

Conditions Générales

POUR LE PRATICIEN

L'acte médical est désigné par l'une des mentions suivantes :

- = Consultation au Cabinet du médecin omnipraticien
- = Consultation au Cabinet par le médecin spécialiste ou qualifié (autre que le médecin neuro-psychiatre)
- = Consultation au Cabinet par le neuro-psychiatre
- = Visite de jour au domicile du malade par le médecin
- = Visite de nuit au domicile du malade par le médecin
- = Visite du dimanche par le médecin au domicile du malade
- = Visite de jour au domicile du malade par un spécialiste qualifié
- = Acte de pratique médicale couvrant et de petite chirurgie
- = Actes de chirurgie et de spécialistes

- SF** = Actes pratiqués par la sage Femme et relevant de sa compétence
- SFI** = Soins infirmiers pratiqués par la sage femme
- AMM** = Actes pratiqués par le masseur ou le kinsithérapeute
- AMI** = Actes pratiqués par l'infirmier ou l'infirmière
- AP** = Actes pratiqués par un orthophoniste
- AMY** = Actes pratiqués par un aide-orthophoniste
- R-Z** = Electro-Radiologie
- B** = Analyses

POUR L'ADHERENT

La mutuelle ne participe aux frais résultant de certains actes que si après avis du contrôle médical, elle a préalablement accepté de les prendre en charge.

Pour les actes soumis à cette formalité, le malade est tenu, avant l'exécution de ces actes d'adresser au service de la mutuelle une demande d'entente préalable remplie et signée par son médecin traitant.

Ce bulletin doit mentionner les raisons pour lesquelles l'application de tel acte ou tel traitement est proposé pour permettre au médecin contrôleur de donner son accord au de présenter ses observations.

Le bulletin d'entente préalable peut être demandé auprès du service Mutuelle, il sera remis sous pli confidentiel au médecin contrôleur dûment rempli par le médecin traitant.

LES ACTES SOUMIS A ACCORD PREALABLE

HOSPITALISATION EN CLINIQUE

HOSPITALISATION EN HOPITAL

HOSPITALISATION EN SANATORIUM OU
EVENORIUM

SEJOUR EN MAISON DE REPOS

ACTES EFFECTUES EN SERIE, il s'agit

actes répétés en plusieurs séances . ou actes

beaux comportant un ou plusieurs échelonnées
dans le temps .

- LES INTERVENTIONS CHIRURGICALES

- L'ORTHOPEDIE

- LA REEDUCATION

- LES ACCOUCHEMENTS

- LES CURES THERMALES

- LA CIRCONCISION

- LE TRANSPORT EN AMBULANCE

EN CAS D'URGENCE

Les actes d'urgence échappant à la procédure d'entente préalable, l'intéressé doit venir dans les 24 heures le Service Mutuelle qui donnera ou non son accord

Cette feuille complétée par le praticien, à l'occasion de chaque visite ou l'exécution de chaque ordonnance médicale ne doit être utilisée que pour un seul malade



MUPRAS

Mutuelle de Prévoyance et d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

DATE DE DEPOT

AEROPORT CASA ANFA
CASABLANCA
TEL : 05 22 91 26 46 / 26 48 / 28 57 / 28 83
FAX / 05 22 91 26 52
TELEX : 3998 MUT
E-mail : mupras@RoyalAirMaroc

FEUILLE DE SOINS

N° 830464

A REMPLIR PAR L'ADHERENT

Nom & Prénom : El Noumani Mustapha
Matricule : 0942 Fonction : Poste :
Adresse : 11 Rue Abbess Tahmeu el abdou 820
Tél. : 0669 069 724 Signature Adhérent :


A REMPLIR PAR LE MEDECIN TRAITANT

Nom & Prénom du patient : Souad Fekri Agé :
Lien de parenté avec l'adhérent : Adhérent ☐ Conjoint ☐ Enfant ☐
Date de la première visite du médecin :
Nature de la maladie : goutte
S'il s'agit d'un accident : causes et circonstances
A 05 le 17 / 17 Signature et cachet du médecin
Durée d'utilisation 3 mois

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et Signature du Medecin attestant le Paiement des Actes
12/12/19	E		3000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	12/07/2019	540,80

ANALYSES – RADIOGRAPHIES

Cachet et Signature du Laboratoire et du Radiologie	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

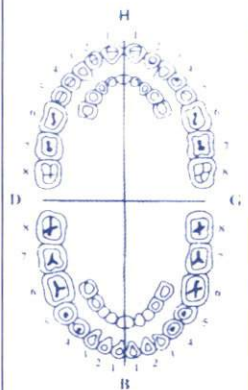
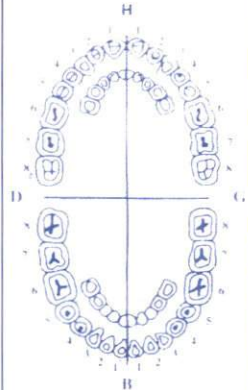
AUXILIAIRES MEDICAUX

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

SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

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

Important : Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient																
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>															
				MONTANT DES SOINS <input type="text"/>															
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>															
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>															
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																		
	<table border="1"> <tr> <td></td> <td>H</td> <td></td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td>B</td> </tr> </table>				H		25533412	21433552		00000000	00000000	G	00000000	00000000		35533411	11433553	B	COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
		H																	
	25533412	21433552																	
	00000000	00000000	G																
	00000000	00000000																	
	35533411	11433553	B																
				MONTANT DES SOINS <input type="text"/>															
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			DATE DU DEVIS <input type="text"/>															
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. BENJELLOUN LAHRICHI Wafaa

RHUMATOLOGUE

SPECIALISTE
Maladies des Os
Des Articulations - RHUMATISMES

47, Bd. Rahal El Meskini - Casablanca
Tél.: C : 05 22 31 99 22 Sur Rendez-vous

GSM : 06 50 92 64 73
wafaabenjelloun09@hotmail.com

Horaire :

Lundi à Jeudi : de 9h à 16h

Samedi : 8h30 à 12h

Casablanca, le

الدكتورة بن جلون العريشي وفاء

خريجة كلية الطب بأجي

اختصاصية في أمراض العظام
والمفاصل وأمراض الرثي (رومزم)

47. شارع رجال المسكيني - الدار البيضاء
الهاتف : ع 22 31 99 22 - بالموعود
الهاتف : 06 50 92 64 73
wafaabenjelloun09@hotmail.com

التوقيت

الاثنين إلى الخميس من س 9 إلى 16 زوايا

السبت من س 8:30 إلى 12 زوايا

الدار البيضاء، في

11/12 2017

3x54,20

1/ CARPREX

2x14

69,00

2/ STRUCTO FRESH

42,00

2x14

3/ 133,60

2x133,60

1x14

4/ 540,80

540,80. 2x14

Maphar
Km 10, Route Côtière 111,
Ql Zenata Ain sebaa Casablanca
Structofresh Gel Tube 90 g
PPC : 69,00 DH

Dr. BENJELLOUN LAHRICHI Wafaa
Rhumatologue
47, Bd. Rahal El Meskini - Casablanca
Tél. : 05 22 31 99 22

CARTREX 100 mg, comprimé pelliculé Acéclofénac

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- **Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.**
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Liste complète des substances actives

La substance active est :

Acéclofénac

Les autres composants sont :

Comprimé nu, Avicel pH 101 et Av
Palmistostéarate de glycérol (Preci
Pelliculage, Sepifilm 752 blanc (H
Classe pharmacothérapeutique
Anti-inflammatoire non stéroïdien

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un anti-inflam-

poissés d'arthrose et le traitement de l'arthrose.

Contre-indications

Ne prenez jamais CARTREX 100 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- au cours des trois derniers mois de la grossesse,
- antécédent d'allergie à ce médicament ou à un médicament apparenté notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine,
- crises d'asthme, d'urticaire ou de congestion nasale déclenchées par la prise d'aspirine ou d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens,
- antécédents d'hémorragie ou de perforation digestive au cours d'un précédent traitement par AINS,
- ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien ayant récidivé ou en évolution,
- maladie inflammatoire de l'intestin (Crohn, rectocolite
- saignement de l'estomac ou de toute autre nature,
- troubles du saignement, troubles de la coagulation,
- maladie grave du foie, des reins ou du cœur,
- enfant de moins de 15 ans.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Mises en garde spéciales

CE MÉDICAMENT NE DOIT ÊTRE PRIS QUE SOUS SI

LES AINS tels que CARTREX pourraient augmenter le ris

Le risque est d'autant plus important que les doses utilis

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée d

Si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu

pour ce type de pathologie (par exemple en cas de press

veuillez en parler avec votre médecin ou à votre pharmacien.

Lors de la varicelle, l'utilisation de ce médicament est déconseillée en raison d'exceptionnelles infections graves de la peau.

AVANT D'UTILISER UN ANTI-INFLAMMATOIRE NON STÉROÏDIEN, PRÉVENIR VOTRE MÉDECIN en cas :

- de troubles de la coagulation, de traitement anticoagulant concomitant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves,
 - d'antécédents digestifs,
 - de maladie du cœur, du foie ou du rein,
 - de traitement par diurétique, d'intervention chirurgicale récente,
 - de traitement par les corticoïdes oraux, les antidépresseurs du type inhibiteurs de la recapture de la sérotonine ou les antipsychotiques,
 - de porphyrie (maladie héréditaire),
 - de lupus érythémateux disséminé.
- AU COURS DU TRAITEMENT PAR UN ANTI-INFLAMMATOIRE NON STÉROÏDIEN, ARRÊTEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MÉDICAL D'URGENCE en cas :**
- de signes évocateurs d'allergie à ce médicament, notamment crise d'asthme, urticaire, brusque gonflement du visage, décollement de la peau et/ou des muqueuses,
 - d'hémorragie gastro-intestinale (rejet de sang par la bouche, présence de sang dans les selles ou coloration des selles en noir).

Prendre des précautions particulières avec CARTREX 100 mg, comprimé pelliculé :

CE MÉDICAMENT CONTIENT UN ANTI-INFLAMMATOIRE NON STÉROÏDIEN : L'ACÉCLOFÉNAC.

Vous ne devez pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non stéroïdiens (y compris les inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase 2) et/ou de l'aspirine.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer de l'absence d'anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou d'aspirine.

Interactions avec d'autres médicaments

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance. Certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, par exemple).

Toujours informer votre médecin, dentiste ou pharmacien, si vous prenez un des médicaments suivants en plus de CARTREX : anticoagulants, autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, corticoïdes par voie orale, inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine,

aspirine à forte dose, lithium, méthotrexate à forte dose, lécopidine, antihypertenseurs tels que inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine, diurétiques et bêta-bloquants.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse

Au cours des 5 PREMIERS MOIS de votre grossesse, votre médecin peut être amené, si nécessaire, à vous prescrire ce médicament. À PARTIR DU 6ème MOIS DE GROSSESSE, vous ne devez EN AUCUN CAS prendre DE VOUS-MÊME ce médicament, car ses effets sur votre enfant peuvent avoir des conséquences graves, notamment sur un plan cardio-pulmonaire et rénal, et cela même avec une seule prise. Il peut arriver toutefois, dans des cas très particuliers, que votre gynécologue vous prescrive ce médicament. Dans ce cas, respectez STRICTEMENT l'ordonnance de votre médecin.

Allaitement

En cas d'allaitement, l'utilisation de ce médicament est à éviter.

D'une façon générale, il convient, au cours de la grossesse et de l'allaitement, de toujours demander avis à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre un médicament.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des vertiges, une somnolence et des troubles de la vision.

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

Posologie

Un comprimé à 100 mg matin et soir, soit 200 mg par jour.

Chez certains sujets, il est recommandé d'utiliser une dose de 100 mg par jour.

Dans tous les cas, ne pas dépasser la dose de 200 mg par jour.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Mode et/ou voie d'administration

Voie orale

Les comprimés doivent être avalés tels quels avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Durée du traitement

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de CARTREX 100 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû : en cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, ARRÊTEZ LE TRAITEMENT ET CONSULTEZ IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre CARTREX 100 mg, comprimé pelliculé : ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de prendre.

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, CARTREX 100 mg, comprimé pelliculé est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

• Peuvent survenir des réactions allergiques cutanées : éruption sur la peau, démangeaisons, inflammation de la peau, ou générales : œdème du visage, choc allergique.

• Exceptionnelles infections graves de la peau en cas de varicelle.

• Dans certains cas rares, il est possible que survienne une hémorragie digestive (Voir « Mises en garde spéciales »). Celle-ci est d'autant plus fréquente que la posologie utilisée est élevée.

• Les médicaments tels que CARTREX pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral.

Dans tous les cas, il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin.

Au cours du traitement, il est possible que surviennent également :

• des troubles digestifs : digestion difficile, douleurs abdominales, nausées, vomissements, diarrhée, constipation, ballonnements,

• vertiges, maux de tête, fatigue, tremblements, bourdonnements d'oreille,

• troubles de l'humeur, de la sensibilité, de la vision et du goût, du sommeil,

• prise de poids, œdème, hypertension,

• palpitations, crampes, accès de rougeur du visage, eczéma, gêne ou difficulté à respirer,

• inflammation de la bouche.

Dans tous les cas, il faut en avertir votre médecin.

Des cas d'inflammation de l'estomac, du pancréas, du foie ou des vaisseaux sanguins, ainsi que des ulcérations digestives, des atteintes rénales peuvent survenir.

• Quelques rares cas de modifications biologiques peuvent nécessiter éventuellement un contrôle des bilans sanguin, hépatique et rénal.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Date de péremption

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

Conditions de conservation

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

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

Liste II

Forme pharmaceutique et contenu

Ce médicament se présente sous forme de boîte de 20 comprimés pelliculés.

Date d'approbation de la notice : Novembre 2015



Fabriquée par Cooper Pharma
41, Rue Mohamed Dioun 20 110 - Casablanca
Sous licence des laboratoires Almiral SA,
Ronda General Mitre, 151. 08022-Barcelone-Espagne

Omis[®]

Oméprazole

Microgranules gastrorésistants en gélule

PRESENTATIONS :

- OMIZ[®] 20 mg** : Boîte de 7 gélules
Boîte de 14 gélules
Boîte de 28 gélules
- OMIZ[®] 10 mg** : Boîte de 7 gélules
Boîte de 14 gélules
Boîte de 28 gélules

COMPOSITION :

- OMIZ[®] 20mg**
Oméprazole.....20 mg
Excipients q.s.p.....1 gélule
Excipient à effet notoire : saccharose

COMPOSITION :

- OMIZ[®] 10mg**
Oméprazole.....10 mg
Excipients q.s.p.....1 gélule
Excipient à effet notoire : saccharose

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Inhibiteur de la pompe à protons (appareil digestif et mé

INDICATIONS :

- Chez l'adulte :
- En association à une bithérapie antibiotique, éradication
- Ulcère duodénal évolutif,
- Ulcère gastrique évolutif,
- Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien,
- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien associé ou non à une œsophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour,
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par *Helicobacter pylori* ou chez qui l'éradication n'a pas été possible,
- Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-œsophagien,
- Syndrome de Zollinger-Ellison,
- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable,
- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risques (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.
- Chez l'enfant à partir d'un an : Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'un des constituants de ce médicament.
 - En association avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE / PRECAUTIONS D'EMPOI :

Mises en garde :

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 et du galactose ou de déficit en sucrose-isomaltase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi :

Utiliser ce médicament avec précaution en cas d'affections chroniques du foie.

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

AVIS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS :

En association avec le ritonavir (médicament anti-infectieux). Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament

Omiz 20mg
14 gélules



42,00

Grossesse :

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Allaitement :

En raison du passage de l'oméprazole dans le lait maternel, l'allaitement est à éviter.

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

POSOLOGIE :

Les gélules peuvent être prises au cours d'un repas ou à jeun.

CHEZ L'ADULTE :

- **Eradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale :** sont recommandés, les schémas posologiques suivants :
 - soit 1 gélule de 20 mg d'oméprazole matin et soir associée à clarithromycine 500 mg matin et soir + amoxicilline 1000 mg matin et soir, pendant 7 jours ;
 - soit 1 gélule de 20 mg d'oméprazole matin et soir associée à clarithromycine 500 mg matin et soir + métronidazole ou tinidazole 500 mg matin et soir, pendant 7 jours.

Cette trithérapie sera suivie par 20 mg d'oméprazole par jour pendant 3 semaines supplémentaires en cas d'ulcère duodénal évolutif ou 3 à 5 semaines supplémentaires en cas d'ulcère gastrique évolutif.

L'efficacité du traitement dépend du respect du schéma posologique, notamment de la prise de la trithérapie durant les 7 jours.

- **Ulcère duodénal évolutif :** 1 gélule de 20 mg d'oméprazole par jour pendant 4 semaines.
- **Ulcère gastrique évolutif :** 1 gélule de 20 mg d'oméprazole par jour pendant 4 à 6 semaines.
- **Œsophagite par reflux gastro-œsophagien :** 1 gélule de 20 mg d'oméprazole par jour pendant 4 semaines, avec une éventuelle seconde période de 4 semaines à la même posologie.

En cas d'œsophagite sévère (ulcérations circonférentielles), le passage à 40 mg d'oméprazole en 2 prises peut être proposé en l'absence de cicatrisation et/ou en cas de persistance des symptômes, à l'issue d'un traitement initial de 4 semaines à la posologie de 20 mg/jour.

- **Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien :** La posologie est de 1 gélule dosée à 10 mg par jour. La posologie pourra être portée à 20 mg en cas de réponse insuffisante. La durée initiale du traitement est de 4 à 6 semaines. Par la suite, un traitement intermittent pourra être administré au moment des périodes symptomatiques.

- **Traitement d'entretien des ulcères duodénaux :** 1 gélule de 10 mg d'oméprazole par jour. La posologie sera portée à 20 mg en cas d'inefficacité ou en cas de résistance à un traitement d'entretien par les anti-H2.

- **Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-œsophagien :** La dose minimale efficace doit être recherchée.

La posologie est de 10 à 20 mg par jour, adaptée en fonction de la réponse symptomatique et/ou endoscopique.

Dans les œsophagites sévères, une posologie initiale de 20 mg est recommandée.

- **Syndrome de Zollinger-Ellison :** La posologie initiale recommandée est de 60 mg d'oméprazole une fois par jour. La posologie doit être ajustée individuellement.

Pour des doses supérieures à 80 mg par jour, la dose journalière devra être divisée et donnée en 2 prises.

- **Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :** 1 gélule de 20 mg d'oméprazole par jour pendant 4 à 8 semaines.

- **Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :** 1 gélule de 20 mg d'oméprazole par jour.

CHEZ L'ENFANT :

Œsophagite par reflux gastro-œsophagien : 1 mg/kg/jour pendant 4 à 8 semaines, soit :

- Enfant de 10 à 20 kg : 1 gélule de 10 mg d'oméprazole par jour. La posologie peut être augmentée jusqu'à 20 mg par jour.
- Enfant de plus de 20 kg : 1 gélule de 20 mg d'oméprazole par jour.

Chez les enfants de moins de 6 ans (en raison du risque de fausse route) et les enfants ne pouvant pas avaler les gélules, celles-ci doivent être ouvertes et le contenu doit être déversé et mélangé à un aliment légèrement acide (pH < 5), tels que : yaourt, jus d'orange, compote de pommes...

EFFETS INDESIRABLES :

Effets indésirables fréquents :

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

Effets indésirables peu fréquents :

Sensation vertigineuse, paresthésie, somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (éruption cutanée, prurit, urticaire), malaise.

Effets indésirables rares :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations, particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynécomastie (gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite, candidose gastro-intestinale, diminution du nombre des cellules sanguines, encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère préexistante, hépatite avec ou sans ictère, insuffisance hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire, photosensibilisation, réactions cutanées graves, alopecie, réactions allergiques telles que gonflement du visage, des lèvres, du larynx et/ou de la langue, fièvre, bronchospasme, choc anaphylactique, néphrite interstitielle, augmentation de la sueur, œdème périphérique, vision trouble, perturbation du goût et diminution du taux de sodium dans le sang.

SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS INDESIRABLES NON MENTIONNES DANS CETTE NOTICE, VEUILLEZ EN INFORMER VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

CONSERVATION :

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C et à l'abri de l'humidité.

Ne pas dépasser la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

Ne pas laisser ce médicament à la portée des enfants.

Tableau C (Liste II).



Laboratoires Pharmaceutiques Pharma 5
21, Rue des Asphodèles - Casablanca

CARTREX 100 mg, comprimé pelliculé

Acéclofénac

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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Liste complète des substances actives

La substance active est:

Acéclofénac

Les autres composants sont:

Comprimé nu, Avicel pH 101 et Avicel

Palmitostéarate de glycérol (Precirol)

Pelliculage: Sepifilm 752 blanc (HPN)

Classe pharmacothérapeutique

Anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS)

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un anti-inflammatoire

poussées d'arthrose et le traitement

Contre-indications

Ne prenez jamais CARTREX 100 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants:

- au cours des trois derniers mois de la grossesse,
- antécédent d'allergie à ce médicament ou à un médicament apparenté notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine,
- crises d'asthme, d'urticaire ou de congestion nasale déclenchées par la prise d'aspirine ou d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens,
- antécédents d'hémorragie ou de perforation digestive au cours d'une antécédente prise d'AINS,
- ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien ayant récidivé,
- maladie inflammatoire de l'intestin (Crohn, rectocolite),
- saignement de l'estomac ou de toute autre nature,
- troubles du saignement, troubles de la coagulation,
- maladie grave du foie, des reins ou du cœur,
- enfant de moins de 15 ans.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Mises en garde spéciales

CE MÉDICAMENT NE DOIT ÊTRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MÉDICALE.

Les AINS tels que CARTREX pourraient augmenter le risque

Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de

Si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu

pour ce type de pathologie (par exemple en cas de pression artérielle élevée, de diabète, de taux de cholestérol élevé) ou si vous fumez,

veuillez en parler avec votre médecin ou à votre pharmacien.

Lors de la varicelle, l'utilisation de ce médicament est déconseillée en raison d'exceptionnelles infections graves de la peau.

AVANT D'UTILISER UN ANTI-INFLAMMATOIRE NON STERODIEN, PREVENIR VOTRE MEDECIN en cas:

- de troubles de la coagulation, de traitement anticoagulant concomitant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves,
 - d'antécédents digestifs,
 - de maladie du cœur, du foie ou du rein,
 - de traitement par diurétique, d'intervention chirurgicale récente,
 - de traitement par les corticoïdes oraux, les anticoagulants, les antidépresseurs du type inhibiteurs de la recapture de la sérotonine ou les antiagrégants plaquettaires,
 - de porphyrie (maladie héréditaire),
 - de lupus érythémateux disséminé.
- AU COURS DU TRAITEMENT PAR UN ANTI-INFLAMMATOIRE NON STERODIEN, ARRETEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMEDIATEMENT UN MEDECIN OU UN SERVICE MEDICAL D'URGENCE en cas:**
- de signes évocateurs d'allergie à ce médicament, notamment crise d'asthme, urticaire, brusque gonflement du visage, décollement de la peau et/ou des muqueuses,
 - d'hémorragie gastro-intestinale (rejet de sang par la bouche, présence de sang dans les selles ou coloration des selles en noir).

Prendre des précautions particulières avec CARTREX 100 mg, comprimé pelliculé:

CE MÉDICAMENT CONTIENT UN ANTI-INFLAMMATOIRE NON STERODIEN: L'ACECLOFENAC.

Vous ne devez pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non stéroïdiens (y compris les inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase 2) et/ou de l'aspirine.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer de l'absence d'anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou d'aspirine.

Interactions avec d'autres médicaments

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance. Certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, par exemple).

Toujours informer votre médecin, dentiste ou pharmacien, si vous prenez un des médicaments suivants en plus de CARTREX:

anticoagulants, autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, corticoïdes par voie orale, inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine,

LOT : 181302

UT AV : 10/2022

PPV : 54,20DH

CARTREX® 100mg
20 comprimés pelliculés



ou d'accident vasculaire cérébral.
longue.

DIOVENOR® 600mg

DIOSMINE

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.
Si vous avez des questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter à nouveau.

COMPOSITION

Principe actif :

Diosmine (quantité exprimée en mg)

Excipients : talc, silice colloïdale, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, laque aluminique de rouge de carnauba, cire d'abeille, pelliculé.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé (boîte de 30)

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

VASCULO-PROTECTEUR / MÉDICAMENT

(système cardiovasculaire).

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est un veinotonique et un vasculoprotecteur (il augmente la résistance des vaisseaux).
Il est préconisé dans :

- les troubles de la circulation veineuse (dites impatiences lors du coucher)
- la crise hémorroïdaire.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est généralement déconseillé en cas d'allergie connue à l'un des composants.

MISES EN GARDE SPÉCIALES

Si la gêne et la fragilité des vaisseaux ne diminuent pas en 15 jours, consultez votre médecin.

Si les troubles hémorroïdaires persistent après quelques jours de traitement, il est indispensable de consulter votre médecin.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Ce médicament a toute son efficacité lorsqu'il est associé à une bonne hygiène de vie. Eviter l'exposition au soleil, la chaleur, la station debout prolongée, l'excès de poids. La marche à pied et, éventuellement, le port de bas adaptés favorisent la circulation sanguine.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT

DIOVENOR® 600mg

30 comprimés



6 118000 010449

600 mg
nisé, hypromellose,
ol, dioxyde de titane,
de de fer rouge, cire
. Pour un comprimé

PERO 2 1
133,60



DIOVENOR® 600mg

DIOSMINE

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.
Si vous avez des questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Gardez cette notice, vous pourrez y avoir besoin à nouveau.

COMPOSITION

Principe actif :

Diosmine (quantité exprimée en mg)

Excipients : talc, silice colloïdale, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, laque aluminique de rouge de carnauba, cire d'abeille, pelliculé.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé (boîte de 30)

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

VASCULO-PROTECTEUR / MÉDICAMENT

(système cardiovasculaire).

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est un veinotonique et un vasculoprotecteur (il augmente la résistance des vaisseaux).

Il est préconisé dans :

- les troubles de la circulation veineuse (dites impatiences lors du coucher)
- la crise hémorroïdaire.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER

Ce médicament est généralement déconseillé en cas de :

Allergie connue à l'un des composants.

MISES EN GARDE SPÉCIALES

Si la gêne et la fragilité des vaisseaux ne diminuent pas en 15 jours, consultez votre médecin.

Si les troubles hémorroïdaires persistent après quelques jours de traitement, il est indispensable de consulter votre médecin.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Ce médicament a toute son efficacité lorsqu'il est associé à une bonne hygiène de vie. Éviter l'exposition au soleil, la chaleur, la station debout prolongée, l'excès de poids. La marche à pied et, éventuellement, le port de bas adaptés favorisent la circulation sanguine.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT

DIOVENOR® 600mg

30 comprimés



6 118000 010449

.....600 mg
nisé, hypromellose,
ol, dioxyde de titane,
de fer rouge, cire
Pour un comprimé

