeux, ou dus de fruit légèrement acide (jus d'orange, pomme ou ananas) ou sans de 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 contiennent le médicament, ne pas les mâcher ni les croquer.

##### 6. Contre-indications :

**Ne prenez jamais OEDES® 20 mg, gélule :**

- si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES® 20 mg.

- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lanzoprazole, 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 OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre OEDES® 20 mg.

##### 7. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament 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® 20 mg 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 ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

- Prévisions de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique.

- Jauhnisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

**Effets indésirables fréquents (peuvent affecter plus de 10 %) :**

- Maux de tête.

- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, double constipation, flatulence.

- Nausées ou vomissements.

- Polypes bénins dans l'estomac.

**Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter plus de 1 %) :**

- Gonflement des pieds et des chevilles.

- Troubles du système digestif.

- Étourdissement.

- Vertiges.

- Modification du fonctionnement.

- Éruptions cutanées.

- Malaise général.

**Effets indésirables sur 1000 :**

- Troubles sanguins.

- Troubles du goût.

- Troubles de la vue, tels que vision trouble.

- Réactions allergiques, parfois très graves incluant le gonflement de la langue et de la gorge, de la fièvre, une respiration sifflante.

- Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.

- Agitation, confusion ou dépression.

- Troubles du goût.

- Troubles de la vue, tels que vision trouble.

- Réactions allergiques, parfois très graves incluant le gonflement de la langue et de la gorge, de la fièvre, une respiration sifflante.

- Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.

- Agitation, confusion ou dépression.

- Troubles du goût.

- Troubles de la vue, tels que vision trouble.

- Réactions allergiques, parfois très graves incluant le gonflement de la langue et de la gorge, de la fièvre, une respiration sifflante.

- Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.

- Agitation, confusion ou dépression.

- Troubles du goût.

- Troubles de la vue, tels que vision trouble.

- Réactions allergiques, parfois très graves incluant le gonflement de la langue et de la gorge, de la fièvre, une respiration sifflante.

- Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.

- Agitation, confusion ou dépression.

- Troubles du goût.

- Troubles de la vue, tels que vision trouble.

- Vous avez des selles noires (tintées 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 êtes déjà arrivé de développer une réaction cutanée après un traitement par un médicament similaire à OEDES® qui réduit l'acide de l'estomac.

- Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (Chromogranine A).

Si vous prenez OEDES® 20 mg 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 OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante, 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 au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas 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 celui-ci ne soit pas recommandé. Ne donner pas ce médicament aux enfants de moins de 1 an ou < 10 kg.

##### Mentions relatives aux excipients à effet notoire :

En raison de la présence de Saccharose, ce médicament est déconseillé 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).

##### 9. Interactions avec d'autres médicaments :

##### Prise d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

OEDES® 20 mg peut interférer sur les médicaments et certains médicaments peuvent interférer avec OEDES® 20 mg.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

# OXIFLOR®

(Ofloxacin)

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

Boîtes de 10 et 20 comprimés dosés à 200 mg d'ofloxacin

## COMPOSITION

Ofloxacin .....200 mg

Excipient : amidon de maïs, povidone, stéarate de magnésium, croscopovidone, lactose .....qs 1 comprimé

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antibiotique de la famille des quinolones.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

- Infections urinaires hautes et basses, aiguës ou chroniques
- Infections prostatiques
- Infections gynécologiques
- Infections gastro-intestinales et hépatobiliaires
- Infections ostéo-articulaires
- Infections bronchopulmonaires
- Infections ORL (sinusites chroniques, poussées de surinfection des otites chroniques, préparation pré-opératoire)
- Septicémies

## CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Antécédent de tendinopathie avec une fluoroquinolone
- Hypersensibilité à l'ofloxacin ou à un produit de la famille des quinolones
- Epilepsie
- Déficit en G6PD
- Grossesse et allaitement, sauf avis contraire du médecin traitant (Cf. Grossesse et allaitement)
- Chez l'enfant jusqu'à la fin de la période de croissance
- Intolérance au lactose, en cas de malabsorption

du glucose et du galactose

EN CAS DE DOUTE, IL EST

OU DE VOTRE PHARMACIEN

## MISES EN GARDE

- Eviter l'exposition au soleil en raison du risque de photo-sensibilisation
- Tendinites : l'apparition de douleurs au repos des deux tendons d'Achille
- La rupture du tendon d'Achille survient habituellement au long cours.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI

Prévenez votre médecin en cas de :

- Antécédents de convulsions ou de myasthénie
- Gonflement du tendon d'Achille.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

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

PPU 112DH00  
EXP 04/2025  
LOT 22030 1

OXIFLOR®  
20 comprimés 200 mg





Dr Benchakroun Youssef  
Professeur d'O.R.L  
et chirurgie cervico - facial  
Spécialiste : Nez - Gorge- Oreille

الدكتور يوسف بنشقرود  
أستاذ بكلية الطب  
إختصاصي في أمراض  
الأنف، الأذن و الحنجرة

12 5 DEC 2023

Casablanca, le : .....

M<sup>r</sup> Hachami Mohamed  
Taha

po de Adax

Emulsion cicatrisante

Dr. BENCHAKROUN Youssef  
Professeur d'O.R.L et de  
Chirurgie Cervico-faciale  
Nez - Gorge - Oreille  
I.N.P. 09 74 57 149

Dr. Benchakroun Youssef  
Professeur d'O.R.L.  
et chirurgie cervico - faciale  
Spécialiste : Nez - Gorge - Oreille

الدكتور يوسف بنشكرون  
أستاذ بكلية الطب  
إختصاصي في أمراض  
الأنف والأذن والحنجرة

Casablanca, le :

15 DEC 2023

Mme Hilal Sanae

Reçu

La somme de 6000h  
pour CROPC 2500h  
+ 1500h  
Mise en place  
de 02 otoliths 4000h

Dr. BENCHAKROUN Y.  
Professeur d'O.R.L. et de  
Chirurgie Cervico-faciale  
Nez - Gorge - Oreille  
I.N.P. 091157149