

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

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



Déclaration de Maladie

N° P19- 068623

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2869 Société : R.A.M.
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : LAHOUIRY - Abderrahman
 Date de naissance : 01.01.52
 Adresse : 29 Rue Benafssaj WY Ennaha
 Tél. : 05.77.90.90.84 Total des frais engagés 400 DH. + Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. NAJIM Mohammed
 Chirurgie Générale - Coelochirurgie - Echographie
 Lot. Saad El Khair Rue 1 km. 1 N° 2
 Hay Hassani - Casablanca
 INP : 091162297
 Tél : 05 22 82 55 45

Date de consultation : 03.01.24
 Nom et prénom du malade : FARHI HALIMA Age : 59 ans
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Nodule thyroïdien
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances : Rhume

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : CASA Le : 03.01.24

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
03/01/24		as	400.04	Dr. NAJIM MOKHARRAB Chirurgie Générale - Coeli-chirurgie - Echographie Lot. Saad El Khattou - Rue 1 km. 1 N° 2 Hay Hassani - Casablanca INP : 091162297 Tél : 05 22 89 55 44

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE LOUKMOSS 12517 ZONE D'INDUSTRIE ZZ Oulfa - Casablanca Tél : 05 22 90 51 07	03/01/24	358,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

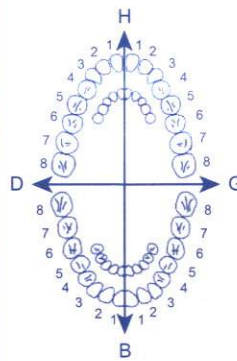
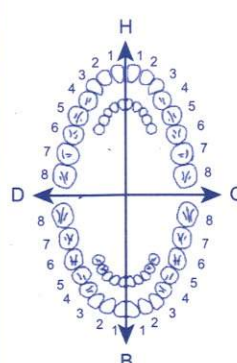
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient																						
				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></td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>D</td> <td></td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>		H		H	25533412	21433552		00000000	00000000		D		G	00000000	00000000		35533411	11433553		B				Coefficient DES TRAVAUX
	H		H																						
	25533412	21433552																							
	00000000	00000000																							
	D		G																						
	00000000	00000000																							
	35533411	11433553																							
	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

- *Spécialiste en Chirurgie Générale*
- *Diplôme de Coeliochirurgie (Bordeaux France)*
- *Diplôme d'Échographie (Montpellier France)*
- *Diplôme d'Expertise Médicale et de Réparation des Dommages Corporels (Casablanca)*
- *Ancien Chirurgien des Hôpitaux*



المستعجلات
Les Urgences
06 61 24 10 34

Casablanca, le : 03/01/2024 : الدار البيضاء، في :

M-FAIRH; HALIMA
75.00 NAZAIRESANTH

~ fois le jour

58.00 Anwidol 2 gms x 21

✓ +. 10 BREXITING

1. South - an idea of region

u2.00 - KALESTO → 100% in your

97.60 - CIVASTIVE 2

29.00 - 242500 x 2 1/2 Jan

Dr. NAJIM Mohammed
Chirurgie Générale - Coeliocirurgie - Echographie
Lot. Saad El Khair Rue 1mm. 1 N° 2
Hay Hassani - Casablanca
INP : 09 116 297
Tel : 05 22 89 55 45

تجزئة سعد الخير، شارع 24HH، زنقة 1، عمارة 1، شقة 2، الألفة، حي الحسني، الدار البيضاء
Lotissement Saâd El Khair, Bd. HH24, Rue 1, Imm.1, Appt. 2, Oulfa, Hay Hassani - Casablanca
Tél. : 05 22 89 55 45 - GSM : 06 61 24 10 34 - E-mail : najimed@menara.ma

AURIDOL®

Mode d'emploi

Gouttes auriculaires

CE 1434

Contenu :

1. Qu'est-ce que AURIDOL et dans quel cas est-il utilisé?
2. Informations importantes avant utilisation.
3. Comment utiliser AURIDOL.
4. Les effets secondaires possibles.
5. Comment conserver AURIDOL?
6. Autres informations

1) - Qu'est-ce que A

Composition : Sol

AURIDOL (gouttes
propriétés osmotique
glycérol a deux pri

PHARMA Hay Raja 2 N°100 BP
401 Had Soualem Maroc.



6 118002 080099

techniques relatives à l'application dans les gouttes auriculaires: i) sa consistance huileuse, qui lui permet d'adhérer avec douceur à la peau au niveau du site d'application et qui lui confère des propriétés protectrices et ii) l'hygroscopicité du glycérol, qui à son tour permet au glycérol administré par voie topique d'éliminer l'eau des tissus oedématisés (effet osmotique), entraînant une réduction du gonflement, et donc un soulagement de la douleur. La lidocaïne est utilisée comme agent auxiliaire anesthésique local, qui potentialise l'action du glycérol et apaise la douleur d'oreille.

Le glycérol dans le dispositif médical **AURIDOL** adoucit aussi le cérumen, facilite son élimination et, grâce à ses propriétés hygroscopiques (de rétention d'eau) élimine l'excès de liquide des tissus du canal auditif (effet osmotique), conduisant ainsi à la disparition de la



effets sur le système nerveux central : céphalées, somnolences et vertiges.

Indications d'emploi :

En cas de saignement gastro-intestinal ou d'une manifestation cutanée ou muqueuse, interrompre immédiatement le traitement et consulter votre médecin.

Ce médicament sera administré avec prudence et sous surveillance particulière chez les malades ayant des antécédents digestifs.

L'attention doit être attirée chez les conducteurs et utilisateurs de machines sur la possibilité de vertiges et de somnolence.

Mode d'emploi et posologie :

Se référer à la prescription médicale.

La dose usuelle est de 20 mg par jour en une seule prise jusqu'à disparition des symptômes.

Présentations :

BREXIN 20 mg - Boîte de 10 et 20 comprimés effervescents

BREXIN 20 mg - Boîte de 20 comprimés sécables

BREXIN 20 mg - Boîte de 10 suppositoires

BREXIN 20 mg - Boîte de 10 sachets

Liste I (Tableau A)

PROMOPHARM S.A.

Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc

S/L CHIESI FARMACEUTICI S.p.A.

BREXIN®

Piroxicam Bêta-cyclodextrine

Composition :

Piroxicam
(équivalent à 191,20 mg de piroxicam
β-cyclodextrine)
Excipients q.s.p.
Excipient **notoire**

Comprimés sécables

20 mg

1

Propriétés :

Anti-inflammatoire non stéroïdien du groupe des

Indications :

- Traitement des états douloureux aigus.
- Traitement des rhumatismes inflammatoires aigus.

Contre-indications :

- Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par des médicaments tels que autres AINS ou l'Aspirine.
- Hypersensibilité à l'un des constituants.
- Ulcère gastroduodénal en évolution, insuffisance l.
- Enfants de moins de 15 ans.
- Phénylcétonurie du fait de la présence de l'Aspartame.
- Association avec les anticoagulants oraux, autres médicaments, heparine, lithium,
- En cas de grossesse et d'allaitement.

Effets indésirables :

Effets gastro-intestinaux : anorexie, pesanteurs épigastriques, nausées, vomissements, constipation, douleurs abdominales, flatulences, diarrhées, ulcères.

Effets d'hypersensibilité : dermatologiques, respiratoires et générales.

6 118000

240174



PROMOPHARM S.A.

10 sachets

Brexin® 20 mg

Piroxicam β-cyclodextrine

1 1 1
P E T
V E T
P E T
5 7 0 0 3
D O V 2 5
H 1 0

Stino



NAZAIR® 50µg /dose
Suspension pour pulvérisation nasale
Propionate de fluticasone

NAZAIR® 50µg/dose ○
Suspension pour pulvérisation nasale
flacon de 100 doses



6 118001 101269

LOT: IC39977
PER: 08/2025
PPV: 75 DH 00

Cipla
Etiquette

Lisez
Elle c
Si vo
d'info
Gard

1. ID
Dén
NA
For
Su
do

Composant
Propionate de
Equivalent en
Excipients :
sodium, chlor
purifiée, q.s.p

Classe pharm
Glucocorticoïd

2. DANS QUEL

Indications :

Ce médicament

C'est un médic

- en traitement de la rhinite allergique chez l'adulte et l'enfant de 4 à 12 ans.

- pour soulager les symptômes liés à la présence de polypes dans le nez chez l'adulte.

3. DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT :

Contre indications :

Ne prenez jamais NAZAIR® 50µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale, dans les cas suivants:

- allergie à l'un des composants,
- trouble de la coagulation sanguine avec en particulier saignement,
- en cas d'infection herpétique nasale, buccale, orale ou oculaire.

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

Faites attention avec NAZAIR® 50µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale.

Mises en garde spéciales :

En cas de surinfection (mouchage purulent), de fièvre ou d'infection broncho-pulmonaire concomitante, **prévenir votre médecin.**

Ce produit n'est pas recommandé chez les patients ayant subi une intervention chirurgicale ou un traumatisme au niveau du nez, tant que la guérison n'est pas complète.

Précautions d'emploi :

Ce médicament est un traitement régulier et continu. Son effet sur les symptômes ne peut apparaître que plusieurs jours après le début du traitement.

Pour que ce médicament soit actif, les fosses nasales doivent être libres. Il convient par conséquent de se moucher avant l'instillation du produit.

Si l'obstruction nasale (sensation de nez bouché) persiste malgré le traitement, consultez votre médecin afin qu'il réévalue le traitement.

En cas de traitement prolongé, un examen détaillé de la muqueuse nasale doit être réalisé.

Excipients à effet notoire : En raison de la présence du chlorure de sodium, ce médicament peut provoquer une gêne respiratoire.

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

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

CIVASTINE

Simvastatine

Veuillez

- Gardez
- Si vous
- Ce méd
- identiques
- Si l'un
- à votre m

PPV: 97DH60

PER: 08/25

LOT: M2829-2

ations à votre m

quelqu'un d'autre,

able non mention

Forme p
CIVASTINE
CIVASTINE
CIVASTINE

CIVASTINE® 20 mg
Simvastatine
30 Comprimés pelliculés

Composition

Composition quantitative

Simvastatine

Simvastatine

Simvastatine

Les autres composants

Excipients : lactose anhydre

acide citrique anhydre, sté

Liste des excipients

active par unité d



6 118000 04 1733

craspovidone, butylhy

blanc.

ore : lactose, butylhydroxyanisole, alcool éthylique.

Classe pharmacothérapeutique :

Ce médicament est un hypolipémiant.

Indications thérapeutiques :

CIVASTINE® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (LDL) et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente le bon cholestérol (HDL). CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre médecin vous prescrit CIVASTINE® principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères.

Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut entraîner des problèmes cardiaques, comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque.

Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de se déposer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladies cardiaques.

Vous devez poursuivre un régime hypcholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

CIVASTINE® est utilisé en complément d'un régime hypcholestérolémiant, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans le sang.
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang.

Vous pouvez également recevoir d'autres traitements, comme des médicaments pour abaisser le cholestérol ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez une maladie cardiaque ou un risque de crise cardiaque) ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse. CIVASTINE® peut être utilisé pour réduire le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut vous prescrire CIVASTINE® après un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin de votre traitement.

Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos autres médicaments.

Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez d'autres médicaments.

Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par CIVASTINE®.

Mode et voie d'administration :

Prenez CIVASTINE® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

Durée du traitement :

Continuez à prendre CIVASTINE®, à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit CIVASTINE® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol comme les médicaments pour le foie, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le médicament pour le foie.

Dosage : La dose recommandée est de 1 comprimé de CIVASTINE® 10 mg, 20 mg, 40 mg, par voie orale, par jour.

Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 mg ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra augmenter la dose de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour. Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments pour le foie ou si vous avez des problèmes rénaux.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Enfants :

Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

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

Si vous ou votre enfant avez des difficultés à avaler vos gélules :

- Ouvrir la gélule et avaler le contenu directement avec un demi-verre d'eau ou mettre le contenu dans un verre d'eau non gazeux (jus d'orange, pomme ou ananas) ou dans un verre d'eau froide.
- Toujours remuer juste avant de boire le mélange (homogène). Puis boire le mélange immédiatement.
- Pour s'assurer que vous avez bu tout le médicament, rincez le verre avec un demi-verre d'eau et le boire. Les morceaux de gélule ne pas les mâcher ni les croquer.

Si vous avez pris plus de KALEST 20 mg, gélules, vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre KALEST 20 mg, gélules :

Si vous oubliez de prendre une dose, prenez-la quand vous vous en souvenez.

Cependant, si vous êtes à proximité du moment où vous devez prendre la dose que vous avez oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Si vous arrêtez de prendre KALEST 20 mg, gélules :

N'arrêtez pas de prendre KALEST 20 mg, gélules sans avis de votre médecin.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.

plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme tous les médicaments, KALEST 20 mg, gélules, peut avoir des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas chez toutes les personnes.

Si vous remarquez un de ces effets indésirables, consultez votre médecin :

mais sérieux, arrêtez de prendre KALEST 20 mg, gélules et consultez votre médecin :

• Apparition soudaine d'une respiration sifflante, de la toux, de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, difficultés à avaler (réactions allergiques graves) ;

• Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation ;

peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique ;

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

Les autres effets indésirables sont :

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

• Maux de tête ;

• Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulence ;

• Nausées ou vomissements.

• Polypes bénins dans l'estomac.

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

• Gonflement des pieds et des chevilles ;

• Troubles du sommeil (insomnie) ;

• Étourdissements, fourmillements, somnolence ;

• Vertiges ;

• Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie ;

• Éruptions cutanées, urticaire et démangeaisons ;

• Malaise général, manque d'énergie.

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

• Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses ou faciliter la survenue d'infections ;

• Réactions allergiques, parfois très graves incluant le gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge, de la fièvre, une respiration sifflante ;

• Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes ;

• Agitation, confusion ou dépression ;

• Troubles du goût ;

• Troubles de la vue, tels que vision double ;

• Respiration sifflante ou souffle court (asthme) ;

• Sécheresse buccale ;

• Inflammation de l'intérieur de la bouche ;

• Inflammation de l'intérieur de la gorge ;

• Inflammation de l'intérieur de la gorge ;

• Inflammation de l'intérieur de la gorge ;

• Inflammation de l'intérieur de la gorge ;

• Inflammation de l'intérieur de la gorge ;

• Inflammation de l'intérieur de la gorge ;

• Inflammation de l'intérieur de la gorge ;

• Inflammation de l'intérieur de la gorge ;

• Inflammation de l'intérieur de la gorge ;

• Inflammation de l'intérieur de la gorge ;

• Inflammation de l'intérieur de la gorge ;

• Inflammation de l'intérieur de la gorge ;

• Inflammation de l'intérieur de la gorge ;

KALEST 20 mg

Oméprazole (DCI)

14 gélules



LOT 221877
EXP 08/2025
PPV 42.00DH

756.732.03.19

• Infection appelée « muguet » qui pousse dans la bouche ;

• Troubles hépatiques incluant la jaunisse, des urines sombres et de la fatigue ;

• Perte de cheveux (alopécie) ;

• Douleurs articulaires (arthralgie) ou douleurs musculaires (myalgie) ;

• Troubles rénaux (néphrite) ;

• Augmentation de la sueur.

Effets indésirables très rares (peuvent affecter moins de 1 personne sur 10 000) :

• Diminution du nombre de cellules sanguines (leucopénie) ;

• Troubles visuels, sensoriels ;

• Troubles du goût ;

• Éruptions cutanées sévères entraînant des cloques ;

• Apparition soudaine d'éruptions cutanées ;

• Rougeurs de la peau pouvant être accompagnées de gonflement ;

• Éruptions cutanées (érythème polymorphe) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

• Réaction allergique grave (choc anaphylactique) ;

ZYRDOL 500 mg 20 comprimés pelliculés

PPV 290H00

EXP 05/2026

LOT 73025 1

ZYRDOL

20 comprimés pelliculés 500 mg



apparition d'une mauvaise coordination des mouvements volontaires,

s.
sévères, chroniques ou qui évoluent.

chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de
se (maladies métaboliques rares).

ans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.
s réactions allergiques (éventuellement retardées).

cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du

morragique. Adapter les doses de l'anticoagulant oral.

tiver un test de Nelson.

MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT
ARMACIEN.

évité pendant l'allaitement.

SE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE
MEDICAMENT.

, d'hallucinations ou de convulsions et de leur recommander de ne pas
pe de troubles.

pour 100 ml : le taux de sodium est inférieur à 1 mmol par dose,

mg pour 100 ml.

n. A titre indicatif, la posologie usuelle est :