

## 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 doivent être jointes à la feuille de soins.

### Reéducation :

- 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

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 - 10, Avenue Hassan II - 20000 Casablanca - Maroc - Tél. : +212 32 29 10 00 - E-mail : info@mupras.com



## Déclaration de Maladie

N° W19-479295

ND:

85 SUD

### Maladie

### Dentaire

### Optique

### Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 8125

Société :

RAM

Retraite

Actif  Pensionné(e),  Autre :

Nom & Prénom :

Date de naissance :

Adresse :

Tél. :

Total des frais engagés : 486,20 + 150,- Dhs

Cadre réservé au Médecin

DR. NAILI B. JLEMCANI  
MEDECINE GENERALE  
271, Bd. Rida GHEDIRA  
(Ex. NIL) - Cité DJEMAA  
Casablanca - Tel: 022 38 72 21

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

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 :

Signature de l'adhérent(e) :

Le : 13/03/2020

### VOLET ADHERENT

#### Déclaration de maladie

N° W19-479295

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le. Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule :

8125

Nom de l'adhérent(e) :

Touil Abderrahim

Total des frais engagés :

486,20 + 150,-

Date de dépôt :

25.3.2020

## RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Nature des Actes	Nombre et Coefficient	Montant detaille des Honoraires	Cachet et signature du Medecin attestant le Paiement des Actes
13 MARS 2020	✓	1	150,00	INF : 09102107 HANIFI DR. NAJIB TLEKANI MEDECINE GENERALE BO. REBA GHEDIRA TLEKANI 38 72 21

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fourmeisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE N° 1 D. H. ZARHLOUZE Hay El Moudid Casablanca El Edra 2222	13.3.20	486.20

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

## AUXILIAIRES MEDICAUX

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

## VOLET ADHERENT

\* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

## RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

### Important:

O.D.F  
PROTHESES DENTAIRES

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

DOCTEUR NAJIB TLEMCANI

Médecine Générale

271, Bd Reda Ghedira  
(Ex. NIL) - Cite Djemaa  
Casablanca  
Tél: 05 22 38 72 21



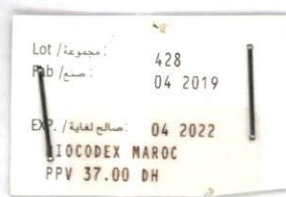
الدكتور نجيب التلمساني  
الطب العام

271، شارع رضى اكديرة  
(النيل سابقا) - قرية الجماعة  
دار البيضاء  
الهاتف: 05 22 38 72 21

Casablanca le : ..... 1.3. MARS 2020 ..... : الدار البيضاء في

Dr. TOUIL. ABDERRAHIM

- Ronazine 300 13260 ✓ x 21/8
- Daser 4700 ✓ x 36
- Relonal 5210 ✓ x 36
- Fucide 3920 ✓ x 26
- ilka la gel 3700 ✓ x 36 (N2)
- oeder 5280 ✓ x 46 (N2)



Dr. NAJIB TLEMCANI  
Dr. TOUIL ABDERRAHIM  
Dr. ZARHLOULE  
El Masjid Rue 48 N°17  
El Fida - Casablanca  
0522 38 72 21

Dr. NAJIB TLEMCANI  
MEDECINE GENERALE  
271, Bd. Reda GHEDIRA  
(Ex. NIL) - Cite DJEMAA  
Casablanca - Tel: 05 22 38 72 21

- Antipsy ring  
4940 ~ V 6



- Kek gel  
5240 ~ 22 367



- librox



21,00

48620

DR. NAJIB TLEI  
MEDECINE GENE  
271, Bd Rida GHEDIR  
(EX. NII) - Cite DJEMAA  
Casablanca - Tel: 022 38 72 2

002148620  
PHARMACIE NASSER  
Dr. H. ZAHLLOULE  
Hay El Masjid Rue 48 N° 11  
El Fida - Casablanca

LOT: 937  
PER: OCT 2021  
PPV: 52 DH 80

Indications, contre-indication, précaution  
doit être conservé à une température inf  
d'administration : Voie locale. Faire pén  
ou inflammatoire. Mises en garde spéciel  
الاستعمال يجب الاحتفاظ بهذا الدواء في درجة  
برق الموضعي يدهن المرهم بتطلب الطبيب. على  
البيبين بعناية بعد كل استعمال.

# AMEP® 5 mg, 10 mg Comprimés (Amlodipine bésilate)

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la re lire.
- 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 AMEP® comprimés, et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® comprimés ?
- 3- Comment prendre AMEP® comprimés ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver AMEP® comprimés ?
- 6- Informations supplémentaires ?

## 1- Qu'est ce que AMEP®, et dans quels cas est-il utilisé ?

- AMEP® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques
- AMEP® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommée angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, votre médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, AMEP® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Votre médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

## 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® ?

### a- Contre-Indications:

Ne prenez jamais AMEP® comprimés dans les cas suivants:

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amiodipine ou à l'un des autres composants contenus dans votre médicament dont la liste est indiquée dans la rubrique 6, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque hémodynamiquement instable après un infarctus aigu du myocarde.

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

### b - Mises en garde spéciales et précautions d'emploi:

#### Mises en garde spéciales

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- Crise cardiaque récente
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive)
- Maladie du foie
- Vous êtes une personne âgée et votre dose à besoin d'être augmentée
- Insuffisance cardiaque

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

### Enfants et adolescents

AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3).

Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

### c - Interactions médicamenteuses :

Si vous prenez d'autres médicaments ou si vous utilisez un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en

- Ballonnement abdominal (gastre) :
- Anomalies de la fonction hépatique, inflammation enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur ces
- Augmentation de la tension musculaire ;
- Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent ;
- Sensibilité à la lumière.
- Troubles combinant de la rigidité, des tremblements.

Si vous remarquez des effets indésirables non

devenus graves, veuillez en informer votre médecin.

### 5 - Comment conserver AMEP® comprimés

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

A Conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

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

La date d'expiration fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne pas prendre ce médicament s'il y a des signes de décoloration ou de détérioration.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'épout ou avec les déchets ménagers.

Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés.

Ces déchets doivent être éliminés de manière à protéger l'environnement.

Table A ( Liste 1).

### 6 - Informations supplémentaires ?

a - Que contient AMEP® comprimés ?

La substance active est : Chaque comprimé contient 5 mg ou 10 mg d'Amlodipine bésilate. La quantité

exacte est indiquée sur votre boîte.

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline, Hydrogénophosphate de Calcium dihydraté, ~~Starch~~ <sup>colloïde</sup> anhydre, Carboxyméthyle

d'amidon (type A), Stéarate de magnésium.

b - Qu'est ce que AMEP comprimés, et contenu de l'emballage extérieur ?

AMEP® 5 mg se présente sous forme de comprimés en blister. Boîte de 14, 28 et 56

AMEP® 10 mg se présente sous forme de comprimés en blister. Boîte de 14, 28 et 56

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

c - Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du fabricant :

COOPER PHARMA, 41 Rue Mohamed Diouri Casablanca - 20 110 Maroc

d - Date de révision de la notice: Novembre 2013

Ceci est un médicament

Un médicament est un produit qui peut affecter votre santé et son utilisation n'est pas nécessaire pour vous.

Suivez strictement les instructions de votre médecin, la méthode d'utilisation ainsi que les conseils du pharmacien

qui vous délivre le médicament.

Le médecin et le pharmacien sont des experts des médicaments, leurs bénéfices et risques

N'interrompez pas de votre propre initiative la période du traitement, qui vous a été prescrit

Ne reprenez pas le même traitement sans avoir consulté votre médecin

Ne pas laisser à la portée des enfants

 COOPER  
PHARMA

41, rue Mohamed Diouri 20110 Casablanca

AMEP® 5 mg and 10 mg TABLETS  
( Amlodipine besylate)



# ROVAMYCINE® 3 M.U.I.

Spiramycine

comprimé pelliculé

SANOFI

**Veuillez Lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.** Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, 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.

## **1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

### **a) Dénomination :**

ROVAMYCINE 3 MILLIONS U.I., comprimé pelliculé.

### **b) Composition :**

Spiramycine : ..... 3 000 000 U.I.  
Excipients : silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, amidon de maïs gélifiable, hydroxypropylcellulose, carboxyméthylcellulose sodique réticulé, cellulose microcristalline, méthylhydroxypropylcellulose, polyoxyéthyléneglycol 6000, dioxyde de titane E 171, pour un comprimé pelliculé.

### **c) Forme pharmaceutique et présentations :**

Comprimé pelliculé, boîtes de 10 et 16.

### **d) Classe pharmaco-thérapeutique :**

Ce médicament est un antibiotique antibactérien de la famille des macrolides.

## **2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

Ce médicament est indiqué dans le traitement et la prévention de certaines infections à germes sensibles.

## **3. ATTENTION !**

### **a) Dans quel(s) cas ne pas utiliser ce médicament :**

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans le cas d'allergie connue à la spiramycine.

Ce médicament est généralement déconseillé en cas d'allaitement (Cf. Grossesse et allaitement).

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

### **b) Mises en garde spéciales :**

La survenue, en début de traitement, d'une rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, et

accompagnée de fièvre, grave appelée pustulose (cf. EFFETS NON SOUHAITÉS) nécessite une consultation immédiatement. Ce traitement ; cette réaction à toute nouvelle administration de spiramycine seule ou associée dans un même médicament à une autre substance active.

### **c) Précautions d'emploi :**

Il est important de prévenir votre médecin en cas de déficit en glucose-6-phosphate-déshydrogénase (maladie héréditaire rare responsable d'un déficit en une enzyme des globules rouges provoquant une anémie).

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

### **d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :**

*AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.*

### **e) Grossesse-Allaitements :**

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

La spiramycine passant dans le lait maternel, l'allaitement est déconseillé en cas de traitement par ce médicament.

*D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT, AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.*

## **4. COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT**

### **a) Posologie :**

Ce médicament est réservé à l'adulte.

À titre indicatif, la posologie usuelle pour le traitement de certaines infections est :

6 à 9 M.U.I. par 24 heures, soit 2 à 3 comprimés par jour, en 2 ou 3 prises.

Cas particulier : la durée du traitement de certaines angines est de 10 jours.

Pour la prévention de certaines infections, la posologie usuelle est :

3 M.U.I./12 heures pendant 5 jours.

*DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A*

PER... 05/2022  
LOT : 8M012

ROVAMYCINE 3MUI  
CP PEL B16

P.P.V : 1320H80

6 118000 060277

M0000143-02



# DASEN® 10.000 UI

**IDENTIFICATION DU MEDICAMENT****DENOMINATION**

DASEN® 10 000 UI, comprimé

**COMPOSITION QUALITATIVE**

SERRAPEPTASE .....

Excipients : stéarate de mag-

cellulose, jaune orangé S (E110)

Pour un comprimé enrobé gastro-

\*1 unité correspond au nombre

en 1 minute à partir de 1 mg de

PPV :

EXP :

Lot N° :

47,80

**FORME PHARMACEUTIQUE**

Comprimé enrobé gastro-résistant, b.

**CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE**

ENZYMOTHERAPIE à visée anticedémateuse et fluidifiante

(M : Système locomoteur)

(M : Système respiratoire)

**Exploitant/Fabricant :**

Laboratoires SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubeir Bnou Al aouam. Roches Noires - Casablanca

**DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

Ce médicament, modificateur des sécrétions bronchiques, est indiqué en cas d'affection respiratoire récente avec difficulté d'évacuer les crachats.  
Il est également utilisé pour traiter les œdèmes consécutifs à un traumatisme ou une intervention chirurgicale.

**ATTENTION !****DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT**

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en cas d'allergie connue à l'un des constituants notamment à la serraopeptase (enzyme).

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

**MISES EN GARDE SPÉCIALES**

En cas de réaction allergique, le traitement doit être arrêté immédiatement et définitivement.

Un avis médical est nécessaire :

- en cas de fièvre, de crachats gras ou purulents,

- si vous êtes atteint d'une maladie chronique (au long cours) des bronches et des poumons.

Ce traitement doit toujours être accompagné d'efforts volontaires de toux permettant de cracher. La prise simultanée d'un médicament destiné à calmer la toux est donc illégale.

Ne pas prendre de médicament asséchant les sécrétions bronchiques durant la période de traitement.

**PRÉCAUTIONS D'EMPLOI**

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

**INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS**

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS,

# Librax®

Pour le traitement des symptômes psychiques.

## Composition :

5 mg de chlordiazépoxide : 7-chloro-5-oxo-1,3-dihydro-1-methyl-2H-1,4-benzodiazepine et 2,5 mg de bromure de clidinium.

1 comprimé contient 2,5 mg de clidinium.

## Propriétés :

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium sont utilisés dans le traitement des troubles fonctionnels au niveau intestinal.

Le chlordiazépoxide, benzodiazépénodépresseur, est myorelaxant. Son emploi est indiqué dans les états d'anxiété et de tension mentale de manière causale ou secondaire, dans le tableau clinique.

Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétatoire. L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

## Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlordiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlordiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desméthylchlordiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlordiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chlordiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation du chlordiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants,

LOT:19154 PER:11/2022

PPV: 21.00 DH

Fabriqué sous licence *Meda*  
par les laboratoires *Steripharma*  
Z.I Lina N° 347 Sidi Maârouf - Casablanca  
Amine TAHIRI, Pharmacien Responsable

de l'Institut

# OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélules

Veuillez lire attentivement

- Gardez cette notice, vous aurez toujours besoin de la lire.
- Si vous avez toute autre question, demandez à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit pour un autre, même en cas d'urgence. Ne le donnez pas à quelqu'un d'autre, même en cas d'urgence.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessous vous survient, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT 181367  
EXP 02/2021  
PPV 52.80DH

## DENOMINATION DU MEDICAMENT :

OEDES® 20 mg

## COMPOSITION :

Chaque gélule contient 20mg de substance active : oméprazole.

Excipients : qsp 1 gélule.

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

Microgranules gastro-résistants en gélules. Disponibles en boîtes de 7, 14, 28 et 56.

## CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THERAPEUTIQUE :

Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule contient une substance appelée oméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

## DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

### Indications :

#### Adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- œsophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-œsophagien.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien associé ou non à une œsophagite, y compris l'acidité à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour.