

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

ditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

macie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

ologie 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.

que :

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

luation :

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.

aire :

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.

die et Affection Longue Durée ALD et ALC :

La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

ND. 5168

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 365 Société :

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : FIKRI MED

Date de naissance : 02/01/38

Adresse : Rue Allal Ben Abdellah n. 4 cas

Tél. : 06 45 92 31 30 Total des frais engagés : 834,90 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 15/11/2020

Nom et prénom du malade : ame FIKRI FATIMA Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Le 15/11/2020

Signature de l'adhérent(e) :

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
15/11/2012	consultation	-	300	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE LA SOURCE Dr. EL MOUINNI MOUAD 6-7 Rue Am Asserdoun el: 05.22.36.24.85 / 05.22.36.26.69	15/11/2012	834,90

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

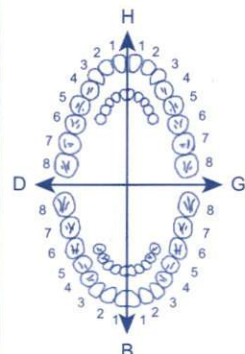
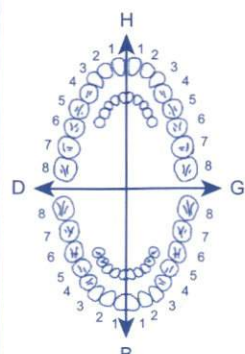
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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 canalaire, 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
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			MONTANTS DES SOINS
	H 25533412 00000000 35533411	21433552 00000000 11433553	G 00000000 B	DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EX

وصفة طبية Ordonnance

Casablanca, le :

15/11/2020.

PHARMACIE LA SOURCE
Dr. EL MOUMNI MOUNA
6-7 Rue Ain Asserdoune
CIL - Casablanca
Tél: 05.22.36.24.85 / 05.22.36.26.69

Mme Fikri Fatima

313,8 1^o - Sectral 400 1cp le mat x 3 mois 150 104,6 x 3
216,0 2^o - Detentiel 10 1cp/j x 3 mois 150 72,00 x 3
80,8 3^o - metaspor myl 2cp 2+1 x 20j 150 40,40 x 2
125,3 4^o - Varigrup tetr 1 unite 150
5^o - zedex 20 1cp le mat x 15j 150
99,0 6^o - 834,90

Hôpital Cheikh Khalifa Ibn Zaid

certains sucrés, contactez-le avant de prendre ce médicament.

NE prenez jamais SECTRAL 200 mg et SECTRAL 400 mg, comprimés pelliculés dans les cas suivants :

• asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives, dans leurs formes sévères (formes sévères d'asthme et maladie des bronches et des poumons avec encombrement),

• insuffisance cardiaque non contrôlée par le traitement (défaillance des fonctions du cœur non contrôlées par le traitement),

• choc cardiogénique (choc d'origine cardiaque),
• blocs auriculo-ventriculaires des second et troisième degrés non appareillés (certains troubles de la conduction cardiaque),

• Prinzmetal (dans les formes pures et en pie) (variété de crises d'angine de poitrine),
• sinus (y compris bloc sino-auriculaire),
• importante ($<45-50$ battements par minute),
• le tableau important du rythme cardiaque),

• de Raynaud et troubles artériels périphériques, leurs formes sévères (troubles circulatoires des doigts avec engourdissements et troubles périphériques dans leurs formes sévères),

• le promocytome non traité (excroissance de la glande thyroïde sécrétant des substances provoquant l'ordonnance),
• sensibilité à l'acebutolol, l'agent de réaction anaphylactique (antécédent de allergique),

• sur ordonnance (diminution artérielle sévère),
• ent, en, à la flotiafénine (médicament de la douleur),
• tes allergiques (hypersensibles) au blé, en raison de l'amidon de blé.

Nevez pas prendre ces médicaments, en
• le bêpridil, le diltiazem et le vérapamil
• pour le cœur).

Attention avec SECTRAL 200 mg et SECTRAL 400 mg, comprimés pelliculés :

Mises en garde spéciales

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certaines sucrés, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ces médicaments contiennent du lactose. Leur utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de l'app ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose. **NE JAMAIS INTERROMPRE BRUTALEMENT LE TRAITEMENT**

SANOFI

Attentivement l'intégralité de cette notice, vous pourriez avoir besoin de la

ce prendre ce médicament. tout autre question, si vous avez un autre plus d'informations à votre médecin

• en vous, a été personnellement présent. Si vous a quelqu'un d'autre, même en cas identiques, à quelqu'un d'autre, même en cas identiques, cela pourrait lui être nocif.

• effet indésirable, contactez le

parle

Respecter les doses prescrites

SECTRAL 400 mg

104,60

104,60



ce:

si

pelliculé

et

ce:

si

pelliculé

et

ce:

si

pelliculé

et

ce:

si

pelliculé

et

ce:

si

pelliculé

et

ce:

si

pelliculé

et

ce:

si

pelliculé

et

ce:

si

pelliculé

et

ce:

si

pelliculé

et

ce:

si

pelliculé

</div

Notice: Information de l'utilisateur

DETENSIEL® 10 mg

comprimé pelliculé sécable

Bisoprolol fumarate

COOPER PHARMA

PPV : 72,00 DH

Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Détensiel et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Détensiel?
3. Comment prendre Détensiel?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver Détensiel?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Détensiel et dans quels cas est-il utilisé?

La substance active de Détensiel est le bisoprolol, qui appartient à la classe de médicaments appelés bétabloquants.

Ces médicaments agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier dans le cœur. Par ces effets, Détensiel ralentit le rythme cardiaque et permet ainsi au

Dans les

Dans tou

et progr

cardiaqu

Le traitem

Posologie
et/ou ré

Aucune

chez les

ou réna

Chez les

créatinin

sévères de

Posologie

Le traitem
surveillan

Posologie

En l'absenc
de Détens

Mode d'a

Les comprim
ou après le

Si vous av

Si vous a
contacter

Notice: Information de l'utilisateur

DETENSIEL® 10 mg

comprimé pelliculé sécable

Bisoprolol fumarate

COOPER PHARMA

PPV : 72,00 DH

Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Détensiel et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Détensiel?
3. Comment prendre Détensiel?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver Détensiel?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Détensiel et dans quels cas est-il utilisé?

La substance active de Détensiel est le bisoprolol, qui appartient à la classe de médicaments appelés bétabloquants.

Ces médicaments agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier dans le cœur. Par ces effets, Détensiel ralentit le rythme cardiaque et permet ainsi au

Dans les

Dans tou

et progr

cardiaqu

Le traitem

Posologie
et/ou ré

Aucune

chez les

ou réna

Chez les

créatinin

sévères de

Posologie

Le traitem
surveillan

Posologie

En l'absenc
de Détens

Mode d'a

Les comprim
ou après le

Si vous av

Si vous a
contacter

Notice: Information de l'utilisateur

DETENSIEL® 10 mg

comprimé pelliculé sécable

Bisoprolol fumarate

COOPER PHARMA

PPV : 72,00 DH

Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Détensiel et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Détensiel?
3. Comment prendre Détensiel?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver Détensiel?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Détensiel et dans quels cas est-il utilisé?

La substance active de Détensiel est le bisoprolol, qui appartient à la classe de médicaments appelés bétabloquants.

Ces médicaments agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier dans le cœur. Par ces effets, Détensiel ralentit le rythme cardiaque et permet ainsi au

Dans les

Dans tou

et progr

cardiaqu

Le traitem

Posologi

et/ou ré

Aucune

chez les p

ou rénale

Chez les p

créatinine

sévères de

Posologi

Le traitem

surveillan

Posologi

En l'absenc

de Détens

Mode d'a

Les comprim

ou après le

Si vous av

Si vous a

contacter

MeteoSpasmyl®

Capsule molle

Citrate d'alvérine - Siméticone

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, 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.

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METEOSPASMYL, capsule molle et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre METEOSPASMYL, capsule molle ?
3. Comment prendre METEOSPASMYL, capsule molle ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment prendre METEOSPASMYL, capsule molle ?

votre foie. Une élévation de ces enzymes peut conduire votre médecin à interrompre le traitement.
EN CAS DE DOUCE NE PAS HESITER A DEMANDER
AUSSI DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

METEOSPASMYL® 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 118001 100293

• 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 devez 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 à utiliser des machines. Toutefois, METEOSPASMYL peut provoquer des vertiges et cela peut avoir un

MeteoSpasmyl®

Capsule molle

Citrate d'alvérine - Siméticone

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, 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.

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METEOSPASMYL, capsule molle et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre METEOSPASMYL, capsule molle ?
3. Comment prendre METEOSPASMYL, capsule molle ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment prendre METEOSPASMYL, capsule molle ?

votre foie. Une élévation de ces enzymes peut conduire votre médecin à interrompre le traitement.
EN CAS DE DOUCE NE PAS HESITER A DEMANDER
AUSSI DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

METEOSPASMYL® 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 118001 100293

• 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 devez 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 à utiliser des machines. Toutefois, METEOSPASMYL peut provoquer des vertiges et cela peut avoir un

**Suspension injectable
en seringue****Vaccin grip
(inactivé, à
Saison 2020)****Veuillez lire attentivement cette notice
votre enfant, car elle contient des infor**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, à vous ou à votre enfant. Ne le donnez pas à d'autres personnes.
- Si vous ou votre enfant ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 VaxigripTetra et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VaxigripTetra ?
3. Comment utiliser VaxigripTetra ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VaxigripTetra ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que VaxigripTetra et dans quels cas est-il utilisé ?

VaxigripTetra est un vaccin. Ce vaccin qui vous est administré ou administré à votre enfant à partir de l'âge de 6 mois, vous aide à vous protéger ou à protéger votre enfant de la grippe.

Lorsqu'une personne reçoit VaxigripTetra, le système immunitaire (le système de défense naturelle de l'organisme) développe sa propre protection (anticorps) contre la maladie. Lorsqu'il est administré au cours de la grossesse, le vaccin aide à protéger la femme enceinte mais aide aussi à protéger son (ses) enfant(s), à partir de la naissance jusqu'à près de 6 mois grâce à la transmission de la protection de la mère à l'enfant pendant la grossesse (voir également les rubriques 2 et 3).

Aucun des composants du vaccin ne peut causer la grippe.

VaxigripTetra doit être utilisé selon les recommandations officielles.

La grippe est une maladie qui peut se propager rapidement et qui est causée par différentes souches qui peuvent changer tous les ans. En raison du changement potentiel des souches circulant chaque année et de la durée de protection prévue du vaccin, il est recommandé de se faire vacciner tous les ans. Le plus grand risque de contracter la grippe se situe pendant les mois les plus froids, entre octobre et mars. Si vous ou votre enfant n'avez pas été vacciné durant l'automne, il est encore possible de l'être jusqu'au printemps car vous ou votre enfant courrez le risque de contracter la grippe jusqu'à cette période. Votre médecin pourra vous recommander le meilleur moment pour vous faire vacciner.

VaxigripTetra est destiné à vous protéger, ou à protéger votre enfant, contre les quatre souches de virus contenues dans le vaccin, environ 2 à 3 semaines après l'injection. De plus, si vous ou votre enfant êtes exposé tout de suite avant ou après la vaccination, vous ou votre enfant pouvez encore déclarer la maladie, la période d'incubation de la grippe étant de quelques jours.

Le vaccin ne vous protégera pas, vous ou votre enfant, des rhumes, même si certains des symptômes ressemblent à ceux de la grippe.

Sariofi-aventis Maroc**Route de Rabat -R.P.1.****Ain sebaâ Casablanca****VaxigripTetra 15 µg/0,5 ml****sol inj b1****P.P.V : 125,30 DH****5 118001 082247****2. Quelles sont**

Pour être certain
est important d'in
dessous vous con
comprenez pas, de

N'utilisez jamais

- Si vous ou vot
- aux substanc
- à l'un des au
- à tout cons
œufs (ovalb
l'octoxinol-9
- Si vous ou vot
ou une maladi

Avertissements e

Adressez-vous à vo
VaxigripTetra.

Avant la vaccination

- souffrez d'une
médicaments a
- souffrez de tro

Votre médecin dé

Un événouisseme
toute injection av

ère si vous ou vot

Comme pour tou

les personnes vac

Les enfants âgés

grossesse peuvent

Si, pour quelque

dans les quelques

En effet, des rés

patients qui avaie

Enfants

L'utilisation de Va

de 6 mois.

Autres médicam

Informez votre

récemment pris ou

- VaxigripTetra p
des membres
- La réponse
- immunosuppr
ou la radiothé

Grossesse et alla

Si vous êtes ence

conseil à votre me

VaxigripTetra peu

VaxigripTetra peu

Votre médecin/ph

VaxigripTetra.

Conduite de véh

VaxigripTetra n'a

véhicules et à uti

VaxigripTetra co

Ce médicament c

OEDES® 20 mg

Microgranules gastrorésistants en gélule (Omeprazole)

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre

ce
Elle
vol
Si
plus
Ga

1. Id
For
OE
de
2. C
Pri
Or
EX
Ex
3.

OEDES® 20 mg contient la substance active Omeprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

4. Indications thérapeutiques

OEDES® 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDES® 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- un excès d'acide dans l'estomac dû à une gousse au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

5. Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Veillez toujours à prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous :

Utilisation chez les adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitation acide.

Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement

irrité, il peut prescrire une dose supplémentaire.

Prise unique quotidienne de 20 mg.

Prise unique quotidienne de 20 mg.