

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

ditions générales :

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

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

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

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

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

rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

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.

cique :

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

éducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

ntaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaire, 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 canalaire.

maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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



Déclaration de Maladie

Nº M20- 0000930

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 1678

Société : R&M

551424

Actif

Pensionné(e)

Autre

Nom & Prénom : TKhantour Fatma

Date de naissance : 1986 El Aouia Rue 30 N° 11

Adresse : 0661609721

Tél. :

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade :

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 : / /

Signature de l'adhérent(e) :

Conditions Générales

POUR LE PRATICIEN

L'acte médical est désigné par l'une des mentions suivantes :

- = Consultation au Cabinet du médecin omnipraticien
- = Consultation au Cabinet par le médecin spécialiste ou qualifié (autre que le médecin neuro-psychiatre)
- = Consultation au Cabinet par le neuro-psychiatre
- = Visite de jour au domicile du malade par le médecin
- = Visite de nuit au domicile du malade par le médecin
- = Visite du dimanche par le médecin au domicile du malade
- = Visite de jour au domicile du malade par un spécialiste qualifié
- = Acte de pratique médicale courant et de petite chirurgie
- = Actes de chirurgie et de spécialistes

SF	= Actes pratiqués par la sage Femme et relevant de sa compétence
SFI	= Soins infirmiers pratiqués par la sage femme
AMM	= Actes pratiqués par le masseur ou le kinésithérapeute
AMI	= Actes pratiqués par l'infirmier ou l'infirmière
AP	= Actes pratiqués par un orthophoniste
AMY	= Actes pratiqués par un aide-orthophoniste
R-Z	= Electro-Radiologie
B	= Analyses

POUR L'ADHERENT

La mutuelle ne participe aux frais résultant de certains actes que si après avis du contrôle médical, elle a préalablement accepté de les prendre en charge.

Pour les actes soumis à cette formalité, le malade est tenu, avant l'exécution de ces actes d'adresser au service de la mutuelle une demande d'entente préalable remplie et signée par son médecin traitant.

Ce bulletin doit mentionner les raisons pour lesquelles l'application de tel acte ou tel traitement est proposé pour permettre au médecin contrôleur de donner son accord au présentation de ses observations.

Le bulletin d'entente préalable peut être demandé auprès du service Mutuelle, il sera remis sous pli confidentiel au médecin contrôleur dûment rempli par le médecin traitant.

LES ACTES SOUMIS A ACCORD PREALABLE

HOSPITALISATION EN CLINIQUE

HOSPITALISATION EN HOPITAL

HOSPITALISATION EN SANATORIUM OU REVENTORIUM

EJOUR EN MAISON DE REPOS

ES ACTES EFFECTUES EN SERIE, il s'agit d'actes répétés en plusieurs séances ou actes obeaux comportant un ou plusieurs échelons dans le temps .

- LES INTERVENTIONS CHIRURGICALES

- L'ORTHOPEDIE

- LA REEDUCATION

- LES ACCOUCHEMENTS

- LES CURES THERMALES

- LA CIRCONCISION

- LE TRANSPORT EN AMBULANCE

EN CAS D'URGENCE

Les actes d'urgence échappant à la procédure d'entente préalable, l'intéressé doit revenir dans les 24 heures le Service Mutuelle qui donnera ou non son accord

Cette feuille complétée par le praticien, à l'occasion de chaque visite ou l'exécution de chaque ordonnance médicale ne doit être utilisée que pour un seul malade



MUPRAS

Mutuelle de Prévoyance et d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

AEROPORT CASA ANFA
CASABLANCA
TEL : 05 22 91 26 46 / 2648 / 2857 / 2883
FAX / 05 22 91 26 52
TELEX : 3998 MUT
E-mail : mupras@RoyalAirMaroc

FEUILLE DE SOINS

N° 845170

A REMPLIR PAR L'ADHERENT

Nom & Prénom MKHANTAR FATNA

Matricule : 1678 Fonction : Retraite Poste :

Adresse HAY EL HANA RUE 30 N° 11 Rebaber Casablanca

Tél. : 06 61 60 97 21 Signature Adhérent :

A REMPLIR PAR LE MEDECIN TRAITANT

Nom & Prénom du patient : MKHANTAR FATNA Age :

Lien de parenté avec l'adhérent : Adhérent Conjoint Enfant

Date de la première visite du médecin : 03/11/2000

Nature de la maladie : Troubles Lipidiques

S'il s'agit d'un accident : causes et circonstances

A -----, le -----/----- Signature et cachet du médecin

Durée d'utilisation 3 mois

VOLET ADHERENT

DECLARATION

N° 845170

Matricule N° : 1678

Nom du patient : MKHANTAR FATNA

Date de dépôt :

Montant engagé 1205,80 DH + 150 DH

Nombre de pièces jointes : 11 Pièces



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et Signature du Medecin attestant le Paiement des Actes
03/11/2020	C	-	150,00	<p style="text-align: right;"> Docteur Omar BENNOUAF Médecine Générale Rue 65 N°53, 2^e étage Passage Prince Ettâouine H. Hassani - Casablanca Tél.: 0522 90 98 07 </p>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p style="text-align: right;"> PHARMACIE EL JAOUFI Dr. JAOUFI Bouchra Rue 22 N°35 Hay El Hanef Casablanca Tél: 0522 39 91 24 </p>	03.11.2020	1205,80

ANALYSES – RADIOGRAPHIES

Cachet et Signature du Laboratoire et du Radiologie	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	

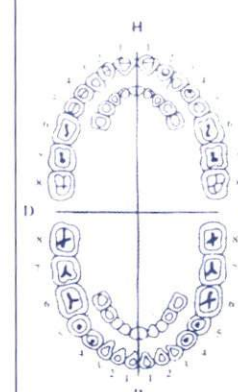
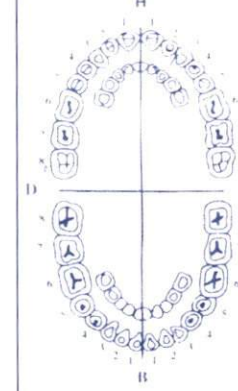
VOLET ADHERENT

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

SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

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

Important : Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	COEFICIENT DES TRAVAUX														
	H	G	B															
O.D.F PROTHESES DENTAIRES				DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE														
<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>G</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>B</td> </tr> </table>				H	21433552	25533412	00000000	D	00000000	00000000	00000000	G	11433553	35533411	B	COEFICIENT DES TRAVAUX		
H	21433552																	
25533412	00000000																	
D	00000000																	
00000000	00000000																	
G	11433553																	
35533411	B																	
<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td>(Création, remont, adjenction)</td> </tr> <tr> <td>21433552</td> <td>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>G</td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> </tr> </table>				H	(Création, remont, adjenction)	21433552	Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession	D		00000000		G		00000000		B		MONTANT DES SOINS
H	(Création, remont, adjenction)																	
21433552	Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																	
D																		
00000000																		
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'EXECUTION

Docteur Omar BENNOUNA

Médecine Générale
Echographiste

Diplômé d'Echographie Générale
de la Faculté de Médecine de Montpellier, France
Ex. Médecin des F.A.R
Attestation de DIU

الدكتور عمر بنونة

الطب العام

دبلوم في الفحص بالصدى
من كلية الطب بمونبليي بفرنسا
طبيب سابق في القواة المسلحة الملكية
شهادة في وضع اللولب - العملية الصغيرة

Casablanca, le 03/11/2020

M Khantour

FATNA

201.00x2

Daflion 1g



ETT de 3 mois

141.10x3

crestor

1 cpl/j

5 mg



PHARMACIE EL JAOUI
Dr. JAOUI Bouchra
Rue 65 N° 53, 2^{ème} Etage Prince
Casablanca
Tél.: 0522 39 91 24

1 cpl/j le soir



141.00x2 Doliprane 1g N° 2

1 cpx 3/j

144.50x3

E Durec 90 mg



1205.80

1 cpl/j le matin

Docteur Omar BENNOUNA

Médecine Générale
Rue 65 N° 53, 2^{ème} Etage Prince
Ettaâouine H. Hassani - Casablanca
Tél.: 0522 90 98 07

زنقة 65، رقم 53. الطابق الثاني - ممر برانس - التعاون - الحي الحسني - الدار البيضاء - الهاتف العيادة : 05 22 90 98 07

Rue 65 - N° 53, 2^{ème} Etage - Passage Prince - Ettaâouine - Hay Hassani - Casablanca - Tél. Cabinet : 05 22 90 98 07

En cas d'Urgences : 06 64 04 38 25 : في حالة الإستعجال

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

**CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé
CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé
CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé**

Rosuvastatine

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 CRESTOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CRESTOR, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre CRESTOR, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CRESTOR, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime

Ne prenez jamais CRESTOR :

- si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par CRESTOR ;
- si vous avez actuellement des problèmes hépatiques ;
- si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin) ;
- si vous avez des troubles musculaires appelés myopathie (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées) ;
- si vous prenez de la cyclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR (dosage le plus élevé) si :

- vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute, demandez à votre médecin) ;
- vous avez des troubles de la thyroïde ;
- vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- vous consommez régulièrement des quantités élevées d'alcool ;
- vous êtes d'origine asiatique (japonais, vietnamien, coréen et indien) ;
- vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol appelé fibrate.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Avertissements et précautions

Adresssez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre CRESTOR :

Maphar
Km 10, Route Côte d'Azur 111,
Q1 Zenata Ain sebaa Casablanca
Crestor 5mg cp. 30 pell b30
P.P.V : 114/10 DH



6 118001 18310

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

**CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé
CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé
CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé**

Rosuvastatine

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 CRESTOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CRESTOR, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre CRESTOR, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CRESTOR, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime

Ne prenez jamais CRESTOR :

- si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par CRESTOR ;
- si vous avez actuellement des problèmes hépatiques ;
- si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin) ;
- si vous avez des troubles musculaires appelés myopathie (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées) ;
- si vous prenez de la cyclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR (dosage le plus élevé) si :

- vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute, demandez à votre médecin) ;
- vous avez des troubles de la thyroïde ;
- vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- vous consommez régulièrement des quantités élevées d'alcool ;
- vous êtes d'origine asiatique (japonais, vietnamien, coréen et indien) ;
- vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol appelé fibrate.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Avertissements et précautions

Adresssez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre CRESTOR :

Maphar
Km 10, Route Côte d'Azur 111,
Q1 Zenata Ain sebaa Casablanca
Crestor 5mg cp. 30 pell b30
P.P.V : 114/10 DH



6 118001 18310

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

**CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé
CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé
CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé**

Rosuvastatine

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 CRESTOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CRESTOR, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre CRESTOR, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CRESTOR, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime

Ne prenez jamais CRESTOR :

- si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par CRESTOR ;
- si vous avez actuellement des problèmes hépatiques ;
- si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin) ;
- si vous avez des troubles musculaires appelés myopathie (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées) ;
- si vous prenez de la cyclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR (dosage le plus élevé) si :

- vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute, demandez à votre médecin) ;
- vous avez des troubles de la thyroïde ;
- vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- vous consommez régulièrement des quantités élevées d'alcool ;
- vous êtes d'origine asiatique (japonais, vietnamien, coréen et indien) ;
- vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol appelé fibrate.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Avertissements et précautions

Adresssez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre CRESTOR :

Maphar
Km 10, Route Côte d'Azur 111,
Q1 Zenata Ain sebaa Casablanca
Crestor 5mg cp. 30 pell b30
P.P.V : 114/10 DH



6 118001 18310

ESAC® 20 mg

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Composition

Esomeprazole..... 20,00 mg

Sous forme d'ésomeprazole magnésium trihydrate.

Excipients dont et saccharose : q.s.p 1 gélule gastrorésistante

Qu'est-ce qu'ESAC 20 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules gastro-résistants.

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- le traitement de l'œsophagite érosive par reflux (inflammation de l'œsophage),
- la prévention des rechutes de certaines œsophagites,
- le traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides),
- le traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée Helicobacter pylori,
- le traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- la prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 20 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

Ne pas utiliser ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,
- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

Prendre des précautions particulières avec ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétocozaole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique),
- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin, il peut réduire la posologie.
- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.

- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de Helicobacter pylori avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre médecin des autres médicaments que vous prenez.

En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes modifications des symptômes.

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

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être, ou si vous allaitez, dites-le à votre médecin avant de prendre ESAC.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Allaitement

Ce médicament ne doit pas être utilisé au cours de l'allaitement.

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

Prix ou utilisation d'autres médicaments.

Il est important d'indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament notamment l'itraconazole, le kétocozaole, le diazépam, la phénytoïne, la warfarine, l'atazanavir, la clarithromycine ou le cisapride, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Comment prendre ESAC 20 mg ?

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et quand vous devez les prendre.

Le dosage des gélules que vous prenez et la durée du traitement dépendront de l'importance des symptômes dont vous souffrez.

Vous pouvez prendre vos gélules au cours d'un repas ou à jeun. Les gélules ne doivent pas être mâchées ni croquées.

Eilles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau.

Si vous avez des difficultés pour avaler, le contenu des gélules peut être mis dans un demi-verre d'eau non gazeuse. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Vous pouvez alors boire la solution contenant des petits granules immédiatement ou dans les 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.

Rincez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire.

Tous les granules doivent être avalés sans être mâchés ni croqués.

Pour les patients ne pouvant pas avaler, le contenu des gélules peut être dispersés dans de l'eau non gazeuse et administrés par sonde gastrique.

La posologie habituelle est :

Adultes et enfants à partir de 12 ans :

- Traitement de l'œsophagite :

40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Chez certains patients, un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

- Prévention des rechutes des œsophagites :

20 mg une fois par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)

20 mg une fois par jour.

Si vos symptômes persistent après 4 semaines, consultez votre médecin.

Par la suite, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule de 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins.

Le traitement à la demande, en fonction des besoins, n'est pas recommandé chez les patients traités par un AINS, susceptibles de développer un ulcère gastro-duodenal.

Adultes :

- Traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée Helicobacter pylori :

La dose initiale est de 20 mg associé à deux antibiotiques (amoxicilline 1 G et clarithromycine 500 Mg) deux fois par jour pendant 7 jours.

- Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour. La durée de traitement est de 4 à 8 semaines.

- Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

20 mg une fois par jour.

ESAC ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 12 ans en l'absence de données disponibles.

Suivez strictement les instructions de votre médecin et si vous avez un doute, n'hésitez pas à lui demander conseil.

Si vous avez pris plus d'ESAC 20 mg que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre ESAC 20 mg :

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 20 mg est susceptible d'entraîner occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes.

Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt du traitement.

Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales, flatulence.

Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations, particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynécostomie (gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite (inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un champignon), diminution du nombre des cellules sanguines (globules rouges, globules blancs, plaquettes), encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère pré-existante, hépatite avec ou sans ictere (jaunisse), insuffisance hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire, photosensibilisation, réactions cutanées graves (réactions bulleuses), alopecie (chute de cheveux), réactions allergiques telles que gonflement du visage, des yeux, du larynx et/ou de la langue, bronchospasme, choc anaphylactique, fièvre, néphrite interstitielle (atteinte rénale), augmentation de la sueur, vision trouble, perturbation du goût et diminution du taux de sodium dans le sang.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Instructions d'utilisation pour l'administration par sonde gastrique.

Il est très important que l'administration par sonde gastrique soit réalisée par un personnel entraîné et ayant la connaissance nécessaires (sonde et seringue) est approprié à ce mode de administration.

Seule de l'eau non gazeuse doit être utilisée.

Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Rincer la sonde avec de l'eau avant administrer.

1. Placer le contenu de la gélule dans une seringue avec environ 25 ml d'eau et environ 5 ml d'air.

Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau microgranules afin de prévenir l'obstruction de la sonde.

2. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

3. Maintenir la seringue embout en l'air et verser la préparation dans la sonde.

4. Raccorder la sonde à la seringue.

5. Agiter la seringue.

5-10 ml de liquide doivent être dans la seringue.

6. Retourner la seringue et maintenir la sonde dans l'air.

7. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

8. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

9. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

10. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

11. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

12. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

13. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

14. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

15. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

16. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

17. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

18. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

19. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

20. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

21. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

22. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

23. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

24. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

25. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

26. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

27. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

28. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

29. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

30. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

31. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

32. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

33. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

34. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

35. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

36. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

37. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

38. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

39. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

40. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

41. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

42. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

43. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

44. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

45. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

46. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

47. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

48. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

49. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

50. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

51. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

52. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

53. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

54. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

55. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

56. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

57. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

58. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

59. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

60. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

61. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

62. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

63. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

64. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

65. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

66. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

67. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

68. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

69. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

70. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

71. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

72. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

73. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

74. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

75. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

76. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

77. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

78. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

79. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

80. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

81. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

82. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

83. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

84. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

85. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

86. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

87. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

88. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

89. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

90. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

91. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

92. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

93. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

94. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

95. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

96. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

97. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

98. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

99. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

100. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

101. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

102. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

103. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

104. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

105. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

106. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

107. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

108. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

109. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

110. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

111. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

112. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

113. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

114. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

115. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

116. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

117. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

118. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

119. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

120. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

121. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

122. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

123. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

124. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

125. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

126. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

ESAC® 20 mg

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Composition

Esomeprazole..... 20,00 mg

Sous forme d'ésomeprazole magnésium trihydrate.

Excipients dont et saccharose : q.s.p 1 gélule gastrorésistante

Qu'est-ce qu'ESAC 20 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules gastro-résistants.

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- le traitement de l'œsophagite érosive par reflux (inflammation de l'œsophage),
- la prévention des rechutes de certaines œsophagites,
- le traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides),
- le traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée Helicobacter pylori,
- le traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- la prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 20 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

Ne pas utiliser ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,
- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

Prendre des précautions particulières avec ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétocozaole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique),
- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin, il peut réduire la posologie.
- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.

- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de Helicobacter pylori avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre médecin des autres médicaments que vous prenez.

En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes modifications des symptômes.

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

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être, ou si vous allaitez, dites-le à votre médecin avant de prendre ESAC.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Allaitement

Ce médicament ne doit pas être utilisé au cours de l'allaitement.

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

Prix ou utilisation d'autres médicaments.

Il est important d'indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament notamment l'itraconazole, le kétocozaole, le diazépam, la phénytoïne, la warfarine, l'atazanavir, la clarithromycine ou le cisapride, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Comment prendre ESAC 20 mg ?

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et quand vous devez les prendre.

Le dosage des gélules que vous prenez et la durée du traitement dépendront de l'importance des symptômes dont vous souffrez.

Vous pouvez prendre vos gélules au cours d'un repas ou à jeun. Les gélules ne doivent pas être mâchées ni croquées.

Eilles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau.

Si vous avez des difficultés pour avaler, le contenu des gélules peut être mis dans un demi-verre d'eau non gazeuse. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Vous pouvez alors boire la solution contenant des petits granules immédiatement ou dans les 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.

Rincez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire.

Tous les granules doivent être avalés sans être mâchés ni croqués.

Pour les patients ne pouvant pas avaler, le contenu des gélules peut être dispersés dans de l'eau non gazeuse et administrés par sonde gastrique.

La posologie habituelle est :

Adultes et enfants à partir de 12 ans :

- Traitement de l'œsophagite :

40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Chez certains patients, un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

- Prévention des rechutes des œsophagites :

20 mg une fois par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)

20 mg une fois par jour.

Si vos symptômes persistent après 4 semaines, consultez votre médecin.

Par la suite, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule de 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins.

Le traitement à la demande, en fonction des besoins, n'est pas recommandé chez les patients traités par un AINS, susceptibles de développer un ulcère gastro-duodenal.

Adultes :

- Traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée Helicobacter pylori :

La dose initiale est de 20 mg associé à deux antibiotiques (amoxicilline 1 G et clarithromycine 500 Mg) deux fois par jour pendant 7 jours.

- Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour. La durée de traitement est de 4 à 8 semaines.

- Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

20 mg une fois par jour.

ESAC ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 12 ans en l'absence de données disponibles.

Suivez strictement les instructions de votre médecin et si vous avez un doute, n'hésitez pas à lui demander conseil.

Si vous avez pris plus d'ESAC 20 mg que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre ESAC 20 mg :

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 20 mg est susceptible d'entraîner occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes.

Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt du traitement.

Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales, flatulence.

Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations, particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynécostomie (gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite (inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un champignon), diminution du nombre des cellules sanguines (globules rouges, globules blancs, plaquettes), encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère pré-existante, hépatite avec ou sans ictere (jaunisse), insuffisance hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire, photosensibilisation, réactions cutanées graves (réactions bulleuses), alopecie (chute de cheveux), réactions allergiques telles que gonflement du visage, des yeux, du larynx et/ou de la langue, bronchospasme, choc anaphylactique, fièvre, néphrite interstitielle (atteinte rénale), augmentation de la sueur, vision trouble, perturbation du goût et diminution du taux de sodium dans le sang.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Instructions d'utilisation pour l'administration par sonde gastrique.

Il est très important que l'administration par sonde gastrique soit réalisée par un personnel entraîné et ayant la connaissance nécessaires (sonde et seringue) est approprié à ce mode de administration.

Seule de l'eau non gazeuse doit être utilisée.

Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Rincer la sonde avec de l'eau avant administrer.

1. Placer le contenu de la gélule dans une seringue avec environ 25 ml d'eau et environ 5 ml d'air.

Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau microgranules afin de prévenir l'obstruction de la sonde.

2. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

3. Maintenir la seringue embout en l'air et verser la préparation dans la sonde.

4. Raccorder la sonde à la seringue.

5. Agiter la seringue.

5-10 ml de liquide doivent être dans la seringue.

6. Retourner la seringue et maintenir la sonde dans l'air.

7. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

8. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

9. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

10. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

11. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

12. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

13. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

14. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

15. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

16. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

17. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

18. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

19. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

20. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

21. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

22. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

23. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

24. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

25. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

26. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

27. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

28. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

29. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

30. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

31. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

32. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

33. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

34. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

35. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

36. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

37. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

38. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

39. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

40. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

41. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

42. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

43. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

44. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

45. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

46. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

47. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

48. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

49. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

50. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

51. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

52. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

53. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

54. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

55. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

56. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

57. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

58. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

59. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

60. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

61. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

62. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

63. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

64. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

65. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

66. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

67. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

68. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

69. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

70. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

71. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

72. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

73. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

74. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

75. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

76. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

77. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

78. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

79. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

80. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

81. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

82. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

83. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

84. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

85. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

86. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

87. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

88. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

89. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

90. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

91. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

92. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

93. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

94. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

95. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

96. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

97. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

98. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

99. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

100. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

101. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

102. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

103. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

104. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

105. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

106. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

107. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

108. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

109. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

110. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

111. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

112. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

113. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

114. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

115. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

116. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

117. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

118. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

119. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

120. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

121. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

122. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

123. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

124. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

125. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

126. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

ESAC® 20 mg

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Composition

Esomeprazole..... 20,00 mg

Sous forme d'ésomeprazole magnésium trihydrate.

Excipients dont et saccharose : q.s.p 1 gélule gastrorésistante

Qu'est-ce qu'ESAC 20 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules gastro-résistants.

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- le traitement de l'œsophagite érosive par reflux (inflammation de l'œsophage),
- la prévention des rechutes de certaines œsophagites,
- le traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides),
- le traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée Helicobacter pylori,
- le traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- la prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 20 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

Ne pas utiliser ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,
- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

Prendre des précautions particulières avec ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétocozaole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique),
- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin, il peut réduire la posologie.
- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.

- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de Helicobacter pylori avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre médecin des autres médicaments que vous prenez.

En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes modifications des symptômes.

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

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être, ou si vous allaitez, dites-le à votre médecin avant de prendre ESAC.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Allaitement

Ce médicament ne doit pas être utilisé au cours de l'allaitement.

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

Prix ou utilisation d'autres médicaments.

Il est important d'indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament notamment l'itraconazole, le kétocozaole, le diazépam, la phénytoïne, la warfarine, l'atazanavir, la clarithromycine ou le cisapride, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Comment prendre ESAC 20 mg ?

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et quand vous devez les prendre.

Le dosage des gélules que vous prenez et la durée du traitement dépendront de l'importance des symptômes dont vous souffrez.

Vous pouvez prendre vos gélules au cours d'un repas ou à jeun. Les gélules ne doivent pas être mâchées ni croquées.

Eilles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau.

Si vous avez des difficultés pour avaler, le contenu des gélules peut être mis dans un demi-verre d'eau non gazeuse. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Vous pouvez alors boire la solution contenant des petits granules immédiatement ou dans les 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.

Rincez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire.

Tous les granules doivent être avalés sans être mâchés ni croqués.

Pour les patients ne pouvant pas avaler, le contenu des gélules peut être dispersés dans de l'eau non gazeuse et administrés par sonde gastrique.

La posologie habituelle est :

Adultes et enfants à partir de 12 ans :

- Traitement de l'œsophagite :

40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Chez certains patients, un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

- Prévention des rechutes des œsophagites :

20 mg une fois par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)

20 mg une fois par jour.

Si vos symptômes persistent après 4 semaines, consultez votre médecin.

Par la suite, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule de 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins.

Le traitement à la demande, en fonction des besoins, n'est pas recommandé chez les patients traités par un AINS, susceptibles de développer un ulcère gastro-duodenal.

Adultes :

- Traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée Helicobacter pylori :

La dose initiale est de 20 mg associé à deux antibiotiques (amoxicilline 1 G et clarithromycine 500 Mg) deux fois par jour pendant 7 jours.

- Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour. La durée de traitement est de 4 à 8 semaines.

- Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

20 mg une fois par jour.

ESAC ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 12 ans en l'absence de données disponibles.

Suivez strictement les instructions de votre médecin et si vous avez un doute, n'hésitez pas à lui demander conseil.

Si vous avez pris plus d'ESAC 20 mg que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre ESAC 20 mg :

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 20 mg est susceptible d'entraîner occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes.

Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt du traitement.

Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales, flatulence.

Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations, particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynécostomie (gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite (inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un champignon), diminution du nombre des cellules sanguines (globules rouges, globules blancs, plaquettes), encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère pré-existante, hépatite avec ou sans ictere (jaunisse), insuffisance hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire, photosensibilisation, réactions cutanées graves (réactions bulleuses), alopecie (chute de cheveux), réactions allergiques telles que gonflement du visage, des yeux, du larynx et/ou de la langue, bronchospasme, choc anaphylactique, fièvre, néphrite interstitielle (atteinte rénale), augmentation de la sueur, vision trouble, perturbation du goût et diminution du taux de sodium dans le sang.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Instructions d'utilisation pour l'administration par sonde gastrique.

Il est très important que l'administration par sonde gastrique soit réalisée par un personnel entraîné et ayant la connaissance nécessaires (sonde et seringue) est approprié à ce mode de administration.

Seule de l'eau non gazeuse doit être utilisée.

Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Rincer la sonde avec de l'eau avant administrer.

1. Placer le contenu de la gélule dans une seringue avec environ 25 ml d'eau et environ 5 ml d'air.

Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau microgranules afin de prévenir l'obstruction de la sonde.

2. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

3. Maintenir la seringue embout en l'air et verser la préparation dans la sonde.

4. Raccorder la sonde à la seringue.

5. Agiter la seringue.

5-10 ml de liquide doivent être dans la seringue.

6. Retourner la seringue et maintenir la sonde dans l'air.

7. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

8. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

9. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

10. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

11. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

12. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

13. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

14. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

15. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

16. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

17. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

18. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

19. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

20. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

21. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

22. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

23. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

24. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

25. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

26. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

27. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

28. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

29. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

30. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

31. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

32. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

33. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

34. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

35. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

36. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

37. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

38. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

39. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

40. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

41. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

42. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

43. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

44. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

45. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

46. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

47. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

48. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

49. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

50. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

51. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

52. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

53. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

54. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

55. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

56. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

57. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

58. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

59. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

60. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

61. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

62. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

63. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

64. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

65. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

66. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

67. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

68. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

69. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

70. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

71. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

72. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

73. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

74. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

75. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

76. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

77. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

78. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

79. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

80. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

81. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

82. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

83. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

84. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

85. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

86. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

87. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

88. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

89. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

90. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

91. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

92. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

93. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

94. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

95. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

96. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

97. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

98. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

99. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

100. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

101. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

102. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

103. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

104. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

105. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

106. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

107. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

108. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

109. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

110. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

111. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

112. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

113. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

114. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

115. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

116. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

117. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

118. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

119. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

120. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

121. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

122. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

123. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

124. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

125. Remuer immédiatement la seringue pendant les microgranules.

126. Remettre la seringue dans l'air et verser la préparation dans la sonde.

Doliprane® 1000 mg

PARACÉTAMOL Comprimé

DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé :

La substance active est : paracétamol 1000 mg, sous forme de paracétamol DC 90 (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarmellose sodique, providone K30, amidon de maïs prégelatinisé, acide stéarique (origine végétale).

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses. Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants : allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

Précautions Particulières :

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 days, si elle est insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas hésiter à consulter l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est recommandé de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde :

En cas de surdosage ou de prise par erreur, consulter immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. Ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. rubrique Posologie).

Grossesse et allaitement :

Le Paracétamol, dans les conditions recommandées, n'a pas d'effets délétères sur la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.



PPV: 14DH00
PER: 10/23
LOT: J2917



Doliprane® 1000 mg

PARACÉTAMOL Comprimé

DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé :

La substance active est : paracétamol 1000 mg, sous forme de paracétamol DC 90 (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarmellose sodique, providone K30, amidon de maïs prégelatinisé, acide stéarique (origine végétale).

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses. Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants : allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

Précautions Particulières :

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 days, si elle est insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas hésiter à consulter l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il convient de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde :

En cas de surdosage ou de prise par erreur, consulter immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. Ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. rubrique Posologie).

Grossesse et allaitement :

Le Paracétamol, dans les conditions recommandées, n'a pas d'effets délétères sur la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.



PPV: 14DH00
PER: 10/23
LOT: J2917

