

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

## Informations 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.

## Adresses Mails utiles

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

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

Maladie

Dentaire

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 00657 Société : RHM

Actif  Pensionné(e)  Autre :

Nom & Prénom : Mr. MAZHOUR Salah

Date de naissance : 1985

Adresse : El Massaoudia Rue 29 N° 25 cité Njemai  
Casablanca

Tél. : ..... Total des frais engagés ..... Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 07/05/2020

Nom et prénom du malade : SAID HAFID Age : 35

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie : Diabète

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 : Casablanca Le : 7/12/2020

Signature de l'adhérent(e) : Salah



### RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
07/12/2020	C	01	150,00	Dr Mostafa ZACHFINE MEDECIN DIABETOLOGUE 36186 BRASS EL HARTI C-D CASA Tél : 05 22 38 89 87 Fax : 05 29 17 49 46

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie DjeMOUSSA 6, av. Driss El Harti Anfa 3 - Cité Djémâa 2373867 - CASABLANCA	07/12/2020	546,70

### ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

### AUXILIAIRES MEDICAUX

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

### RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

#### Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	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

**O.D.F PROTHESES DENTAIRES**

**DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE**

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

**[Création, remont, adjonction]**  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

**VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS**

**VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION**

Dr Mostafa TACHFINE  
MEDECIN DIABETOLOGUE  
361 Bd IDRIS EL HARTI C-D CASA  
Tel : 05 22 38 69 87

Le 07 Dec 2020



## Ordonnance

8080 1<sup>e</sup>



ETODAY 1.1.1

2) (N)

2 +



DISPARAISON 2x (N°2)

5000x2)

10800

18

5700 +



EFFORT C. alt N°2

10-0-1

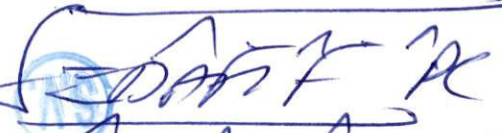


20-2-23 (2870x2)

4 +

SRGM 2x

5700



10500

16

DATE 2x



10400 Votre prochain rendez-vous

Dr Mostafa TACHFINE  
MEDECIN DIABETOLOGUE  
361 Bd IDRIS EL HARTI C-D CASA  
Tel : 05 22 38 69 87

Date :

Heure :

3760

54670

No 0128

# Meteospasm<sup>®</sup>

**Capsule molle - Boîte de 20**  
**Citrate d'alvérine et Siméticone**

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

- Vous devez to  
en suivant sci  
fournies dans  
média ou vo  
• Gardez cette no  
relire.

  - Adressez-vous  
conseil ou infor  
• Si vous ressen  
partez-en à vot  
lien. Ceci s  
indésirable qui  
cette notice. Voil  
• Ne laissez pas c  
emprunte

رقم اللحمة / LOT : ت. الإنتاج / TAB : ت. الصنع / EXP :

01-2020  
01-2023  
VN8440

6 1 8001  
كبسولة لينة 2

**METEOSPASMYL®** B 20 caps molles  
Alvérine citrate 60 mg / Siméticone 300 mg  
P.V. : 40,40 DH  
Distribué par COOPER PHARMA  
41 rue Mohamed Diouri - Casablanca

P.P.V. :40,40 DH  
Distribué par COOPER PHARMA  
41,rue Mohamed Diouri - Casablanca

6 1 8001 100293

## 2 كبولة لينة

**METEOSPASYL**, capsule molle avec des aliments, boissons et de l'alcool

## Grossesse et allaitement

## Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul devra juger de la nécessité de le poursuivre. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

**Malheureusement** vous devrez éviter de prendre ce médicament si vous allez...

Conduite de véhicules et utilisation de machines

est peu probable que METEOPASMYL ait un effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou utiliser des machines. Toutefois, METEOPASMYL peut provoquer des vertiges et cela peut avoir un effet sur votre aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

### 3. COMMENT PRENDRE METEOSPASYL

Epidemiology

~~RESERVE A L'ADULTE~~  
1 capsule 2 à 3 fois par

## 1. QU'EST-CE QUE METEOSPASYL, CAPSULE MOLLE ET DANS QUELS CAS

# Meteospasmyl<sup>®</sup>

## Capsule molle - Boîte de 20 Citrate d'alvérine et Siméticone

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

- Vous devez toujours demander conseil ou information à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament.
- Gardez cette notice.
  - Adressez-vous à votre pharmacien.
  - Si vous ressentez des symptômes indésirables qui ne disparaissent pas, consultez votre pharmacien.
  - Si vous avez des questions, demandez conseil à votre pharmacien.
  - Ne laissez pas ces capsules molles à portée des enfants.

**METEOSPASMYL, capsule molle avec des aliments, boissons et de l'alcool**  
Sans objet.

LOT :	VN8440
EXP. / :	01-2020
FAB. / :	01-2023
ث. ا.ص. :	

**Grossesse et allaitement**  
**Grossesse**  
Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

**Allaitement**  
Vous devrez éviter de prendre ce médicament si vous allaitez.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

**Conduite de véhicules et utilisation de machines**  
Il est peu probable que METEOSPASMYL ait un effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou utiliser des machines. Toutefois, METEOSPASMYL peut provoquer des vertiges et cela peut avoir un effet sur votre aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

**METEOSPASMYL<sup>®</sup>** B 20 caps molles  
Alvérine citrate 60 mg / Siméticone 300 mg  
P.P.V. : 40,40 DH  
Distribué par COOPER PHARMA  
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca

6 1 88001 100293

20 كبسولة لينة

E

fr.

ar.

en.

es.

it.

pt.

de.

nl.

sv.

tr.

ru.

ar.

### 3. COMMENT PRENDRE METEOSPASMYL, capsule molle ?

Posologie  
RESERVE A L'ADULTE  
1 capsule 2 à 3 fois par jour.

### 1. QU'EST-CE QUE METEOSPASMYL, capsule molle ET DANS QUELS CAS

1. Qu'est-ce que METEOSPASMYL, capsule molle ?
2. Dans quels cas METEOSPASMYL, capsule molle est-il indiqué ?
3. Comment prendre METEOSPASMYL, capsule molle ?
4. Quels sont les effets secondaires de METEOSPASMYL, capsule molle ?
5. Comment conserver METEOSPASMYL, capsule molle ?
6. Informations supplémentaires.



# DUSPATALIN®

200 mg Chlorhydrate de mébénévrine

**Veuillez lire attentivement 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, interrogez votre médecin ou 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

#### **Que contient cette notice ?**

1. Qu'est-ce que DUSPATALIN 200 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DUSPATALIN 200 mg ?
3. Comment prendre DUSPATALIN 200 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment se conserve DUSPATALIN 200 mg ?
6. Contenu de l'emballage.

#### **1. QU'EST-CE QU'EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : NS01



DUSPATALIN 200 mg contient du chlorhydrate de mébénévrine. Il appartient à un groupe de médicaments appelé antispasmodiques, qui agissent sur votre intestin.

DUSPATALIN 200 mg est utilisé pour soulager les symptômes des troubles fonctionnels intestinaux. Ces symptômes varient d'une personne à l'autre mais peuvent inclure :

- des douleurs et des crampes du ventre
- une sensation de ballonnements et des flatulences
- une diarrhée, une constipation ou une association des deux
- des petites selles (fèces) dures, en forme de granulés ou de ruban.

En l'absence d'amélioration ou si les symptômes s'aggravent, consultez votre médecin.

#### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DUSPATALIN 200 mg, gélule ?**

#### **Ne prenez jamais DUSPATALIN 200 mg si :**

- si vous êtes allergique au chlorhydrate de mébénévrine.
- En cas de doute, il est indispensable de consulter votre pharmacien.

#### **Autres médicaments et DUSPATALIN 200 mg**

Informez votre médecin ou pharmacien de tous les médicaments pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

#### **Grossesse et allaitement**

Si vous êtes enceinte ou que vous allez planifier une grossesse, demandez conseil à votre pharmacien.

DUSPATALIN 200 mg n'est pas recommandé. DUSPATALIN 200 mg ne doit pas être pris pendant la grossesse. Votre médecin pourrait vous conseiller de prendre un autre médicament si vous êtes enceinte. Demandez conseil à votre pharmacien ou à votre médecin ou à votre pharmacien.

**Conduite de véhicules et utilisation des machines**

Aucun effet susceptible d'altérer l'aptitude à utiliser des machines n'est attendu avec DUSPATALIN 200 mg.

#### **3. COMMENT PRENDRE DUSPATALIN 200 mg ?**

Veillez à toujours prendre ce médicament dans les conditions indiquées de votre pharmacien. Vérifiez les indications de votre pharmacien en cas de doute.

