

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement 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 une fois par an.

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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : Société :

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : Naima RL Jadtii

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Docteur Abdelkader EL MADI
MEDECINE GENERALE
Déplômé en Echographie Générale
153, Rue 25, Bd. Panoramique, Bldk Lamdoune
Casablanca - Tél. : 05 22 21 11 12
Autorisation: 4994 - INPE: 091057711
CE: 09177821700037

Cachet du médecin :

Date de consultation : 01/02/2029

Nom et prénom du malade : EL SAMII Najiya

Lien de parenté : Uli-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : art de genou

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie :

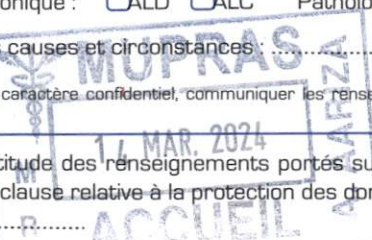
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVE 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
01/02/2024	4	150,20		<i>Dr. Abdelkader EL MANSOUR</i> MEDECINE GENERALE Spécialiste en Echographie, Bme Lamdoune 15 Rue Casablanca, Tel: 05 22 21 11 12 Montant de la Facture: 150,20 INPE: 091057711
			INPE : 091057711	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Département	Montant de la Facture
<i>Praticien: Dr. M. S. Rachid, 394 Angle Bd Panoramique Casablanca, Tel: 0523 11 11 00</i>	01/02/2024	15 Montant de la Facture: 150,20	

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE 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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
				Montants des Soins
				Début d'Execution
				Fin d'Execution
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			Coefficient des Travaux
	H	25533412 00000000 35533411	G	
	00000000	21433552 00000000		
	00000000	00000000		
	35533411	11433553		
	B			
(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				Montants des Soins
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS				Date du devis
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION				Date de l'Execution

Docteur Abdelkader EL MADI

MEDECINE GENERALE

Diplômé en Echographie Générale
de la Faculté de Médecine de Montpellier

الدكتور عبد القادر الماضي
الطب العام

دبلوم الكشف بالصدى
خريج كلية الطب بمونبليي - فرنسا

LOT 230923
EXP 02/2025
PPV 144.50DH

Casablanca le : 01 FEV 2024

الدار البيضاء في 01 FEV 2024

Prise en charge 14 juillet

14 juillet 2024 : **150** mg de Jim
deux fois par jour
en deux doses. 60 mg x 2

128.2 mg Jim
deux fois par jour
en deux doses. 60 mg x 2

320.2 mg Jim
deux fois par jour
en deux doses. 160 mg x 2

60 mg Jim
deux fois par jour

PHARMACIE ANDALOUS
394, Avenue 25 Bd. Panoramique Bine Lamdoune
Casablanca - Tel: 05 22 21 17 85

شارع باتو وآشاك المزعقة 25 الرقم 153 بين المدن

001778217000037 - رقم الرخصة 4994 - رقم التعريف الموحد

Tel : 05 22 21 11 12 - Autorisation N° 4994 - ICE : 001778217000037 - INPE : 091057711

SLAOUI Rachid
Pharmacie ANDALOUS
Tél: 05 22 21 17 85

Abdelkader EL MADI
MEDECINE GENERALE
Echographie Générale
Panoramique Bine Lamdoune
05 22 21 11 12
INPE : 091057711

Alfamox®

Amoxicilline

Poudre pour suspension buvable en sachets

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes

- Gardez cette notice.
- Si vous avez des questions, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament n'est pas destiné aux personnes d'autres personnes qui ont une maladie qui est transmise par les fluides corporels aux autres personnes.
- 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ALFAMOX®, poudre pour suspension buvable en sachets et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALFAMOX®, poudre pour suspension buvable en sachets ?
3. Comment prendre ALFAMOX®, poudre pour suspension buvable en sachets ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALFAMOX®, poudre pour suspension buvable en sachets ?

LOT : 6996
PER : 09-26
P.P.V: 64DH10

re. mations à votre le donnez pas à s signes de leur

- 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ALFAMOX®, poudre pour suspension buvable en sachets et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALFAMOX®, poudre pour suspension buvable en sachets ?
3. Comment prendre ALFAMOX®, poudre pour suspension buvable en sachets ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALFAMOX®, poudre pour suspension buvable en sachets ?

Conduite de véhicules et utilisation de machines

ALFAMOX® peut provoquer des effets indésirables (comme des réactions allergiques, des vertiges et des convulsions) susceptibles de réduire votre capacité à conduire.

Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous vous sentiez bien.

3. COMMENT PRENDRE ALFAMOX®, poudre pour suspension buvable en sachets ?

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

- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Posologie habituelle :

Enfants pesant moins de 40 kg

Toutes les posologies sont déterminées en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.

- Votre médecin vous indiquera la quantité d'ALFAMOX® que vous devez administrer à votre enfant.

• La posologie habituelle est de 40 mg à 90 mg par kilogramme de poids corporel et par jour, à administrer en deux ou trois prises.

• La dose maximale recommandée est de 100 mg par kilogramme de poids corporel et par jour.

Adultes, patients âgés et enfants pesant 40 kg ou plus

La posologie habituelle d'ALFAMOX® est de 250 mg à 500 mg trois fois par jour ou 750 mg à 1 g toutes les 12h, selon la sévérité et le type d'infection.

- **Infections sévères** : 750 mg à 1 g trois fois par jour.

- **Infection des voies urinaires** : 3 à 2 fois par jour pendant un

• Autres réactions cutanées sévères, notamment : changement de la couleur de la peau, bosse sous la peau, cloques, pustules, peau qui pèle, rougeurs, douleurs, démangeaisons, desquamation. Ces symptômes peuvent s'accompagner de fièvre, de maux de tête et courbatures

• Symptômes de type grippal accompagnés d'une éruption cutanée, de fièvre, de ganglions enflés, et de résultats anormaux des tests sanguins [dont une augmentation des globules blancs (éosinophilie) et des enzymes hépatiques] [syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (DRESS)]

• Fièvre, frissons, maux de gorge ou autres signes d'infection, apparition fréquente de bleus. Ces effets indésirables peuvent être le signe d'un problème au niveau des cellules sanguines

• **Réaction de Jarisch-Herxheimer** qui peut apparaître pendant le traitement par ALFAMOX® de la maladie de Lyme et entraîne de la fièvre, des frissons, des maux de tête, des douleurs musculaires et une éruption cutanée

• Inflammation du gros intestin (côlon), s'accompagnant de diarrhées (parfois accompagnées de sang), de douleurs et de fièvre

• Des effets indésirables graves au niveau du foie peuvent apparaître. Ils sont principalement observés chez les personnes traitées sur une longue durée, chez les hommes et chez les patients âgés. Vous devez consulter en urgence votre médecin dans les cas suivants :

- diarrhées sévères avec présence de sang ;
- apparition de cloques, rougeur ou bleus sur la peau ;
- urines foncées ou selles décolorées ;
- jaunissement de la peau ou du blanc des yeux (jaunisse). Voir également les informations ci-dessous sur l'anémie, qui peut conduire à une jaunisse.

Ces réactions peuvent apparaître lors de la prise du médicament ou

Alfamox®

Amoxicilline

Poudre pour suspension buvable en sachets

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes

- Gardez cette notice.
- Si vous avez des questions, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament n'est pas destiné aux personnes d'autres personnes qui ont une maladie qui est transmise par les fluides corporels aux autres personnes.
- 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ALFAMOX®, poudre pour suspension buvable en sachets et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALFAMOX®, poudre pour suspension buvable en sachets ?
3. Comment prendre ALFAMOX®, poudre pour suspension buvable en sachets ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALFAMOX®, poudre pour suspension buvable en sachets ?

LOT : 6996
PER : 09-26
P.P.V: 64DH10

re. mations à votre le donnez pas à s signes de leur

- 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ALFAMOX®, poudre pour suspension buvable en sachets et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALFAMOX®, poudre pour suspension buvable en sachets ?
3. Comment prendre ALFAMOX®, poudre pour suspension buvable en sachets ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALFAMOX®, poudre pour suspension buvable en sachets ?

Conduite de véhicules et utilisation de machines

ALFAMOX® peut provoquer des effets indésirables (comme des réactions allergiques, des vertiges et des convulsions) susceptibles de réduire votre capacité à conduire.

Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous vous sentiez bien.

3. COMMENT PRENDRE ALFAMOX®, poudre pour suspension buvable en sachets ?

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

- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Posologie habituelle :

Enfants pesant moins de 40 kg

Toutes les posologies sont déterminées en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.

- Votre médecin vous indiquera la quantité d'ALFAMOX® que vous devez administrer à votre enfant.

• La posologie habituelle est de 40 mg à 90 mg par kilogramme de poids corporel et par jour, à administrer en deux ou trois prises.

• La dose maximale recommandée est de 100 mg par kilogramme de poids corporel et par jour.

Adultes, patients âgés et enfants pesant 40 kg ou plus

La posologie habituelle d'ALFAMOX® est de 250 mg à 500 mg trois fois par jour ou 750 mg à 1 g toutes les 12h, selon la sévérité et le type d'infection.

- **Infections sévères** : 750 mg à 1 g trois fois par jour.

- **Infection des voies urinaires** : 3 à 2 fois par jour pendant un

• Autres réactions cutanées sévères, notamment : changement de la couleur de la peau, bosse sous la peau, cloques, pustules, peau qui pèle, rougeurs, douleurs, démangeaisons, desquamation. Ces symptômes peuvent s'accompagner de fièvre, de maux de tête et courbatures

• Symptômes de type grippal accompagnés d'une éruption cutanée, de fièvre, de ganglions enflés, et de résultats anormaux des tests sanguins [dont une augmentation des globules blancs (éosinophilie) et des enzymes hépatiques] [syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (DRESS)]

• Fièvre, frissons, maux de gorge ou autres signes d'infection, apparition fréquente de bleus. Ces effets indésirables peuvent être le signe d'un problème au niveau des cellules sanguines

• **Réaction de Jarisch-Herxheimer** qui peut apparaître pendant le traitement par ALFAMOX® de la maladie de Lyme et entraîne de la fièvre, des frissons, des maux de tête, des douleurs musculaires et une éruption cutanée

• Inflammation du gros intestin (côlon), s'accompagnant de diarrhées (parfois accompagnées de sang), de douleurs et de fièvre

• Des effets indésirables graves au niveau du foie peuvent apparaître. Ils sont principalement observés chez les personnes traitées sur une longue durée, chez les hommes et chez les patients âgés. Vous devez consulter en urgence votre médecin dans les cas suivants :

- diarrhées sévères avec présence de sang ;
- apparition de cloques, rougeur ou bleus sur la peau ;
- urines foncées ou selles décolorées ;
- jaunissement de la peau ou du blanc des yeux (jaunisse). Voir également les informations ci-dessous sur l'anémie, qui peut conduire à une jaunisse.

Ces réactions peuvent apparaître lors de la prise du médicament ou

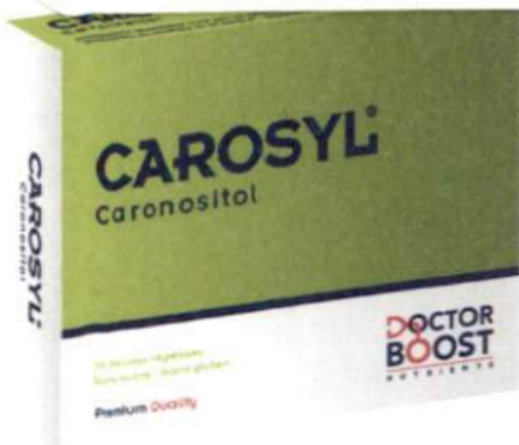
CAROSYL®

Coronositol

Lot N° : CR08

Exp : 02/2026

PPC : 265.00 DH



Dr. Boost



METROZAL®

Métronidazole

Comprimés 250 mg et 500 mg

FORME ET PRÉSENTATIONS :

- Comprimés 250 mg - Boîte de 20.
- Comprimés 500 mg - Boîte de 20.

COMPOSITION :

METROZAL® 250 mg

Métronidazole 500 mg

Boîte de 20 comprimés

Exc.

METROZAL®

Métronidazole

Comprimés 250 mg et 500 mg

FORME ET PRÉSENTATIONS :

- Comprimés 250 mg - Boîte de 20.
- Comprimés 500 mg - Boîte de 20.

COMPOSITION :

METROZAL® 250 mg

Métronidazole 500 mg

Boîte de 20 comprimés

Exc.

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Comprimés doses à 500 mg

COMPOSITIONS :

Clarithromycine

Excipients q.s.p. :

Povidone - opadry, colora

PROPRIÉTÉS :

Antibiotique de la famille d

INDICATIONS :

Traitement des infections :

- Sinusites aiguës.

- Exacerbations des bron

- Pneumopathies communautaires

- Traitement curatif des infections à Mycobacterium avium chez les patients infectés par le VIH.

- Angines documentées à streptocoque A bêta-hémolytique.

- Surinfections des bronchites aiguës.

- Infections cutanées bénignes.

- Infections stomatologiques.

- En association à un autre antibiotique et à un antisécrétor, éradication de *Hélicobacter pylori* en cas de maladie ulcèreuse gastroduodénale.**CONTRE-INDICATIONS :****Absolues :**

- Hypersensibilité à la clarithromycine ou à l'un des composants.

- Allergie aux macrolides.

- Alcaloïdes de l'ergot de seigle (dihydroergotamine, ergotamine), cisapride, mizolastine, pimozide, bêpridil.

Relatives :

- Bromocriptine, cabergoline et pergolide, tacrolimus, ebastine, tolterodine, halofantrine.

- Grossesse et allaitement.

POSÉOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

- Angines : 500 mg/j, en 2 prises pendant 5 jours.

- Infections stomatologiques et cutanées : 500 mg/j en 2 prises.

- Infections bronchiques : 500 mg à 1 g/j en 2 prises pendant 7 jours.

- Sinusites aiguës, pneumopathies, bronchiques chroniques : 1 g/j en 2 prises pendant 7 jours.

- Éradication de *Helicobacter pylori* : 500 mg soit 1 comprimé associé à 1 g d'amoxicilline et 20 mg d'omeprazole

matin et soir pendant 7 jours. La trithérapie sera suivie d'un traitement antisécrétor d'une durée de 3 à 5 semaines.

- Respecter la prescription médicale.

- Avaler les comprimés avec un verre d'eau de préférence au cours des repas.

ADAPTATION DE LA POSÉOLOGIE :

- Chez les insuffisants rénaux (clairance de créatinine < 30 ml/min) réduire la poséologie de moitié.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :**Mises en garde :**

- Tenir compte de la possibilité de survenue de colites pseudomembraneuses.

- Associer obligatoirement la clarithromycine à d'autres antibiotiques dans le traitement des infections VIH (+).

- Ne pas associer la clarithromycine à d'autres médicaments oto-toxiques, et en particulier les aminosides.

Précautions d'emploi :

- En cas de survenue d'acouphènes ou de baisse de l'acuité auditive, un audiogramme devra être réalisé en plus d'une

modification poséologique.

- Insuffisance hépatique sévère.

- Insuffisance rénale sévère.

- Prendre en compte la possibilité de résistance croisée entre la clarithromycine et les autres macrolides, et d'autres antibiotiques tels que : la lincomycine et la clindamycine.

*En cas de doute, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.***CLARIL® est un médicament, ne pas laisser à la portée des enfants.****SURDOSAGE :**

En cas de surdosage, un lavage gastrique et un traitement symptomatique s'imposent.

EFFETS INDÉSIRABLES :

- Manifestations digestives : nausées, vomissements, gastralgies, diarrhée.

- Candidose buccale, glosrite, stomatite.

- Manifestations cutanées allergiques.

- Hépatite cholestastique due à une augmentation transitoire des transaminases ASAT-ALAT.

- Des cas d'acouphènes et d'hyposmie dus à une poséologie > à 1 g/j sur des périodes de traitement prolongées, réversibles à l'arrêt du traitement.

- Rares cas de dysgueusies.

- Colorations dentaires réversibles avec des soins dentaires.

Tout autre effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice devra être signalé systématiquement à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

CLARIL® est déconseillé pendant la grossesse sauf nécessité absolue.

Interrompre l'allaitement en cas de survenue de troubles digestifs chez le nouveau-né allaité.

En cas de prise de cisapride par le nouveau-né allaité, la clarithromycine est formellement interdite.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

Associations contre-indiquées : Alcaloïdes de l'ergot de seigle vasoconstricteurs, Cisapride, Bépridil, Mizolastine.

Associations déconseillées : Agonistes dopaminergiques, Ebastine, Tacrolimus, Tolterodine, Halofantrine.

Associations nécessitant des précautions d'emploi : Anticoagulants oraux, Ciclosporine, Digoxine, Midazolam, Triazolam, Rifabutine,

Atorvastatine, Cérvastatine, Simvastatine, Carbamazépine, Antiprotéases (indinavir, ritonavir), Disopyramide.

Associations à prendre en compte : Théophylline (base et sels) et Aminophylline.

CONDITIONS DE CONSERVATION : A conserver à une température ne dépassant pas 25 C.

LISTE I - Délivré uniquement sur ordonnance.

Date de révision de la notice : Avril 2012

CLARIL 500 mg

500 mg

1 comprimé



6 118000 191001

sensibles dans les manifestations :

NCLZF1VFA02



LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES GALÉNICA

Z.I. Ouled Saleh - Casablanca - Maroc

ImpAjd

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Comprimés doses à 500 mg

COMPOSITIONS :

Clarithromycine

Excipients q.s.p. :

Povidone - opadry, colora

PROPRIÉTÉS :

Antibiotique de la famille d

INDICATIONS :

Traitement des infections :

- Sinusites aiguës.

- Exacerbations des bron

- Pneumopathies communautaires

- Traitement curatif des infections à Mycobacterium avium chez les patients infectés par le VIH.

- Angines documentées à streptocoque A bêta-hémolytique.

- Surinfections des bronchites aiguës.

- Infections cutanées bénignes.

- Infections stomatologiques.

- En association à un autre antibiotique et à un antisécrétor, éradication de Hélicobacter pylori en cas de maladie ulcèreuse gastroduodénale.

CONTRE-INDICATIONS :**Absolues :**

- Hypersensibilité à la clarithromycine ou à l'un des composants.

- Allergie aux macrolides.

- Alcaloïdes de l'ergot de seigle (dihydroergotamine, ergotamine), cisapride, mizolastine, pimozide, bêpridil.

Relatives :

- Bromocriptine, cabergoline et pergolide, tacrolimus, ebastine, tolterodine, halofantrine.

- Grossesse et allaitement.

POSÉOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

- Angines : 500 mg/j, en 2 prises pendant 5 jours.

- Infections stomatologiques et cutanées : 500 mg/j en 2 prises.

- Infections bronchiques : 500 mg à 1 g/j en 2 prises pendant 7 jours.

- Sinusites aiguës, pneumopathies, bronchiques chroniques : 1 g/j en 2 prises pendant 7 jours.

- Éradication de Helicobacter pylori : 500 mg soit 1 comprimé associé à 1 g d'amoxicilline et 20 mg d'oméprazole

matin et soir pendant 7 jours. La trithérapie sera suivie d'un traitement antisécrétor d'une durée de 3 à 5 semaines.

- Respecter la prescription médicale.

- Avaler les comprimés avec un verre d'eau de préférence au cours des repas.

ADAPTATION DE LA POSÉOLOGIE :

- Chez les insuffisants rénaux (clairance de créatinine < 30 ml/min) réduire la poséologie de moitié.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :**Mises en garde :**

- Tenir compte de la possibilité de survenue de colites pseudomembraneuses.

- Associer obligatoirement la clarithromycine à d'autres antibiotiques dans le traitement des infections VIH (+).

- Ne pas associer la clarithromycine à d'autres médicaments oto-toxiques, et en particulier les aminosides.

Précautions d'emploi :

- En cas de survenue d'acouphènes ou de baisse de l'acuité auditive, un audiogramme devra être réalisé en plus d'une

modification poséologique.

- Insuffisance hépatique sévère.

- Insuffisance rénale sévère.

- Prendre en compte la possibilité de résistance croisée entre la clarithromycine et les autres macrolides, et d'autres antibiotiques tels que : la lincomycine et la clindamycine.

*En cas de doute, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.***CLARIL® est un médicament, ne pas laisser à la portée des enfants.****SURDOSAGE :**

En cas de surdosage, un lavage gastrique et un traitement symptomatique s'imposent.

EFFETS INDÉSIRABLES :

- Manifestations digestives : nausées, vomissements, gastralgies, diarrhée.

- Candidose buccale, glossite, stomatite.

- Manifestations cutanées allergiques.

- Hépatite cholestastique due à une augmentation transitoire des transaminases ASAT-ALAT.

- Des cas d'acouphènes et d'hypoacusie dus à une poséologie > à 1 g/j sur des périodes de traitement prolongées, réversibles à l'arrêt du traitement.

- Rares cas de dysgueusies.

- Colorations dentaires réversibles avec des soins dentaires.

Tout autre effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice devra être signalé systématiquement à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

CLARIL® est déconseillé pendant la grossesse sauf nécessité absolue.

Interrompre l'allaitement en cas de survenue de troubles digestifs chez le nouveau-né allaité.

En cas de prise de cisapride par le nouveau-né allaité, la clarithromycine est formellement interdite.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

Associations contre-indiquées : Alcaloïdes de l'ergot de seigle vasoconstricteurs, Cisapride, Bépridil, Mizolastine.

Associations déconseillées : Agonistes dopaminergiques, Ebastine, Tacrolimus, Tolterodine, Halofantrine.

Associations nécessitant des précautions d'emploi : Anticoagulants oraux, Ciclosporine, Digoxine, Midazolam, Triazolam, Rifabutine,

Atorvastatine, Cérvastatine, Simvastatine, Carbamazépine, Antiprotéases (indinavir, ritonavir), Disopyramide.

Associations à prendre en compte : Théophylline (base et sels) et Aminophylline.

CONDITIONS DE CONSERVATION : A conserver à une température ne dépassant pas 25 C.

LISTE I - Délivré uniquement sur ordonnance.

Date de révision de la notice : Avril 2012

CLARIL 500 mg

500 mg

1 comprimé



6 118000 191001

sensibles dans les manifestations :

NCLZF1VFA02



LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES GALÉNICA

Z.I. Ouled Saleh - Casablanca - Maroc

ImpAjd

hydroxo 5000

(Hydroxocobalamine base)

FOR
Hyd
pou

HYDROXOCOBALAMINE BASI

PPV 58DH50

..... 5000µg
..... 2 ml.

L'Hydroxocobalamine, d'action intense et prolongée, permet d'obtenir imprégnation et stockage tissulaire.

D'autre part, l'emploi de doses massives s'est révélé actif dans le traitement de la plupart des syndromes algiques sévères.

INDICATIONS

Algies : névralgies faciales, algies radiculaires, algies cervico-brachiales, etc.

et d'une façon générale les syndromes algiques intenses.

POSOLOGIE

En moyenne : une ampoule par jour ou tous les deux jours. Cette posologie peut être portée à deux ampoules par jour sur indication du médecin traitant.

PRÉSENTATION

Boîte de 4 ampoules de 2 ml.

Voie parentérale I.M. - I. V.



Laboratoires LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca

Fabriqué au Maroc sous licence des laboratoires Anphar Rolland

F47234P230380

hydroxo 5000

(Hydroxocobalamine base)

FOR
Hyd
pou

HYDROXOCOBALAMINE BASI

PPV 58DH50

..... 5000µg
..... 2 ml.

L'Hydroxocobalamine, d'action intense et prolongée, permet d'obtenir imprégnation et stockage tissulaire.

D'autre part, l'emploi de doses massives s'est révélé actif dans le traitement de la plupart des syndromes algiques sévères.

INDICATIONS

Algies : névralgies faciales, algies radiculaires, algies cervico-brachiales, etc.

et d'une façon générale les syndromes algiques intenses.

POSOLOGIE

En moyenne : une ampoule par jour ou tous les deux jours. Cette posologie peut être portée à deux ampoules par jour sur indication du médecin traitant.

PRÉSENTATION

Boîte de 4 ampoules de 2 ml.

Voie parentérale I.M. - I. V.



Laboratoires LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca

Fabriqué au Maroc sous licence des laboratoires Anphar Rolland

F47234P230380

MEZOR® 20 mg et 40 mg

Boîtes de 7, 14 et 28 Gélules gastro-résistantes

Esomeprazole (DCI) magnésium dihydraté

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

• Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

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

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, car les personnes qui ont une maladie différente de leur maladie sont

peut-être sensibles à ce médicament.

- Si vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion, parlez-en à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, car les personnes qui ont une maladie différente de leur maladie sont

peut-être sensibles à ce médicament.

- Si vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion, parlez-en à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, car les personnes qui ont une maladie différente de leur maladie sont

peut-être sensibles à ce médicament.

- Si vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion, parlez-en à votre pharmacien.

MEZOR contient une substance appelée esomeprazole, qui appartient à la classe des médicaments appelés « Inhibiteurs de la pompe à protons ». Il diminue la quantité acide produite par votre estomac.

Indications thérapeutiques :

MEZOR est utilisé dans le traitement des maladies suivantes :

• **MEZOR 20 mg :**

Adultes :

• Reflux gastro-œsophagien :

- Traitement de l'œsophagite érosive par reflux ;

- Traitement d'entretien et prévention des récidives après cicatrisation d'une œsophagite par reflux gastro-œsophagien ;

- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien.

• En association à une antibiothérapie appropriée, éradication de *Helicobacter pylori* pour cicatrisation de l'ulcère duodénal en cas d'infection par *Helicobacter pylori* et prévention de la récidive de l'ulcère gastroduodénal en cas d'infection par *Helicobacter pylori*.

• Patients chez lesquels un traitement anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS) doit être poursuivi :

- Cicatrisation des ulcères gastriques associés à la prise d'AINS ;

- Prévention des ulcères gastroduodénaux associés à la prise de l'AINS, chez les patients à risque.

• Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison.

Adolescents à partir de l'âge de 12 ans :

• Reflux gastro-œsophagien (RGO)

- Traitement de l'œsophagite érosive par reflux ;

- Traitement d'entretien et prévention des récidives après cicatrisation d'une œsophagite par reflux gastro-œsophagien ;

- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien.

• En association à des antibiotiques dans le traitement de l'ulcère duodénal dû à *Helicobacter pylori*.

• **MEZOR 40 mg :**

• Reflux gastro-œsophagien : Traitement de l'œsophagite érosive par reflux.

• Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison.

• Poursuite du traitement après prévention par voie intraveineuse de la récidive hémorragique d'un ulcère gastroduodénal.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE MEZOR 20 mg ET 40 mg, GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais MEZOR 20 mg et 40 mg, gélules gastro-résistantes dans les cas suivants :

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

- Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple : pantoprazole, lansoprazole, rabéprazole, oméprazole).

- Si vous prenez un médicament contenant du neffinavir (utilisé dans le traitement de l'infection par le VIH).

Ne prenez jamais MEZOR si vous êtes dans l'une des situations décrites ci-dessus. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre MEZOR.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre MEZOR 20 mg et 40 mg, gélule gastro-résistante.

- Si vous avez des problèmes hépatiques sévères,

- Si vous avez des problèmes rénaux sévères,

- Si vous avez été diagnostiquée ou vous savez que vous risquez de développer une carence en vitamine B12,

- Si vous devez faire un test sanguin spécifique (Chromogranine A),

- Si vous avez déjà présenté une réaction cutanée après un traitement par un médicament similaire à MEZOR qui réduit l'acidité gastrique.

- Si vous présentez une éruption sur votre peau, en particulier sur des zones exposées au soleil, informez au plus vite votre médecin car il est possible que vous deviez arrêter votre traitement avec MEZOR. N'oubliez pas de l'informer également de tout autre effet indésirable tel qu'une douleur articulaire.

MEZOR peut masquer des symptômes d'autres maladies. Par conséquent, si vous êtes dans une des situations suivantes, avant de prendre MEZOR, ou pendant que vous le prenez, parlez-en immédiatement à votre médecin :

- Vous perdez du poids sans raison et vous avez des problèmes pour avaler,

- Vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion,

- Vous vomissez de la nourriture ou du sang.

- Vous avez d'interactions avec d'autres médicaments. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

En l'absence de symptômes, informez votre pharmacien ou votre médecin.

En cas de symptômes, informez votre pharmacien ou votre médecin.

La prise d'un médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.

Le médicament peut entraîner des effets indésirables. Informez votre pharmacien ou votre médecin.