

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

Biologie 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.

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.

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.



Déclaration de Maladie

N° P19- 065049

Maladie Dentaire Optique Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2087 Société : U8853

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : JADOUAL MAHAMED

Date de naissance :

Adresse :

Tél. 0667931691 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 04/11/2020

Nom et prénom du malade : JADOUAL Mahamed Age:

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : NCB

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) :

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
4/11/20	C2		300DH	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	04/11/2020	553,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan

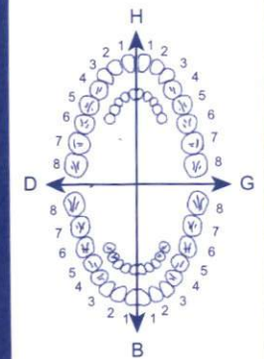
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
B	
00000000	00000000
35533411	11433553

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



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. Hicham SATI

Spécialiste en Rhumatologie
Maladies Rhumatismales
Articulations - OS. et Colonne vertébrale

- Ancien Professeur Assistant des Hôpitaux de France
- Diplôme Universitaire de la douleur
- Membre International du Collège Américain de rhumatologie et de la Société Française de Rhumatologie
- Diplôme en Rhumatologie Pédiatrique

Sur Rendez-vous - Horaire Continue

Casablanca, le : 04/11/2015 : الدار البيضاء في :



الدكتور هشام سناطج

إختصاصي أمراض المفاصل
والروماتيزم والعظام والعمود الفقري

- أستاذ مساعد بالمستشفيات الفرنسية سابقا
- عضو المعهد الأمريكي لأمراض الروماتيزم والجمعية الفرنسية لأمراض الروماتيزم
- دبلوم جامعي في علاج الألم
- شهادة الترويض الطبي
- دبلوم في روماتيزم الأطفال

بالموعد - التوقيت المستمر

56,60x2

60,10x2

75,00x2

87,40 + 43,90

1mg

38,00

53,20

Kobest

Alexis

Kobest

Neuro

Handbol Toled

le com

1mg

Handbol

Handbol



PHARMACIE FAOUZIA
133, Bd Dakhla (E/Rue 50)
Jamaa 5 - Casablanca
Tél : 0522 38 37 43
ICE : 052148076000091
INPE : 092028208

Dr. Hicham SATI
Bd. P...
APP...
Tél : 05 22 37 14 14

عضادات الاستطباب

لا يجب تناول إبيكا، كبسولات في الحالات التالية

إذا كان لديك حساسية من بيرغالين أو إحدى المواد المستخدمة في تركيبة هذا الدواء.

ما هي التأثيرات الجانبية؟

كمثل كافة الأدوية، من المحتمل أن يكون لدواء إبيكا، كبسولات، تأثيرات غير مرغوب فيها، رغم أن ذلك لا يخص جميع الأشخاص.

الإثار الجانبية الشائعة جدا والتي قد تؤثر على أكثر من 1 في 10 אנساء
دوخة، غماص

الإثار الجانبية المشتركة والتي قد تؤثر على ما يصل إلى 1 في 10
زيادة الشهية

• الغبطة، والارتباك، انخفاض الرغبة الجنسية، والتعب

• اضطراب في الانتباه، الحماقات، وضعف الذاكرة، وفقدان الذاكرة، والتهبات، وصعوبة في الكلام،

الإحساس بالوخز والضرر، والتخدير، والخمول، والأرق، والتعب، والأحاسيس غير طبيعية

• عدم وضوح الرؤية، الرؤية المزوجية

• الدوخة، واضطرابات في التوازن، السقوط

• جفاف الفم، والإسهال، والتقيؤ، وانتفاخ البطن، والإسهال، والغثيان، والغث

• عدم القدرة على الانتصاب

• تورم في الجسم بما في ذلك الأطراف

• التسمم، واضطرابات الشبية

• زيادة الوزن

• تشنجات العضلات، والام المفاصل، الام الظهر، الام في الأطراف

• الام الحلق

الإثار الجانبية شائعة، والتي قد تؤثر على ما يصل إلى 1 في 100

• فقدان الشهية، وفقدان الوزن، وانخفاض نسبة السكر في الدم، وارتفاع مستويات السكر في الدم

• تغير في الشخصية، والعصبية، الاكتئاب، الإثارة، تقلب المزاج، صعوبة إيجاد الكلمات، الهلوسة، الأحلام

غير طبيعية، نوبات الهلع واللامبالاة، التصرفات العدوانية، ضعف الوظيفة العقلية، صعوبة التركيز،