#### **Posologie**

##### **Adulte**

La posologie usuelle est de 1 gélule, 2 à 3 fois par jour.

#### **Mode d'administration**

Voie orale.

La gélule sera prise avant les repas, avec ou sans boisson.

#### **Fréquence d'administration**

Se conformer strictement à l'ordonnance.

#### **Durée de traitement**

Se conformer strictement à l'ordonnance.

**Si vous avez pris plus de DUSPATALIN 200 mg :**

Consultez immédiatement votre pharmacien.

**Si vous oubliez de prendre DUSPATALIN 200 mg :**

- Si vous oubliez une gélule, ne la prendre pas l'heure habituelle.
- Ne prenez pas de dose double pour faire oublier de prendre.

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

#### **4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas toujours.



# DUSPATALIN®

200 mg Chlorhydrate de mébénévrine

**Veuillez lire attentivement 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, interrogez votre médecin ou 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

#### **Que contient cette notice ?**

1. Qu'est-ce que DUSPATALIN 200 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DUSPATALIN 200 mg ?
3. Comment prendre DUSPATALIN 200 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment se conserve DUSPATALIN 200 mg ?
6. Contenu de l'emballage.

#### **1. QU'EST-CE QU'EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : NS01



DUSPATALIN 200 mg contient du chlorhydrate de mébénévrine. Il appartient à un groupe de médicaments appelé antispasmodiques, qui agissent sur votre intestin.

DUSPATALIN 200 mg est utilisé pour soulager les symptômes des troubles fonctionnels intestinaux. Ces symptômes varient d'une personne à l'autre mais peuvent inclure :

- des douleurs et des crampes du ventre
- une sensation de ballonnements et des flatulences
- une diarrhée, une constipation ou une association des deux
- des petites selles (fèces) dures, en forme de granulés ou de ruban.

En l'absence d'amélioration ou si les symptômes s'aggravent, consultez votre médecin.

#### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DUSPATALIN 200 mg, gélule ?**

#### **Ne prenez jamais DUSPATALIN 200 mg si :**

- si vous êtes allergique au chlorhydrate de mébénévrine.
- En cas de doute, il est indispensable de consulter votre pharmacien.

#### **Autres médicaments et DUSPATALIN 200 mg**

Informez votre médecin ou pharmacien de tous les médicaments pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

#### **Grossesse et allaitement**

Si vous êtes enceinte ou que vous allez planifier une grossesse, demandez conseil à votre pharmacien.

DUSPATALIN 200 mg n'est pas recommandé. DUSPATALIN 200 mg ne doit pas être pris pendant la grossesse. Votre médecin pourrait vous conseiller de prendre un autre médicament si vous êtes enceinte. Demandez conseil à votre pharmacien ou à votre médecin ou à votre pharmacien.

**Conduite de véhicules et utilisation des machines**

Aucun effet susceptible d'altérer l'aptitude à utiliser des machines n'est attendu avec DUSPATALIN 200 mg.

#### **3. COMMENT PRENDRE DUSPATALIN 200 mg ?**

Veillez à toujours prendre ce médicament dans les conditions indiquées de votre pharmacien. Vérifiez les indications de votre pharmacien en cas de doute.

#### **Posologie**

##### **Adulte**

La posologie usuelle est de 1 gélule, 2 à 3 fois par jour.

#### **Mode d'administration**

Voie orale.

La gélule sera prise avant les repas, avec ou sans boisson.

#### **Fréquence d'administration**

Se conformer strictement à l'ordonnance.

#### **Durée de traitement**

Se conformer strictement à l'ordonnance.

**Si vous avez pris plus de DUSPATALIN 200 mg :**

Consultez immédiatement votre pharmacien.

**Si vous oubliez de prendre DUSPATALIN 200 mg :**

- Si vous oubliez une gélule, ne la prendre pas l'heure habituelle.

- Ne prenez pas de dose double pour oublier de prendre.

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

#### **4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas toujours.

# EFFORTIL®

## étiléfrine

### FORME ET PRÉSENTATION

Solution buvable ; flacon de 30 ml (450 gouttes). (10 gouttes = 5 mg).

### COMPOSITION

	pour 10 gouttes	pour 100 ml
chlorhydrate d'étiléfrine	5 mg	750 mg

### EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE :

Parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, métabisulfite de sodium.

### INDICATIONS

Ce médicament est un stimulant du système cardiovasculaire apparenté à l'adrénaline. Il augmente le débit du cœur et lutte contre la dilatation des vaisseaux. Il est utilisé dans le traitement de l'hypotension orthostatique.

### CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit jamais être utilisé dans les cas suivants :

- angine de poitrine,
- troubles du rythme (surtout ventriculaires),
- myocardiopathie obstructive (maladie sévère du muscle cardiaque),
- allergie à la spécialité,
- hyperthyroïdie (activité excessif),
- hypertension artérielle,
- phéochromocytome (provoquant une hypertension),
- glaucome à angle fermé,
- hypotension artérielle,
- sténose valvulaire cardiaque (rétrécissement aortique (rétrécissement),
- hypertrophie prostatique,
- insuffisance cardiaque,
- en association avec les méthylphénidate, phénylephrine, par les glandes surrénales
- age à la position debout, cardiaques) ou sténose a prostate),
- s indirects (éphédrine, ir des réactions

### ATTENTION

Signalez la prise de ce médicament à votre médecin en cas d'augmentation artérielle survenant mais non la cause. Consultez le Code Sportif : ce médicament est interdit dans certains tests antidopage.

### MISES EN GARDE SPÉCIALES

Ce médicament contient du méthyle et du parahydroxybenzoate de méthyle et du parahydroxybenzoate de propyle et peut provoquer des réactions allergiques.

### PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Ce médicament perd son efficacité chez les patients traités par bêta-bloquants ou par alpha-bloquants.

# EFFORTIL®

## étiléfrine

### FORME ET PRÉSENTATION

Solution buvable ; flacon de 30 ml (450 gouttes). (10 gouttes = 5 mg).

### COMPOSITION

	pour 10 gouttes	pour 100 ml
chlorhydrate d'étiléfrine	5 mg	750 mg

### EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE :

Parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, métabisulfite de sodium.

### INDICATIONS

Ce médicament est un stimulant du système cardiovasculaire apparenté à l'adrénaline. Il augmente le débit du cœur et lutte contre la dilatation des vaisseaux. Il est utilisé dans le traitement de l'hypotension orthostatique.

### CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit jamais être utilisé dans les cas suivants :

- angine de poitrine,
- troubles du rythme (surtout ventriculaires),
- myocardiopathie obstructive (maladie sévère du muscle cardiaque),
- allergie à la spécialité,
- hyperthyroïdie (activité excessif),
- hypertension artérielle,
- phéochromocytome (provoquant une hypertension),
- glaucome à angle fermé,
- hypotension artérielle,
- sténose valvulaire cardiaque (rétrécissement aortique (rétrécissement),
- hypertrophie prostatique,
- insuffisance cardiaque,
- en association avec les méthylphénidate, phénylephrine, par les glandes surrénales
- age à la position debout, cardiaques) ou sténose a prostate),
- s indirects (éphédrine, ir des réactions

### ATTENTION

Signalez la prise de ce médicament à votre médecin en cas d'augmentation artérielle survenant mais non la cause. Consultez le Code Sportif : ce médicament est interdit dans certains tests antidopage.

### MISES EN GARDE SPÉCIALES

Ce médicament contient du méthyle et du parahydroxybenzoate de méthyle et du parahydroxybenzoate de propyle et peut provoquer des réactions allergiques.

### PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Ce médicament perd son efficacité chez les patients traités par bêta-bloquants ou par alpha-bloquants.

# Surgam® 200 mg

Acide tiaprofénique

comprimé sécable.

SANOFI

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### a) Dénomination :

SURGAM 200 mg, comprimé sécable.

### b) Composition :

Acide tiaprofénique..... 200 mg.  
Excipients : amidon de maïs, pluronics F68, stéarate de magnésium, talc.

### c) Forme pharmaceutique :

Comprimé sécable, boîte de 20.

### d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-INFLAMMATOIRE, ANTIRHUMATISMAL, NON SRÉOIDIEN.

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

### (INDICATIONS THERAPEUTIQUES)

Ce médicament est indiqué, chez l'adulte et l'enfant à partir de 20 kg (soit environ à partir de 6 ans) :

- en traitement de longue durée dans :
  - certains rhumatismes inflammatoires chroniques,
  - certaines arthroses sévères ;
- en traitement de courte durée dans :
  - les douleurs aiguës d'arthrose,
  - les douleurs lombaires aiguës,
  - les douleurs et œdèmes liées à un traumatisme ;
- lors de règles douloureuses
- en traitement de l'oreille, bouche, nez

## 3. ATTENTION !

### a) Dans quels cas (Contre-indications)

Ce médicament :

- au-delà de 5 mois d'aménorrhée,
- antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine,
- antécédents d'allergie à l'un des constituants du comprimé,
- ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- maladie grave du foie,
- maladie grave des reins,
- maladie grave du cœur,
- enfants de moins de 20 kg, soit environ 6 ans (en raison du dosage inadéquat).

