

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.
- les achats des médicaments à l'étranger en cas d'absence des vignettes ou codes-barres une facture du pharmacien est exigée en plus de l'ordonnance du médecin prescripteur

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 une fois par an.

Adresses Mails utiles

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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'Honneur - Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

W21-838870

194190

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e) : ANOUN ABDELAH

Matricule : 0601 Société : RAN

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre : RETRAITE

Nom & Prénom : ANOUN ABDELAH

Date de naissance : 1-1-1947

Adresse : 108 Rue Jerk ELUC Hay errabia

Tél. : 0768656741 Total des frais engagés : 326,1 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 11/11/2019

Nom et prénom du malade : ANOUN ABDELAH Age : 72

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

Nature de la maladie : Hypertrophie prostatique

Affection longue durée ou chronique : ☒ ALD ☐ ALC Pathologie : Prostate

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : Non

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 : 11/11/2019 Le : 11/11/2019

Signature de l'adhérent(e) : ANOUN ABDELAH

PR4FR05/V2/20-10-2023

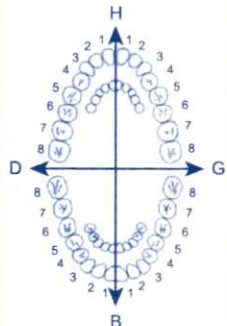
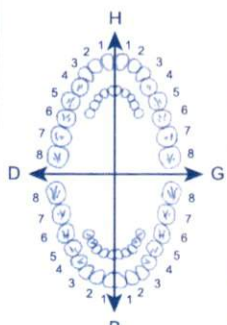
Autorisation CNDP N° : AA-215 / 2019

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
30/11/24	Service Urologie			

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	30/11/24	306.70

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
		A M	P C	I M	I V	

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 canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.																									
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Montant des Honoraires	COEFFICIENT DES TRAVAUX																				
																									
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES					DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																				
					<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>	H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B							
H																									
25533412	21433552																								
00000000	00000000																								
D	G																								
00000000	00000000																								
35533411	11433553																								
B																									
<table border="1"> <tr> <th>[Création, remont, adjonction]</th> <th>Montant des Honoraires</th> </tr> <tr> <td>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> </tr> </table>					[Création, remont, adjonction]	Montant des Honoraires	Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																		COEFFICIENT DES TRAVAUX <div></div> MONTANTS DES SOINS <div></div> DATE DU DEVIS <div></div> DATE DE L'EXECUTION <div></div>
[Création, remont, adjonction]	Montant des Honoraires																								
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																									
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS					VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION																				

Angle Bd Ghandi et Yacoub

El Mansour - Casablanca وصفة طبية

Tél: 0522 36 08 06

Ordonnance

Casablanca, le :

30/1/24

M. ABDELALI
ANOUN

74,80 x2

1) Sepercen 500



47,80 1 cp x 2/j pendant 7 j

2) DASEN



33,90 1 cp x 3/j pendant 5 j

3) Profenid 50 mg



45,40 1 cp x 3/j pendant 5 j

4) Duphalac



30,00 1 càc x 3/j pendant 5 j

5) Oedon 20 mg



1 cp/j le matin

306,70



D.C.I : Ciprofloxacin

• 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 votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

6. Informations supplémentaires

Chez l'adulte :

LOT: 05823014
SER: 02/2026
REV: 24.80 DH

... e, no entanto, o domínio de Narayana, e também a colinas gigantes, lá

- SEPCEN® peut entra

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR
SEPCEN® 250 mg, SEPCEN® 500 mg et SEPCEN® 750 mg
Boîte de 10 comprimés pelliculés
D.C.I : Ciprofloxacine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou 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 votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

• Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE SEPCEN®

Classe pharmacothérapeutique

SEPCEN® contient une substance active appartenant à la famille des antibiotiques. La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant à la famille des bactériens responsables des infections bactériennes.

Chez l'adulte :

- SEPCEN® est utilisé chez l'adulte pour le traitement des infections bactériennes suivantes :
- Infections des voies respiratoires.
 - Infections persistantes ou récurrentes.
 - Infections urinaires.
 - Infections de l'appareil génital chez l'homme et chez la femme.
 - Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales.
 - Infections de la peau et des tissus mous.
 - Infections des os et des articulations.
 - Prévention des infections dues à la bactérie *Neisseria meningitidis*.
 - Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause. Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique additionnel pourra vous être prescrit en complément de SEPCEN®.

Chez l'enfant et l'adolescent :

SEPCEN® est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose.
- Infections urinaires compliquées, y compris les infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite).
- Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

LOT : 05823014
PER : 02/2026
EXP : 04.80 DH

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SEPCEN® ?

- **Ne prenez jamais SEPCEN® :**
 - Si vous êtes allergique à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans SEPCEN® (voir rubrique 6).
 - Si vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2 : Prise d'autres médicaments).

• Mise en garde et précaution d'emploi :

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre SEPCEN® : Vous ne devez pas prendre d'antibiotiques de la famille des fluoroquinolones/quinolones, incluant SEPCEN®, si vous avez déjà présenté un effet indésirable grave dans le passé lors de la prise d'une quinolone ou d'une fluoroquinolone. Si tel est le cas, vous devez en informer votre médecin au plus vite.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre SEPCEN® :

- Si vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement ;
- Si vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique ;
- Si vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que SEPCEN® ;
- Si vous êtes diabétique parce que la ciprofloxacine risque de vous occasionner une hypoglycémie ;
- Si vous souffrez de myasthénie (maladie rare qui entraîne une faiblesse musculaire) en raison du risque d'aggravation des symptômes ;
- Si vous savez que vous présentez, ou un membre de votre famille présente un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD), car la ciprofloxacine peut vous occasionner une anémie ;
- Si vous avez reçu un diagnostic d'hypertrophie ou de "renflement" d'un gros vaisseau sanguin (anévrisme aortique ou anévrisme périphérique d'un gros vaisseau) ;
- Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique (une déchirure de la paroi aortique) ;
- Si vous présentez des antécédents familiaux d'anévrisme aortique ou de dissection aortique ou de valvulopathie cardiaque congénitale, ou présentez d'autres facteurs de risque ou affections prédisposantes (par exemple, des troubles du tissu conjonctif comme syndrome de Marfan ou le syndrome d'Ehlers-Danlos, le syndrome de Turner, le syndrome de Sjögren (une maladie auto-immune inflammatoire), ou des troubles vasculaires comme l'artérite de Takayasu, l'artérite à cellules géantes, la

maladie de Behçet, l'une maladie des artères).
• Si vous avez des problèmes rénaux (une maladie des artères) ou des problèmes électrolytiques dans le sang (une maladie des artères), si vous êtes affaibli (insuffisance cardiaque), si vous êtes une femme ou une jeune femme, si vous avez des anomalies au niveau du cœur ou du système cardiovasculaire. Pour le traitement de l'infection, un autre antibiotique en complément de SEPCEN® peut être prescrit après 3 jours de traitement.

Pendant la prise de SEPCEN® :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

• Si vous avez des effets indésirables graves :
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables graves.

747,80

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des

Lauren

6. Informations supplémentaires.

- Traitement d'appoint des troubles de la sécrétion bronchique.

Par prudence, en raison du manque de données, éviter l'administration pendant l'allaitement.

Sans objet.

Médicament non soumis à prescription médicale.

Profenid® 50 mg

Kétoprofène

Gélules

sanofi aventis

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

En cas de doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou

pharmacien. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de maladie. Il lui en coûterait cher et cela pourrait lui être nocif.

Vous devez le lire.



33,90

Excipients : lactose, stéarate de magnésium, oxyde de fer jaune (E 172), dioxyde de titane (E 171), gélatine, pour une gélule.

c) Forme pharmaceutique et présentation :

Gélule. Boîte de 24.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-INFLAMMATOIRES, ANTIRHUMATISMAUX, NON STEROÏDIENS

(M : Muscle et Squelette).

2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : le kétoprofène.

Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

- en traitement de longue durée de :

- certains rhumatismes inflammatoires chroniques,
- certaines arthroses sévères.

- en traitement de courte durée de :

- certaines inflammations du pourtour des articulations (tendinite, bursite, épaule douloureuse aiguë),
- certaines inflammations des articulations par dépôt de cristaux, telles que la goutte,
- douleurs aiguës d'arthrose,
- douleurs lombaires aiguës,
- douleurs aiguës liées à l'irritation d'un nerf, telles que les sciaticques,
- douleurs et œdèmes liés à un traumatisme.

3. ATTENTION !

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

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

- au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée),
- antécédent d'allergie au kétoprofène ou à l'un des constituants du produit,

Duphalac

66,5% Lactulose

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- 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. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après plusieurs jours.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon ?
3. Comment prendre DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

DUPHALAC contient un laxatif appelé lactulose. Il rend les selles molles et plus faciles à éliminer, en attirant l'eau dans l'intestin. Il n'est pas absorbé dans votre corps.

- DUPHALAC est utilisé pour traiter la constipation (selles peu fréquentes, dures et sèches) en rendant les selles molles.
- DUPHALAC est utilisé dans le traitement de

l'encéphalopathie hépatique, provoquant une difficulté à se tenir debout, des tremblements, une diminution de la conscience pouvant aller jusqu'au coma).

LOT : 23E008
PER : 10/2025

DUPHALAC 66,5%
SOL BUV 200 ML



P.P.V : 45DH40



- si vous êtes allergique à la solution ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 4.
- en cas de maladies de l'intestin, telles que rectocolite hémorragique, poussées, telles que rectocolite hémorragique.
- en cas d'occlusion intestinale.
- en cas de perforation digestive.
- en cas de douleurs abdominales d'origine indéterminée.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin avant de commencer à prendre DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon.

DANS LE CADRE DE LA C
D'UTILISATION PROLONGÉE (PLUS DE 14 JOURS) SANS AVIS MÉDICAL.

Constipation occasionnelle

Elle peut être liée à une modification du mode de vie (voyage par exemple). Le médecin vous prescrira un traitement court. Toute constipation persistante nécessite un changement du mode de vie. En cas de douleurs, de fièvre, de gonflement du ventre, demandez l'avis du médecin.

Constipation chronique

Elle peut être liée à deux causes :

- soit une maladie de l'intestin, à traiter par le médecin ;
- soit à un déséquilibre de la motricité intestinale, des habitudes alimentaires et à la prise de certains médicaments. Le traitement comporte entre autres :
 - une augmentation des apports en fibres d'origine végétale (légumes, fruits...);
 - une augmentation de la consommation de fruits ;
 - une augmentation des activités physiques ;
 - une rééducation du réflexe péristaltique ;
 - parfois, l'adjonction de son

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, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

1. Identification du médicament

Forme pharmaceutique : Microgranules
OEDES® 20 mg, Micronisé
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, le 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 ayant un poids corporel ≥ 10 kg : le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

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

5. Posologie, Mode d'emploi, Durée du traitement :

Prenez 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

gazeuse, un jus de fruit légèrement acide (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 ou les laisser traîner.

LOT 220652
EXP 11/2024
PPV 30.00DH

avant, 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 provoquer une faiblesse, des échymoses ou faciliter la survenue d'infections.

- Réactions allergiques, parfois très graves incluant le gonflement des lèvres, 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 (teintées de sang).
- Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car l'oméprazole a été associé à une faible augmentation de diarrhées infectieuses.

- Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.
- Si l'un de vous est déjà arrivé de développer une réaction cutanée après un traitement par un médicament similaire à OEDES® qui réduit l'acidité 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 le peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devez 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 sucralose/maltase (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 un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. OEDES® 20 mg peut interagir sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur OEDES® 20 mg.

Vous ne devez pas prendre OEDES® 20 mg si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

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

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

- Digoxine (utilisée dans le traitement de problèmes cardiaques) ;
- Diazepam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire) ;

- Phénytoïne (utilisée dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance plus étroite sera nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES® 20 mg ;

- Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres anti-vitamines K : une surveillance par votre médecin sera nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES® 20 mg ;

- Rifampicine (utilisée pour traiter la tuberculose) ;
- Atazanavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

- Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe) ;
- Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée) ;

- Clostazolol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;

- Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;
- Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;

- Entérolin (utilisé dans le traitement du cancer) ;
- Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose