

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

## ditions 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.

## rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## diologie 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.

## ique :

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

## éducation :

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.

## ntaire :

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](http://www.mupras.com)



## Déclaration de Maladie

Nº P19- 058188

Optique *45 551*  Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : *2125*

Société :

*RAM*

Autre : *paratite*

Actif  Pensionné(e)

Nom & Prénom : *TOUIL Abderrahim*

Date de naissance : *25/5/1953*

Adresse : *Hay el Rasjid (B) N 331 Casablanca*

Tél. : *06 25 24 81 74*

Total des frais engagés : *438,70 + 209,00* Dhs

Cadre réservé au Médecin

*Dr. NAIIL BENJEMIAN  
MEDECINE GENERALE  
271, Bd. Reda GHEDIRA  
(Ex. NII) - Cité DJEMAA  
Casablanca - Tél: 022 38 72 21*

Cachet du médecin :

Date de consultation : *13 OCT. 2020*

Nom et prénom du malade : *TOUIL ABDELLAH*

Age : *67*

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie : *goutte*

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : *accident*

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) : *[Signature]*

Le : *13.10.2020*

## 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
13/01/2020	1	1	200/26	DR NAHID MEDECINE GENERALE - Bada GENE DIRA - Cite DJEMAA - Tel: 022387221

## EXECUTION DES ORDONNANCES

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	13/10/20		4387,-

## AUXILIAIRES MEDICAUX

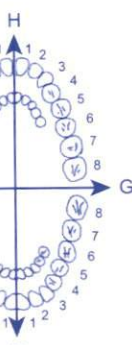
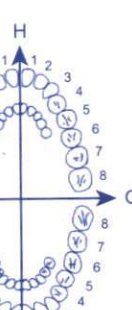
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	
	.....					.....
	.....					.....
	.....					.....
	.....					.....
	.....					.....

## 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 d

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			
	25533412 00000000 35533411	21433552 00000000 11433553	H D B G	COEFFICIENT DES TRAVAUX
				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'EXECU

## DOCTEUR NAJIB TLEMCANI

## Médecine Générale

271, Bd Reda Ghedira  
(Ex. NIL) - Cite Djemaa  
Casablanca

Tél: 05 22 38 72 21



## الدكتور نجيب التلمساني

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

الدار البيضاء في : ..... Casablanca le : ..... 30.01.2020

13 OCT. 2020

M200 N° TOUIL ABDELLAH

- Gentamicine 160

5610 ar  $\sim \sqrt{32/16}$

- Regaflex 280  $\checkmark$  ααf (N2)

4940

- Acetylpromazine 10

478  $\checkmark$

- Dase 10  $\checkmark$  31

5260

- Oedos 10  $\checkmark$  31

3700

- ultra 10 gel  $\checkmark$  31

Dr. NAJIB ILEMÇAN,  
MEDECINE GENERALE  
271, Bd. Reda GHEDIRA  
(ex. NII) - Cité DJEMAA  
Casablanca - Tel. 022 38 72 21

→ N

Dr. NAJIB TLEMÇAN,  
MEDECINE GENERALE  
271, Bd. Reda GHEDIRA  
(Ex. NII) - Cité DJEMAA  
El Blanca - Tel. 022 38 72 21

Spofco 12/2036

2750

43870

MEDECINE GENERALE  
271, Bd. R�aa  
EX. NII 111  
Tlemcane - Tel: 022 38 72 21

# Gentamycine® Lorente

## COMPOSITIONS

• Gentamicine (DCI) sulfate exprimé en base	2 ml	40 mg ou 80 mg
---	------	----------------

- Excipients q.s.

## FORMES ET PRESENTATIONS

### Soluté injectable :

• Ampoule de 2 ml (40 mg)	:	Boîte unitaire.
• Ampoule de 2 ml (80 mg)	:	Boîte unitaire et boîte de 6
• Ampoule de 3 ml (120 mg)	:	Boîte unitaire et boîte de 6
• Ampoule de 4 ml (160 mg)	:	Boîte unitaire et boîte de 6

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antibiotique bactéricide de la famille des aminoglycosides.

## NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT

Zone industrielle, Ouest Ain Harrouda, Route Régionale N° 322  
(ex R.S 111) Km 12.400 Ain Harrouda 28630 Mohammedia - Maroc

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Les indications sont limitées aux infections à bacilles Gram négatif sensibles, notamment dans leurs localisations rénales et urologiques. La gentamicine, associée à un autre antibiotique, pourra être prescrite dans certaines infections à germes sensibles, en se basant sur les données bactériologiques. En particulier :

- infections rénales, urologiques et génitales ;
- infections cutanées et, en particulier, staphylococcies malignes de la face ;
- infections articulaires ;
- infections respiratoires ;
- septicémies et endocardites.

## CONTRE - INDICATIONS

### Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Allergie aux antibiotiques de la famille des aminoglycosides,
- Myasthénie,
- Aminosides (administration simultanée).

### Pour la gentamycine 160 mg :

- Insuffisance rénale sévère ;
- Hypoacusie préexistante ;
- Malade pesant moins de 50 Kg.

## MISE EN GARDE

Ce produit contient des sulfites qui peuvent éventuellement entraîner ou aggraver des réactions de type anaphylactique.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI

### Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Gentamycine devra être utilisée avec prudence chez les sujets porteurs d'une lésion vestibulaire ou cochléaire.
- La néphrotoxicité et l'ototoxicité de la gentamycine imposent les précautions suivantes : chez le sujet insuffisant rénal, n'utiliser Gentamycine qu'en cas de stricte nécessité et adapter la posologie en fonction de la créatininémie. Une surveillance médicale portant sur les fonctions rénale et auditive est nécessaire. Les taux sériques de l'antibiotique seront contrôlés dans toute la mesure du possible, afin d'éviter de dépasser, de façon prolongée, le seuil toxique pour l'appareil cochléovestibulaire que l'on situe à 10-12 µg/ml. De même, des taux sériques résiduels supérieurs à 2 µg/ml sont à éviter ; éviter d'associer la gentamycine aux diurétiques très actifs.
- éviter les traitements itératifs et/ou prolongés, surtout chez les sujets âgés.
- En cas d'intervention chirurgicale, informer l'anesthésiste réanimateur de la prise de ce médicament.

### En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

## 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.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

**Grossesse** : l'innocuité du produit au cours de la grossesse n'a pas été établie (toxicité potentielle pour l'appareil cochléovestibulaire du fœtus).

**Allaitements** : le passage dans le lait maternel est négligeable.

## POSOLOGIES

Les posologies seront adaptées à la sévérité de l'infection, à l'état et à l'âge du malade.

ables de 4 ml

LOT 402  
EXP 11/22  
PPV 112DH00



# MEGAFL<sup>®</sup>

250 mg : Boîte de 10 comprimés pelliculés

500 mg : Boîte de 10 comprimés pelliculés

Ciprofloxacine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient de nombreux conseils.

• Gedez 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. Il pourra leur être nocif, même si les signes sont les mêmes.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.

## Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que MEGAFL<sup>®</sup> et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre MEGAFL<sup>®</sup> ?
- 3- Comment prendre MEGAFL<sup>®</sup> ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver MEGAFL<sup>®</sup> ?
- 6- Informations supplémentaires

## 1- QU'EST-CE QUE MEGAFL<sup>®</sup> ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ou type d'activité :

Fluoroquinolone - ATC : J01MA02.

MEGAFL<sup>®</sup> contient une substance active, la ciprofloxacine.

La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant à la famille des fluoroquinolones. Elle agit en tuant les bactéries responsables des infections. Elle est active uniquement sur certaines bactéries sensibles.

### Indications thérapeutiques :

#### Chez l'adulte

MEGAFL<sup>®</sup> est utilisé chez l'adulte pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des voies respiratoires.
- Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus.
- Infections urinaires.
- Infections de l'appareil génital chez l'homme et chez la femme.
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales.
- Infections de la peau et des tissus mous.
- Infections des os et des articulations.
- Prévention des infections dues à la bactérie *Neisseria meningitidis*.
- Exposition à la maladie du charbon.

MEGAFL<sup>®</sup> peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie est à la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique additionnel pourra vous être prescrit en complément de MEGAFL<sup>®</sup>.

#### Chez l'enfant et l'adolescent

MEGAFL<sup>®</sup> est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose.
- Infections urinaires compliquées, y compris les infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite).

MEGAFL<sup>®</sup> peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

## 2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE MEGAFL<sup>®</sup> ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

### Contre-indications :

**Ne prenez jamais MEGAFL<sup>®</sup>, comprimés pelliculés :**

- Si vous êtes allergique à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament;
- Si vous prenez de la tizanidine.

### Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

#### Faites attention avec MEGAFL<sup>®</sup> :

Adresssez-vous à votre médecin avant de prendre MEGAFL<sup>®</sup>, comprimé pelliculé.

Avant de prendre les comprimés, parlez-en à votre médecin dans les cas suivants :

- si vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adopter votre traitement;
- si vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique;
- si vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que MEGAFL<sup>®</sup>;
- si vous êtes diabétique car vous pourriez risquer de présenter une hypoglycémie avec la ciprofloxacine;
- si vous souffrez de myopathie (maladie rare qui entraîne une faiblesse musculaire) car les symptômes peuvent être exacerbés;
- si vous avez des problèmes cardiaques. La ciprofloxacine doit être utilisée avec prudence si vous êtes n° 6 (avec) ou si vous avez des antécédents familiaux d'abordement de l'intervalle QT (observé sur un test ECG, enregistrement du tracé électrique du cœur), si vous avez un déséquilibre électrolytique dans le sang (notamment un taux faible de potassium ou de magnésium dans le sang), si vous avez un rythme cardiaque très lent (appelé « bradycardie »), si vous avez un cœur affaibli (insuffisance cardiaque), si vous avez déjà eu une crise cardiaque (infarctus du myocarde), si vous êtes une femme ou une personne âgée ou si vous prenez d'autres médicaments qui peuvent entraîner certaines anomalies de l'ECG.
- Si vous ou un membre de votre famille êtes atteint(e) d'un déficit en glucose-6-phosphate déhydrogénase (G6PD), car vous pourriez alors risquer de présenter une crise avec la ciprofloxacine.
- Si vous revez un diagnostic d'hypertrophie ou de « renflement » d'un gros vaisseau sanguin (anévrisme artique ou anévrisme périphérique d'un gros vaisseau);
- Si vous avez déjà eu un épisode aigu de détachement de la paroi artique;
- Si vous présentez des antécédents familiaux d'anévrisme artique ou de détachement artique ou d'autres facteurs de risque ou affections prédisposantes (par exemple, des troubles du flux sanguin comme le syndrome de Marfan ou le syndrome d'Elies-Denys-Borodzinski vasculaire, ou des troubles vasculaires comme l'artérite de Takayasu, l'artérite d'cellule géante, la maladie de Buerger, l'hypertension artérielle ou une athérosclérose coronaire).
- Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou des os, rendez-vous immédiatement au service d'urgence d'un hôpital.

Pour le traitement de certaines infections de l'appareil génital, la poitrine ou des os, rendez-vous immédiatement au service d'urgence à MEGAFL<sup>®</sup>. Si aucune amélioration des symptômes n'est observée après 3 jours de traitement, veuillez consulter votre médecin.

### La prise de MEGAFL<sup>®</sup>, comprimé pelliculé :

Prenez MEGAFL<sup>®</sup>, comprimé pelliculé, avec un peu d'eau. Mangez régulièrement et le traitement ne devrait pas vous empêcher de prendre des repas.



LOT 201824

EXP 12/22

PPV 56DH10

C. Vous pouvez prendre les comprimés au cours ou en dehors des repas, mais ne prenez pas les comprimés de MEGAFL<sup>®</sup> avec des produits.

Prenez la dose prescrite pendant le traitement par ce médicament.

**Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :**

**Si vous avez pris plus de MEGAFL<sup>®</sup>, que vous s'ouvez :**

Si vous avez dépassé la dose prescrite, consultez immédiatement votre médecin.

**Conduite à tenir en cas d'insomnie ou de plis de doigts :**

Si vous oubliez de prendre MEGAFL<sup>®</sup> :

Prenez le dose oubliée dès que possible, puis continuez le traitement comme d'habitude. Toutefois, s'il est presque l'heure de prendre la dose suivante, ne prenez pas celle-ci et prenez la dose que vous avez oubliée de prendre. Veuillez suivre vos instructions de votre pharmacien.

**Mettiez, si nécessaire, à risque de syndrome de Stevens Johnson :**

Si vous arrêtez de prendre MEGAFL<sup>®</sup> :

Il est important que vous suiviez le traitement jusqu'à la fin même si vous avez mal ou si votre infection ne semble pas être complètement guérie et si les résistances bactériennes à cet antibiotique.

Si vous avez d'autres questions sur le traitement de ce médicament, demandez à votre pharmacien.

**4- QUELS SONT LES EFFETS INDESSIRABLES EVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables.

Cessez de prendre ce médicament et contactez immédiatement votre pharmacien si ces effets sont très rares (susceptible d'affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) ou indéterminés (la fréquence ne peut pas être estimée).

**4- QUELS SONT LES EFFETS INDESSIRABLES EVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables.

Cessez de prendre ce médicament et contactez immédiatement votre pharmacien si ces effets sont très rares (susceptible d'affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) ou indéterminés (la fréquence ne peut pas être estimée).

**• réaction allergique, accumulation de liquide dans l'organisme due à l'insuffisance cardiaque;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

**• réaction allergique grave susceptible de se manifester sous forme d'urticaire, d'angioédème, d'œdème de Quincke ou d'œdème de l'appareil respiratoire;**

## AMEP® 5 mg & 10 mg, Comprimés

Boîtes de 14, 28 & 56.

### Amlodipine

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 pourriez 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. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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 qu'AMEP® 5 & 10 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
3. Comment prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires

### 1. Qu'est-ce que AMEP® comprimé et dans quel 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, ce 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. Ce 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® 5 & 10 mg comprimés ?

#### Ne prenez jamais AMEP® comprimé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amiodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique composition, 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 cardiaque, qui affectent dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme.

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

#### Faites attention avec AMEP® comprimé :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMEP®. Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- crise cardiaque récente,
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- maladie du foie,
- vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée.

#### 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.

#### Autres médicaments et AMEP® comprimés :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

AMEP® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- le cétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le ritonavir, l'indinavir, le neflavirin (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
- la rifampine, l'erythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le tacrolimus, le sirolimus, les temsirolimus et l'évrérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la ciclosporine (médicament immunosupresseur).

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà

d'autres médicaments destinés à traiter l'hypertension.

**AMEP® comprimé avec des aliments**  
Le jus de pamplemousse et le jus de pomme peuvent entraîner l'ingestion acide, l'acidose, ce qui peut entraîner l'effet hypotenseur d'AMEP®.

#### Utilisation pendant la grossesse

**Grossesse**  
La sécurité de l'amiodipine chez la femme enceinte ou si vous prévoyez de devenir enceinte n'a pas été établie.

#### Allaitement :

Il a été démontré que l'amiodipine est excrétée dans le lait maternel en petites quantités. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

#### Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

AMEP® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

#### Mentions relatives aux excipients à effet notable.

Sans objet.

#### 3. Comment prendre AMEP® comprimés ?

Veuillez 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.

La posologie initiale recommandée d'AMEP® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'AMEP® une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas AMEP® avec du jus de pamplemousse.

#### Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés d'AMEP® à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles. Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimés.

#### Si vous avez pris plus d'AMEP® comprimés que vous n'en aviez dû :

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière sévère, un choc peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'AMEP®.

#### Si vous oubliez de prendre AMEP® comprimés :

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complètement à la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

#### Si vous arrêtez de prendre AMEP® comprimés :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise du médicament :

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres.
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires.
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrosyse épidermique toxique) ou autres réactions allergiques.

- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise.

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou si il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

#### Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

• Edème (réention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou si il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

#### Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

49,40

# DASEN® 10.000 UI

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

DASEN®10 000 UI, comprimé

**COMPOSITION QUALITATIVE****SERRAPEPTASE**

Excipients : stéarate de magnésium, cellulose, jaune orangé S (E110), Pour un comprimé enrobé gastro-résistant.

\*1 unité correspond au nombre de mg de serrapeptase en 1 minute à partir de 1 mg de sel.

PPV :

EXP :

Lot N° :

47,80

**FORME PHARMACEUTIQUE**

Comprimé enrobé gastro-résistant, boîte de 40.

**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 serrapeptase (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 illégitime.

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,

# OEDES® 20 mg

Micro

Veuillez lire attentivement :

- Gardez cette notice, vous en aurez besoin.
- Si vous avez toute autre question, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a-t-il fait mal ou vous a-t-il causé d'autre, même en cas de symptômes mineurs ?
- 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.

LOT 191342  
EXP 04/2022  
PPV 52.80DH

## DÉNOMINATION 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 gélules.

## CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THÉRAPEUTIQUE :

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

#### Enfant à partir de 1 an :

- œsophagite érosive ou ulcérale symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

## DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

### Contre-indications :

Ne prenez jamais Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule :

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

## g lucinol

Lot / مرجع : 535  
Fab / صنع : 10 2019  
EXP. / صلاحية : 10 2022  
BIOCODEX MAROC  
PPV 37.00 DH

ilité de cette  
ent.  
uir besoin de la

vous avez un  
otre médecin  
ment prescrit.  
tre, même en  
ourrait lui être

### INTERACTION

Si vous prenez  
médicament,  
ordonnance,  
pharmacien.

### GROSSESSE

L'utilisation  
au cours de la  
L'administration  
chez la femme  
Demandez à  
pharmacien ave

27/10



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.

### COMPOSITION :

Phloroglucinol hydraté ..... 80.000 mg  
Quantité correspondant en Phloroglucinol anhydre ... 62.233 mg

Triméthylphloroglucinol ..... 80 mg

Pour un comprimé enrobé

**Les autres composants sont :** lactose monohydraté, saccharose, acétate de polyvinyle, amidon de blé, acide stéarique, stéarate de magnésium, talc, gomme arabique, gélatine, dioxyde de titane (E 171), érythrosine (E127), cire de carnauba.

**Excipients à effet notoire :** lactose, amidon de blé, saccharose

### FORME ET PRÉSENTATION :

Comprimé enrobé Boîte de 30

### CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

#### ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE

(A.: appareil digestif et métabolisme)

(G: système génito-urinaire)

### INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Ce médicament est indiqué dans le traitement des douleurs spastiques de l'intestin, des voies biliaires, de la vessie et de l'utérus.

### CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais Spasfon®, comprimé enrobé :

- en cas d'allergie à l'un des composants.
- en cas d'intolérance ou d'allergie au gluten, en raison de présence d'amidon de blé (gluten).

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

### MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI:

#### Mises en garde

En raison de présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares). L'association de phloroglucinol avec des antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés doit être évitée en raison de leur effet spasmogène.

### Précautions d'emploi

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

### EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, Spasfon®, comprimé enrobé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet:

- Manifestations cutanéomuqueuses et allergiques: éruption, rarement urticaire, exceptionnellement œdème de Quincke, hypotension artérielle, choc anaphylactique.

*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.*

### CONDITIONS DE CONSERVATION :

Aucune condition particulière de conservation  
Tenir hors de la portée et de la vue des enfants  
Ne pas utiliser Spasfon®, comprimé enrobé après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Date de la notice : Janvier 2018