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

### b) Mises en garde spéciales :

CE MEDICAMENT NE DOIT ETRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MEDICALE.

## PREVENIR VOTRE MEDECIN :

- en cas d'antécédent d'asthme associé à une rhinite chronique, une sinusite chronique ou des polypes dans le nez. L'administration de Surgam peut entraîner une crise d'asthme, notamment chez certains sujets allergiques à l'aspirine ou à un anti-inflammatoire non stéroïdiens (cf. contre indications) ;

- en cas de traitement anticoagulant concomitant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves ;

- en cas d'infection. La surveillance médicale doit être renforcée ;

- en cas de varicelle. Ce médicament est déconseillé en raison d'exceptionnelles infections graves de la peau.

## INTERROMPRE IMMEDIATEMENT LE TRAITEMENT en cas de :

- hémorragie gastro-intestinale,

- lésions sévères de la peau à l'aspect de cloques et de brûlures sur tout le corps (cf. Effets non souhaités et gênants).

- signes évocateurs d'allergie à ce médicament, notamment crise d'asthme ou brusque gonflement du visage et du cou (cf. Effets non souhaités et gênants).

CONTACTEZ IMMEDIATEMENT UN MEDECIN OU UN SERVICE MEDICAL D'URGENCE.

### c) Précautions d'emploi :

Ce médicament existe sous forme d'autres dosages qui peuvent être plus adaptés.

En raison de la nécessité d'adapter le traitement, il est important de PREVENIR VOTRE MEDECIN en cas :

- d'antécédents digestifs (ulcère de l'estomac ou du duodénum en aménorrhée), hémorragie digestive,

- de maladie du cœur, du foie ou du rein,

- d'asthme : la survenue de crise d'asthme chez certains sujets peut être liée à une allergie à l'aspirine ou à un anti-inflammatoire non stéroïdiens (cf. Contre-indications).

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

### d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, notamment avec les anticoagulants oraux, les autres anti-inflammatoires non stéroïdiens (y compris l'aspirine et ses dérivés), l'héparine, le lithium, le méthotrexate (à doses supérieures à 15 mg par semaine). IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

### e) Grossesse-Allaitement :

Au cours du 1er trimestre de grossesse (12 semaines d'aménorrhée soit 12 semaines après le 1er jour de vos dernières règles), votre médecin peut être amené, si nécessaire, à vous prescrire ce médicament.

De 2,5 à 5 mois de grossesse révolus (12 à 24 semaines d'aménorrhée), ce médicament ne sera utilisé que sur les

# Sédatif PC

## COMPRIMÉ

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 7 jours, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien. Voir rubrique 4.

### Dans cette notice :

- 1- Qu'est-ce que **SÉDATIF PC, comprimé** et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **SÉDATIF PC, comprimé** ?
- 3- Comment prendre **SÉDATIF PC, comprimé** ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver **SÉDATIF PC, comprimé** ?
- 6- Informations supplémentaires

### 1- QU'EST-CE QUE SÉDATIF PC, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans les états anxieux et émotifs, les troubles mineurs du sommeil.

### 2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SÉDATIF PC, comprimé ?

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

#### Faites attention

Ce médicament est contre-indiqué chez les patients présentant une intolérance au glucose et au galactose. Ce médicament est contre-indiqué chez les patients présentant une intolérance au galactose et au glucose.

**BOTTU SA**  
**PPV : 45 DH 50**

on utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au glucose et au galactose. Ce médicament est contre-indiqué chez les patients présentant une intolérance au galactose et au glucose.

on utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au glucose et au galactose. Ce médicament est contre-indiqué chez les patients présentant une intolérance au galactose et au glucose.

Code Médicament autorisé : Visa n°21-824(b)-14.499

Si ce médicament est pris avec certains aliments ou certains médicaments, il peut être moins efficace.

Il est recommandé de prendre ce médicament au moins 1 heure avant ou après les repas.

Il est recommandé de prendre ce médicament au moins 1 heure avant ou après les repas.

Il est recommandé de prendre ce médicament au moins 1 heure avant ou après les repas.

Il est recommandé de prendre ce médicament au moins 1 heure avant ou après les repas.

Il est recommandé de prendre ce médicament au moins 1 heure avant ou après les repas.

Il est recommandé de prendre ce médicament au moins 1 heure avant ou après les repas.

Il est recommandé de prendre ce médicament au moins 1 heure avant ou après les repas.

Lot : M8110477

CIP : 3400931233879

Exp. : 11/2023





# OZIL PLUS® 20 mg

Gélules

DCI : Oméprazole

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 une 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.

1. Qu'est-ce que OZIL PLUS®, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre OZIL PLUS®, gélule ?
3. Comment prendre OZIL PLUS®, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver OZIL PLUS®, gélule ?
6. Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE OZIL PLUS®, GELULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique :

OZIL PLUS®, gélule contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

### Indications thérapeutiques :

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans :

- Le traitement à court terme d'ulcère gastrique et/ou duodénal actif
- Le traitement du reflux gastro-œsophagien pathologique (RGO)
- Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-œsophagien
- La réduction de risque majeur de saignement gastro-intestinal chez les patients gravement malades.

L'efficacité et l'innocuité d'OZIL PLUS® n'a pas été démontrée chez les enfants de moins de 18 ans.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A PRENDRE OZIL PLUS®, I

### Contre-indications :

Ne prenez jamais OZIL

- Si vous êtes allergique à l'un des autres composants de ce médicament.

### Précautions d'emploi :

Avant de prendre OZIL PL

- On vous a dit que vous prenez calcium et de potassium hépatiques
- Vous avez le syndrome de Barter (ulcère et/ou œsophagite)
- Vous avez d'autres conditions médicales
- Vous programmez de le prendre par voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

• Vous ne prenez pas si OZIL PLUS® peut nuire à votre bébé à naître

• Vous allez ou vous envisagez d'allaiter

OZIL PLUS® peut passer dans le lait maternel et peut nuire à votre bébé. Vous et votre Médecin décideront si vous prenez OZIL PLUS® ou vous allaitez. Vous ne devriez pas faire les deux. Discutez avec votre médecin de la meilleure façon de nourrir votre bébé si vous prenez OZIL PLUS®. Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OZIL PLUS®.

Chaque gélule d'OZIL PLUS® contient 1100 mg de bicarbonate de sodium. La teneur totale en sodium dans chaque gélule est de 301.4 mg. La teneur en sodium dans OZIL PLUS® doit être prise en considération lors de l'administration à des patients sous un régime alimentaire restreint en sodium. Le bicarbonate de sodium doit être utilisé avec prudence chez les patients atteints du syndrome de Bartter, d'hypokaliémie, d'acidose respiratoire, et de problème d'équilibre acido-basique. L'utilisation chronique du bicarbonate de sodium peut conduire à une acidose systémique.

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

### Interactions avec d'autres médicaments :

#### Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. OZIL PLUS® peut interagir sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur OZIL PLUS®.

Vous ne devez pas prendre OZIL PLUS® si vous prenez un médicament contenant du nefiravir (utilisé pour le VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Kétoconazole, itraconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques)
- Digoxine (utilisé dans le traitement de problèmes cardiaques)
- Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire)
- Phénytoïne (utilisé dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration d'OZIL PLUS®
- Mofétilimycophénolate (MMF)
- Médicaments anti-coagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres anti-vitamines K ; une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration d'OZIL PLUS®
- Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose)
- Atazanavir (utilisé pour traiter l'infection VIH)
- Cyclosporine
- Benzodiazépine
- Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe)
- Millepertuis (Hypericum perforatum) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée)
- Disulfiram
- Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH)
- Clodiprogel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus))
- Produit contenant du fer
- Méthotrexate
- Un antibiotique contenant ampicilline
- Clarithromycine

Si vous prenez l'un des médicaments ci-dessus, informez votre médecin de tous les autres que vous prenez.

### Rossette et l'allaitement :

ou susceptible de l'être, dites-le à votre médecin. Votre médecin décidera si OZIL PLUS® pendant cette période.

si vous pouvez prendre OZIL PLUS® pendant

conduire des véhicules ou à utiliser des

### OZIL PLUS®, GELULE ?

• Prenez OZIL PLUS® par voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas