

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

## Pathologie 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.

## Educations :

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.

## Prothèse 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

Réclamation : contact@mupras.com  
Prise en charge : pec@mupras.com  
Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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



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

## Déclaration de Maladie

N° P19-0027544

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 668 Société : RAM

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : SAGIR BAH Abdeouahab

Date de naissance : 11/01/42

Adresse : HAY SALMIAT Rue ANE 245 CASH

Tél. 0663523795 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

Nom et prénom du malade : KARIM FATIMA Epouse SAGIR Age: 13/03/55

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

Nature de la maladie : Artériosclérose

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.

07 OCT. 2019

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 : ACCUEIL 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
28/09/19			3000	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	28/09/19	1557,20

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

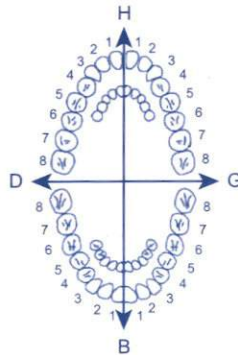
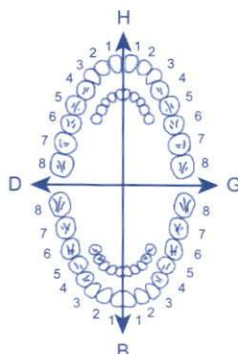
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaux, ainsi que le bilan

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																	
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td>B</td> </tr> </table>		H	H	25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H	H																
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B	B																
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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



# Rhumatologue

Maladie des Os, Articulations, Muscles et

Colonnes vertebrales

Radiologie Osseuse



الدكتور سعيد الرامي  
اختصاصي

خريج كلية الطب بكليرمون فيران فرنسا

طبيب ملحق سابقا بمستشفيات فرنسا

أستاذ بالمدرسة العليا

للترويض الطبي

أمراض الروماتيزم

العظام المفاصل العضلات

العمود الفقري والرجل

الفحص بالأشعة

Casablanca, le 28/01/09

M<sup>lle</sup> KARAI FATNA

14900 x6

- ARTINOV : 2 capsules 3 fois par jour

8740 x2

- Alosine 15 mg : 1 capsule au milieu

1390 x2

du repas 20 g / min 3 fois

9600 x3

- parafol 20 : 1 gélule 3 fois

1490 x2

- parafol : 2 capsules 20 J

2090 x4

- Vit D3 Bon : 1 capsule 4 fois

Signature: 1557

Dr SAÏD RAMY  
RHUMATOLOGUE  
39, Rue Omar Slaoui - Casablanca  
Tél: 0522.26.68.78

GSM : 0661 42 78 23

39, Rue Omar Slaoui الطابق الثاني رقم 6 المركز التجاري ترفيق الدار البيضاء - الهاتف : 0522 26 68 78

39, Rue Omar Slaoui 2 ème étage N°6 Centre Commercial Taoufik - Casablanca - Tél/Fax : 05 22 26 68 78

E-mail : saidram@hotmail.fr



# VITAMINE D3 B.O.N.®

200 000 UI/1 ml

Cholécalciférol

Solution injectable 1M en ampoule

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### COMPOSITION

Cholécalciférol (vitamine D3) ..... 200 000 UI  
Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s.

### FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

VITAMINE D.

### NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE

DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT

BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle

92800 PUTEAUX - FRANCE

### NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA LIVRON

26250 LIVRON - FRANCE

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium. Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

### ATTENTION !

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE

### MEDICAMENT ?

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

- allergie à l'un des constituants, notamment à la vitamine D,
- hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans le sang),
- hypercalciurie (taux anormalement élevé de calcium dans les urines),
- lithiase calcique (calcul rénal).

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

### MISES EN GARDE SPECIALES

Afin d'éviter un surdosage en vitamine D, prévenir votre médecin en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine.

En cas d'administration de fortes doses et répétées de vitamine D, ou en cas d'association avec des fortes doses de calcium, il est nécessaire de surveiller le taux de calcium dans le sang et les urines.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE

VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICA

AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENT

ENTRE PLUSIEURS M

SIGNALER SYSTEMATI

TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU

A VOTRE PHARMACIEN.

### GROSSESSE - ALLAITEMENT

En cas de besoin, ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse ou l'allaitement. Il convient, cependant, de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre un médicament.

### POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conformer à l'avis de votre médecin.  
Les posologies usuelles sont les suivantes :

### En prévention :

Chez le nourrisson recevant un lait enrichi en vitamine D : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait enrichi en Vitamine D et chez l'enfant jeune jusqu'à 5 ans : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois.

Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6<sup>ème</sup> ou 7<sup>ème</sup> mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 3 mois.

En cas de pathologie digestive, de traitement anticonvulsivant ou autres conditions particulières décrites ci-dessus : se conformer à la prescription médicale.

### Traitement de la carence en vitamine D :

1 ampoule (soit 200 000 UI) éventuellement répétée une fois après 1 à 6 mois.

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECISE :

- IL PEUT NE PAS ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS.

- NE PAS LE CONSEILLER A UNE AUTRE PERSONNE.

### MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie IM. L'ampoule peut être également administrée par voie orale.

ZENITH Pharma  
AMMN171/16DMPP/21NNPR

272228  
100344  
9

HD 06 09 20 : Add

# VITAMINE D3 B.O.N.®

200 000 UI/1 ml

Cholécalciférol

Solution injectable 1M en ampoule

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### COMPOSITION

Cholécalciférol (vitamine D3) ..... 200 000 UI  
Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s.

pour 1 ampoule.

### FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

VITAMINE D.

### NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE

DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT

BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle

92800 PUTEAUX - FRANCE

### NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA LIVRON

26250 LIVRON - FRANCE

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium.

Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

### ATTENTION !

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE

### MEDICAMENT ?

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

- allergie à l'un des constituants, notamment à la

vitamine D,

- hypercalcémie (taux anormalement élevé de

calcium dans le sang),

- hypercalciurie (taux anormalement élevé de

calcium dans les urines),

- lithiase calcique (calcul rénal).

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

### MISES EN GARDE SPECIALES

Afin d'éviter un surdosage en vitamine D, prévenir votre médecin en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine.

En cas d'administration de fortes doses et répétées de vitamine D, ou en cas d'association avec des fortes doses de calcium, il est nécessaire de surveiller le taux de calcium dans le sang et les urines.

ZENITH Pharma  
AMMN171/16DMPP/21NNPR



HD 06 90 Add

PRECAUTIONS D'EMPLOI  
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER  
DEMANDER L'AVIS DE  
VOTRE PHARMACIEN.  
INTERACTIONS MEDICA  
AUTRES INTERACTIONS  
AFIN D'EVITER D'EVENT  
SIGNALER SYSTEMATI  
TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU  
A VOTRE PHARMACIEN.

### GROSSESSE - ALLAITEMENT

En cas de besoin, ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse ou l'allaitement. Il convient, cependant, de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre un médicament.

### COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

#### POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conformer à l'avis de votre médecin.

Les posologies usuelles sont les suivantes :

#### En prévention :

Chez le nourrisson recevant un lait enrichi en vitamine D : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait enrichi en Vitamine D et chez l'enfant jeune jusqu'à 5 ans : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois.

Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6<sup>ème</sup> ou 7<sup>ème</sup> mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 3 mois.

En cas de pathologie digestive, de traitement anticonvulsivant ou autres conditions particulières décrites ci-dessus : se conformer à la prescription médicale.

### Traitement de la carence en vitamine D :

1 ampoule (soit 200 000 UI) éventuellement répétée une fois après 1 à 6 mois.

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECISE :

- IL PEUT NE PAS ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS.

- NE PAS LE CONSEILLER A UNE AUTRE PERSONNE.

### MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie IM. L'ampoule peut être également administrée par voie orale.



# VITAMINE D3 B.O.N.®

200 000 UI/1 ml

Cholécalciférol

Solution injectable 1M en ampoule

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### COMPOSITION

Cholécalciférol (vitamine D3) ..... 200 000 UI  
Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s.

pour 1 ampoule.

### FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

VITAMINE D.

### NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE

DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT

BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle

92800 PUTEAUX - FRANCE

### NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA LIVRON

26250 LIVRON - FRANCE

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium.

Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

### ATTENTION !

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE

### MEDICAMENT ?

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

- allergie à l'un des constituants, notamment à la

vitamine D,

- hypercalcémie (taux anormalement élevé de

calcium dans le sang),

- hypercalciurie (taux anormalement élevé de

calcium dans les urines),

- lithiase calcique (calcul rénal).

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

### MISES EN GARDE SPECIALES

Afin d'éviter un surdosage en vitamine D, prévenir votre médecin en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine.

En cas d'administration de fortes doses et répétées de vitamine D, ou en cas d'association avec des fortes doses de calcium, il est nécessaire de surveiller le taux de calcium dans le sang et les urines.

ZENITH Pharma  
AMMN171/16DMPP/21NNPR



HD 06 90 Add

PRECAUTIONS D'EMPLOI  
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER  
DEMANDER L'AVIS DE  
VOTRE PHARMACIEN.  
INTERACTIONS MEDICA  
AUTRES INTERACTIONS  
AFIN D'EVITER D'EVENT  
ENTRE PLUSIEURS M  
SIGNALER SYSTEMATI  
TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU  
A VOTRE PHARMACIEN.

### GROSSESSE - ALLAITEMENT

En cas de besoin, ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse ou l'allaitement. Il convient, cependant, de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre un médicament.

### COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

#### POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conformer à l'avis de votre médecin.

Les posologies usuelles sont les suivantes :

#### En prévention :

Chez le nourrisson recevant un lait enrichi en vitamine D : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait enrichi en Vitamine D et chez l'enfant jeune jusqu'à 5 ans : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois.

Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6<sup>ème</sup> ou 7<sup>ème</sup> mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 3 mois.

En cas de pathologie digestive, de traitement anticonvulsivant ou autres conditions particulières décrites ci-dessus : se conformer à la prescription médicale.

### Traitement de la carence en vitamine D :

1 ampoule (soit 200 000 UI) éventuellement répétée une fois après 1 à 6 mois.

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECISE :

- IL PEUT NE PAS ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS.

- NE PAS LE CONSEILLER A UNE AUTRE PERSONNE.

### MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie IM. L'ampoule peut être également administrée par voie orale.

# VITAMINE D3 B.O.N.®

200 000 UI/1 ml

Cholécalciférol

Solution injectable 1M en ampoule

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### COMPOSITION

Cholécalciférol (vitamine D3) ..... 200 000 UI  
Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s.

pour 1 ampoule.

### FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

VITAMINE D.

### NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE

DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT

BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle

92800 PUTEAUX - FRANCE

### NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA LIVRON

26250 LIVRON - FRANCE

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium.

Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

### ATTENTION !

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE

### MEDICAMENT ?

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

- allergie à l'un des constituants, notamment à la

vitamine D,

- hypercalcémie (taux anormalement élevé de

calcium dans le sang),

- hypercalciurie (taux anormalement élevé de

calcium dans les urines),

- lithiase calcique (calcul rénal).

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

### MISES EN GARDE SPECIALES

Afin d'éviter un surdosage en vitamine D, prévenir votre médecin en cas d'association avec un

traitement contenant déjà cette vitamine.

En cas d'administration de fortes doses et

répétées de vitamine D, ou en cas d'association

avec des fortes doses de calcium, il est nécessaire

de surveiller le taux de calcium dans le sang et les

ZENITH Pharma  
AMMN171/16DMPP/21NNPR



HD 00 90 Add

### COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

#### POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conformer à l'avis de votre

médecin.

Les posologies usuelles sont les suivantes :

#### En prévention :

Chez le nourrisson recevant un lait enrichi en vitamine D : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les

6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait enrichi en Vitamine D et chez l'enfant jeune jusqu'à

5 ans : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois.

Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI)

tous les 6 mois en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100

000 UI) au 6<sup>ème</sup> ou 7<sup>ème</sup> mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI)

tous les 3 mois.

En cas de pathologie digestive, de traitement

anticonvulsivant ou autres conditions particulières

décrites ci-dessus : se conformer à la prescription

médicale.

### Traitement de la carence en vitamine D :

1 ampoule (soit 200 000 UI) éventuellement répétée

une fois après 1 à 6 mois.

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNEL-

LEMENT DELIVRE DANS UNE SITUATION

PRECISE :

- IL PEUT NE PAS ETRE ADAPTE A UN AUTRE

CAS.

- NE PAS LE CONSEILLER A UNE AUTRE

PERSONNE.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie IM. L'ampoule peut être également administrée

par voie orale.





Comprimé pellicule sécable  
Paracétamol  
500 mg

Vous devez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament, elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si les symptômes persistent, plus de 3 jours en cas de fièvre ou plus de 5 jours en cas de douleur, s'ils s'aggravent ou si de nouveaux symptômes apparaissent, demandez l'avis de votre pharmacien ou de votre médecin.

Grâce à cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relecture.

Si vous avez besoin de plus d'informations ou de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.

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

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que PANADOL 500 mg, comprimé pellicule sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PANADOL 500 mg, comprimé pellicule sécable ?

3. Comment prendre PANADOL 500 mg, comprimé pellicule sécable ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver PANADOL 500 mg, comprimé pellicule sécable ?

6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que Panadol 500 mg, comprimé pellicule sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

• Ce médicament est un antalgique (calme la douleur) et un anti-pyrétique (fait baisser la fièvre).

• Ce médicament contient du paracétamol.

Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre tels que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

Cette prescription est réservée à l'adulte et à l'enfant à partir de 27 kg (à partir d'environ 8 ans) : lire attentivement la rubrique « Précautions d'emploi ». Pour les enfants ayant un poids inférieur, il existe d'autres présentations de paracétamol : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PANADOL 500 mg, comprimé pellicule sécable ?

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

- Allergie connue au paracétamol ou aux autres composants.
- Maladie grave du foie.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Faites attention avec PANADOL 500 mg, comprimé pellicule sécable :

Mises en garde spéciales :

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

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose recommandée (voir rubrique « Précautions »).

LOT: 0073  
PER: FEV 2021  
APV: 14 OH 50

MATIN  
MIDI  
SOIR  
NUIT

De plus, si votre enfant présente une fièvre supérieure à 38,5°C, vous pouvez améliorer l'efficacité du traitement médicamenteux par les mesures suivantes :

- laissez votre enfant dans un endroit trop chaud
- habillez-le correctement
- déshabillez-le
- donnez-lui à boire

Fréquence à laquelle le médicament doit être administré

Les prises systématiques permettent d'éviter les oscillations de douleur ou de fièvre.

Chez l'enfant, elles doivent être régulièrement espacées, y compris la nuit, de préférence de 6 heures, et d'au moins 4 heures.

En cas de maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère), les prises seront espacées de 8 heures minimum.

Chez l'adulte, elles doivent être espacées de 4 heures minimum.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, PANADOL 500 mg, comprimé pellicule sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

- Dans certains cas rares, il est possible que survienne une éruption ou une rougeur cutanée ou une réaction allergique pouvant se manifester par un écoulement du visage et du cou ou par une malade (urticaire).

- Excès de pression artérielle. Il faut immédiatement arrêter le traitement.

- Avertissement : votre médecin et ne plus jamais reprendre de médicaments contenant du paracétamol.

- Surveillez de près les symptômes suivants : maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

Si les symptômes persistent, plus de 3 jours en cas de fièvre ou plus de 5 jours en cas de douleur, s'ils s'aggravent ou si de nouveaux symptômes apparaissent, demandez l'avis de votre pharmacien ou de votre médecin.

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





Comprimé pellicule sécable

Vous devez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament, elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si les symptômes persistent, plus de 3 jours en cas de fièvre ou plus de 5 jours en cas de douleur, s'ils s'aggravent ou si de nouveaux symptômes apparaissent, demandez l'avis de votre pharmacien ou de votre médecin.

Grâce à cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relecture.

Si vous avez besoin de plus d'informations ou de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.

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

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que PANADOL 500 mg, comprimé pellicule sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PANADOL 500 mg, comprimé pellicule sécable ?

3. Comment prendre PANADOL 500 mg, comprimé pellicule sécable ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver PANADOL 500 mg, comprimé pellicule sécable ?

6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que Panadol 500 mg, comprimé pellicule sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

• Ce médicament est un antalgique (calme la douleur) et un anti-pyrétique (fait baisser la fièvre).

• Ce médicament contient du paracétamol.

Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre tels que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

Cette prescription est réservée à l'adulte et à l'enfant à partir de 27 kg (à partir d'environ 8 ans) : lire attentivement la rubrique « Précautions d'emploi ». Pour les enfants ayant un poids différent, il existe d'autres présentations de paracétamol : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PANADOL 500 mg, comprimé pellicule sécable ?

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

- Allergie connue au paracétamol ou aux autres composants.
- Maladie grave du foie.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Faites attention avec PANADOL 500 mg, comprimé pellicule sécable :

Mises en garde spéciales :

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

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose recommandée (voir rubrique « Précautions »).

LOT: 0073  
PER: FEV 2021  
PV: 14 OH 50

MATIN

MIDI

SOIR

NUIT

gsk

De plus, si votre enfant présente une fièvre supérieure à 38,5°C, vous pouvez améliorer l'efficacité du traitement médicamenteux par les mesures suivantes :

- laissez votre enfant dans un endroit trop chaud
- habillez-le correctement
- déshabillez votre enfant
- donnez-lui à boire

Fréquence à laquelle le médicament doit être administré

Les prises systématiques permettent d'éviter les oscillations de douleur ou de fièvre.

Chez l'enfant, elles doivent être régulièrement espacées, y compris la nuit, de préférence de 6 heures, et d'au moins 4 heures.

En cas de maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère), les prises seront espacées de 8 heures minimum.

Chez l'adulte, elles doivent être espacées de 4 heures minimum.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, PANADOL 500 mg, comprimé pellicule sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

- Dans certains cas rares, il est possible que survienne une éruption ou une rougeur cutanée ou une réaction allergique pouvant se manifester par un écoulement du visage et du cou ou par une maux de gorge.

- Excès de consommation : les modifications biologiques nécessitent un contrôle du bilan sanguin ont pu être observées : troubles de l'équilibre du sang, taux anormalement bas de certains globules blancs ou de certains cellules du sang comme les plaquettes pouvant se traduire par des saignements de nez ou des gencives. Dans ce cas, consultez un médecin.

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.

# ARTI NOV®

## FORME ET PRESENTATION :

Gélule, Boîte de 30.

## COMPOSITION (par gélule) :

Extrait sec d'Harpagophytum 200mg, Cartilage de requin 250mg, Stéarate de Magnésium, Amidon de Mais, Capsule végétale en HPMC hyproméllose.

## PROPRIETES :

Artinov est un produit composé d'actifs, qui agissent en synergie pour améliorer la qualité du cartilage et permettent ainsi un confort articulaire.

## CONSEILS D'UTILISATION :

2 gélules par jour.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Femmes enceintes ou allaitantes, demandez conseil à votre médecin.
- Ne pas dépasser la dose journalière recommandée
- Ne pas laisser à la portée des enfants
- A conserver à l'abri de l'humidité et de la chaleur

Fabriqué et Distribué par les laboratoires Bioxpert Maroc.

Promotion Médicale Bioxpert Pro Maroc.

Complément alimentaire n'est pas un médicament.

Autorisation du ministère de la santé n° : DA20171503310DMP/20UCA/MAv2

Autorisation sanitaire ONSSA n° : EPSCP.9.12.14

UT.AV  
04/2022  
LOT:AR06  
ARTINOV  
P.P.C  
149DH



# ARTI NOV®

## FORME ET PRESENTATION :

Gélule, Boîte de 30.

## COMPOSITION (par gélule) :

Extrait sec d'Harpagophytum 200mg, Cartilage de requin 250mg, Stéarate de Magnésium, Amidon de Mais, Capsule végétale en HPMC hyproméllose.

## PROPRIETES :

Artinov est un produit composé d'actifs, qui agissent en synergie pour améliorer la qualité du cartilage et permettent ainsi un confort articulaire.

## CONSEILS D'UTILISATION :

2 gélules par jour.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Femmes enceintes ou allaitantes, demandez conseil à votre médecin.
- Ne pas dépasser la dose journalière recommandée
- Ne pas laisser à la portée des enfants
- A conserver à l'abri de l'humidité et de la chaleur

Fabriqué et Distribué par les laboratoires Bioxpert Maroc.

Promotion Médicale Bioxpert Pro Maroc.

Complément alimentaire n'est pas un médicament.

Autorisation du ministère de la santé n° : DA20171503310DMP/20UCA/MAv2

Autorisation sanitaire ONSSA n° : EPSCP.9.12.14

UT.AV  
04/2022  
LOT:AR06  
ARTINOV  
P.P.C  
149DH

# ARTI NOV®

## FORME ET PRESENTATION :

Gélule, Boîte de 30.

## COMPOSITION (par gélule) :

Extrait sec d'Harpagophytum 200mg, Cartilage de requin 250mg, Stéarate de Magnésium, Amidon de Mais, Capsule végétale en HPMC hyproméllose.

## PROPRIETES :

Artinov est un produit composé d'actifs, qui agissent en synergie pour améliorer la qualité du cartilage et permettent ainsi un confort articulaire.

## CONSEILS D'UTILISATION :

2 gélules par jour.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Femmes enceintes ou allaitantes, demandez conseil à votre médecin.
- Ne pas dépasser la dose journalière recommandée
- Ne pas laisser à la portée des enfants
- A conserver à l'abri de l'humidité et de la chaleur

Fabriqué et Distribué par les laboratoires Bioxpert Maroc.

Promotion Médicale Bioxpert Pro Maroc.

Complément alimentaire n'est pas un médicament.

Autorisation du ministère de la santé n° : DA20171503310DMP/20UCA/MAv2

Autorisation sanitaire ONSSA n° : EPSCP.9.12.14

UT.AV  
04/2022  
LOT:AR06  
ARTINOV  
P.P.C  
149DH



# ARTI NOV®

## FORME ET PRESENTATION :

Gélule, Boîte de 30.

## COMPOSITION (par gélule) :

Extrait sec d'Harpagophytum 200mg, Cartilage de requin 250mg, Stéarate de Magnésium, Amidon de Mais, Capsule végétale en HPMC hyproméllose.

## PROPRIETES :

Artinov est un produit composé d'actifs, qui agissent en synergie pour améliorer la qualité du cartilage et permettent ainsi un confort articulaire.

## CONSEILS D'UTILISATION :

2 gélules par jour.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Femmes enceintes ou allaitantes, demandez conseil à votre médecin.
- Ne pas dépasser la dose journalière recommandée
- Ne pas laisser à la portée des enfants
- A conserver à l'abri de l'humidité et de la chaleur

Fabriqué et Distribué par les laboratoires Bioxpert Maroc.

Promotion Médicale Bioxpert Pro Maroc.

Complément alimentaire n'est pas un médicament.

Autorisation du ministère de la santé n° : DA20171503310DMP/20UCA/MAv2

Autorisation sanitaire ONSSA n° : EPSCP.9.12.14

UT.AV  
04/2022  
LOT:AR06  
ARTINOV  
P.P.C  
149DH

# ARTI NOV®

## FORME ET PRESENTATION :

Gélule, Boîte de 30.

## COMPOSITION (par gélule) :

Extrait sec d'Harpagophytum 200mg, Cartilage de requin 250mg, Stéarate de Magnésium, Amidon de Mais, Capsule végétale en HPMC hyproméllose.

## PROPRIETES :

Artinov est un produit composé d'actifs, qui agissent en synergie pour améliorer la qualité du cartilage et permettent ainsi un confort articulaire.

## CONSEILS D'UTILISATION :

2 gélules par jour.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Femmes enceintes ou allaitantes, demandez conseil à votre médecin.
- Ne pas dépasser la dose journalière recommandée
- Ne pas laisser à la portée des enfants
- A conserver à l'abri de l'humidité et de la chaleur

Fabriqué et Distribué par les laboratoires Bioxpert Maroc.

Promotion Médicale Bioxpert Pro Maroc.

Complément alimentaire n'est pas un médicament.

Autorisation du ministère de la santé n° : DA20171503310DMP/20UCA/MAv2

Autorisation sanitaire ONSSA n° : EPSCP.9.12.14

UT.AV  
04/2022  
LOT:AR06  
ARTINOV  
P.P.C  
149DH



# ARTI NOV<sup>®</sup>

## FORME ET PRESENTATION :

Gélule, Boîte de 30.

## COMPOSITION (par gélule) :

Extrait sec d'Harpagophytum 200mg, Cartilage de requin 250mg, Stéarate de Magnésium, Amidon de Mais, Capsule végétale en HPMC hyproméllose.

## PROPRIETES :

Artinov est un produit composé d'actifs, qui agissent en synergie pour améliorer la qualité du cartilage et permettent ainsi un confort articulaire.

## CONSEILS D'UTILISATION :

2 gélules par jour.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Femmes enceintes ou allaitantes, demandez conseil à votre médecin.
- Ne pas dépasser la dose journalière recommandée
- Ne pas laisser à la portée des enfants
- A conserver à l'abri de l'humidité et de la chaleur

Fabriqué et Distribué par les laboratoires Bioxpert Maroc.

Promotion Médicale Bioxpert Pro Maroc.

Complément alimentaire n'est pas un médicament.

Autorisation du ministère de la santé n° : DA20171503310DMP/20UCA/MAv2

Autorisation sanitaire ONSSA n° : EPSCP.9.12.14

UT.AV  
04/2022  
LOT:AR06  
ARTINOV  
P.P.C  
149DH

# Prazol<sup>®</sup> 20 mg

oméprazole

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

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

LOT: 1956-2  
PER: 11/21  
PPV: 96DH00

## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol<sup>®</sup> 20 mg :

Oméprazole (DCI) .....

Excipients qsp .....

20 mg

1 gélule

## FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastro-résistants.
- Présentation : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

PRAZOL<sup>®</sup> 20 mg, gélule gastro-résistante contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelés inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

## DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PRAZOL<sup>®</sup> 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). PRAZOL<sup>®</sup> 20 mg, gélule gastro-résistante peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

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

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).

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

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

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

## COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

- Maladie ulcéreuse gastroduodénale :

Selon le cas :

- 1 gélule de Prazol<sup>®</sup> 20 mg matin et soir, associée à deux antibiotiques pendant 7 jours. Cette trithérapie sera suivie par 1 gélule de Prazol<sup>®</sup> 20 mg par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.
- 1 gélule de Prazol<sup>®</sup> 20 mg par jour pendant 4 à 6 semaines.
- Oesophagite par reflux gastro-œsophagien :  
1 gélule de Prazol<sup>®</sup> 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.
- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :  
1 gélule de Prazol<sup>®</sup> 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.
- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :



# Prazol<sup>®</sup> 20 mg

oméprazole

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

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

LOT: 1956-2  
PER: 11/21  
PPV: 96DH00

## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol<sup>®</sup> 20 mg :

Oméprazole (DCI) .....

Excipients qsp .....

20 mg

1 gélule

## FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastro-résistants.
- Présentation : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

PRAZOL<sup>®</sup> 20 mg, gélule gastro-résistante contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelés inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

## DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PRAZOL<sup>®</sup> 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). PRAZOL<sup>®</sup> 20 mg, gélule gastro-résistante peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

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

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).

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

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

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

## COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

- Maladie ulcéreuse gastroduodénale :

Selon le cas :

- 1 gélule de Prazol<sup>®</sup> 20 mg matin et soir, associée à deux antibiotiques pendant 7 jours. Cette trithérapie sera suivie par 1 gélule de Prazol<sup>®</sup> 20 mg par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.
- 1 gélule de Prazol<sup>®</sup> 20 mg par jour pendant 4 à 6 semaines.
- Oesophagite par reflux gastro-œsophagien :  
1 gélule de Prazol<sup>®</sup> 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.
- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :  
1 gélule de Prazol<sup>®</sup> 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.
- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :





# Prazol<sup>®</sup> 20 mg

oméprazole

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

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

LOT: 1956-2  
PER: 11/21  
PPV: 96DH00

## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol<sup>®</sup> 20 mg :

Oméprazole (DCI) .....

Excipients qsp .....

20 mg

1 gélule

## FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastro-résistants.
- Présentation : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

PRAZOL<sup>®</sup> 20 mg, gélule gastro-résistante contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelés inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

## DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PRAZOL<sup>®</sup> 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). PRAZOL<sup>®</sup> 20 mg, gélule gastro-résistante peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

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

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).

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

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

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

## COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

- Maladie ulcéreuse gastroduodénale :

Selon le cas :

- 1 gélule de Prazol<sup>®</sup> 20 mg matin et soir, associée à deux antibiotiques pendant 7 jours. Cette trithérapie sera suivie par 1 gélule de Prazol<sup>®</sup> 20 mg par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.
- 1 gélule de Prazol<sup>®</sup> 20 mg par jour pendant 4 à 6 semaines.
- Oesophagite par reflux gastro-œsophagien :  
1 gélule de Prazol<sup>®</sup> 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.
- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :  
1 gélule de Prazol<sup>®</sup> 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.
- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :



# **ALOXIA® 7,5 mg, comprimé et 15 mg, comprimé sécable Méloxicam**

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

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

## **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE ALOXIA, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALOXIA, COMPRIMÉ ?
3. COMMENT PRENDRE ALOXIA, COMPRIMÉ ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ALOXIA, COMPRIMÉ ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

## **1. QU'EST-CE QUE ALOXIA, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

ALOXIA, comprimé contient une substance active dénommée méloxicam. Le méloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non-stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

ALOXIA, comprimé est utilisé dans :

- le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose,
- le traitement de longue durée :
- de la polyarthrite rhumatoïde,
- de la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew)

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALOXIA, COMPRIMÉ ?**

**Ne prenez jamais ALOXIA, comprimé dans les cas suivants :**

- pendant le 3<sup>ème</sup> trimestre de grossesse,
- enfants et adolescents de moins de 16 ans,
- allergie (hypersensibilité) au méloxicam,
- allergie (hypersensibilité) à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS),
- allergie (hypersensibilité) à l'un des composants de Aloxia (voir rubrique 6 « Informations supplémentaires » pour la liste des autres composants),
- si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :
  - respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme),
  - obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux),
  - éruptions cutanées / urticaire,
  - gonflement soudain des tissus sous la peau et les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke),
- si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :
- un saignement de l'estomac ou des intestins,

- des perforations de l'estomac ou des intestins,
- ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins
- antécédents d'ulcères ou de saignements récidivants de l'estomac ou des intestins (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois)
- insuffisance hépatique sévère
- insuffisance rénale sévère non dialysée
- saignements récents dans le système circulatoire
- troubles du sang
- insuffisance cardiaque
- intolérance au lactose
- contient du sodium
- Informez votre médecin si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, y compris des médicaments en vente libre.

## **Faites attention avec ALOXIA, comprimé : Mises en garde spéciales**

Les médicaments tels que ALOXIA pourraient être associés à une légère augmentation du risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée.

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement (voir rubrique 3 « Comment prendre ALOXIA, comprimé ? »).

- si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si vous pensez avoir des facteurs de risque pour ce type de pathologie, vous devez discuter de votre traitement avec votre médecin ou avec votre pharmacien. Par exemple :
- si vous avez une pression artérielle élevée (hypertension),
- si vous avez des taux élevés de sucre dans le sang (diabète),
- si vous avez un taux élevé de cholestérol dans le sang (hypercholestérolémie),
- si vous fumez.

Vous devez arrêter le traitement par Aloxia dès la première apparition d'une éruption cutanée, de lésions des tissus mous (lésions des muqueuses), signes de réactions allergiques sévères ou de tout autre signe d'allergie, et prendre contact avec votre médecin.

Arrêtez immédiatement votre traitement avec Aloxia dès que vous remarquez un saignement (donnant une coloration des selles en noir) ou une ulcération de votre appareil digestif (provoquant des douleurs abdominales).

ALOXIA ne convient pas au traitement des douleurs aiguës.

ALOXIA peut masquer les symptômes d'une infection (par exemple la fièvre). Si vous pensez que vous avez une infection vous devez consulter votre médecin.

ALOXIA peut entraîner des difficultés pour être enceinte. Vous devez informer votre médecin si vous prévoyez une grossesse, ou si vous rencontrez des difficultés à être enceinte.

## **Précautions d'emploi**

Comme il pourrait être nécessaire d'adapter votre traitement, il est important de demander conseil à votre médecin avant de prendre ALOXIA en cas de :

- antécédent d'inflammation de l'œsophage (œsophagite), d'inflammation de l'estomac (gastrite) ou de toute autre affection du tractus digestif, par exemple rectocolite hémorragique, maladie de Crohn,
- pression artérielle élevée (hypertension),
- si vous êtes âgé,
- maladie cardiaque, hépatique ou rénale,
- taux élevés de sucre dans le sang (diabète),
- volume sanguin diminué (hypovolémie), ce qui peut se produire si vous avez perdu beaucoup de sang, si vous avez été brûlé, ou si vous avez subi une opération ou en cas d'apport insuffisant de liquides,

**ALOXIA®** 7,5 mg, comprimé et 15 mg,  
comprimé sécable  
**Méloxicam**

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

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

**Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE ALOXIA, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE

AVANT DE PRENDRE ALOXIA, COMPRIMÉ ?

### 3. COMMENT PRENDRE ALOXIA, COMPRIMÉ ?

#### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVEN

## 5. COMMENT CONSERVER ALOXIA, CO

### 1. QU'EST-CE QUE ALOXIA, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ALOXIA, comprimé contient une substance active dénommée méloxicam. Le méloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non-stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

**ALOXIA, comprimé est utilisé dans :**

- le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose,
- le traitement de longue durée :
  - de la polyarthrite rhumatoïde,
  - de la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew)

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALOXIA. COMPRIMÉ ?

**Ne prenez jamais ALOXIA, comprimé dans les cas suivants:**

- pendant le 3<sup>ème</sup> trimestre de grossesse,
- enfants et adolescents de moins de 16 ans,
- allergie (hypersensibilité) au méloxicam,
- allergie (hypersensibilité) à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS),
- allergie (hypersensibilité) à l'un des composants de Aloxia (voir rubrique 6 « Informations supplémentaires » pour la liste des autres composants),
- si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :
  - respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme),
  - obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux),
  - éruptions cutanées / urticaire,
  - gonflement soudain des tissus sous la peau et les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke),
- si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :
  - un saignement de l'estomac ou des intestins,

- des perforations de l'estomac ou des intestins,
  - ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins
  - antécédents d'ulcères ou de saignements récidivants de l'estomac ou des intestins (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois)
  - insuffisance hépatique sévère
  - insuffisance rénale sévère non dialysée
  - saignements récents dans le système
- cérébrovasculaire
- troubles de la vision
  - insuffisance cardiaque
  - intolérance aux médicaments
- contient des renseignements personnels
- Informatique
- Si vous ne pouvez pas parler-en à votre médecin.
- cl-dessus

Faites attention avec ALOXIA, comprimé :  
Mises en garde spéciales

Les médicaments tels que ALOXIA pourraient être associés à une légère augmentation du risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée.

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement (voir rubrique 3 « Comment prendre ALOXIA, comprimé ? »).

- si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si vous pensez avoir des facteurs de risque pour ce type de pathologie, vous devez discuter de votre traitement avec votre médecin ou avec votre pharmacien. Par exemple :
- si vous avez une pression artérielle élevée (hypertension),
- si vous avez des taux élevés de sucre dans le sang (diabète),
- si vous avez un taux élevé de cholestérol dans le sang (hypercholestérolémie),
- si vous fumez.

Vous devez arrêter le traitement par Aloxia dès la première apparition d'une éruption cutanée, de lésions des tissus mous (lésions des muqueuses), signes de réactions allergiques sévères ou de tout autre signe d'allergie, et prendre contact avec votre médecin.

Arrêtez immédiatement votre traitement avec Aloxia dès que vous remarquez un saignement (donnant une coloration des selles en noir) ou une ulcération de votre appareil digestif (provoquant des douleurs abdominales).

**ALOXIA ne convient pas au traitement des douleurs aiguës.**

ALOXIA peut masquer les symptômes d'une infection (par exemple la fièvre). Si vous pensez que vous avez une infection, vous devez consulter votre médecin.

ALOXIA peut entraîner des difficultés pour être enceinte. Vous devez informer votre médecin si vous prévoyez une grossesse, ou si vous rencontrez des difficultés à être enceinte.

### Précautions d'emploi

Comme il pourrait être nécessaire d'adapter votre traitement, il est important de demander conseil à votre médecin avant de prendre ALOXIA en cas de :

- antécédent d'inflammation de l'œsophage (oesophagite), d'inflammation de l'estomac (gastrite) ou de toute autre affection du tractus digestif, par exemple rectocolite hémorragique, maladie de Crohn,
- pression artérielle élevée (hypertension),
- si vous êtes âgé,
- maladie cardiaque, hépatique ou rénale,
- taux élevés de sucre dans le sang (diabète),
- volume sanguin diminué (hypovolémie), ce qui peut se produire si vous avez perdu beaucoup de sang, si vous avez été brûlé, ou si vous avez subi une opération ou en cas d'apport insuffisant de liquides.



# **ALOXIA® 7,5 mg, comprimé et 15 mg, comprimé sécable Méloxicam**

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

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

## **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE ALOXIA, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALOXIA, COMPRIMÉ ?
3. COMMENT PRENDRE ALOXIA, COMPRIMÉ ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ALOXIA, COMPRIMÉ ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

## **1. QU'EST-CE QUE ALOXIA, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

ALOXIA, comprimé contient une substance active dénommée méloxicam. Le méloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non-stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

ALOXIA, comprimé est utilisé dans :

- le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose,
- le traitement de longue durée :
- de la polyarthrite rhumatoïde,
- de la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew)

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALOXIA, COMPRIMÉ ?**

**Ne prenez jamais ALOXIA, comprimé dans les cas suivants :**

- pendant le 3<sup>ème</sup> trimestre de grossesse,
- enfants et adolescents de moins de 16 ans,
- allergie (hypersensibilité) au méloxicam,
- allergie (hypersensibilité) à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS),
- allergie (hypersensibilité) à l'un des composants de Aloxia (voir rubrique 6 « Informations supplémentaires » pour la liste des autres composants),
- si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :
- respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme),
- obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux),
- éruptions cutanées / urticaire,
- gonflement soudain des tissus sous la peau et les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke),
- si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :
- un saignement de l'estomac ou des intestins,

- des perforations de l'estomac ou des intestins,
- ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins
- antécédents d'ulcères ou de saignements récidivants de l'estomac ou des intestins (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois)
- insuffisance hépatique sévère
- insuffisance rénale sévère non dialysée
- saignements récents dans le système
- troubles du système nerveux central (céphalée, vertige, troubles de la vision, etc.)
- insuffisance cardiaque
- intolérance au lactose
- troubles du sang
- troubles du système immunitaire
- Si vous prenez ou avez récemment pris d'autres médicaments, parlez-en à votre médecin.

## **Faites attention avec ALOXIA, comprimé : Mises en garde spéciales**

Les médicaments tels que ALOXIA pourraient être associés à une légère augmentation du risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée.

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement (voir rubrique 3 « Comment prendre ALOXIA, comprimé ? »).

- si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si vous pensez avoir des facteurs de risque pour ce type de pathologie, vous devez discuter de votre traitement avec votre médecin ou avec votre pharmacien. Par exemple :
- si vous avez une pression artérielle élevée (hypertension),
- si vous avez des taux élevés de sucre dans le sang (diabète),
- si vous avez un taux élevé de cholestérol dans le sang (hypercholestérolémie),
- si vous fumez.

Vous devez arrêter le traitement par Aloxia dès la première apparition d'une éruption cutanée, de lésions des tissus mous (lésions des muqueuses), signes de réactions allergiques sévères ou de tout autre signe d'allergie, et prendre contact avec votre médecin.

Arrêtez immédiatement votre traitement avec Aloxia dès que vous remarquez un saignement (donnant une coloration des selles en noir) ou une ulcération de votre appareil digestif (provoquant des douleurs abdominales).

ALOXIA ne convient pas au traitement des douleurs aiguës.

ALOXIA peut masquer les symptômes d'une infection (par exemple la fièvre). Si vous pensez que vous avez une infection vous devez consulter votre médecin.

ALOXIA peut entraîner des difficultés pour être enceinte. Vous devez informer votre médecin si vous prévoyez une grossesse, ou si vous rencontrez des difficultés à être enceinte.

## **Précautions d'emploi**

Comme il pourrait être nécessaire d'adapter votre traitement, il est important de demander conseil à votre médecin avant de prendre ALOXIA en cas de :

- antécédent d'inflammation de l'œsophage (œsophagite), d'inflammation de l'estomac (gastrite) ou de toute autre affection du tractus digestif, par exemple rectocolite hémorragique, maladie de Crohn,
- pression artérielle élevée (hypertension),
- si vous êtes âgé,
- maladie cardiaque, hépatique ou rénale,
- taux élevés de sucre dans le sang (diabète),
- volume sanguin diminué (hypovolémie), ce qui peut se produire si vous avez perdu beaucoup de sang, si vous avez été brûlé, ou si vous avez subi une opération ou en cas d'apport insuffisant de liquides,