

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canaux, 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 canaux.

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.



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

Déclaration de Maladie

N° W19-523270

46838

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 586 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre :

Nom & Prénom : LAADIMAN SAID

Date de naissance :

Adresse : H/M DAR LAMAN BLOC M Immeuble N°5

Tél. : 0663256617 Total des frais engagés : 705,10 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 05/05/2020

Nom et prénom du malade : ERROUKHE

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

Nature de la maladie : HTA

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) :

Adresses Mails utiles

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

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

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

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
05/05/20	général	28		INP 05/05/20

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DUT RADIS Dr. BOUST B+OC L - N° 8 Hay Monamr Tél: 0522 6	05/05/20	455,1

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

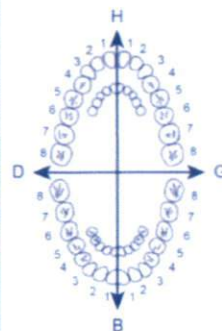
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

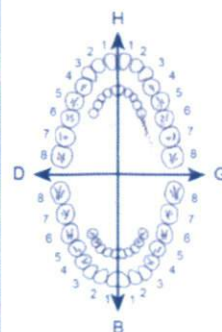
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

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



O.D.F. PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	25533412	21433552
D	00000000	00000000
G	00000000	00000000
B	35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

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'EXECUTION

Dr. Siham BELAICHE

Spécialiste des maladies
du coeur et des vaisseaux

Explorations
Cardio-Vasculaires

د. سهام بلعيش

إختصاصية في أمراض
القلب و الشرايين
استكشاف أمراض
القلب و الشرايين

PHARMACIE DU PARADIS
BOUSTANE ZAKIA
Bloc L - N° 8 Dar Lamane
Hay Mohammadi - CASABLANCA
Tél: 0522.60.80.71

20/09/2020

Enaouk Fatiha

61p = 2 Tangour

1/2 off

3000
de li calat

39p =

oxidée de
1/2 off

6 Jan

79p =

D3 man
10 off

3000
de li calat



زاوية شارع ابن تاشفين وابن العدرء المراكشي، إقامة فاطمة الزهراء II الطابق الثالث رقم 5
(فوق أسيماء و BMCE) - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 61 11 33
Angle Bd. Ibn Tachefine et Ibn El Adraa El Mourakouchi, Résidence Fatima Zahra II 3ÈME étage, N° 5
Casablanca (au dessus de Acima et BMCE) - Tél.: 05 22 61 11 33

748 = droiplo 1
1 ep x 2

990 = do do 1
1 gpf 1 mm

455,10

PHARMACIE DU PARADIS
Dr. BOUSTANE Zakia
Bloc L - N° 8 Dar Lamane
Hay Mohammadi - CASA
Tél: 0522.60.80.71

PHARMACIE ELAICHE
Iacine et Ibn
El Adraâ El Hourakouchi
Casablanca - Tél: 0522 61 11 33

TANZAAR®

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre le médicament. Les informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

TANZAAR® 50 mg.

TANZAAR® 100 mg.

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé

• TANZAAR® 50 mg

Losartan (DCI) potassique 50 mg

• TANZAAR® 100 mg

Losartan (DCI) potassique 100 mg

Excipients communs: Prosolv HD90, stéaryl fumarate de sodium, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline; Pelliculage: Sepifilm blanc.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés.

d) PRESENTATIONS

• TANZAAR® 50 mg : boîtes de 14 et de 28.

• TANZAAR® 100 mg : boîte de 28.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTAGONISTE DES RECEPTEURS DE L'ANGIOTENSINE II, NON ASSOCIE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Les comprimés TANZAAR® sont indiqués :

- Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
- Dans le traitement de l'insuffisance rénale chez les patients diabétiques de type 2 avec protéinurie : chez le diabétique de type 2, hypertendu, présentant une insuffisance rénale avec protéinurie > 0,50 g/j, le losartan ralentit la progression de l'atteinte rénale, en association avec d'autres traitements antihypertenseurs.
- Pour réduire la morbidité et la mortalité cardiovasculaires chez des patients hypertendus ayant une hypertension ventriculaire gauche (le plus souvent en association à un diurétique thiazidique). Cette indication repose sur les résultats de l'étude LIFE.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- A partir du 2e trimestre de la grossesse.
- Sténose bilatérale des artères rénales, sténose artérielle rénale sur rein unique.
- Au cours de l'allaitement.

b) MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

CE MEDICAMENT NE DOIT ETRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MEDICALE.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- Hypersensibilité.

Lot n° :

EXP :

PPV :

TANZAAR® 50 mg
28 comprimés pelliculés



c) INTERACTIONS

Déconseil

- Diurétiques épargneurs de potassium, seuls ou associés, potassium (sels de) : hyperkaliémie potentiellement létale, notamment chez l'insuffisant rénal.
- Lithium : augmentation de la lithémie, pouvant atteindre des valeurs toxiques.

Nécessitant des précautions d'emploi :

- Acide acétylsalicylique (aspirine) pour des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour) ou pour des doses antalgiques ou antipyrétiques (≥ 500 mg par prise et/ou < 3 g par jour) : insuffisance rénale aiguë chez le malade déshydraté et aussi, réduction de l'effet antihypertenseur.
- AINS (voie générale) : insuffisance rénale aiguë chez le malade à risque (sujet âgé et/ou déshydraté) par diminution de la filtration glomérulaire. Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur.
- Baclofène : majoration de l'effet antihypertenseur.
- Diurétiques hypokaliémiques : risque d'hypotension artérielle brutale et/ou d'insuffisance rénale aiguë lors de l'instauration du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II en cas de déplétion hydrosodée préexistante.

Dans tous les cas, surveiller la fonction rénale (créatininémie) dans les premières semaines du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II.

A prendre en compte :

- Alphabloquants à visée urologique (alfuzosine, doxazosine, prazosine, tamsulosine, térazosine) : risque d'hypotension orthostatique majoré.
- Antihypertenseurs, sauf alphabloquants : risque d'hypotension

TANZAAR®

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre le médicament. Les informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

TANZAAR® 50 mg.

TANZAAR® 100 mg.

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé

• TANZAAR® 50 mg

Losartan (DCI) potassique 50 mg

• TANZAAR® 100 mg

Losartan (DCI) potassique 100 mg

Excipients communs: Prosolv HD90, stéaryl fumarate de sodium, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline; Pelliculage: Sepifilm blanc.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés.

d) PRESENTATIONS

• TANZAAR® 50 mg : boîtes de 14 et de 28.

• TANZAAR® 100 mg : boîte de 28.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTAGONISTE DES RECEPTEURS DE L'ANGIOTENSINE II, NON ASSOCIE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Les comprimés TANZAAR® sont indiqués :

- Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
- Dans le traitement de l'insuffisance rénale chez les patients diabétiques de type 2 avec protéinurie : chez le diabétique de type 2, hypertendu, présentant une insuffisance rénale avec protéinurie > 0,50 g/j, le losartan ralentit la progression de l'atteinte rénale, en association avec d'autres traitements antihypertenseurs.
- Pour réduire la morbidité et la mortalité cardiovasculaires chez des patients hypertendus ayant une hypertension ventriculaire gauche (le plus souvent en association à un diurétique thiazidique). Cette indication repose sur les résultats de l'étude LIFE.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- A partir du 2e trimestre de la grossesse.
- Sténose bilatérale des artères rénales, sténose artérielle rénale sur rein unique.
- Au cours de l'allaitement.

b) MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

CE MEDICAMENT NE DOIT ETRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MEDICALE.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- Hypersensibilité.

Lot n° :

EXP :

PPV :

TANZAAR® 50 mg
28 comprimés pelliculés



c) INTERACTIONS

Déconseil

- Diurétiques épargneurs de potassium, seuls ou associés, potassium (sels de) : hyperkaliémie potentiellement létale, notamment chez l'insuffisant rénal.
- Lithium : augmentation de la lithémie, pouvant atteindre des valeurs toxiques.

Nécessitant des précautions d'emploi :

- Acide acétylsalicylique (aspirine) pour des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour) ou pour des doses antalgiques ou antipyrétiques (≥ 500 mg par prise et/ou < 3 g par jour) : insuffisance rénale aiguë chez le malade déshydraté et aussi, réduction de l'effet antihypertenseur.
- AINS (voie générale) : insuffisance rénale aiguë chez le malade à risque (sujet âgé et/ou déshydraté) par diminution de la filtration glomérulaire. Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur.
- Baclofène : majoration de l'effet antihypertenseur.
- Diurétiques hypokaliémiques : risque d'hypotension artérielle brutale et/ou d'insuffisance rénale aiguë lors de l'instauration du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II en cas de déplétion hydrosodée préexistante.

Dans tous les cas, surveiller la fonction rénale (créatininémie) dans les premières semaines du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II.

A prendre en compte :

- Alphabloquants à visée urologique (alfuzosine, doxazosine, prazosine, tamsulosine, térazosine) : risque d'hypotension orthostatique majoré.
- Antihypertenseurs, sauf alphabloquants : risque d'hypotension

OXIDEN® 20 mg

Piroxicam

COMPOSITION

	Gélule
Piroxicam (DCI)	20 mg
Excipient q.s.p	1 gélule

FORME ET PRESENTATION

Gélules dosées à 20 mg.....boîte de 10

Suppositoires dosés à 20 mg.....boîte de 10

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Anti-inflammatoire non stéroïdien de la famille des oxicams.

Inhibiteur de la synthèse des prostaglandines.

PROPRIETES

Anti-inflammatoire, antalgique, antipyrétique.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Le piroxicam est réservé au Traitement symptomatique de l'arthrose, la

Cependant, dans ces indications il ne doit pas être utilisé en première intention

Comme tout AINS, le traitement doit être administré à la dose la plus faible (20mg/jour) et pour la durée la plus courte possible.

La prescription doit être instaurée par un médecin ayant l'expérience de la prise en charge des pathologies dégénératives ou inflammatoires

CONTRE INDICATIONS

- Hypersensibilité avérée au piroxicam et aux substances d'activité proche
- Antécédent d'allergie aux constituants de la gélule
- Antécédent d'asthme déclenché par la prise de piroxicam ou de substances à activité proche.
- Ulcère gastro-duodénal en évolution.
- Insuffisance hépatique ou rénale sévères
- Insuffisance cardiaque sévère
- Grossesse et allaitement
- Enfants de moins de 15 ans.
- Association aux autres AINS, y compris AINS sélectifs de la COX-2 et acide acétylsalicylique ou aux anticoagulants
- Antécédents de saignements gastro-intestinaux, ou de réactions cutanées avec tout autre médicament.
- Antécédents de réactions allergiques médicamenteuses de type syndrome de Lyell, syndrome de Steven Johnson ou d'érythèmes polymorphe
- Patients présentant des antécédents de trouble gastro-intestinaux prédisposant à des troubles hémorragiques (rectocolite hémorragique, maladie de Crohn, cancers gastro-intestinaux et diverticulites)
- Antécédents récents de rectite ou de réctorragies (suppositoires)

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Réservé à l'adulte

Voie orale :

Les gélules sont à avaler avec un verre d'eau au cours d'un des principaux repas.

20 mg par jour en une seule prise

Voie rectale :

1 suppositoire par jour de préférence le soir

EN CAS DE DOUTE CONSULTER UN MEDECIN OU PHARMACIEN.**EFFETS INDESIRABLES**

Ont été principalement rapportés :

Troubles digestifs:Perte d'appétit, pesanteurs abdominales, nausées, vomissements, constipation, diarrhée, douleurs abdominales, ballonnements
Hémorragie digestive (rejet de sang par la bouche ou dans les selles, coloration des selles en noir). Celle-ci est d'autant plus fréquente que la posologie utilisée est élevée.

Des cas d'ulcère ou de perforation gastro-intestinale, d'inflammation de la bouche

Exceptionnellement une jaunisse, des inflammations sévères du foie et du pancréas ont pu être observés.

Réactions d'hypersensibilité

Eruptions sur la peau, démangeaisons, forte réaction cutanée lors d'une exposition au soleil ou aux U.V., aggravation d'urticaire chronique

Lésions cutanées bulleuses sur tout le corps, parfois muqueuses, de type ampoule ou cloque,

Anaphylaxie, inflammation aiguë des vaisseaux (vasculite), urticaire au visage avec gêne respiratoire (œdème de Quincke), maladie sérique,

Crises d'asthme

OXI**Pi**

LOT: 066
 PER: MAR 2023
 PPV: 39 DH 80

OXIDEN 20 mg 10 gélules

6 118000 050056

plus de
tismales

Gouttes buvables
Voie orale

D3 NORM[®]

D3 NORM[®]
GOUTTES BUVABLES



8 051128 632675

FORME ET PRESENTATION :

Gouttes buvables, flacon compte-gouttes de 30

COMPOSITION :

Huile de soja, Antioxydant : Acétate de vitamine E

PROPRIETES ET UTILISATIONS :

D3 NORM[®] gouttes buvables renferme de la vitamine la forme la plus active de vitamine D.

D3 NORM[®] gouttes buvables favorise l'absorption du calcium et du phosphore et contribue au maintien d'une ossature normale et au bon fonctionnement du système immunitaire.

UTILISATIONS :

- Carence en vitamine D.
- Fragilité osseuse.

CONSEILS D'UTILISATIONS :

Suivre les recommandations d'un professionnel de la santé. Bien agiter avant emploi. Les gouttes sont à diluer dans un liquide froid de préférence (lait, jus de fruits...). Le flacon est muni d'un compte goutte.

1 goutte = 100 UI

Convient aux femmes enceintes.

PRECAUTIONS D'UTILISATION :

- À utiliser en complément d'une alimentation variée.
- Ne pas dépasser la dose recommandée.
- Tenir hors de portée des enfants.
- Conserver dans un endroit frais et sec.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Fabriqué par Pharmalife Research - Italie.

Importé au Maroc par Thérapharm.

Autorisation ministère de la santé n° : DA 20181711311DMP/20UCAv1

Autorisation sanitaire ONSSA n° : ES.5.230.16

Lot:

A consommer
avant le:

PPC: 79,50 DH

200146

03/2023

NEOCIP® 250 et 500 mg

Chlorhydrate de Ciprofloxacine

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait être dangereux pour lui.

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.

LOT: 092
PER: NOV 2022
PPV: 74 DH 80

1. Composition

Chaque comprimé contient :

Ciprofloxacine 250 ou 500 mg.

(Sous forme de Chlorhydrate de ciprofloxacine) 291,08 ou 582,138 mg).

Excipients : Croscarmellose sodique ; Cellulose microcristalline ; Povidone ; Stéarate de magnésium ; Silice colloïdale ; HPMC E-15 ; Dioxyde de titane ; Talc ; Propylène glycol ; Polyéthylène glycol ; Alcool isopropylique ; Eau purifiée.

2. Formes pharmaceutiques et présentations

NEOCIP comprimés pelliculés dosés à 250 mg. Boîte de 10.

NEOCIP comprimés pelliculés dosés à 500 mg. Boîte de 10.

3. Classe pharmacologique

La ciprofloxacine est un antibiotique de synthèse à large spectre d'activité antibactérienne, appartenant à la famille des fluoroquinolones. Son action bactérienne empêchant la synthèse de l'ADN chromosomique bactérien.

4. Indications

Chez l'adulte

NEOCIP est utilisé chez l'adulte pour traiter les infections suivantes :

- Infections des voies respiratoires basses dues à des bactéries à Gram négatif
- Exacerbations de broncho-pneumopathie chronique obstructive
- Infections broncho-pulmonaires en cas de mucoviscidose ou de bronchectasie
- pneumonie
- Otite moyenne chronique purulente
- Exacerbation aigüe de sinusite chronique, en particulier due à des bactéries à Gram négatif
- Infections urinaires
- Urétrite et cervicite gonococciques
- Orchi-épididymite y compris les infections dues à *Neisseria gonorrhoeae*
- Infections gynécologiques hautes y compris les infections dues à *Neisseria gonorrhoeae*
- Lorsque les fonctions de l'appareil génital citées ci-dessus sont suspectées ou confirmées à *Neisseria gonorrhoeae*, il est particulièrement important de disposer d'informations sur la prévalence de la résistance locale de cette bactérie à la ciprofloxacine et de confirmer sa sensibilité à l'antibiotique par des tests microbiologiques.
- Infections gastro-intestinales (par ex. diarrhée du voyageur)
- Infections intra-abdominales
- Infections de la peau et des parties molles dues à des bactéries à Gram négatif
- Otite maligne externe.
- Infections ostéoarticulaires
- Traitement des infections chez les patients neutropéniques
- Prophylaxie anti-infectieuse chez les patients neutropéniques
- Prophylaxie des infections invasives à *Neisseria meningitidis*
- Maladie du charbon (prophylaxie après exposition et traitement curatif).
- Chez l'enfant et l'adolescent
- Infections broncho-pulmonaires en cas de mucoviscidose dues à *Pseudomonas aeruginosa*
- Infections urinaires compliquées et pyélonéphrite
- Maladie du charbon

La ciprofloxacine peut également être utilisée pour traiter des infections sévères de l'enfant et de l'adolescent, si nécessaire.

Le traitement devra être exclusivement instauré par des médecins expérimentés dans le traitement de la mucoviscidose et/ou des infections sévères de l'enfant et de l'adolescent.

5. Posologie et mode d'administration

Votre médecin vous expliquera précisément quelle quantité de NEOCIP vous devez prendre, à quelle fréquence et pendant combien de temps. Ceci dépendra du type d'infection et de sa sévérité.

Prévenez votre médecin si vous avez des problèmes rénaux car la dose de médicament à prendre devra éventuellement être adaptée.

Le traitement dure généralement de 5 à 21 jours mais peut être plus long en cas d'infection sévère. Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des doutes sur le nombre de comprimés de NEOCIP à prendre ou la façon de les prendre.

• Avez les comprimés avec une grande quantité de boisson. Ne croquez pas les comprimés car ils ont mauvais goût.

• Essayez de prendre les comprimés à peu près à la même heure chaque jour.

• Vous pouvez prendre les comprimés au cours ou en dehors des repas. Le calcium présent dans un repas n'a pas d'incidence grave sur l'effet du médicament. Cependant, ne prenez pas les comprimés de NEOCIP avec des produits laitiers de type lait ou yaourt ou des jus de fruit enrichis (par ex. jus d'orange enrichi en calcium).

Pensez à boire abondamment pendant le traitement par NEOCIP.

6. Contre-indications

Hypersensibilité à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des excipients.

Administration concomitante de ciprofloxacine et de tizanidine.

7. Mises en gardes et précautions d'emploi

Faites attention avec NEOCIP, comprimé pelliculé sécable :

Avant de prendre NEOCIP, comprimé pelliculé sécable :

Prévenez votre médecin si :

- Vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement ;
- Vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique ;
- Vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que NEOCIP ;
- Vous souffrez de myasthénie (maladie rare qui entraîne une faiblesse musculaire) ;
- Vous avez des antécédents de trouble du rythme cardiaque (arythmie).

Pendant la prise de NEOCIP, comprimé pelliculé sécable :

Prévenez immédiatement votre médecin si l'un des troubles suivants se produit pendant le traitement par NEOCIP. Votre médecin déterminera si le traitement par NEOCIP doit être interrompu.

• Réaction allergique sévère et soudaine (réaction/choc anaphylactique, œdème de Quincke). Dès la première dose, il existe un faible risque de survenue de réaction allergique sévère, se manifestant par les symptômes suivants : oppression dans la poitrine, vertiges, nausées ou évanouissements, ou vertiges lors du passage en position debout. Si ces symptômes surviennent, arrêtez de prendre NEOCIP car votre vie pourrait être mise en danger, et contactez immédiatement votre médecin.

• Des douleurs et gonflements des articulations et des tendinites peuvent se produire occasionnellement, en particulier si vous êtes âgé(e) et si vous êtes également traité(e) par des corticostéroïdes. Au moindre signe de douleur ou d'inflammation des articulations ou des tendons, arrêtez de prendre NEOCIP et mettez le membre atteint au repos. Évitez tout effort inutile car ceci pourrait augmenter les risques de rupture des tendons.

• Si vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre maladie neurologique de type ischémie cérébrale ou accident vasculaire cérébral, des effets indésirables neurologiques (crises convulsives) pourraient se produire. S'ils surviennent, arrêtez NEOCIP et contactez immédiatement votre médecin.

• Des réactions psychiatriques peuvent survenir dès la première prise de NEOCIP. Si vous souffrez de dépression ou de psychose, vos symptômes pourraient s'aggraver lors du traitement par NEOCIP. Dans ce cas, arrêtez NEOCIP et contactez immédiatement votre médecin.

• Vous pouvez présenter des symptômes évocateurs d'une neuropathie, tels que douleurs, brûlures, picotements, engourdissement et/ou faiblesse musculaire. Si de tels symptômes surviennent, arrêtez NEOCIP et contactez immédiatement votre médecin.

• Une diarrhée peut se produire lors de la prise d'antibiotiques, y compris avec NEOCIP, même plusieurs semaines après la fin du traitement. Si la diarrhée devient sévère ou persiste, ou si vous remarquez la présence de sang ou de mucus dans ses selles, arrêtez immédiatement de prendre NEOCIP, car votre vie pourrait être mise en danger. Ne prenez pas de médicaments destinés à bloquer ou ralentir le transit intestinal et contactez votre médecin.

• Prévenez le médecin ou le laboratoire d'analyses que vous prenez NEOCIP si vous devez subir un prélèvement de sang ou d'urine.

• NEOCIP peut provoquer des troubles hépatiques. Si vous remarquez le moindre symptôme de type perte d'appétit, ictère (jaunisse), urines foncées, démangeaisons ou sensibilité de l'estomac à la palpation, arrêtez de prendre NEOCIP et contactez immédiatement votre médecin.

• NEOCIP peut diminuer le taux de vos globules blancs dans le sang et réduire votre résistance aux infections. Si vous présentez une infection accompagnée de symptômes tels qu'une fièvre et une détérioration importante de votre état général, ou une fièvre accompagnée de symptômes d'infection locale tels que des douleurs dans la gorge/le pharynx/la bouche ou des problèmes urinaires, vous devez consulter immédiatement votre médecin. Une analyse de sang sera effectuée afin de rechercher une éventuelle diminution du taux de certains globules blancs (agranulocytose). Il est important d'indiquer à



OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélule

Veuillez lire attentivement

- Gardez cette notice
- Si vous avez tout
- à votre médecin ou
- Ce médicament
- d'autre, même en cas
- Si l'un des effets
- non mentionné dans

LOT 191336
EXP 04/2022
PPV 99.00DH

DÉNOMINATION DU
OEDES® 20 mg

COMPOSITION :

Chaque gélule contient 20mg de substance active : omeprazole.
Excipients : qsp 1 gélule.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION

Microgranules gastro-résistants en gélules. Dose

CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THERAPEUTIQUE

Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants à base d'oméprazole.
C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de 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 ulcéreuse 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 ulcéreuse 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.

OEDES 20mg

28 gélules



6 118001 100088

28 et 56

ance appelée
à protons. Il

SEP. 09 2020 11:23

ID=

AGE=

AC, DERIVAT

ERROU/CHP FATIT