وزيادة الرغبة الجنسية، مشاكل الوظيفة الجنسية بما في ذلك القشل في تحقيق هزة الجماع، وتأثر

القدح

• عدم وضوح الرؤية، حركات العين غير طبيعية، وعدم وضوح الرؤية بما في ذلك رؤية التلغق، ومضات من

الضوء، والحركات، انخفاض ردود الأفعال، فرط النشاط، والدوخة عند الوقوف، وحساسية الجلد،

وفقدان الترقق، حرقان، هزة خلال الحركات، وانخفاض اليقظة وفقدان الوعي، والإسهال، وزيادة

الحساسية للضوضاء، والشعور بالضييق

• جفاف العين، عيون منتفخة، ألم في العين، وضعف العين، عيون دامعة، تهيج العين

• اضطرابات إي قاع القلب، وزيادة معدل ضربات القلب وضغط الدم وارتفاع ضغط الدم، والتغيرات في

نبض القلب، فشل القلب

• احمرار في الوجه،

• صعوبة في التنفس والأف الجاف، واحتقان الانف

• زيادة القلم، وحرقة، وخدر حول الفم

• التعرق، والطفح الجلدي، وقشعريرة، حمى الوخز، وتورم المفاصل، وتصلب العضلات، والام بما في ذلك

الام في العضلات، والام الرقبية

• ألم الشدي

• صعوبة التبول أو ألم، وسلس البول

• الشعور بالضعف، والعطش، شيق الصدر

• ازدياد التغيرات في نتائج فحص الدم والكبد وزيادة الدم الكرياتينين فسفوكيناز، وزيادة الألبانين، الألبانين،

والألبانين اسبارماتي، انخفاض عدد الصفائح الدموية، قلة العدلات، وزيادة الكرياتينين في الدم،

وانخفاض اليوتاسيوم في الدم

• فرط الحساسية، وتورم في الوجه، والمكة، سيلان الأنف، نزيف الأنف، والإسهال، والشخير

الام الضمت

• برودة اليدين والقدمين

مفاتيح: قد يؤثر على ما يصل إلى 1 في 1000

• اضطرابات القدم والرؤية تتأرجح، ضعف إدراك العمق، سقوط الرؤية، وفقدان البصر

• جفنة العين، الحول

• تقلص الحلق، وتورم في اللسان

البنكرياس

في الملح

ليئة أو تقليل من الجسم

في الكتابة بشكل صحيح

سوائل في البطن

في الرتئين

مات لدى الطبيب أو الصيدلاني
شخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة.
مرة، أو إذا أصبحت أي هذه الآثار الجانبية

الصرع، ألم الاعتلال العصبي واضطراب القلق

يكا لعلاج الام طويل الأمد الناتج عن تلف الأعصاب.
عقبة يمكن أن يؤدي إلى ألم الاعتلال العصبي
بحرارة، والحرق، والمخفقان، والتعب، والطفح.
ويمكن أيضا أن يرتبط ألم الأعصاب الطرفي
والتعب، ويمكن أن يكون له تأثير على الأداء البدني

ع والنوبات الجزئية مع أو بدون تعميم ثانوية عند
علاج الصرع عندما تستعصي تماما السيطرة
العلاج الحالي. إبيكا لا ينبغي أن تستخدم وحده،
العلاج الآخر المضاف للصرع.
القلق معمم التحكم الذي يسبب أيضا الأرق أو الشعور
بعوية التركيز أو فقدان الذاكرة، والتعب، وتوتر
سقوط وتوترات الحياة اليومية.

لا بد أن تتبع بدقة وصفة الطبيب.

المركزي، الصرع أو اضطراب القلق المعمم

بين 150 مع و 800 مع يوميا.

يكا من...
المسبا

PPV: 60DH10

فم

Diprostène®

Suspension injectable en seringue pré-remplie
Bétaméthasone



611 800115 013 7
DIPROSTENE 1 Seringue
P.P.V : 56,80 DH
AMM 235DMP/21/NTT
Distribué par MSD Maroc
B.P. 136 Bouskoura

... notice avant d'utiliser

...

... avoir besoin de

... interrogez votre

... ellement presc

... comme si les signes de leu

... un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre

... Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans

... cette notice. Voir rubrique 4.



611 800115 013 7
DIPROSTENE 1 Seringue
P.P.V : 56,80 DH
AMM 235DMP/21/NTT
Distribué par MSD Maroc
B.P. 136 Bouskoura

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
3. COMMENT UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS.

1. QU'EST-CE QUE DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : corticoïdes à usage systémique non associés, code ATC : H02AB01.
Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué en cas de rhinite allergique.

Il peut être utilisé en injection locale en dermatologie, en rhumatologie et en ORL.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?

USAGE PAR VOIE INTRAMUSCULAIRE

N'utilisez jamais DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie dans les cas suivants :

- chez les prématurés et nouveau-nés à terme, en raison de la présence d'alcool benzylique,
- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- l'usage par des vaccins vivants,
- l'usage des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la

... et anticoagulant en cours.

Neutral®

Hydroxyde d'aluminium + Hydroxyde de magnésium

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

- Suspension buvable : flacon de 250 ml
- Comprimés à croquer ou à sucer : boîtes de 20 et 40 comprimés

COMPOSITION :

Suspension buvable :

Hydroxyde d'aluminium gel exprimé en $Al(OH)_3$ 4,220 g
Hydroxyde de magnésium 5,200 g
Excipient : mannitol, sorbitol à 70 % (non cristallisable), hydroxyéthylcellulose, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, solution de peroxyde d'hydrogène à 30 % (110V), saccharine, silice colloïdale anhydre, arôme menthe Mitcham, eau purifiée, qsp 100 ml

Comprimés :

Hydroxyde d'aluminium gel séché 400 mg
Hydroxyde de magnésium 400 mg
Excipient : amidon de maïs, saccharine sodique, arôme réglisse, essence de menthe, magnésium stéarate, talc, mannitol, qsp 1 comprimé

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Antiacide.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT :

- Hyperacidité gastrique
- Reflux oesophagien dans les hernies hiatales
- Pyrosis
- Ulcères gastriques et duodénaux
- Troubles dyspeptiques.

CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'un des composants
- Insuffisance rénale sévère

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDecin ou VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE

Prendre un avis médical en cas de

- Perte de poids
- Gêne abdominale persistante ou

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Prévenez votre médecin en cas de

- Insuffisance rénale
- Dialyse chronique
- Prise d'antihistaminique H_2 , furc

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDecin ou VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS, NE PRENEZ PAS CE MEDICAMENT EN MEME TEMPS QUE D'AUTRES MEDICAMENTS, NOTAMMENT Tétracycline, Chlorure de potassium, et autres médicaments. DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

- L'utilisation de ce médicament ne doit pas être poursuivie pendant la grossesse et l'allaitement.
- Eviter les prises prolongées et à jeun.
- L'allaitement peut être poursuivi.

PPV 38DH50

EXP 06/2023

LOT 03037 6

Neutral®

Hydroxyde d'aluminium - Hydroxyde de magnésium

Anti-Acide

Suspension buvable 250 ml

Kalest 20 mg

COMPOSITION:

Oméprazole (DCI).....20mg

Excipients.....qsp 1 gélule

Excipients à effet notoire : Saccharose.

Veillez 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, 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.

Classe pharmacothérapeutique

KALEST 20 mg, microgranules gastrorésistants 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.

1. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué :

Chez l'adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastro-duodénale.

- Ulcère duodénal évolutif.

- Ulcère gastrique évolutif

- Oesophagite érosive ou ulcérate symptématique par reflux gastro-oesophagien.

- Traitement symptomatique du reflux gastro-oesophagien associé ou non à une oesophagite, 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 oesophagites par reflux gastro-oesophagien.

- Syndrome de Zollinger-Ellison,

- Traitement des lésions gastro-duodénales 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.

Chez l'enfant à partir de 2 ans :

- Oesophagite érosive ou ulcérate symptématique par reflux gastro-oesophagien.

- Dans le traitement symptomatique des brûlures et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-oesophagien.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS

microgranules gastrorésistants en gélule

Liste des informations nécessaires à

Si votre médecin vous a informé(e) d'

Contre-indications

- en cas d'allergie connue à l'un des

- en association avec l'atazanavir et

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPE

LOT 191190
EXP 04/2022
PPV 75.00DH

ALOXIA® 7,5 mg, comprimé et 13 mg, comprimé sécable Méloxicam

Veillez 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, 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 ALOXIA, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALOXIA, COMPRIMÉ ?
3. COMMENT PRENDRE ALOXIA, COMPRIMÉ ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ALOXIA, COMPRIMÉ ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ALOXIA, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ALOXIA, comprimé contient une substance active dénommée méloxicam. Le méloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non-stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

ALOXIA, comprimé est utilisé dans :

- le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose,
- le traitement de longue durée :
 - de la polyarthrite rhumatoïde,
 - de la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew)

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALOXIA, COMPRIMÉ ?

Ne prenez jamais ALOXIA, comprimé dans les cas suivants :

- pendant le 3^{ème} trimestre de grossesse,
- enfants et adolescents de moins de 16 ans,
- allergie (hypersensibilité) au méloxicam,
- allergie (hypersensibilité) à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS),
- allergie (hypersensibilité) à l'un des composants de Aloxia (voir rubrique 6 «Informations supplémentaires» pour la liste des autres composants),
- si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :
 - respiration sifflante, oppression et respirer (asthme),
 - obstruction nasale due à des polypes nasaux
 - éruptions cutanées / urticaire,
 - gonflement soudain des tissus muqueux, tel qu'un gonflement des lèvres, de la bouche ou de la gorge
 - éventuellement la respiration difficile
- si vous avez déjà présenté, auparavant, un saignement de l'estomac ou des intestins,

- des perforations de l'estomac ou des intestins,
- ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins
- antécédents d'ulcères ou de saignements récidivants de l'estomac ou des intestins (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois)
- insuffisance hépatique sévère
- insuffisance rénale sévère non dialysée
- saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire)
- troubles hémorragiques de quelque type que ce soit
- insuffisance cardiaque sévère
- intolérance à certains sucres étant donné que ce produit contient du lactose (voir également le paragraphe «Informations importantes sur les composants de ALOXIA») Si vous n'êtes pas certain à propos d'un des points ci-dessus, parlez-en à votre médecin.

Faites attention avec ALOXIA, comprimé :

Mises en garde spéciales

Les médicaments tels que ALOXIA pourraient être associés à une légère augmentation du risque de crise cardiaque («infarctus du myocarde») ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée.

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement (voir rubrique 3 «Comment prendre ALOXIA, comprimé?»).

- si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si vous pensez avoir des facteurs de risque pour ce type de pathologie, vous devez discuter de votre traitement avec votre médecin ou avec votre pharmacien. Par exemple :
 - si vous avez une pression artérielle élevée (hypertension),
 - si vous avez des taux élevés de sucre dans le sang (diabète),
 - si vous avez un taux élevé de cholestérol dans le sang (hypercholestérolémie),
 - si vous fumez.

Vous devez arrêter le traitement par Aloxia dès la première apparition d'une éruption cutanée, de lésions des tissus mous (lésions des muqueuses), signes de réactions allergiques sévères ou de tout autre signe d'allergie, et prendre contact avec votre médecin.

Arrêtez immédiatement votre traitement avec Aloxia dès que vous remarquez un saignement (donnant une coloration des selles en noir) ou une ulcération de votre appareil digestif (provoquant des douleurs abdominales).

ALOXIA ne convient pas au traitement des douleurs aiguës. ALOXIA peut masquer les symptômes d'une infection (par exemple la fièvre). Si vous pensez que vous avez une infection, vous devez consulter votre médecin.

ALOXIA peut entraîner des difficultés pour être enceinte. Vous devez informer votre médecin si vous prévoyez une grossesse, ou si vous rencontrez des difficultés à être enceinte.

Précautions d'emploi

Comme il pourrait être nécessaire d'adapter votre traitement, il est important de demander conseil à votre médecin avant de prendre ALOXIA en cas de :

inflammation de l'œsophage (oesophagite),
de l'estomac (gastrite) ou de toute autre
maladie de l'appareil digestif, par exemple rectocolite
hémorragique de Crohn,
hypertension élevée (hypertension),

insuffisance hépatique ou rénale,
diabète dans le sang (diabète),
anémie (hypovolémie), ce qui peut se
traduire par une perte de sang, si vous avez
déjà subi une opération ou en cas

de saignement ou d'apport insuffisant de liquides,

LOT 191585
EXP 10/2022
PPV 87.40DH

ALOXIA® 7,5 mg, comprimé et 15 mg, comprimé sécable Méloxicam

Veillez 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, cela pourrait lui être nocif.
- Si vous 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 ALOXIA, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALOXIA, COMPRIMÉ ?
3. COMMENT PRENDRE ALOXIA, COMPRIMÉ ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ALOXIA, COMPRIMÉ ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ALOXIA, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ALOXIA, comprimé contient une substance active dénommée méloxicam. Le méloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non-stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

ALOXIA, comprimé est utilisé dans :

- le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose,
- le traitement de longue durée :
 - de la polyarthrite rhumatoïde,
 - de la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew)

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALOXIA, COMPRIMÉ ?

Ne prenez jamais ALOXIA, comprimé dans les cas suivants :

- pendant le 3^{ème} trimestre de grossesse,
- enfants et adolescents de moins de 16 ans,
- allergie (hypersensibilité) au méloxicam,
- allergie (hypersensibilité) à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS),
- allergie (hypersensibilité) à l'un des composants de Aloxia (voir rubrique 6 «Informations supplémentaires» pour la liste des autres composants),
- si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :
 - respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme),
 - obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux),
 - éruptions cutanées / urticaire,
 - gonflement soudain des tissus sous la peau et les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke),
 - si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :
 - un saignement de l'estomac ou des intestins,

- des perforations de l'estomac ou des intestins,
- ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins
- antécédents d'ulcères ou de saignements récidivants de l'estomac ou des intestins (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois)
- insuffisance hépatique sévère
- insuffisance rénale sévère non dialysée
- saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire)
- troubles hémorragiques de quelque type que ce soit
- insuffisance cardiaque sévère
- intolérance à certains sucres étant donné que ce produit contient du lactose (voir également le paragraphe «Informations importantes sur les composants de ALOXIA») Si vous n'êtes pas certain à propos d'un des points ci-dessus, parlez-en à votre médecin.

Faites attention avec ALOXIA, comprimé :

Mises en garde spéciales

Les médicaments tels que ALOXIA pourraient être associés à une légère augmentation du risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée.

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement (voir rubrique 3 « Comment prendre ALOXIA, comprimé ? »).

- si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si vous pensez avoir des facteurs de risque pour ce type de pathologie, vous devez discuter de votre traitement avec votre médecin ou avec votre pharmacien. Par exemple :
- si vous avez une pression artérielle élevée (hypertension),
- si vous avez des taux élevés de sucre dans le sang (diabète),
- si vous avez un taux élevé de cholestérol dans le sang (hypercholestérolémie),

• si vous fumez.

Vous devez arrêter le traitement par Aloxia dès la première apparition d'une éruption cutanée, de lésions des tissus mous (lésions des muqueuses), signes de réactions allergiques sévères ou de tout autre signe d'allergie, et prendre contact avec votre médecin.

Arrêtez immédiatement votre traitement avec Aloxia dès que vous remarquez un saignement (donnant une coloration des selles en noir) ou une ulcération de votre appareil digestif (provoquant des douleurs abdominales).

ALOXIA ne convient pas au traitement des douleurs aiguës.

ALOXIA peut masquer les symptômes d'une infection (par exemple la fièvre). Si vous pensez que vous avez une infection, vous devez consulter votre médecin.

ALOXIA peut entraîner des difficultés pour être enceinte. Vous devez informer votre médecin si vous prévoyez une grossesse, ou si vous rencontrez des difficultés à être enceinte.

Précautions d'emploi

Comme il pourrait être nécessaire d'adapter votre traitement, il est important de demander conseil à votre médecin avant de prendre ALOXIA en cas de :

- antécédent d'inflammation de l'œsophage (œsophagite),
- antécédent d'inflammation de la muqueuse de toute autre
- d'infl...
- affecti...
- hémor...
- pres...
- si w...
- mal...
- tau...
- vol...
- proc...
- été...
- d'ap...

LOT 191585
EXP 10/2022
PPV 43.90DH

Kalest 20 mg

COMPOSITION:

- Oméprazole (DCI).....20mg
Excipients.....qsp 1 gélule
Excipients à effet notoire : Saccharose.

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, 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.

Classe pharmacothérapeutique

KALEST 20 mg, microgranules gastrorésistants 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.

1. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué :

Chez l'adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastro-duodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif
- Oesophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-oesophagien.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-oesophagien associé ou non à une oesophagite, 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 oesophagites par reflux gastro-oesophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison,
- Traitement des lésions gastro-duodénales 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.

Chez l'enfant à partir de 2 ans :

- Oesophagite érosive ou ulcéreuse par reflux gastro-oesophagien.
- Dans le traitement symptomatique de l'oesophagite par reflux gastro-oesophagien.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS

microgranules gastrorésistants gélule
Liste des informations nécessaires à votre médecin vous a informé

Contre-indications

- en cas d'allergie connue à l'oméprazole
- en association avec l'atacurel

EN CAS DE DOUTE, IL EST

LOT 191335
EXP 03/2022
PPV 75.00DH