

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

## Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

## Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

## Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

## Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

- 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'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



## Déclaration de Maladie

N° M21- 063969

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 00977 Société : Dam  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : ECHATI B. MBRKA 19-8374  
Date de naissance : 17/11/1957  
Adresse : DARLAMANE Bloc 4, Immeuble N° 1, Hay Mohammadi  
Tél. : 0634614736 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : DR. MAHMOUD MOHAMED  
Rhumatologue  
11111 Etag. Sidi Bernoussi - Casa  
Tél. : 0522 73 44 42  
Date de consultation : 04 MARS 2024  
Nom et prénom du malade : ECHATI B. MBRKA Age :  
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : Affection chronique  
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) :



# 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
04 MARS 2024		8300		Dr. MAKCHOUNE Mohamed Rhumatologue N°6 Etab. El-Hadi Bernoussi - Casa Tél.: 0522 73 44 42

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DU PARADIS CASA Dr. BOUSTANEZ Amina Bloc L - N°8 Dar Lamane Hay Mohammadi - Casa Tél: 05 22 60 80 71	01/03/24	1786,00

# 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

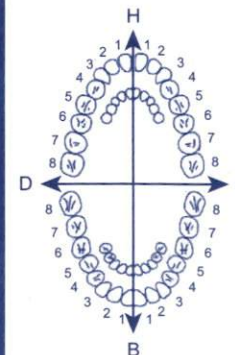
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veillez 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



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
D	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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Maladies des os, des articulations  
et de la colonne vertébrale (scoliotique)  
Les rhumatismes  
Ostéoporose et la goutte  
Rhumatologie Pédiatrique  
Echographie ostéo-articulaire

أمراض العظام، المفاصل و العمود الفقري (بوزلوم)  
 أمراض الروماتيزم  
 هشاشة العظام و النقرس  
 أمراض الروماتيزم عند الأطفال  
 فحص المفاصل بالصدى

04 MARS 2024

**CRRP**

1 BABA

~~479 = x9~~

2017 le mardi 13 sur  
appel d'ami 1 (Bmois)

1999-2000



SP

$$(2m, 0)$$

1. up



N° CE: 20212107653/V1/DMP/CA/18  
N° lot:  
Fab:  
À consommer  
PPC : 199.00 M

MOT.102  
02/2023  
01/2025

21 November

30



PPC : 199.00 M

13516x2

1

24

(Bmei)  
(Bmea)

14453  
1 Exa20



29 L

9485  
8/1/11

S. 6

301-2-2



20100/100

t n°6, 2ér

UNIC

8) Aaym r Hy d'ao 800



Ampon AMJ (Oly)

5955

10920

02 gl Ason



1786,00

PHARMACIE DU PARADIS CASA  
Dr. BOUSTANE ZAKIA  
Bloc L - N°8 Dar Lamane  
Hay Mohammadi - Casa  
Tél : 05 22 60 80 71

N° CE: 2021207653/V1/DMP/CA/18  
N° Lot:  
Fab :  
À consommer avant la date LXP :  
PPC : 199,00 MAD

MOT.102  
02/2023  
01/2023

د. مكيحونة مونا  
Dr. MAKHCHOUNE Mouna  
Rhumatologue  
Riad Bernoussi, Imm. 5 Appt. N°6  
2ème Etag. Sidi Bernoussi - Casa  
Tél.: 0522 73 44 42

PPV: 47,90 DH

PPV: 47,90 DH

PPV: 47,90 DH

PPV: 47,90 DH

PPV: 47,90 DH

PPV: 47,90 DH

PPV: 47,90 DH

PPV: 47,90 DH



# GAPREX® 25 mg, 75 mg et 1.50 mg

## Boîtes de 10, 30 et 60 gélules

### Prégabaline

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit pour leur être nocif, même si les signes de leur maladie.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous avez d'autres inquiétudes, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT 231413  
EXP 06/26  
PPV 109DH20

#### Que contient cette notice :

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

#### 1. QU'EST-CE QUE GAPREX® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

##### Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

GAPREX appartient à une classe de médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie, les neuropathiques et le Trouble Anxieux Généralisé (TAG) chez l'adulte (Code ATC: N03AX16).

##### Indications thérapeutiques :

**Douleurs neuropathiques :** GAPREX est indiqué dans le traitement des douleurs neuropathiques et centrales chez l'adulte.

**Epilepsie :** GAPREX est indiqué chez l'adulte en association dans le traitement des crises épileptiques partielles avec ou sans généralisation secondaire.

**Trouble Anxieux Généralisé :** GAPREX est indiqué dans le traitement du Trouble Anxieux Généralisé (TAG) chez l'adulte.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GAPREX ?

##### Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

##### Contre-indications :

**Ne prenez jamais GAPREX :**

Si vous êtes allergique à la prégabaline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

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

##### Faites attention avec GAPREX :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre GAPREX.

Quelques patients prenant GAPREX ont fait état de symptômes évocateurs d'une réaction allergique : s'agissait d'un gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge ainsi que d'un rash cutané diffus. Contactez immédiatement votre médecin si vous présentez l'une de ces réactions.

GAPREX a été associé à des étourdissements et de la somnolence, pouvant augmenter la susceptibilité aux blessures accidentelles (chutes) chez les patients âgés. Vous devez par conséquent être prudent lorsque vous êtes assis ou debout, car le médicament pourrait produire des effets indésirables.

Ce médicament peut faire apparaître une vision trouble ou une perte de la vue ou d'autres modifications de la vue, la plupart desquelles étant transitoires. Informez immédiatement votre médecin si vous observez une quelconque modification de votre vision.

Une adaptation des médicaments utilisés en cas de diabète peut être nécessaire chez certains patients diabétiques qui ont pris du poids lors d'un traitement sous prégabaline.

Certains effets indésirables peuvent être plus fréquents, notamment la somnolence, car les patients présentant une lésion de la moelle épinière peuvent recevoir d'autres médicaments, destinés à traiter la douleur ou la spasticité, qui ont des effets indésirables similaires à ceux de la prégabaline dont la sévérité peut être augmentée lorsque ces traitements sont pris en même temps.

Des cas d'insuffisance cardiaque ont été rapportés chez certains patients prenant ce médicament. Des cas d'insuffisance cardiaque ont été rapportés chez certains patients prenant ce médicament. Avant de prendre ce médicament, vous devez informer votre médecin si vous avez déjà eu des maladies cardiaques dans le passé.

Des cas d'insuffisance rénale ont été rapportés chez certains patients prenant du GAPREX. Si vous avez un traitement par ce médicament, vous observez une diminution de votre miction, vous devez informer votre médecin car l'arrêt de votre traitement peut améliorer ces troubles.

Un petit nombre de personnes traitées avec des antiépileptiques tels que GAPREX ont eu des idées suicidaires ou suicidaires. Si de telles pensées venaient à apparaître, à tout moment, contactez immédiatement votre médecin.

Des problèmes gastro-intestinaux peuvent apparaître (p.ex. constipation, transit intestinal bloqué) lorsque GAPREX est utilisé avec d'autres médicaments pouvant entraîner une constipation (certains médicaments contre la douleur). Informez votre médecin si vous souffrez de constipation, en particulier si vous êtes sujet à ce problème.

##### Enfants « et adolescents »

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez les enfants et les adolescents (moins de 18 ans) n'a pas été établie. La prégabaline ne doit donc pas être utilisée dans cette population.

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

##### Prise d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre d'autres médicaments.

GAPREX et d'autres médicaments peuvent avoir un effet l'un sur l'autre (il s'agit d'une interaction). Avec certains autres médicaments, ce médicament peut potentialiser les effets indésirables observés avec ces médicaments, y compris l'insuffisance respiratoire et le coma. L'intensité des étourdissements, de la somnolence et de la diminution de la concentration peut être augmentée si GAPREX est pris avec des médicaments contenant :

- de l'oxycodone (utilisé pour traiter la douleur) ;
- du lorazépam (utilisé pour traiter l'anxiété) ;
- de l'alcool.

**ACUPAN®**

SN :

LOT :

EXP :

BIOCODEX MAROC

F0443

05/2026

PPV:50,000HS

**Veuillez lire attentivement ce médicament pour vous.**

- Gardez cette notice.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

### Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ACUPAN®, solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER ACUPAN®, solution injectable ?
3. COMMENT UTILISER ACUPAN®, solution injectable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ACUPAN®, solution injectable ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS.

### 1. QU'EST-CE QUE ACUPAN®, solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### Classe pharmacothérapeutique

AUTRES ANALGESIQUES ET ANTIPYRETIQUES, code ATC : N02BG06

#### Indications thérapeutiques

Traitement symptomatique de la douleur aiguë, notamment de la douleur post-opératoire.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER ACUPAN®, solution injectable ?

#### N'utilisez jamais ACUPAN®, solution injectable dans les cas suivants :

- allergie connue au néfopam ou à l'un des constituants de ce médicament,
- glaucome à angle fermé (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner d'origine prostatique,
- convulsions ou antécédents de convulsion,
- enfants de moins de 15 ans.

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

#### Faites attention avec ACUPAN®, solution injectable :

#### Mises en garde spéciales

Il existe un risque de dépendance avec ACUPAN®.

En cas d'utilisation conjointe d'un médicament dérivé de la morphine, l'arrêt brutal de ce médicament dérivé de la morphine peut provoquer un syndrome de sevrage, ACUPAN® n'étant pas un médicament dérivé de la morphine.

#### Précautions d'emploi

Utiliser ce médicament avec précaution:

- en cas d'insuffisance hépatique,
- en cas d'insuffisance rénale,
- chez les patients présentant une pathologie cardiovasculaire en raison de l'effet tachycardisant de ce médicament (augmentation de la fréquence cardiaque).
- En raison de ses effets anticholinergiques, le traitement par ACUPAN® est déconseillé chez le sujet âgé.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

#### Prise ou utilisation d'autres médicaments

ACUPAN® peut interagir avec d'autres médicaments.



# daflon

Comprimé pelliculé  
Fraction flavonoïque purifiée micronisée

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

## QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que DAFLON 1000 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?  
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DAFLON 1000 mg, comprimé pelliculé ?

3. Comment prendre DAFLON 1000 mg, comprimé pelliculé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver DAFLON 1000 mg, comprimé pelliculé ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. **QU'EST-CE QUE DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : VASCOULO-PROTECTEURS/MÉDICAMENTS AGISSANT SUR LES CAPILAIRES/BIOFLAVONOÏDES - code ATC : C05CA53

Ce médicament est un veinotonique (il augmente le tonus des veines) et un vasculoprotecteur (il augmente la résistance des petits vaisseaux sanguins).

Ce médicament est préconisé dans le traitement des signes fonctionnels liés à la crise hémorroïdaire.

Si les troubles hémorroïdaires ne cèdent pas en 15 jours, il est indispensable de consulter votre médecin.

2. **QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?**

Ne prenez jamais DAFLON 1000 mg, comprimé pelliculé :

Si vous êtes allergique à la fraction flavonoïque purifiée micronisée ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Daflon 1000 mg, comprimé pelliculé

Enfants

Sans objet

**AUTRES MÉDICAMENTS ET DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

**DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ AVEC DES ALIMENTS ET BOISSONS**

Sans objet

**GROSSESSE ET ALLAITEMENT**

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

Grossesse :

Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de Daflon pendant la grossesse.

Allaitement :

En l'absence de données sur le passage du médicament dans le lait maternel, l'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

**CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES**

Sans objet

**DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ CONTIENT**

Sans objet

**3. COMMENT PRENDRE DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?**

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

Fréquence thérapeutique : 1 comprimé par jour au moment du repas.

Dans la crise hémorroïdaire : la posologie est de 3 comprimés par jour pendant 4 jours, puis 2 comprimés par jour pendant les 3 jours suivants au moment des repas.

Si vous avez pris plus de DAFLON 1000 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Les données concernant le surdosage avec Daflon sont limitées mais les symptômes rapportés incluent diarrhée, nausée, douleur abdominale, prurit et rash.

Si vous oubliez de prendre DAFLON 1000 mg, comprimé pelliculé :

Sans objet

Si vous arrêtez de prendre DAFLON 1000 mg, comprimé pelliculé :

Sans objet

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, à votre pharmacien.

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?**

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

La fréquence des effets indésirables possibles listés ci-dessous est définie en utilisant le système suivant :

- très fréquent (affecte plus de 1 utilisateur sur 10)

- fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 100)
- peu fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 1 000)
- rare (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 10 000)
- très rare (affecte moins de 1 utilisateur sur 10 000)
- fréquence inconnue (les données disponibles ne permettent pas d'estimer la fréquence)

Ils peuvent inclure :

- Fréquent : diarrhée, dyspepsie, nausée, vomissement.
- Peu fréquent : colite.
- Rare : sensations vertigineuses, céphalées, malaise, rash, prurit, urticaire.
- Fréquence inconnue : douleur abdominale, œdème isolé du visage, des paupières, des lèvres. Exceptionnellement, œdème de Quincke.

**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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

Le signalement des effets indésirables, vous contribue à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

**5. COMMENT CONSERVER DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?**

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez aucun médicament au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

**6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS  
CE QUE CONTIENT DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?**

- Les substances actives sont :

Fraction flavonoïque purifiée micronisée.....1000,000 mg

Correspondant à :

Diosmine 90 pour cent.....900,000 mg

Flavonoïdes exprimés en hespéridine 10 pour cent.....100,000 mg

Humidité moyenne.....40,000 mg

Pour un comprimé pelliculé

- Les autres composants sont :

Carboxyméthylamidon sodique, cellulose microcristalline, gélatine, stéarate de magnésium, talc.

Pellucilage : dioxyde de titane (E171), glycérol, laurylsulfate de sodium, macrogol 6000, hypromellose,

oxyde de fer jaune (E172), oxyde de fer rouge (E172), stéarate de magnésium.

**CONTENU DE QUE DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET CONTENU DE L'EMBALLAGE EXTERIEUR ?**

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. Boîtes de 15 et 30 comprimés pelliculés.

Conseil d'éducation sanitaire :

Troubles de la circulation

Évitez de rester assis ou debout trop longtemps, surélevez légèrement les pieds de votre lit.

Évitez l'exposition au soleil et à la chaleur.

Veillez à avoir une alimentation saine et équilibrée et à pratiquer une activité physique régulière (marche à pied, vélo, ...), évitez l'excès de poids.

Évitez les vêtements trop serrés, le port de chaussettes ou de bas de contention ainsi que doucher ses

jambes avec de l'eau favorisant la circulation sanguine.

Hémorroïdes

Ruvez 1,5 à 2 L d'eau par jour, consommez des aliments

À forte teneur en fibres afin d'éviter la constipation

(Fruits, légumes verts, céréales complètes)

Évitez les graisses, le café, l'alcool et les aliments épicés.

Faites de l'exercice régulièrement pour stimuler le flux sanguin, évitez de porter des objets trop lourds.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : janvier 2019



**SERVIER MAROC**  
Imm. ZEVACO, Lot FATH 4  
Bd Abdelhadi BOULALEB  
20180 Casablanca



# Xénid®

Diclofénac de

LOT : 1453  
PER : 06/25  
PPV : 30,10 DH

1

## Formes et présentations :

- Comprimés enrobés

XENID 50 mg : Etui de 30 comprimés.

XENID 25 mg : Etui de 30 comprimés.

**Excipient à effet notoire :** Lactose

- Suppositoires

XENID 25 mg : Etui de 10 suppositoires.

XENID 100 mg : Etui de 10 suppositoires.

- Solution injectable I.M.

XENID 75 mg / 3 ml : Etui de 2 et 6 ampoules.

**Excipients à effet notoire :** Mannitol, Alcool benzilylique, Propylène glycol, Disulfite de sodium.

## Indications :

• Chez l'enfant, elles sont limitées au traitement des rhumatismes inflammatoires infantiles (xénid 25 mg comprimés et suppositoires).

• Chez l'adulte, elles sont limitées au :

- Traitement symptomatique au long cours : des rhumatismes inflammatoires chroniques, notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante (ou syndromes apparentés, tels que les syndromes de Flessinger-Leroy-Reiter et rhumatisme psoriasique) : de certaines arthroses douloureuses et invalidantes.

- Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës des rhumatismes abarticulaires (épaules douloureuses aiguës, tendinites...) des arthrites microcristallines : des arthroses, des lombalgies et radiculalgies sévères.

- Dysménorrhées essentielles (Xénid 50 mg comprimés uniquement).

- Traitement d'entretien des affections rhumatismales chroniques pour lesquelles, lors de l'utilisation des formes dosées à 25 mg et 50 mg, la posologie de 100 mg par jour s'est révélée adéquate ;

- Traitement des sciaticques aiguës, des lombalgies aiguës, des rhumatismes inflammatoires en poussée aiguë, des crises de coliques néphrétiques (Xénid injectable uniquement).

## Contre Indications :

• Ulcère gastrique ou duodénal en évolution.

• Hypersensibilité au Diclofénac.

• Insuffisance rénale ou hépatique sévère.

## Grossesse et allaitement :

- Il est recommandé de ne pas administrer XENID lors des 3 derniers mois de la grossesse.

- Les AINS passant dans le lait maternel, par mesure de précaution il convient d'éviter de les administrer chez la femme qui allaite.

## Précautions d'emploi :

- Une surveillance médicale étroite est indispensable chez les patients présentant des symptômes suggérant des troubles gastro-intestinaux, des antécédents évocateurs d'ulcère gastro-intestinal, une colite ulcéreuse ou une maladie de Crohn, ou encore une atteinte de la fonction hépatique.

- Lors de la varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament.

## Effets indésirables :

Gêne gastrique, nausées, brûlures d'estomac, vomissements, irritation du rectum (suppositoires) et exceptionnellement infections graves de la peau en cas de varicelle.

## Posologie et mode d'emploi :

\* **Enfants :** 2 à 3 mg / kg / jour, soit par exemple :

1 suppositoire à 25 mg par jour chez l'enfant de 10 à 15 kg.

2 comprimés ou suppositoires à 25 mg par jour chez l'enfant au dessus de 15 kg.

Les comprimés sont à absorber entiers, sans les croquer, avec un verre d'eau. En cas de crise aiguë, il est conseillé de prendre les comprimés avant le repas.

Le choix de l'utilisation de la voie rectale ou orale n'est déterminé que par la commodité d'administration du médicament.

\* **Adultes :**

- En traitement d'attaque, dans les cas aigus ou lorsqu'un effet intense est recherché : 150 mg/ jour en 3 prises.

soit 6 comprimés à 25 mg ou 3 comprimés à 50 mg en trois prises.

soit 1 suppositoire à 100 mg, à compléter par une forme orale prise à distance.

- En traitement d'entretien (ou d'emblée chez certains malades), une posologie de 75 mg ou 100 mg par jour sera prescrite.

soit des comprimés à 25 mg et / ou à 50 mg en 2 ou 3 prises.

A avaler sans croquer avec un verre d'eau, de préférence pendant ou après un repas. Quand les symptômes sont plus prononcés durant la nuit, il est conseillé de prendre le comprimé le soir.

soit 1 suppositoire à 100 mg le soir au coucher.

- Dysménorrhées : 2 comprimés à 50 mg en 2 prises.

## Injectable :

La posologie est d'une injection intramusculaire par jour pendant deux jours : si besoin, le traitement peut être complété par la prise d'un comprimé diclofénac 50 mg

Au-delà de ces deux jours, poursuivre par la voie orale ou rectale.

Les injections doivent être faites d'une façon rigoureusement aseptique dans la partie externe du cadran supéro-externe de la fesse, profondément et lentement : lorsqu'elles sont répétées, il est recommandé de changer de côté à chaque injection. Il est important d'aspirer avant d'injecter afin de s'assurer que la pointe de l'aiguille n'est pas dans un vaisseau.

En cas de forte douleur au moment de l'injection, arrêter celle-ci immédiatement.

## Mode de conservation :

- **Comprimés :**

A conserver à une température inférieure à 30°C, à l'abri de l'humidité.

- **Suppositoires :**

A conserver à l'abri de la chaleur.

- **Solution injectable :**

A conserver à l'abri de la lumière et à une température inférieure à 30°C.

**Après ouverture :** le produit doit être utilisé immédiatement.

Laboratoires Biogalénique  
Laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA  
Casablanca



# Xénid®

Diclofénac de sodium



## Formes et présentations :

- Comprimés enrobés
- XENID 50 mg : Etui de 30 comprimés.
- XENID 25 mg : Etui de 30 comprimés.
- Excipient à effet notoire :** Lactose
- Suppositoires
- XENID 25 mg : Etui de 10 suppositoires.
- XENID 100 mg : Etui de 10 suppositoires.
- Solution injectable I.M.
- XENID 75 mg / 3 ml : Etui de 2 et 6 ampoules.

**Excipients à effet notoire :** Mannitol, Alcool benzylique, Propylène glycol, Disulfite de sodium.

## Indications :

- Chez l'enfant, elles sont limitées au traitement des rhumatismes inflammatoires infantiles (xénid 25 mg comprimés et suppositoires).
- Chez l'adulte, elles sont limitées au :
  - Traitement symptomatique au long cours : des rhumatismes inflammatoires chroniques, notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante (ou syndromes apparentés, tels que les syndromes de Flessinger-Leroy-Reiter et rhumatisme psoriasique) : de certaines arthroses douloureuses et invalidantes.
  - Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës des rhumatismes abarticulaires (épaules douloureuses aiguës, tendinites...) des arthrites microcristallines : des arthroses, des lombalgies et radiculalgies sévères.
- Dysménorrhées essentielles (Xénid 50 mg comprimés uniquement).
- Traitement d'entretien des affections rhumatismales chroniques pour lesquelles, lors de l'utilisation des formes dosées à 25 mg et 50 mg, la posologie de 100 mg par jour s'est révélée adéquate ;
- Traitement des sciatiques aiguës, des lombalgies aiguës, des rhumatismes inflammatoires en poussée aiguë, des crises de coliques néphrétiques (Xénid injectable uniquement).

## Contre Indications :

- Ulcère gastrique ou duodénal en évolution.
- Hypersensibilité au Diclofénac.
- Insuffisance rénale ou hépatique sévère.

## Grossesse et allaitement :

- Il est recommandé de ne pas administrer XENID lors des 3 derniers mois de la grossesse.
- Les AINS passant dans le lait maternel, par mesure de précaution il convient d'éviter de les administrer chez la femme qui allaite.

## Précautions d'emploi :

- Une surveillance médicale étroite est indispensable chez les patients présentant des symptômes suggérant des troubles gastro-intestinaux, des antécédents évocateurs d'ulcère gastro-intestinal, une colite ulcéreuse ou une maladie de Crohn, ou encore une atteinte de la fonction hépatique.
- Lors de la varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament.

## Effets indésirables :

Gêne gastrique, nausées, brûlures d'estomac, vomissements, irritation du rectum (suppositoires) et exceptionnellement infections graves de la peau en cas de varicelle.

## Posologie et mode d'emploi :

- \* **Enfants :** 2 à 3 mg / kg / jour, soit par exemple :
  - 1 suppositoire à 25 mg par jour chez l'enfant de 10 à 15 kg.
  - 2 comprimés ou suppositoires à 25 mg par jour chez l'enfant au dessus de 15 kg.Les comprimés sont à absorber entiers, sans les croquer, avec un verre d'eau. En cas de crise aiguë, il est conseillé de prendre les comprimés avant le repas.
- Le choix de l'utilisation de la voie rectale ou orale n'est déterminé que par la commodité d'administration du médicament.

### \* Adultes :

- En traitement d'attaque, dans les cas aigus ou lorsqu'un effet intense est recherché : 150 mg/ jour en 3 prises.
  - soit 6 comprimés à 25 mg ou 3 comprimés à 50 mg en trois prises.
  - soit 1 suppositoire à 100 mg, à compléter par une forme orale prise à distance.
- En traitement d'entretien (ou d'emblée chez certains malades), une posologie de 75 mg ou 100 mg par jour sera prescrite.
  - soit des comprimés à 25 mg et / ou à 50 mg en 2 ou 3 prises.
- A avaler sans croquer avec un verre d'eau, de préférence pendant ou après un repas. Quand les symptômes sont plus prononcés durant la nuit, il est conseillé de prendre le comprimé le soir.
- soit 1 suppositoire à 100 mg le soir au coucher.
- Dysménorrhées : 2 comprimés à 50 mg en 2 prises.

### Injectable :

La posologie est d'une injection intramusculaire par jour pendant deux jours : si besoin, le traitement peut être complété par la prise d'un comprimé diclofénac 50 mg

Au-delà de ces deux jours, poursuivre par la voie orale ou rectale.

Les injections doivent être faites d'une façon rigoureusement aseptique dans la partie externe du cadran supéro-externe de la fesse, profondément et lentement : lorsqu'elles sont répétées, il est recommandé de changer de côté à chaque injection. Il est important d'aspirer avant d'injecter afin de s'assurer que la pointe de l'aiguille n'est pas dans un vaisseau.

En cas de forte douleur au moment de l'injection, arrêter celle-ci immédiatement.

## Mode de conservation :

- **Comprimés :**
    - A conserver à une température inférieure à 30°C, à l'abri de l'humidité.
  - **Suppositoires :**
    - A conserver à l'abri de la chaleur.
  - **Solution injectable :**
    - A conserver à l'abri de la lumière et à une température inférieure à 30°C.
- Après ouverture :** le produit doit être utilisé immédiatement.

# Xénid®

Diclofénac de so

LOT : 1470  
PER : 12/25  
PPV : 28.10 DH

## Formes et présentations :

- Comprimés enrobés
- XENID 50 mg : Etui de 30 comprimés.
- XENID 25 mg : Etui de 30 comprimés.
- Excipient à effet notoire :** Lactose
- Suppositoires
- XENID 25 mg : Etui de 10 suppositoires.
- XENID 100 mg : Etui de 10 suppositoires.
- Solution injectable I.M.
- XENID 75 mg / 3 ml : Etui de 2 et 6 ampoules.

**Excipients à effet notoire :** Mannitol, Alcool benzylique, Polyène glycol, Disulfite de sodium.

## Indications :

- Chez l'enfant, elles sont limitées au traitement des rhumatismes inflammatoires infantiles (xénid 25 mg comprimés et suppositoires).
- Chez l'adulte, elles sont limitées au :
- Traitement symptomatique au long cours : des rhumatismes inflammatoires chroniques, notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante (ou syndromes apparentés, tels que les syndromes de Flessinger-Leroy-Reiter et rhumatisme psoriasique) ; de certaines arthroses douloureuses et invalidantes.
- Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës des rhumatismes abarticulaires (épaules douloureuses aiguës, tendinites...) des arthrites microcristallines : des arthroses, des lombalgies et radiculalgies sévères.
- Dysménorrhées essentielles (Xénid 50 mg comprimés uniquement).
- Traitement d'entretien des affections rhumatismales chroniques pour lesquelles, lors de l'utilisation des formes dosées à 25 mg et 50 mg, la posologie de 100 mg par jour s'est révélée adéquate ;
- Traitement des sciaticques aiguës, des lombalgies aiguës, des rhumatismes inflammatoires en poussée aiguë, des crises de coliques néphrétiques (Xénid injectable uniquement).

## Contre Indications :

- Ulcère gastrique ou duodénal en évolution.
- Hypersensibilité au Diclofénac.
- Insuffisance rénale ou hépatique sévère.

## Grossesse et allaitement :

- Il est recommandé de ne pas administrer XENID lors des 3 derniers mois de la grossesse.
- Les AINS passant dans le lait maternel, par mesure de précaution il convient d'éviter de les administrer chez la femme qui allaite.

## Précautions d'emploi :

- Une surveillance médicale étroite est indispensable chez les patients présentant des symptômes suggérant des troubles gastro-intestinaux, des antécédants évocateurs d'ulcère gastro-intestinal, une colite ulcéreuse ou une maladie de Crohn, ou encore une atteinte de la fonction hépatique.
- Lors de la varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament.

## Effets indésirables :

Gêne gastrique, nausées, brûlures d'estomac, vomissements, irritation du rectum (suppositoires) et exceptionnellement infections graves de la peau en cas de varicelle.

## Posologie et mode d'emploi :

- \* **Enfants :** 2 à 3 mg / kg / jour, soit par exemple :  
1 suppositoire à 25 mg par jour chez l'enfant de 10 à 15 kg.  
2 comprimés ou suppositoires à 25 mg par jour chez l'enfant au dessus de 15 kg.  
Les comprimés sont à absorber entiers, sans les croquer, avec un verre d'eau. En cas de crise aiguë, il est conseillé de prendre les comprimés avant le repas.  
Le choix de l'utilisation de la voie rectale ou orale n'est déterminé que par la commodité d'administration du médicament.

### \* Adultes :

- En traitement d'attaque, dans les cas aigus ou lorsqu'un effet intense est recherché : 150 mg/ jour en 3 prises.  
soit 6 comprimés à 25 mg ou 3 comprimés à 50 mg en trois prises.  
soit 1 suppositoire à 100 mg, à compléter par une forme orale prise à distance.
- En traitement d'entretien (ou d'emblée chez certains malades), une posologie de 75 mg ou 100 mg par jour sera prescrite.  
soit des comprimés à 25 mg et / ou à 50 mg en 2 ou 3 prises.  
A avaler sans croquer avec un verre d'eau, de préférence pendant ou après un repas. Quand les symptômes sont plus prononcés durant la nuit, il est conseillé de prendre le comprimé le soir.  
soit 1 suppositoire à 100 mg le soir au coucher.
- Dysménorrhées : 2 comprimés à 50 mg en 2 prises.

### Injectable :

La posologie est d'une injection intramusculaire par jour pendant deux jours : si besoin, le traitement peut être complété par la prise d'un comprimé diclofénac 50 mg  
Au-delà de ces deux jours, poursuivre par la voie orale ou rectale.  
Les injections doivent être faites d'une façon rigoureusement aseptique dans la partie externe du cadran supéro-externe de la fesse, profondément et lentement : lorsqu'elles sont répétées, il est recommandé de changer de côté à chaque injection. Il est important d'aspirer avant d'injecter afin de s'assurer que la pointe de l'aiguille n'est pas dans un vaisseau.

En cas de forte douleur au moment de l'injection, arrêter celle-ci immédiatement.

## Mode de conservation :

- **Comprimés :**  
A conserver à une température inférieure à 30°C, à l'abri de l'humidité.
  - **Suppositoires :**  
A conserver à l'abri de la chaleur.
  - **Solution injectable :**  
A conserver à l'abri de la lumière et à une température inférieure à 30°C.
- Après ouverture : le produit doit être utilisé immédiatement.

Laboratoires Biogalénique  
Laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA  
Casablanca



## WARM-UP GEL

Lockert und entspannt

**Was ist newflex Warm-up Gel und wann wird das Produkt angewendet?**

newflex Warm-up Gel ist für die sofortige und direkte Anwendung vor allem vor sportlicher Aktivität gedacht. Es vermindert das Verletzungsrisiko. Für mehr Beweglichkeit im Sport, mit natürlichen, entspannenden und glättenden, wohltuenden ätherischen Pflanzenölen. Enthält keine Parabene und ist dermatologisch getestet.

Entspannend, wärmend, entkrampfend, wohltuend, regt die Durchblutung an. Pflegend und beruhigend bei trockener Haut.

**Was sollte bei der Anwendung von newflex Warm-up Gel beachtet werden?**

- Es ist wichtig, die Anwenderinformation zu befolgen!
- Massieren Sie die entsprechenden Körperteile vor sportlicher Aktivität kräftig.

**Wann darf newflex Warm-up Gel nicht angewendet werden?**

Bei newflex Warm-up Gel sind bei bestimmungsgemäßer Anwendung keine unerwünschten Wirkungen bekannt. Verwenden Sie newflex Warm-up Gel nicht:

- bei offenen Wunden
- in Verbindung mit luftdicht abschließenden Kompressen. Zitronenöl kann die Haut reizen.
- vor Sonnenbädern oder Sonnenbankanwendungen

**Wann ist bei der Anwendung von newflex Warm-up Gel besondere Vorsicht geboten?**

- Bei bestimmungsgemäßer Anwendung sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen zu beachten.
- Informieren Sie eine Fachperson, wenn Sie an Krankheiten leiden, Allergien haben oder andere Medikamente einnehmen. Dies gilt auch für Medikamente, die Sie selbst gekauft haben.

WARM-UP GEL  
ŻEL ROZGRZEWAJĄCY

O działaniu rozluźniającym

Co to jest Newflex Żel rozgrzewający? Newflex Żel rozgrzewający jest preparatem, szczególnie przed podjęciem aktywności fizycznej, który zwiększa i poprawia przepływy krwi, co przyczynia się do zwiększenia wydolności organizmu. Nie zawiera substancji, które mogłyby wywołać reakcje alergiczne.

Relaksuje, rozgrzewa, obniża napięcie mięśniowe, poprawia mikrokążenie, działa kojąco. Działa ochronnie i łagodzi na skórę.

**O czym należy wiedzieć przed użyciem Żelu rozgrzewającego Newflex?**

- Przed użyciem zapoznać się z ulotką dołączoną do opakowania.
- Zaleca się przed podjęciem wysiłku fizycznego rozmasowanie energicznymi ruchami odpowiednich części ciała.

**Kiedy nie należy stosować Żelu rozgrzewającego Newflex?**

Nie zaleca się stosowania Żelu rozgrzewającego Newflex w przypadkach jego właściwego zastosowania.

Nie należy stosować Żelu rozgrzewającego Newflex:

- Na otwarte rany
- Razem z opatrunkiem założonym na ranę
- Bezpośrednio przed opalaniem się na słońcu lub w solarium

**Kiedy należy zachować szczególne środki ostrożności?**

- Nie ma szczególnych środków ostrożności, jeżeli produkt stosuje się zgodnie z zaleceniami.

**Jak stosować Żel rozgrzewający Newflex?**

Żel rozgrzewający Newflex jest przeznaczony do użycia przed każdym wysiłkiem związanym z pracą fizyczną lub aktywnością sportową.

W przypadku jakichkolwiek wątpliwości i pytań, skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą.

New Care AG, CH-4452 Itingen, Switzerland  
EU Office: Schloss Beuggen 3  
79618 Rheinfelden

**ISOPHARM**  
**NEWFLEX**  
**WARM-UP**  
**94.80 dhs**



07/26



143



08/22

# ESAC® 20 mg

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

## Composition

Ésoméprazole.....20,00 mg

Sous forme d'ésoméprazole magnésium trihydrate.

Excipients dont et saccharose : q.s.p 1 gélule gastro-résistante

## Qu'est-ce qu'ESAC 20 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules gastro-résistants.

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion d'acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- le traitement de l'oesophagite érosive par reflux (inflammation de l'oesophage),
- la prévention des rechutes de certaines oesophagites,
- le traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides),
- le traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée Helicobacter pylori,
- le traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- la prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

## Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 20 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

## Ne pas utiliser ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,
- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

## Prendre des précautions particulières avec ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétoconazole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cispripide (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique),
- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin. Il peut réduire la posologie.
- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.

En cas d'association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de Helicobacter pylori avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre médecin des autres médicaments que vous prenez.

En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes modifications des symptômes.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en sucrose isomaltase (maladies métaboliques rares).

## Grossesse

Si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être, ou si vous allaitez, dites-le à votre médecin avant de prendre ESAC.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

## Allaitement

Ce médicament ne doit pas être utilisé au cours de l'allaitement.

Demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

## Prise ou utilisation d'autres médicaments.

Il est important d'indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament notamment l'itraconazole ou le kétoconazole, le diazépam, la phénytoïne, la warfarine, l'atazanavir, la clarithromycine ou le cispripide, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

## Comment prendre ESAC 20 mg ?

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et quand vous devez les prendre.

Le dosage des gélules que vous prenez et la durée du traitement dépendront de l'importance des symptômes dont vous souffrez.

Vous pouvez prendre vos gélules au cours d'un repas ou à jeun. Les gélules ne doivent pas être avalées entières avec un demi-verre d'eau.

Si vous avez des difficultés pour avaler, le contenu des gélules peut être mis dans un demi-verre d'eau non gazeuse. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Vous pouvez alors boire la solution contenant des petits granules immédiatement ou dans les 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.

Rincez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire.

Tous les granules doivent être avalés sans être mâchés ni croqués.

Pour les patients ne pouvant pas avaler, le contenu des gélules peut être dispersés dans de l'eau non gazeuse et administrés par sonde gastrique.

## La posologie habituelle est :

Adultes et enfants à partir de 12 ans :

### - Traitement de l'oesophagite :

40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Chez certains patients, un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

### - Prévention des rechutes des oesophagites :

20 mg une fois par jour.

### - Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides)

20 mg une fois par jour.

Si vos symptômes persistent après 4 semaines, consultez votre médecin.

Par la suite, votre médecin peut vous recommander de reprendre

mg une fois par jour, en fonction de

Le traitement à la demande, en fonction

des patients traités par un AINS,

gastro-duodénal.

## Adultes :

### - Traitement de l'ulcère du duodénum

appelée Helicobacter pylori :

La dose initiale est de 20 mg associé

clarithromycine 500 Mg) deux fois par

jour pendant 4 semaines.

### - Traitement des ulcères de l'estomac

non stéroïdiens :

La dose habituelle est de 20 mg une fois

à 8 semaines.

### - Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise

d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

20 mg une fois par jour.

ESAC ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 12 ans, en l'absence

de données disponibles.

Suivez strictement les instructions de votre médecin et si vous avez d'autres

symptômes, n'hésitez pas à lui demander conseil.

## Si vous avez pris plus d'ESAC 20 mg que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

## Si vous avez oublié de prendre ESAC 20 mg :

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose

vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

## Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 20 mg est susceptible d'entraîner

occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes.

Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt

du traitement.

## Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales,

flatulences.

## Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans

une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation d'enzymes

du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

## Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations,

particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gastro-œsophagite

(gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite

(inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un

champignon), diminution du nombre des cellules sanguines (globules rouges,

globules blancs, plaquettes), encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance

hépatique sévère pré-existante, hépatite avec ou sans ictère (jaunisse), insuffisance

hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire,

photosensibilisation, réactions cutanées graves (réactions bulleuses), alopecie

(chute de cheveux), réactions allergiques telles que gonflement du visage, des

lèvres, du larynx et/ou de la langue, bronchospasme, choc anaphylactique, fièvre,

néphrite interstitielle (atteinte rénale), augmentation de la sueur, vision trouble,

perturbation du goût et diminution du taux de sodium dans le sang.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice,

veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

## Instructions d'utilisation pour l'administration par sonde gastrique.

Il est très important que l'administration par sonde gastrique soit réalisée par un

personnel entraîné et ayant la connaissance nécessaire pour s'assurer que le matériel

choisi (sonde et seringue) est approprié à ce mode d'administration.

Seule de l'eau non gazeuse doit être utilisée.

Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Rincer la sonde avec de l'eau avant administration.

1. Placer le contenu de la gélule dans une seringue adaptée et remplir la seringue

avec environ 25 ml d'eau et environ 5 ml d'air.

Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire pour disperser les

microgranules afin de prévenir l'obstruction de la sonde.

2. Remuer immédiatement la seringue pendant environ 2 minutes pour disperser

les microgranules.

3. Maintenir la seringue embout en l'air et vérifier que l'embout n'est pas obstrué

par la dispersion.

4. Raccorder la sonde sur la seringue en maintenant la position décrite ci-dessus.

5. Agiter la seringue, puis la positionner embout vers le bas. Injecter immédiatement

5-10 ml dans la sonde.

Puis, repositionner la seringue embout vers le haut et l'agiter (la seringue doit être

maintenue position embout vers le haut afin d'empêcher l'obstruction de l'embout).

6. Retourner la seringue embout vers le bas et injecter immédiatement à nouveau

5-10 ml dans la sonde. Répéter cette opération jusqu'à ce que la seringue soit vide.

7. Remplir de nouveau la seringue avec 25 ml d'eau et 5 ml d'air et répéter l'étape

5, si nécessaire, afin de ne laisser aucun résidu dans la seringue. Pour certaines

sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire.

## Formes et présentations

Boîte de 7 gélules, boîte de 14 et boîte de 28 gélules

Liste II (Tableau C)

## Comment conserver ESAC 20 mg ?

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

PROMOPHARM S.A.

Z.I. du Sahel - Had Soualem



# ESAC® 20 mg

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

## Composition

Esoméprazole.....20,00 mg

Sous forme d'ésoméprazole magnésium trihydraté.

Excipients dont et saccharose : q.s.p. 1 gélule gastro-résistante

## Qu'est-ce qu'ESAC 20 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules gastro-résistants.

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- le traitement de l'oesophagite érosive par reflux (inflammation de l'oesophage), la prévention des rechutes de certaines oesophagites
- le traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides)
- le traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*
- le traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)
- la prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

## Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 20 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

## Ne pas utiliser ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,
- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

## Prendre des précautions particulières avec ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétoconazole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique).
- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin, il peut réduire la posologie.
- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.

si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de *Helicobacter pylori* avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre médecin des autres médicaments que vous prenez.

En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes modifications des symptômes.

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

## Grossesse

Si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être, ou si vous allaitez, dites-le à votre médecin avant de prendre ESAC.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

## Allaitement

Ce médicament ne doit pas être utilisé au cours de l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

## Prise ou utilisation d'autres médicaments.

Il est important d'indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament notamment l'itraconazole ou le kétoconazole, le diazépam, la phénytoïne, la warfarine, l'atazanavir, la clarithromycine ou le cisapride, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

## Comment prendre ESAC 20 mg ?

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et quand vous devez les prendre.

Le dosage des gélules que vous prenez et la durée du traitement dépendront de l'importance des symptômes dont vous souffrez.

Vous pouvez prendre vos gélules au cours d'un repas ou à jeun. Les gélules ne doivent pas être mâchées ni croquées.

Elles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau.

Si vous avez des difficultés pour avaler, le contenu des gélules peut être mis dans un demi-verre d'eau non gazeuse. Agitez. Autant que possible, ne doit être utilisé.

Vous pouvez alors boire la solution contenant des petits granules immédiatement.

Après les 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.

Rincez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire.

Tous les granules doivent être avalés sans être mâchés ni croqués.

Pour les patients ne pouvant pas avaler, le contenu des gélules peut être dispersés dans de l'eau non gazeuse et administrés par sonde gastrique.

## La posologie habituelle est :

**Adultes et enfants à partir de 12 ans :**

### - Traitement de l'oesophagite :

40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Chez certains patients, un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

### - Prévention des rechutes des oesophagites :

20 mg une fois par jour.

### - Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides)

20 mg une fois par jour.

Si vos symptômes persistent après 4 semaines, consultez votre médecin.

Par la suite, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule

une fois par jour, en fonction de vos symptômes.

Le traitement à la demande, en fonction de vos symptômes.

Les patients traités par un AINS, gastro-duodénal.

## Adultes :

### - Traitement de l'ulcère du duodénum

appelée *Helicobacter pylori* :

La dose initiale est de 20 mg associé

clarithromycine (500 Mg) deux fois par

jour pendant 14 jours.

### - Traitement des ulcères de l'estomac

non stéroïdiens :

La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour. La durée de traitement est

de 4 à 8 semaines.

### - Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise

d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

20 mg une fois par jour.

ESAC ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 12 ans en l'absence de

données disponibles.

Suivez strictement les instructions de votre médecin et si vous avez un doute,

n'hésitez pas à lui demander conseil.

## Si vous avez pris plus d'ESAC 20 mg que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

## Si vous avez oublié de prendre ESAC 20 mg :

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que

vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

## Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 20 mg est susceptible d'entraîner

occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes.

Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt

du traitement.

### Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales,

flatulences.

### Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans

une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes

du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

### Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations,

particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynécomastie

(enflurement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche stomatite

(inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un

champignon), diminution du nombre des cellules sanguines (globules rouges,

globules blancs, plaquettes), encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance

hépatique sévère pré-existante, hépatite avec ou sans ictère (jaunisse), insuffisance

hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire,

photosensibilisation, réactions cutanées graves (réactions bulleuses), alopecie

(chute de cheveux), réactions allergiques telles que gonflement du visage, des

brûles, du larynx et/ou de la langue, bronchospasme, choc anaphylactique, fièvre,

néphrite interstitielle (atteinte rénale), augmentation de la sueur, vision trouble,

perturbation du goût et diminution du taux de sodium dans le sang.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice,

veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

## Instructions d'utilisation pour l'administration par sonde gastrique.

Il est très important que l'administration par sonde gastrique soit réalisée par un

personnel entraîné et ayant la connaissance nécessaire pour s'assurer que le matériel

choisi (sonde et seringue) est approprié à ce mode d'administration.

Seule de l'eau non gazeuse doit être utilisée.

Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Rincer la sonde avec de l'eau avant administration.

1. Placer le contenu de la gélule dans une seringue adaptée et remplir la seringue

avec environ 25 ml d'eau et environ 5 ml d'air.

Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire pour disperser les

microgranules afin de prévenir l'obstruction de la sonde.

2. Remuer immédiatement la seringue pendant environ 2 minutes pour disperser

les microgranules.

3. Maintenir la seringue embout en l'air et vérifier que l'embout n'est pas obstrué

par la dispersion.

4. Raccorder la sonde sur la seringue en maintenant la position décrite ci-dessus.

5. Agiter la seringue, puis la positionner embout vers le bas. Injecter immédiatement

5-10 ml dans la sonde.

Puis, repositionner la seringue embout vers le haut et l'agiter (la seringue doit être

maintenue position embout vers le haut afin d'empêcher l'obstruction de l'embout).

6. Retourner la seringue embout vers le bas et injecter immédiatement à nouveau

5-10 ml dans la sonde. Répéter cette opération jusqu'à ce que la seringue soit vide.

7. Remplir de nouveau la seringue avec 25 ml d'eau et 5 ml d'air et répéter l'étape

5, si nécessaire, afin de ne laisser aucun résidu dans la seringue. Pour certaines

sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire.

## Formes et présentations

Boîte de 7 gélules, boîte de 14 et boîte de 28 gélules

Liste II (Tableau C)

## Comment conserver ESAC 20 mg ?

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

PROMOPHARM S.A.

Z.I. du Sahel - Had Soualem