

## 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.



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

## Déclaration de Maladie

N° W21-660744

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10152 Société : RAM

☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre

Nom & Prénom : EL ANBAOU SOTTU

Date de naissance : 28/07/1975

Adresse : 7707 A-190

Tél. : Total des frais engagés : 150 + 349,40 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : EL ANBAOU SOTTU Age :

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

Nature de la maladie : Affection de longue durée

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 : CASABLANCA Le : 05 / 02 / 2024

Signature de l'adhérent(e) :

VOLET ACHETER

### 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 Aïlal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Aïlal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



# 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

15 DEC 2023  
 INP: 091143115  
 Dr. ZOURGANE Fatima  
 MEDICINE GENERALE  
 345, Av. Abdellah Senhaji - CASA  
 May El Farah - 1er étage  
 Tél. : 0522.81.15.02 et 0527.10.33.64

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

PHARMACIE EL ANDAR  
 52, Bd. Chouib Doukkali  
 CASA - Tél : 05.22.28.52.99  
 15  
 12  
 2023  
 349,40

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

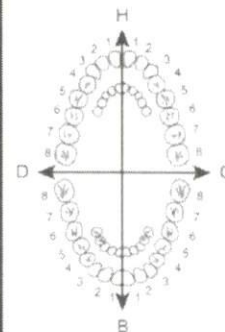
## AUXILIAIRES MEDICAUX

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

### VOLET ADHERENT

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

## SOINS DENTAIRES



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

## O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

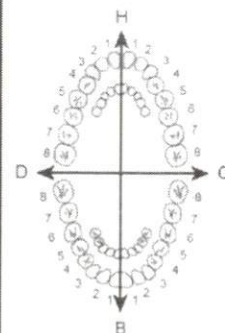
H  
 25533412 21433553  
 00000000 00000000  
 D. G.  
 00000000 00000000  
 35533411 11433553  
 B

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr ZOURGANNE Fatima

MEDECINE GENERALE

Certificat de Planification Familiale  
(DIU)

Ex. Médecin Chef du Centre  
de Santé ibnou Tofail

Médecin Agrée pour la délivrance  
des certificats de permis de conduire

345, Av. Abdellah Senhaji

Hay El Farah - 1er Etage

Tél : 05 22 81 15 02

Casablanca

دكتور زركان فالحة

الطب العام

شهادة في تنظيم الأسرة

(تركيب اللولب)

الطبيبة الرئيسية سابقا للمركز

الصحي ابن طفيل

بيبة معتمدة لتسليم رخصة السياقة

345، شارع عبد الله الصنهاجي

حي الفرح - الطابق الأول

الهاتف : 05 22 81 15 02

الدار البيضاء

15 DEC 2023

Casablanca, le ..... في الدار البيضاء،

EL ANRAQUE SETTY

7970x2 14 Agize 100N2

14,00 x 2 24 24 Agize 100N2

14,00 x 2 34 34 Agize 100N2

24,00 34 34 Agize 100N2

48,50 44 44 Agize 100N2

24,00 44 44 Agize 100N2

PHARMACIE EL ANBAR  
D<sup>r</sup> LYONNE  
62, Bd.  
CASA - Tél : 05.22.28.52.99

52,00

17) olds. 2 amp (B)

phlébotomie

3670

64 My codeine creme

localité

349,40

PHARMACIE EL ANBAR  
D<sup>r</sup> LYONNE  
62, Bd.  
CASA - Tél : 05.22.28.52.99

Dr ZOURGANNE Fatima  
MEDECINE GENERALE  
345, R. Mohamed Senhaji - CASA  
Tél : 05.22.81.15.02 et 05.22.10.33.64

PHARMACIE EL ANBAR  
D<sup>r</sup> LYONNE  
62, Bd. Chouh Dhoukkali  
CASA - Tél : 05.22.28.52.99



## 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 actif:

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).

- 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® 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-Ellison)

###### 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 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.

##### 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.

Verifiez 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 régurgitations acides.

Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour 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 supplémentaires si votre ulcère n'a pas été cicatrisé.

Si l'ulcère n'est pas complètement cicatrisé, la dose peut être augmentée à 40 mg une fois par jour pendant 8 semaines.

###### Prévention de la récurrence de l'ulcère duodénal ou gastrique:

La dose recommandée est de 10 mg ou 20 mg une fois par jour. Votre médecin peut augmenter la dose à 40 mg une fois par jour.

###### Traitement de l'ulcère duodénal et gastrique provoqué par des AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens):

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4-8 semaines.

###### Prévention des ulcères du duodénum et de l'estomac si vous prenez des AINS:

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.

###### Traitement et prévention des ulcères provoqués par une infection par *Helicobacter pylori*:

La dose recommandée est de 20 mg d'OEDES® 20 mg deux fois par jour pendant une semaine.

Votre médecin va vous prescrire en même temps deux antibiotiques parmi l'amoxicilline, la clarithromycine et le métronidazole.

###### Traitement d'un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur 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 adolescents:

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitations acides.

Les enfants âgés de plus de 1 an et pesant plus de 10 kg peuvent prendre OEDES® 20 mg. La posologie dépendra du poids de l'enfant et le médecin décidera de la dose correcte à administrer.

###### Traitement et prévention des ulcères provoqués par une infection par *Helicobacter pylori*:

Les enfants âgés de plus de 4 ans peuvent prendre OEDES® 20 mg. La posologie dépendra du poids de l'enfant et le médecin décidera de la dose correcte à administrer.

Votre médecin prescrira à votre enfant deux antibiotiques en même temps : l'amoxicilline et la clarithromycine.

##### 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 mâchées ni croquées car elles contiennent des granules pelliculés ce qui empêche le médicament d'être détruit par l'acidité de l'estomac. Il est important de ne pas détériorer les granules.

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

La gélule et avaler le contenu directement avec un verre d'eau ou mettre le contenu dans un verre d'eau non

glazeuse, un jus de fruit légèrement acidé (jus d'orange, pomme ou ananas) ou dans 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, lansoprazole, rabeprazole, esoméprazole).

- 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).

- Rougeurs 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.

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

Les autres effets indésirables sont :

##### Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- Maux de tête.

- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulences.

- Nausées ou vomissements.

- Polypes bénins dans l'estomac.

##### Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

- Gonflement des pieds et des chevilles.

- Troubles du sommeil (insomnie).

- Etourdissements, fourmillements, somnolence.

- Vertiges.

- Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.

- Eruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.

- Malaise général, manque d'énergie.

##### Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)

- Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent entraîner une faiblesse, des ecchymoses et des saignements.

- Réactions allergiques, éruptions cutanées, gonflement des lèvres, de la langue et sifflante.

- Diminution du taux de prothrombine, ce qui peut provoquer une faiblesse, des saignements, des ecchymoses et des taches de purpura.

- Agitation, confusion ou dépression.

- Troubles du goût.

- Tachycardie de la vue, tels que des points noirs.

##### Effets indésirables très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)

- Modification du nombre de cellules du sang incluant l'agranulocytose (déficit en globules blancs).

- Agressivité.

- Hallucinations visuelles, sensorielles ou auditives.

- Troubles hépatiques sévères entraînant une insuffisance hépatique et une inflammation du cerveau.

- Apparition soudaine d'éruptions cutanées sévères, bulles ou desquamations importantes de la peau pouvant être associées à une fièvre importante et à des douleurs articulaires (érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique).

- Faiblesse musculaire.

- Gonflement des seins chez l'homme.

##### Effets indésirables de fréquence indéterminée (ne peut pas être estimée à partir des données disponibles).

- Inflammation de l'intestin (entraînant des diarrhées)

- Si vous prenez OEDES® 20 mg pendant plus de trois mois, il est possible que le taux de magnésium dans votre sang diminue. De faibles taux de magnésium peuvent se traduire par une fatigue, des contractions musculaires involontaires, une désorientation, des convulsions, des sensations vertigineuses, une accélération du rythme cardiaque. Si vous présentez l'un de ces symptômes, veuillez en informer immédiatement votre médecin. De faibles taux de magnésium peuvent également entraîner une diminution des taux de potassium ou de calcium dans le sang. Votre médecin pourra décider d'effectuer des examens sanguins réguliers pour surveiller votre taux de magnésium.

- Eruption cutanée, éventuellement avec des douleurs dans les articulations.

OEDES® 20 mg peut dans de très rares cas affecter les globules blancs entraînant un déficit immunitaire. Vous devez consulter votre médecin dès que possible si vous avez une infection avec des symptômes tels que de la fièvre avec une fatigue générale très importante, ou de la fièvre avec des symptômes d'infection locale tels que des douleurs dans le cou, la gorge, la bouche, ou des difficultés à uriner. Si vous avez ces symptômes, un déficit de globules blancs (agranulocytose) pourra être éliminé par un test sanguin. Il est important que vous donniez des informations sur vos médicaments dans ce cas.

##### Déclaration des effets secondaires :

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

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

Adressez vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre OEDES® 20 mg, gélule.

OEDES® 20 mg peut masquer des symptômes d'autres maladies. Par conséquent, avant que vous ne commenciez à prendre OEDES® 20 mg ou lorsque vous êtes sous traitement, vous devez informer immédiatement votre médecin si l'un des éléments suivants se produit :

- Vous perdez du poids sans raison ou si vous avez des nausées à avaler.

- Vous avez des douleurs à l'estomac.

- Vous vomissez.

- Vous avez de la diarrhée.

- Vous souffrez d'une maladie associée à l'estomac.

- Si vous avez des symptômes d'une infection.

- Si vous êtes sous traitement par l'acide de l'estomac.

- Vous devez informer votre médecin (Chromogranine).

- Si vous prenez un autre médicament, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

- Si vous avez des symptômes d'une infection, informez votre médecin.

LOT 211539  
EXP 05/2024  
PPV 52.80DH

- Méthode de prise.

- Grossesse.

- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, informez votre médecin ou votre pharmacien.

- L'oméprazole peut provoquer une diminution de l'absorption de certaines substances.

- Votre médecin peut vous recommander de prendre l'oméprazole pendant l'allaitement.

- 11. Sports.

- Si vous pratiquez des sports, informez votre médecin.

- 12. Conduite.

- OEDES® n'affecte pas la conduite de véhicules.

- Si vous conduisez un véhicule, informez votre médecin.

- Si vous conduisez un véhicule, informez votre médecin.

- Si vous conduisez un véhicule, informez votre médecin.

- Si vous conduisez un véhicule, informez votre médecin.

- Si vous conduisez un véhicule, informez votre médecin.

- Si vous conduisez un véhicule, informez votre médecin.

- Si vous conduisez un véhicule, informez votre médecin.

- Si vous conduisez un véhicule, informez votre médecin.

- Si vous conduisez un véhicule, informez votre médecin.

- Si vous conduisez un véhicule, informez votre médecin.

- Si vous conduisez un véhicule, informez votre médecin.

- Si vous conduisez un véhicule, informez votre médecin.

- Si vous conduisez un véhicule, informez votre médecin.

# Cotipred® 20 mg

Prednisolone

Selly

## COMPOSITION :

Prednisolone (Sous forme de métsulfobenzoate sodique) exprimé en base..... 20 mg  
Excipient q.s.p..... 1 comprimé.  
Excipients à effet notoire : lactose, sorbitol (contenu dans l'arôme orange-pamplemousse)

## PRESENTATION :

Boîte de 20 comprimés **solubles effervescents** avec barre de cassure.

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué dans certaines maladies où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

## CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament **NE DOIT PAS ETRE UTILISE** dans les cas suivants :

- la plupart des infections, - certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona), - certains troubles mentaux non traités, - vaccination par des vaccins vivants, - allergie à l'un des constituants.

Ce médicament **NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE**, sauf avis contraire de votre médecin, en association avec des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

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

## MISES EN GARDE SPECIALES :

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

## AVANT LE TRAITEMENT :

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladie du côlon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents de tuberculose), d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).

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

## PENDANT LE TRAITEMENT :

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

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

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

## PRECAUTIONS D'EMPLOI :

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

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

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS

FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT A VOTRE

MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN et notamment des médicaments pour

troubles du rythme cardiaque : astémizole, bépripil, érythromycine en in

halofantrine, pentamidine, sparfloxacine, sultopride, vincamine.

## GROSSESSE - ALLAITEMENT :

**GROSSESSE** : Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, cons

lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.





## CE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

### Minimisation du médicament :

- Cataflam® 25 mg**  
Dragées. Boîte de 20
- Cataflam® 50 mg**  
Dragées. Boîtes de 10 & 20
- Diclofénac potassique



**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que **CATAFLAM®** et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **CATAFLAM®** ?
3. Comment utiliser **CATAFLAM®** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **CATAFLAM®** ?
6. Informations supplémentaires

### 1. Qu'est-ce que **CATAFLAM®** et dans quel cas est-il utilisé ?

Selon prescription du médecin.  
Cataflam contient le sel potassique du diclofénac, un composé non stéroïdien qui se caractérise par ses propriétés analgésiques et anti-inflammatoires.  
La prise de Cataflam soulage les symptômes d'une inflammation telle que douleur et gonflement en bloquant la synthèse des molécules (prostaglandines) responsables de l'inflammation, de la douleur et de la fièvre. Ce médicament ne peut cependant pas en soigner les causes.  
L'effet du médicament se manifeste en l'espace de 30 minutes. Cataflam est utilisé sur prescription médicale dans le traitement de courte durée (maximum 1 semaine) des affections aiguës suivantes, dans les cas où un effet rapide est recherché : inflammations et douleurs après une blessure (p.ex. entorse, élongations), inflammations et douleurs après une intervention chirurgicale orthopédique ou dentaire, douleurs et inflammations en gynécologie, crises de migraine avec ou sans aura, syndromes douloureux du dos et des cervicales, rhumatisme extra-articulaire, ainsi que traitement complémentaire lors de diverses infections aiguës douloureuses, en particulier au niveau des oreilles, du nez et de la gorge.  
Il ne faut pas employer Cataflam uniquement pour faire baisser la fièvre.  
Si vous souffrez d'une maladie cardiaque ou présentez des risques importants de maladie cardiaque, votre médecin évaluera régulièrement la nécessité de poursuivre le traitement au Cataflam, notamment lorsque le traitement dure plus de 4 semaines.

### 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **CATAFLAM®** ?

**Cataflam ne doit pas être utilisé :**  
si vous êtes allergique à l'un des composants ou avez présenté des difficultés respiratoires ou des réactions cutanées de type allergique après la prise d'acide acétylsalicylique ou d'autres médicaments anti-douleur ou antirhumatismaux appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens, par exemple un gonflement du visage, des lèvres, de la langue, du cou et/ou des extrémités (signes d'un angioedème), durant le 3ème trimestre de la grossesse, en cas de ulcères de l'estomac et/ou de l'intestin grêle (ulcères duodénaux), de saignements ou de perforation gastro-intestinaux ou de symptômes tels que du sang dans les selles ou des selles noires, en cas d'inflammations intestinales chroniques comme la maladie de Crohn ou la colite ulcéreuse, en cas de défaillance hépatique ou rénale, en cas d'insuffisance cardiaque sévère, pour le traitement des douleurs après un pontage coronarien au niveau du cœur

médicaments destinés à fluidifier le sang (anticoagulants), des médicaments (p. ex. metformine) utilisés pour le traitement du diabète, excepté l'insuline, du méthotrexate (lors d'arthrite et de cancer), de la ciclosporine ou du tacrolimus (en cas de transplantation d'organe), du triméthoprim (en cas d'infections urinaires), des antibiotiques du groupe des quinolones (certains médicaments employés en cas d'infections), du voriconazole (un médicament utilisé pour le traitement d'infections fongiques), phénytoïne (un médicament utilisé pour le traitement des crises épileptiques) ou rifampicine (antibiotique utilisé pour le traitement d'infections bactériennes).

Cataflam peut atténuer les signes d'une infection (par ex. les céphalées ou une température corporelle élevée) et compliquer ainsi la mise en évidence et le traitement convenable de l'infection.

Dans de très rares cas, de graves réactions allergiques (par ex. une éruption) peuvent survenir chez les patients traités par Cataflam ou également par d'autres médicaments anti-inflammatoires. **Informez donc immédiatement votre médecin** si une telle réaction apparaît chez vous.

La prudence s'impose chez les patients âgés, notamment chez les patients âgés fragiles ou d'un faible poids corporel, susceptibles de réagir de manière plus sensible aux effets de Voltarène ou Cataflam et qui ne devront donc prendre, par mesure de précaution, que la dose minimale efficace.

Les dragées de Cataflam contiennent du saccharose. Veuillez ne prendre les dragées de Cataflam qu'après avoir consulté votre médecin, si vous savez que vous souffrez d'une intolérance aux sucres.

### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

**Grossesse**  
Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez une grossesse, vous ne pouvez prendre Cataflam qu'après en avoir discuté avec votre médecin. Cataflam ne doit pas être pris pendant le dernier trimestre de la grossesse.

### Allaitement

Cataflam ne doit pas être pris pendant la période d'allaitement sauf en cas d'autorisation explicite par votre médecin.

### Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

Ce médicament peut affecter les réactions, l'aptitude à conduire et la capacité à utiliser des outils ou des machines!

Vous devez tout particulièrement renoncer à conduire un véhicule ou à utiliser des machines et devez contacter immédiatement votre médecin lors d'apparition de vertiges, troubles visuels ou d'autres troubles nerveux centraux.

### 3. Comment utiliser **CATAFLAM®** ?

C'est le médecin qui fixe individuellement la posologie et le mode d'administration en fonction de la gravité des troubles. Il est important que vous suiviez scrupuleusement les indications de votre médecin. Ne dépassez pas la dose journalière recommandée ou la durée du traitement fixée par votre médecin.

Si vous prenez du Cataflam pendant plus de quelques semaines, faites-vous suivre régulièrement par votre médecin pour être certain(e) que vous ne souffrez pas d'effets indésirables cachés.

Adultes: 100 à 150 mg par jour. Si l'atteinte est moins grave ou chez les adolescents de plus de 14 ans, 50 à 100 mg par jour suffisent dans la plupart du temps. La dose totale journalière doit être répartie en 2 ou 3 prises. Ne dépassez pas une dose maximale de 150 mg par jour.

En cas de règles douloureuses commencent les premiers symptômes. Continuez avec 50 mg quelques jours si nécessaire. En cas de dragée de Cataflam à 50 mg des avant-coureurs d'une crise. Si après env. 21 pas suffisant, vous pouvez prendre une de nécessaire, vous pouvez renouveler cette pour autant que vous ne dépassiez pas 150 Cataflam ne peut être utilisé pour le traitement de la migraine et l'adolescent de moins de 14 ans.

Prendre les dragées de Cataflam avec beaucoup de liquide de préférence avant les repas ou à jeun, elles ne doivent pas être partagées ou mâchées.

LOT: M2477  
EXP: NOV 2025  
PPV: 24,00 DH

# Doliprane® 1000 mg

PARACÉTAMOL Comprimé

## **DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé :**

La substance active est : paracétamol 1000 mg, sous forme de paracétamol DC 90 (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarmellose sodique, providone K30, amidon de maïs préagglutinisé, acide stéarique (origine végétale).

## **QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Ce médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses. Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

### **Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :**

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

## **QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?**

### **Contre-indications :**

**Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants :**

allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

## **PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :**

### **Précautions Particulières :**

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

### **Mises en garde :**

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

*Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").*

### **Grossesse et allaitement :**

Le Paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.



PPV: 14DH00  
PER: 09/24  
LOT: K2431



# Doliprane® 1000mg

PARACETAMOL

Comprimé

## **DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé :**

La substance active est : paracétamol 1000 mg, sous forme de paracétamol DC 90 (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarmellose sodique, providone K30, amidon de maïs pré-gélatinisé, acide stéarique (origine végétale).

## **QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Ce médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses. Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

**Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :**

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

## **QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?**

**Contre-indications :**

**Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants :**  
allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

## **PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :**

**Précautions Particulières :**

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

**Mises en garde :**

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

*Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").*

## **Grossesse et allaitement :**

Le Paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.



PPV: 14DH00  
PER: 11/24  
LOT: K3209

# Azix®

Azithromycine

## COMPOSITION ET PRESENTATION :

Comprimé 500 mg sécable, boîte de 3

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitement des infections dues aux germes sensibles telles que :

- infections respiratoires hautes : otite moyenne, sinusite, angine et pharyngite;
- infections respiratoires basses (y compris bronchite et pneumonie);
- infections odontostomatologiques;
- infections cutanées;
- infections des tissus mous;
- urétrites et cervicites non gonococciques (chlamydia trachomatis).

## CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.
- Insuffisance hépatique sévère.

## MISE EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison ...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestation allergique survenue lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :

Insuffisance hépatique, antécédents allergiques, manifestations cutanées d'origine allergique, prise concomitante d'autres médicaments, grossesse, allaitement.

## EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.
- Manifestations allergiques ; prurit, rash cutané, oedème de Quincke.

## POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale.

Adulte et enfant de plus de 45 kg : 500 mg par jour, 1 comprimé de 500 mg en une prise par jour pendant 3 jours.

## MODE D'ADMINISTRATION :

Azix peut être pris pendant ou en dehors des repas.

**TABEAU A (LISTE I).**



bottu s.a.

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa  
S. Bachouchi - Pharmacien Resp

PPV 79DH70  
PER 01/25  
LOT L110

01005



# NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

## 1. DENOMINATION :

### MYCODERME® 1 % Poudre dermique Flacon de 30 g DCI : Nitrate d'éconazole

**Veillez lire attentivement 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'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.

## 2. COMPOSITION DE MYCODERME® 1 % Poudre dermique

### Composition en substance active

La substance active est le nitrate d'éconazole

**MYCODERME® 1% Poudre dermique** : chaque flacon de 30 g contient 0,3 g de nitrate d'éconazole.

### Composition en excipients

Les autres composants sont :

Acide borique .....	3 g
Oxyde de zinc .....	4,5 mg
Stéarate de magnésium .....	0,6 g
Silice colloïdale anhydre .....	0,9 g
Talc .....	q.s.p. 30,00 g

## LISTE DES EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE

Ce médicament contient de l'acide borique.

## 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

**MYCODERME® 1 % Poudre dermique** fait partie d'un groupe de médicaments appelés dérivés de l'imidazole doué d'une activité antifongique et antibactérienne.

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

# MYCODERME® 1%

LOT: 08221010  
PER: 05/2026  
PPU: 49,00 DH

Flacon de 30 g

## 5. POSOLOGIE ET

Pour USAGE E  
directement sur la  
Respectez bien les  
Nettoyez la zone at  
la peau avant l'ap  
Appliquez **MYCOD**  
de la zone atteinte

## PATHOL

### Candidoses :

- Mycose des pli
- intertrigo génita

### Dermatophyties

- Intertrigos gén
- Intertrigo des o

L'utilisation réguliè  
traitement est déte

En cas de non am

Si vous avez ava  
accidentellement

Consultez le méd  
adapté aux effets i  
ingestion.

Si vous avez acci  
Poudre dermique

Lavez à l'eau claire  
Si cela ne suffit pas

## 6. CONTRE-INDIC

N'utilisez jamais l

Si vous êtes allergi  
à l'un des compo

trouverez la liste à  
En raison de la pr

contre-indiqué che

## 7. EFFETS INDÉS

Comme tous les r  
dermique, est sus

que tout le monde  
Les effets indésir

sont :

- démangeaisons,
- sensation de brû
- douleur au site d

Les effets indésir