

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

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.

que :

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

ducation :

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.

taire :

En cas de prothèses ou de traitement canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

adie 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'Hayat
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie
N° M20- 0004256

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0006513 Société : 55712

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Abde Rrahmane Mazouan

Date de naissance : 01/01/1936

Adresse : Hy. ESSAFA Rue 29 N 10 EL ANFLA CASA

Tél. : Total des frais engagés : 530,90 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 14 / 1 / 2021

Nom et prénom du malade : MAZOUAN Abde Rrahmane Age :

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

Nature de la maladie : HTA, diabète, arthrose, ostéoporose, etc.

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
14-1			150	
24				

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

14/01/2021 380,90

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX														
					MONTANTS DES SOINS													
					DEBUT D'EXECUTION													
					FIN D'EXECUTION													
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table> <tr> <td>H</td><td></td></tr> <tr> <td>25533412</td><td>21433552</td></tr> <tr> <td>00000000</td><td>00000000</td></tr> <tr> <td>D</td><td>G</td></tr> <tr> <td>00000000</td><td>00000000</td></tr> <tr> <td>35533411</td><td>11433553</td></tr> <tr> <td>B</td><td></td></tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
<p>[Création, remont, adjonction]</p> <p>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			MONTANTS DES SOINS															
			DATE DU DEVIS															
			DATE DE L'EXECUTION															

CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXEC

Dr. Abdelali BENKARIM

Médecine générale
Ex-Médecin Attaché à l'Hôpital
• Mohamed V

الدكتور عبد العالي بنكرم

الطبيب العام
طبيب سابق بمستشفى
محمد الخامس

- Diplôme universitaire de l'échographie
- Diplôme universitaire de diabétologie
- ECG
- Diplôme universitaire diététique - nutrition

- دبلوم جامعي في الفحص بالصدى
- دبلوم جامعي في أمراض السكري
- التخطيط القلبي
- شهادة في التغذية - نظام الحمية

Casablanca, le: 14-1-2021 في: الدار البيضاء

MA Zouani Abbarrahman

49,40

1) cal cénib. r

م.د. م.د. م.د. م.د. م.د.

52,00

2) Din rimal 2, r

52,80 x 2

م.د. م.د. م.د. م.د. م.د.

3) cédex 20 r

م.د. م.د. م.د. م.د. م.د.

60,40

4) si - m 10 r

م.د. م.د. م.د. م.د. م.د.

39,00

5) no - spa. 20 r

27,70

6) cardio - spir - 10 r

0-1-0

للرجال - النساء و الأطفال

Hommes, femmes & enfants

Hay, El oulfa Cité Essalam, Groupe 6 Imm 44, 1^{er} étage Appt N°7

حي الألفة، المجمع السكني الضحي دار السلام طريق الرحمة المجموعة H6 عمارة 44 رقم 7 الطابق الأول

الهاتف: 05 22 934 938

S3,10
75 RELXIL 12



380,20

Dr. BENKARIM ABDELALI
Médecin Généraliste
Oufa 0044 787 0000
Appt 7 05 22 89 83 34

PHARMACIE AHMED RAYAN
Dr. MALKI HUREDDINE
Rue de la Liberté 10000 CASABLANCA
Tel. 05 22 89 83 34

CALCINIB® 5 & 10 mg, 14 & 28 comprimés

Bésylate d'Amlodipine



Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

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

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Composition du médicament:

CALCINIB® 5 mg :

Bésylate d'Amlodipine Équivalent à 5 mg d'Amlodipine.

Excipients : Cellulose microcristalline, Phosphate de calcium dibasique, Silice colloïdale (Aerosil-200), Amidon glycollate de sodium, Stéarate de magnésium.

CALCINIB® 10 mg :

Bésylate d'Amlodipine Équivalent à 10 mg d'Amlodipine

Excipients : Cellulose microcristalline, Phosphate de calcium dibasique, Silice colloïdale (Aerosil-200), Amidon glycollate de sodium, Stéarate de magnésium.

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

L'Amlodipine est un inhibiteur calcique.

3. Indications thérapeutiques :

- Hypertension.
- Angor chronique stable.
- Angor vasospastique (syndrome de Prinzmetal).

4. Posologie :

Voie orale.

Ce médicament est à prendre en une seule prise par jour.

Adulte : Pour l'hypertension et l'angor, la posologie initiale habituelle est de 5 mg une fois par jour, qui peut être augmentée jusqu'à une posologie maximale de 10 mg en fonction de la réponse.

Enfants et adolescents hypertendus de 6 ans à 17 ans : La posologie initiale habituelle est de 2,5 mg une fois par jour comme dose initiale, qui peut être augmentée jusqu'à 5 mg une fois par jour en fonction de la réponse.

LOT: 081
EXP: JUL 2023
PPV: 49 DH 40

Di-INDO® (Indométacine calcique pentahydrate)

1- DENOMINATION DU MEDICAMENT

- DI-INDO® Comprimés dispersibles dosés à 25 mg en boîtes de 30 comprimés.
- DI-INDO® Comprimés effervescents à 25 mg en boîtes de 30 comprimés.
- DI-INDO® Gélules dosées à 25 mg (imprimées «DI-INDO® 25 mg») ivoire orange en boîtes de 30 gélules.
- DI-INDO® Comprimés effervescents dosés à 50 mg en boîtes de 15 comprimés.
- DI-INDO® Comprimés dispersibles dosés à 50 mg en boîtes de 15 comprimés.
- DI-INDO® Suppositoires dosés à 50 mg en boîtes de 10 suppositoires.
- DI-INDO® Suppositoires dosés à 100 mg en boîtes de 10 suppositoires.

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

2- COMPOSITION DU MEDICAMENT

DI-INDO® Comprimés dispersibles à 25 mg
Indométacine calcique pentahydrate 25 mg
Excipients : Croscopolone, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9819356, lactose monohydrate.

DI-INDO® Comprimés effervescents à 25 mg
Indométacine calcique pentahydrate 25 mg
Excipients : Acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, saccharine sodique, arôme pamplemousse poudre 17019455, benzoate de sodium, antioxygène PD 30, docusate de sodium, alcool éthylique 96%, eau purifiée.

DI-INDO® Gélules à 25 mg
Indométacine calcique pentahydrate 25 mg
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, lécithine de soja purifiée, carboxyméthyl amidon sodique, lactose monohydrate.
Enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane, jaune de quinoléine, jaune orange FCF, calibrage n° 2.

DI-INDO® Comprimés effervescents à 50 mg
Indométacine calcique pentahydrate 50 mg
Excipients : Saccharine sodique, arôme pamplemousse, benzoate de sodium, acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, siméthicone émulsion, docusate de sodium, alcool éthylique 96%, eau purifiée.

DI-INDO® Comprimés dispersibles à 50 mg
Indométacine calcique pentahydrate 50 mg
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, croscopolone, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9819356, lactose monohydrate, cellulose microcristalline.

DI-INDO® Suppositoires à 50 mg
Indométacine calcique pentahydrate 50 mg
Excipients : Glycérides hémi-synthétiques solides, Glycérides polyglycolisés saturés.

DI-INDO® Suppositoires à 100 mg
Indométacine calcique pentahydrate 100 mg
Excipients : Glycérides hémi-synthétiques solides, Glycérides polyglycolisés saturés.

LISTES DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- * Comprimé dispersible : Lactose.
- * Gélule : Lactose.
- * Comprimé effervescent : Sodium : environ 596 mg ; comprimé effervescent à 25 mg et environ 592 mg ; comprimé effervescent à 50 mg.

3- CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE

Anti-inflammatoire non stéroïdien, inhibiteur préférentiel de l'oxygénase-2 (COX-2).

4- INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

- en traitement de longue durée de :
- certains rhumatismes inflammatoires chroniques,
- certaines arthroses sévères ;
- en traitement de courte durée de :
- certaines inflammations du pourtour des articulations (bursites, épaule douloureuse aiguë),

- certaines inflammations des articulations par dépôts de cristaux telle que la goutte,
 - douleurs aiguës d'arthrose,
 - douleurs liées à l'irritation aiguë d'un nerf telles que la sciatique.
- ## 5 - POSOLOGIE, MODE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT
- DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

A TITRE INDICATIF :

La dose journalière habituelle est de 50 à 200 mg, à répartir en plusieurs prises.

Voie et mode d'administration

- Les formes orales doivent être prises au milieu des repas.
- Se laver les mains après manipulation du suppositoire.

Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré

- Suppositoires : 1 à 2 suppositoires à 50 mg par jour, ou 1 suppositoire à 100 mg par jour (le soir au coucher).
- Voie orale : 2 à 6 gélules ou comprimés dispersibles ou comprimés effervescents à 25 mg en doses fractionnées par jour.
- 1 à 3 comprimés dispersibles ou comprimés effervescents à 50 mg en doses fractionnées par jour.

Durée du traitement

DI-INDO® doit être utilisé aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin l'aura conseillé.

Si vous avez pris plus de DI-INDO® que vous n'auriez dû : en cas de surdosage ou d'ingestion accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.

6 - CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais DI-INDO®, dans les cas suivants :

- au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée),
- antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, acide acétylsalicylique (aspirine),
- antécédent d'allergie à l'un des excipients,
- antécédents de saignements gastro-intestinaux ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par AINS,
- ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien en évolution ou récidivant,
- hémorragie gastro-intestinale, hémorragie cérébrale ou autre hémorragie en cours,

- maladie grave du foie,
- maladie grave du rein,
- maladie grave du cœur,
- enfant de moins de 15 ans.

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

7 - EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, DI-INDO® est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les médicaments tels que DI-INDO® pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral.

Peuvent survenir :

- des réactions allergiques ;
- cutanées de type éruption, urticaire, démangeaisons, inflammation des vaisseaux sanguins, rougeur, exceptionnellement : éruption cutanée lors d'une exposition au soleil ;
- respiratoires de type crise d'asthme, œdème pulmonaire ;
- générales, brusque gonflement du visage et du cou (œdème de Quincke),
- rarement, un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de

Di-INDO® 100 mg 10 suppositoires

PPV 60DH40

EXP 06/2023
LOT 04021 3



ragie
evée.
thée,
cops.
ports
ents,
ple,
pitations,
ues,

OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélule (Oméprazole)

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

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

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

1. Identification du médicament:

Forme pharmaceutique et présentation:

OEDES® 20 mg. Microgranules gastro-résistants en gélules, boîtes de 7, 14, 28 et 56.

2. Composition du médicament:

Principes actifs:

Oméprazole 20 mg

EXCIPIENTS : q.s.p. une gélule.

Excipient à effet notoire : Saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

OEDES® 20 mg contient la substance active Oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelés 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 grosseur 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 :

gazeuse, un jus de fruit légèrement acide (jus d'orange, pomme ou ananas) ou dans de la compote de pomme.

• Toujours remuer juste avant de boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Puis boire le mélange immédiatement ou dans les 30 minutes.

• Pour s'assurer que vous avez bu tout le médicament, bien rincer le verre avec un demi-verre d'eau et le boire. Les morceaux solides contiennent le médicament, ne pas les mâcher ni les croquer.

6. Contre-indications :

Ne prenez jamais OEDES® 20 mg, gélule :

- si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES® 20 mg,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lanzoprazole, rabéprazole, ésomeprazole).

• Si votre médecin contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH) :

• Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre OEDES® 20 mg.

7. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES® 20 mg et contactez immédiatement un médecin :

• Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

• Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique.

• Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- Maux de tête.
- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulence.
- Nausées ou vomissements.
- Polypes bénins dans l'estomac.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

- Gonflement des pieds et des chevilles.
- Troubles du sommeil (insomnie).
- Etourdissements, fourmillements, somnolence.
- Vertiges.
- Modifications des résultats des tests de laboratoire contenant la fonctionnement de votre foie.

• Eruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.- Malaise général, manque d'énergie.

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1000)

- Troubles sanguins tels qu'une diminution des plaquettes. Ces effets peuvent entraîner des ecchymoses ou faciliter les saignements.
- Réactions allergiques, parfois très graves, de la langue et de la gorge sifflante.
- Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.

• Agitation, confusion ou dépression.

• Vous avez des selles noires (teintées de sang).

• Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car l'oméprazole a été associé à une faible augmentation de diarrhées infectieuses.

• Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.

• Si l'un des effets indésirables ci-dessus apparaît, arrêtez de prendre le médicament et contactez immédiatement votre médecin.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (chromogranine A).

Si vous prenez OEDES® 20 mg au long-cours (durée supérieure à un an), votre médecin vous surveillera probablement de façon régulière. Vous devez définir précisément tous les symptômes et événements nouveaux ou exceptionnels quand vous voyez votre médecin.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable tel que des douleurs dans vos articulations.

Enfants :

Certains enfants atteints d'une maladie chronique peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que celui-ci ne soit pas recommandé. Ne donner pas ce médicament aux enfants de moins de 1 an ou < 10 kg.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire :

En raison de la présence de Saccharose, ce médicament est déconseillé chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucralose/somalase (maladies héréditaires rares).

9. Interactions avec d'autres médicaments :

Prise d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. OEDES® 20 mg peut interagir sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur OEDES® 20 mg.

Vous ne devez pas prendre OEDES® 20 mg si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

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

- Kétoconazole, itraconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques) ;
- Digoxine (utilisée dans le traitement de problèmes cardiaques) ;
- Diazépam (utilisée dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire) ;
- Phénytoïne (utilisée dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin serait nécessaire au cours du traitement avec OEDES® 20 mg ;

LOT 191742

EXP 07/2022

PPV 52.80DH

intermittente) ;

• Saguinavir pour traiter l'infection VIH ;

• Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)).

No-Spa® 40mg

Chlorhydrate de drotavérine

Comprimé

SANOFI

Veillez 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 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après quelques jours.

1. Qu'est-ce que No-Spa 40 mg comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

No-Spa 40 mg comprimé est un antispasmodique. Il peut être utilisé dans les situations suivantes :

Spasmes des muscles lisses associés à des troubles d'origine biliaire : calcul biliaire, inflammation de la vésicule biliaire ou des voies biliaires.

Spasmes des muscles lisses associés à des troubles d'origine urinaire : calcul urinaire (dans les reins ou les uretères), pyélite (inflammation du bassin), cystite (inflammation de la vessie), ténisme vésical (tension douloureuse de la vessie avec sensation de brûlure et envie continue d'uriner).

Traitement d'appoint des troubles suivants :

- spasmes des muscles lisses associés à des troubles d'origine digestive : ulcère gastrique (de l'estomac) ou ulcère duodénal (du duodénum), inflammation de la muqueuse gastrique, spasmes du sphincter (anneau musculaire) du cardia ou du pylore (orifice supérieur ou inférieur de l'estomac), inflammation de l'intestin grêle ou du gros intestin ;
- affections gynécologiques : règles douloureuses ou crampes menstruelles.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre No-Spa 40 mg comprimé ?

Ne prenez jamais No-Spa 40 mg comprimé

- si vous êtes allergique à la drotavérine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique informations supplémentaires),
- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.

Faites attention avec No-Spa 40 mg comprimé :

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre No-Spa 40 mg comprimé.

Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant une tension artérielle basse (hypotension).

Utilisation d'autres médicaments

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. L'utilisation simultanée de la drotavérine et de la lévodopa entraîne une diminution de l'effet de la lévodopa, à savoir l'atténuation des symptômes de la maladie de Parkinson, ainsi qu'une accentuation de la rigidité des muscles squelettiques et des tremblements.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse

Les études effectuées chez l'animal gravide et celles réalisées chez la femme enceinte n'ont pas mis en évidence d'effet délétère pour le fœtus ou pour la mère. Si vous êtes enceinte, votre médecin déterminera si l'utilisation de ce médicament est pertinente pour vous.

Allaitement

En l'absence de données cliniques suffisantes, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée durant l'allaitement.

Fertilité

Aucune donnée n'est disponible concernant un éventuel effet sur la fertilité chez l'homme.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'administration de No-Spa 40 mg comprimé aux posologies habituelles n'a pas d'effet sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, en cas d'apparition de vertiges suite à la prise d'un comprimé, les activités en environnement à risque, ainsi que la conduite de véhicules et l'utilisation de machines, sont à éviter.

No-Spa 40 mg comprimé contient du lactose

Si votre médecin intolérant à ce prendre ce mé

3. Comment pi
Veillez à toujours exactement les votre médecin

LOT : 201E002
PER-01 2023

NO - SPA 40MG
CP B20

P.P.V. 320H00



nt de

ons de

e

رولاكسول[®] 500 ملغ/2 ملغ

باراسيتامول/ثيوكولشيكيوزيد

أقراص

يخضع هذا الدواء لمراقبة إضافية تستمكن من التعرف بسرعة على المعلومات الجديدة المرتبطة بالسلامة. يمكنك المساهمة فيها بالإبلاغ عن أي تأثير غير مرغوب فيه تتم ملاحظته. انظر نهاية الفقرة 4 كيف يتم التصريح عن التأثيرات الثانوية.

يرجى الإطلاع بانتباه على هذه النشرة بأكملها قبل استعمال هذا الدواء.

• احتفظ بهذه النشرة، قد نحتاج إلى قراءتها من جديد. • إذا كان لديك أي سؤال آخر، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي. • لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي. لا تقم بإعطائه لشخص آخر، حتى في حال وجود أعراض مشابهة، لأنك قد تسبب الضرر له. • إذا أصبح أحد التأثيرات غير المرغوب فيها خطراً أو لاحظت أي تأثير غير مرغوب فيه لم يذكر في هذه النشرة، أخبر الطبيب أو الصيدلي.

1. ما هو رولاكسول وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟

يُوصف هذا الدواء في علاج تكميل لتقلصات العضلية المؤلمة في الأمراض العضلية لدى البالغين والمراهقين ابتداءً من 16 سنة.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول رولاكسول؟

لا تتناول أبداً رولاكسول في الحالات التالية: • إذا كانت لديك حساسية لثيوكولشيكيوزيد /أو باراسيتامول أو لأحد المكونات الأخرى للدواء (المذكورة في الفقرة 6). • إذا كنت حاملاً أو قد تصبحين حاملاً أو تعتقدين أنك حامل. • إذا كنت من النساء في سن الإنجاب لا تستعملين وسيلة لمنع الحمل. • إذا كنت ترضعين. • قصور كبدى خلوي أو مرض خطير في الكبد. • لدى الأطفال دون 16 سنة.

في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي.

يجب الانتباه عند استعمال رولاكسول:

احتياطات الاستعمال الخاصة: يستعمل بحيطه في حالة سوابق الصرع أو الاختلاجات.

يتطلب ظهور نوبة اختلاجية توقف العلاج.

في حالة جرعة مفرطة أو تناول جرعة جد مرتفعة عن طريق الخطأ، استشر الطبيب على الفور.

يحتوي هذا الدواء على باراسيتامول. كما تحتوي عليه أدوية أخرى. تأكد من أنك لا تتناول أدوية أخرى تحتوي على الباراسيتامول، بما في ذلك إذا كانت أدوية بدون وصفة طبية.

لا تجمع بينها حتى لا تتجاوز الجرعة اليومية الممنوح بها (انظر فقرة "الجرعات").

عات.

ال هذا الدواء

المواد المكونة في

أبات في بعض

سات لدى

بات الخلوية عامل

RELAXOL 500MG/2MG

CP B20

P.P.V: 53DH10

6 118000 060833

تحذيرات
في حالة الأم
احترم تماماً
بجرعة أكبر
جسمك عند
الخلايا (عدد
الحيوانات و

خطر لظهور السرطان، لتغير الخصوبة الذكرية وقد يشكل خطراً على المولود. يجب التحذير إلى الطبيب إذا كان لديك المزيد من الأمثلة.

سوف يخطر الطبيب عن كافة التدابير المرتبطة بمنع الحمل الفعال والمخاطر المحتملة للحمل.

تُمدد مدة العلاج في 7 أيام متتالية.

قبل الشروع في العلاج بهذا الدواء، تحقق من عدم تناول أدوية أخرى تحتوي على باراسيتامول.

تناول الباراسيتامول يمكن أن يسبب اضطرابات وظائف الكبد.

أخير الطبيب: • إذا كان وزلك يقل عن 50 كغ. • إذا كنت تعاني من مرض كبدى أو مرض خطير في الكلى. • إذا كنت تستهلك الكحول كثيراً أو توقفت عن استهلاك الكحول مؤخراً.

إذا كنت تعاني من فقدان الماء من الجسم. • إذا كنت تعاني مثلاً من سوء التغذية المزمن، إذا كنت في فترة الصوم، إذا فقدت الكثير من الوزن مؤخراً، إذا كان سنك يفوق 75 سنة أو يفوق 65 سنة وتعالى من أمراض طويلة الأمد، إذا كنت مصاباً بفرس نقص المناعة البشرية أو التهابات الكبد الفيروسي المزمن، إذا كنت تعاني من التليف الكيسي (مرض جيني ووراثي) ينسب خاصة بإصابات تنفسية خطيرة)، أو إذا كنت مصاباً بمرض جيلبر (مرض وراثي مقرون

بارتفاع بيليروبين في الدم).

ينصح بعدم استهلاك المشروبات الكحولية خلال العلاج.

في حالة انقطاع حديث العهد من الإدمان المزمن على الكحول، يتزايد خطر الإصابة بالكبدية.

في حالة التهاب الكبد الفيروسي الحاد، توقف عن العلاج واستشر الطبيب.

في حالة مشكلة التكدس (سوء التغذية) أو فقدان الماء من الجسم، يجب تناول رولاكسول، أقراص في مذكر

الأطفال والمراهقون: لا تستعمل هذا الدواء لدى الأطفال أو المراهقين دون 16 سنة لأسباب السلامة.

في حالة الشك، لا تردد في استشارة الطبيب أو الصيدلي.

تناول أو استعمال أدوية أخرى: أبلغ أنك تتناول هذا الدواء إذا وصف لك الطبيب تحليل نسبة الحمض اليوريك في الدم أو نسبة السكر في الدم.

لا تتناول أدوية أخرى تحتوي على باراسيتامول. قد تتعرض لخطر جرعة مفرطة.

إذا كنت تتبع علاجاً مضاداً لتخثر الدم عن طريق الفم (وارفارين أو مضاد فيتامين K)، فإن تناول باراسيتامول بالجرعات القصوى (4 غ/ اليوم) لأكثر من 4 أيام يتطلب مراقبة مشددة للتفاعلات البويجعية ما فيها مظاهر السمية القياسية الدوائية. في هذه الحالة، استشر الطبيب.

قد تتنافس فعالية باراسيتامول إذا كنت تتناول في نفس الوقت الراجينات المخيلة - دواء يخفض نسبة الكوليسترول في الدم (أحترم فاصلاً زمنياً لأكثر من ساعتين بين كل جرعتين).

إذا حصلت في نفس الوقت على باراسيتامول وعلاج فلوكلوكساسيلين (مضاد حيوي)، قد تفاعل للمعالجة من حمض أبيض (حموضة عالية في الدم يسبب تسرع معدل التنفس).

قد يتزايد تسمم باراسيتامول إذا كنت تتناول:

• أدوية من المحتمل أن تكون سامة للكبد، أدوية تحفز إنتاج الأيض السام لباراسيتامول مثل "الأدوية المضادة للصرع (فينوباربيتال، فينيتوين، كاربامازيبين، توبرامات)، • ريفاميسين (مضاد حيوي)، • في نفس الوقت مع الكحول.

أخير الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخراً أو قد تتناول أو دواء آخر.

قد يزداد رولاكسول من الطابع السام للكلورامينيكول.

المصل والرضاعة والخصوبة

لا تتناولوا هذا الدواء: • إذا كنت حاملاً، قد تصبحين حاملاً أو تعتقدين أنك حامل. • إذا كنت من النساء في سن الإنجاب ولا تستعملين وسيلة لمنع الحمل.

هذا الدواء قد يعرض المولود للخطر. لا تتناولوا هذا الدواء إذا كنت ترضعين، لأنه ينتقل إلى

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

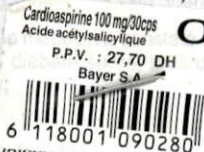
1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse gastrique.

CardioAspirine ne doit être pris que selon la prescription du médecin.

CardioAspirine est indiqué pour :

- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose des artères coronaires);
- la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précurseurs (accidents ischémiques transitoires, AIT);
- la prévention des thromboses artérielles (caillots sanguins dans les vaisseaux coronaires) suite à un infarctus (prophylaxie secondaire de l'infarctus);
- la prévention de l'infarctus du myocarde chez les patients chez lesquels élevé. Les affections concomitantes telles que hypertension artérielle élevée, doivent également être traitées. De plus, il faut arrêter de fumer
- le traitement de l'angine de poitrine instable;
- le traitement de l'infarctus du myocarde aigu;
- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur des vaisseaux,
- la prévention de l'aggravation d'une artériopathie oblitérante (artérite).



O
risque
lipides

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDIOASPIRINE 100 MG ?

CardioAspirine ne doit pas être pris en dehors du traitement ?

CardioAspirine ne doit pas être pris de façon prolongée ou à des doses élevées sans avis médical.

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

**DIURIMAT® 2,5 mg, Boîte de 30 comprimés pelliculés
Indapamide**

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Indapamide (DCI)2,50 mg

Excipients : amidon de maïs, lactose monohydraté, sodium laurylsulfate, povidone, talc, stéarate de magnésium, méthylhydroxypropylcellulose, dioxyde de titane, glycérol, polyéthylèneglycol 6000, eau purifiée.

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

3. CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE :

ANTIHYPERTENSEUR DIURETIQUE

(C: système cardio-vasculaire)

4. INDICATIONS

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle.

5. POSOLOGIE :

Posologie

Un comprimé par jour.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION DE VOTRE MEDECIN.

Mode d'administration

Voie orale.

Fréquence d'administration

Une seule administration par 24 heures de préférence le matin compte tenu de l'effet diurétique de ce médicament afin d'éviter d'éventuels réveils nocturnes.

Durée de traitement

SE CONFORMER A LA PRESCRIPTION DE VOTRE MEDECIN.

6. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais DIURIMAT® 2,5 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants:

- allergie connue à ce médicament et aux sulfamides,
 - insuffisance rénale sévère,
 - atteinte hépatique grave,
 - hypokaliémie confirmée par le laboratoire (baisse anormale du taux de potassium dans le sang).
- Sauf avis contraire de votre médecin, ce médicament ne doit pas être prescrit en association avec le lithium, avec certains médicaments pouvant entraîner des troubles du rythme cardiaque (astémizole, bédridil, érythromycine IV, halofantrine, pentamidine, sultopride, terféridine, vincamine).

7. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, DIURIMAT® 2,5 mg, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- Sensation de fatigue (asthénie) surtout en début de traitement.
- Plus rarement nausées, sécheresse de bouche, constipation, maux de tête, anomalie de la perception des sensations du toucher.
- Manifestations de type allergique, rares cas d'éruption cutanée chez les sujets prédisposés aux manifestations allergiques et asthmatiques.
- Sensation de vertige aux changements de position.
- Risque de déshydratation majorée chez les personnes âgées et chez les insuffisants cardiaques.
- Il est possible de constater des variations des paramètres sanguins, notamment une perte excessive de potassium, de sodium, plus particulièrement chez les sujets âgés ou dénutris, une élévation du taux de l'acide urique, du sucre,

du

ex

Si

da

de

va

8.

PAR



52,00



إذا لاحظت طيبك أن المريء قد أصيب إصابة طفيفة، فالجراحة الجوسى بها هي 20 ملغ مرة واحدة يومياً لمدة 4 إلى 6 أسابيع. وقد يطلب منك طيبك أن تأخذ نفس الجرعة لمدة أسبوعين إضافيين إذا لم تنشف الفرجة.

إذا لم تنلتم الفرجة تماماً، يمكن زيادة الجرعة إلى 40 ملغ مرة واحدة يومياً لمدة 4 أسابيع.

علاج فرقة الحلق:

الجرعة الجوسى بها هي 20 ملغ مرة واحدة يومياً لمدة 4 أسابيع. وقد يطلب منك طيبك أن تأخذ جرعة أخرى لمدة 4 أسابيع أسبوعاً إضافياً إذا لم تنشف الفرجة.

إذا لم تنلتم الفرجة تماماً، يمكن زيادة الجرعة إلى 40 ملغ مرة واحدة يومياً لمدة 8 أسابيع.

الوقاية من تكرار حدوث فرقة الحلق عن طريق أخذ فرقة الحلق:

الجرعة الجوسى بها هي 10 ملغ مرة واحدة يومياً، وقد يرفع طيبك الجرعة إلى 40 ملغ مرة واحدة في اليوم.

علاج فرقة الحلق عن طريق أخذ فرقة الحلق عن طريق أخذ الانقباضات (الاستجابات الحادة للانقباضات الاستنشاقية):

الجرعة الجوسى بها هي 20 ملغ مرة واحدة يومياً لمدة 4 إلى 8 أسابيع.

الوقاية من فرقة الأنف عن طريق أخذ فرقة الأنف إذا كنت تأخذ مسكنات الألم:

الجرعة الجوسى بها هي 20 ملغ مرة واحدة في اليوم.

العلاج الوقائي من فرقة الأنف عن طريق أخذ مسكنات الألم:

الجرعة الجوسى بها هي 20 ملغ مرتين في اليوم من دواء أوبيس® 20 ملغ لمدة 4 أسابيع.

سوف يصف لك الطبيب في نفس الوقت نوعين من المضادات الحيوية من أموكسيسيسلين وكلافيناميد، وهما ضروريان.

علاج حمى الحلق الباردة الناتجة عن فيروس فيكتوريان (متلازمة فاجيرشتاين):

الجرعة الجوسى بها هي 60 ملغ يومياً.

قد يعتمد الطبيب على ضوء الجرعة وفقاً لأحجامك وسجدها أيضاً إلى أنه تناول خلالها.

استخدامها عند الأطفال والمراهقين:

علاج الانقباضات الحادة الناتجة عن فيروس فيكتوريان (متلازمة فاجيرشتاين):

الأطفال البالغون من العمر أكثر من سنة واحدة، والذين يزيدون عن 10 قد يمكنهم تناول أوبيس® 20 ملغ. عند الجرعة حسب وزن الطفل والطبيب هو الذي يصف الجرعة المناسبة.

علاج الوقائي من فرقة الحلق عن طريق أخذ مسكنات الألم:

يمكن للأطفال الذين يتناولون جرعتهم 4 سنوات تناول أوبيس® 20 ملغ. وتحدد الجرعة حسب وزن الطفل والطبيب هو الذي يصف الجرعة المناسبة.

سوف يصف الطبيب لطيفك في نفس الوقت نوعين من المضادات الحيوية من فئة أموكسيسيسلين وكلافيناميد.

الجرعة:

من المستحسن أن تأخذ البرشامات صباحاً.

يمكن أن تؤخذ البرشامات مع الطعام أو بدونه.

يجب بلع البرشامات كاملة مع نصف كأس من الماء.

ويجب ألا تضع البرشامات أو تتسحب بالأسنان لأنشائها على حبيبات مغلفة. ألبعض الحمى من التهاب الداء، ومن المفيد عدم إساءة الجيبات.

اضطرابات في حساسة الدواء.

اضطرابات بصرية مثل تضييق الرؤية.

سقيز أو قيقي في التنفس (تشنج قصبي).

خفاف الدم.

التهاب داخل العين.

مرض يسمى "الفالج" قد يؤثر على الأمعاء وهو ناتج عن نوع من الطيور.

مشاكل في طريقة اشتغال الكبد بما في ذلك البرقان وقد ينتج عنها اضطراب الجلد والبول الداكن والتعب.

ساقط الشعر (التساقط).

طفح جلدي عند التعرض للشمس.

آلام المفاصل (مثل مصلي) أو العضلات (آلام عضلي).

مشاكل حادة في الكلى (التهاب الكلية الحاد).

زيادة التعرق.

أثار جانبية نادرة جداً (يمكن أن تظهر في حدود شخص واحد من 10000):

تغير عدد خلايا الدم الحمراء.

التهاب الكبد.

العدوى.

التهاب البصرية أو الحسية أو السمعية.

مشاكل حادة في الكبد بما يؤدي إلى قصور كيمي والتهابات الدماغ.

ظهور مضاعفات طفح جلدي حاد أو تورحات في الجلد أو كم كبير من قشور تعلق فوقه أو ارتفاع في درجة الحرارة وآلام في المفاصل (مضاعفات متعددة الشكل - متلازمة ستيفن جونسون - انحلال البشرة الكهري).

إرتفاع العضلات وضعفها.

إرتفاع الكالسيوم لدى الرجال.

الأثار الجانبية ذات التردد غير المعروف (لا يمكن تقديرها من البيانات المتاحة):

التهاب الأمعاء (متسبباً الإسهال)

إذا كنت تأخذ أوبيس® 20 ملغ لأكثر من ثلاثة أشهر، من الممكن أن تتعرض لمستويات الفيكتوريان في الدم. يمكن أن يؤدي انخفاض مستويات الفيكتوريان إلى التعب، تقلصات العضلات اللاإرادية، الإرتباك، تشنجات، الدوخة وسقوط دقات القلب. إذا واجهت أي من هذه الأعراض الرجاء إبلاغ الطبيب فوراً. انخفاض مستويات الفيكتوريان يمكن أن يؤدي أيضاً إلى انخفاض مستويات الفيكتوريان في الدم. طيبك قد يقرر إجراء تحليلات الدم بوظيفة منتظمة لدراسة مستويات الفيكتوريان الخاص بك.

طرح ربا مع ألم المفاصل.

قد يؤدي أوبيس® 20 ملغ في حالات نادرة جداً إلى إصابة الكريات الحمراء بما يسمى فصولاً منها.

عليك أن تستشير طبيبك فوراً إذا ظهرت عليك أعراض مثل الحمى مع حمى شديدة أو حمى مع أعراض شبيهة مثل ألم العنق أو الحلق أو ألم في صلبة التبول. إذا ظهرت عليك هذه الأعراض يمكن أن تقوم من غياب نفسك عند الكريات الحمراء بواسطة اختبار دم. ومن المهم في هذه الحالة أن تدلي بجميع المعلومات عن أوبنك.

الإفراج عن الأثار الجانبية:

إذا أحسست بأي تأثير غير مرغوب فيه، أخبر طبيبك أو الصيدلاني، ويتطلب ذلك على أن تأخذ جرعة مريض فيه لم يذكر في هذه التعليمات.

8. مخاطر واحتياطات الاستخدام خاصة:

استشر طبيبك أو الصيدلي قبل تناول أوبيس® 20 ملغ.

قد يجب أوبيس® 20 ملغ أعراض أمراض أخرى. ولذلك، يجب عليك قبل أن تبدأ في تناول أوبيس® 20 ملغ أو إذا كنت تخطب لعلاج قبل أن تخبر طبيبك فوراً في حالة وقوع أحد الأحداث التالية:

إذا نقص وزنك دون سبب أو إذا كنت تلتقي صعوبة في البلع.

إذا شعرت بألم في المعدة أو بعسر الهضم.

إذا كنت تتقيأ الطعام أو الدم.

طبيبك قد يصف لك دواء مضاد للفطريات.

إذا كنت طيبك قد يصف لك المضادات الحيوية: أموكسيسيسلين وكلافيناميد مع أوبيس® 20 ملغ لعلاج فرقة ذات هيليكوكتاكتير. يطور. فمن المفيد أن تخبر طبيبك بكل الأدوية الأخرى التي تتناولها، **تفاعل الدواء مع الطعام والمشروبات:**

انظر الفقرة 5.

التفاعلات مع دواء التداوي بالأعشاب أو العلاجات البديلة:

غير وارد.

10. الحمل، الرضاعة والحساسية:

إذا كنت حاملاً أو مرضعة، إذا كنت تظنين أنك حامل أو تخططين للحمل، استشير طبيبك أو صيدليك قبل تناول هذا الدواء.

يعبر أموميبرازول في حليب الأم ولكن هناك احتمال قليل أن يكون هناك تأثير على الطفل عند تناوله بجرعته العلاجية.

سيخبرك طبيبك إذا كان بإمكانك تناول أوبيس® 20 ملغ أثناء الرضاعة.

11. الرياضيون:

غير وارد.

12. قيادة العربات واستخدام الآلات:

لم تلاحظ أن آثار لاستعمال أوبيس® 20 ملغ قد تؤثر على القيادة أو استخدام الآلات.

قد تحدث بعض الآثار الجانبية مثل الدوار أو اضطرابات بصرية (انظر الآثار الجانبية غير المرغوب فيها) في هذه الحالة يجب تفادي السياقة واستخدام الآلات.

13. الأمراض والتفاعلات في حالة جرعة مضطربة:

إذا تناولت جرعة زائدة من أوبيس® 20 ملغ أكثر ما يجب:

استشر طبيبك أو الصيدلي على الفور.

14. التفاعلات في حالة تسنين الجوز:

إذا نسيت تناول أوبيس® 20 ملغ، فعليك أن تتناولها بجرعة التنبه لذلك، ولكن لا تناول الجرعة التالية إن كنت على وشك تناول الجرعة التالية.

لا تناول أبدا جرعة مضاعفة لتعويض الجرعة الفائتة المنسية.

لا توقف تناول أوبيس® 20 ملغ:

لا توقف تناول أوبيس® 20 ملغ دون التحدث لأول مرة مع طبيبك أو الصيدلي.

إذا كان لديك أي أسئلة أخرى حول تناول هذا الدواء، اسأل طبيبك أو الصيدلي لدراسة التعليمات.

16. ملاحظة: عند الضرورة، إلى خطر متلازمة الانقباض:

غير وارد.

شروط الصنف والحفظ:

جدول 3 (فئة 2)

احتياطات خاصة للحفظ:

يحفظ في حرارة أقل تتجاوز 25 درجة مئوية.

يحفظ بعيداً عن متناول ومراي الأطفال.

لا يستعمل بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المدون على العلبة الخارجية.

احتياطات خاصة للتخلص من النفايات الناتجة عن المستحضر:

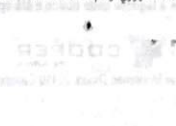
الاحتياطات الخاصة من هذه الأدوية إلى الأطفال:

يجب عدم رمي الأدوية في الحصى أو في التيارات المزارية. استفسر لدى الصيدلي عن طريقة التخلص من الأدوية غير المستخدمة. ستساهم هذه التدابير في حماية البيئة.

آخر تاريخ تم فيه الموافقة على هذه النشرة: 2019/01/17.



رخصة محمد الدوري رقم 20110 الدار البيضاء



أقرأ بعناية هذه النشرة الدوائية كاملة قبل أن تتناول هذا الدواء. تضم معلومات هامة من أجل علاج مرضك. إذا كنت لديك أسئلة أخرى، إن كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي. احتفظ بهذه النشرة الدوائية فقد تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى.

1. تعرف الدواء :
الشكل الصيدلي /الهوية :

أوديس 20 ملغ حبيبات صامدة للعصارة المعدية في برشامات. علب من فئة 14، 28، 56، 84.
2. مكونات الدواء :
المادة الفعالة:

أوميزابرون.....20ملغ

السواغات: كمية كافية لبرشامة واحدة

سواغ ذو تأثير معروف: السكروز.

3. الصنف الصيدلي العلاجي :

يحتوي أوديس على مادة فعالة تسمى أوميزابرون *oméprazole*. وينتمي هذا الدواء لعائلة أدوية تسمى مثبطات حمض البروتون. وهو يحسن كمية الحمض المتفرز في معدتك.

4. الاستعمالات العلاجية :

تستعمل أوديس 20 ملغ لعلاج الأمراض الآتية:

عند التقيؤ:

• الحَزَقُ الحَدِيدِيّ المُزَيَّن: يصعد حمض المعدة غير المرئي (الأيون) الرابط بين الحلق والمعدة) ما يؤدي إلى الألم والانتفاخ والحرق. • فرحة الجزء الأعلى من الصران (فَرْحَةُ إِنْشَائِيَّةٍ) أو فرحة المعدة.

• القرحة الخفيفة بحموضة تسمى للبيئة البوابية *Helicobacter pylori* وفي هذه الحالة، قد يصف لك طبيبك مضادات حيوية لعلاج التعفن وشفاة القرحة.

• القرحة الباردة المرتبطة بنشوء مضادات التهاب غير الستيرويدية. وقد يستعمل أوديس أيضا للوقاية من هذه القرحة إذا كنت تتناول هذه الأدوية التهابية غير الستيرويدية.

• فرط الحمض في المعدة بسبب تضمين البانكرياس (مُتَلَزِمَة رُولَنْجر - إيليسون).

عند الأطفال:

الأطفال الذين يتجاوز عمرهم سنة واحدة والذين يكون وزنه م يساوي أو أكثر من 10 كغ.

• الحَزَقُ الحَدِيدِيّ المُزَيَّن: يصعد حمض المعدة غير المرئي (الأيون) الرابط بين الحلق والمعدة) ما يؤدي إلى الألم والانتفاخ والحرق. • قد تشمل الأعراض عند الأطفال صعود محتوى المعدة إلى الفم (ارتقاس) والتقيؤ وارتفاع محدود في الوزن.

الأطفال الذين يبلغون من العمر أكثر من 4 سنوات والمرافقين • القرحة الخفيفة بحموضة تسمى للبيئة البوابية *Helicobacter pylori* وفي هذه الحالة، قد يصف لك طبيبك مضادات حيوية لعلاج التعفن وشفاة القرحة.

كيف تستصرف إذا وجدت أنت أو طفلك صعوبة في بلع البرشامات: فتح البرشمة وبلع محتواها مباشرة عن نصف كأس من الماء أو وضع الحبوب في ماء غاري، أو عصير فواكه يحتوي على كمية قليلة من الحمض (عصير البرتقال أو التفاح أو الأناناس) أو مربي التفاح.

• حريق الحلقط دائما قبل شربه (لا يكون الحلقط متجانسا) مباشرة بعد التحريك أو قبل انقضاء 30 دقيقة. • للحد من شرب الدواء كاملا اشطف فم الكأس بالماء والشربة. • لا يجب مضغ الحلقط الصلب أو تفحصها لأنها تحتوي على الدواء.

6. استعمال أوديس :

• لا يجوز إذا تناول أوديس 20 ملغ :
• إذا كنت لديك حساسية لأوميزابرون أو لأي مكونات أخرى يحتوي عليها أوديس 20 ملغ.

• إذا كانت لديك حساسية لأي مثبطات أخرى من مثبطات مثبطة البروتون (مثل فنتريزابرون، نيتزابرون، إيسوميزابرون).

• إذا كنت تأخذ دواء يحتوي على نيفيفمايفور (الذي يستخدم في علاج الإصابة بغرورس نقص المناعة المكتسب).

• إذا كانت في الحقة العامة لأخذ أوديس 20 ملغ إذا كنت لديك شلوكوك، استمر طبيبك أو الصيدلي قبل تناول أوديس 20 ملغ.

7. الأعراض الجانبية:

• تشمل كافة الأدوية من المحتمل أن يكون لهذا الدواء تأثيرات غير مرغوب فيها رغم أن ذلك لا يخص جميع الأشخاص.

• إذا لاحظت أحد هذه الآثار غير المرغوب فيها المتدرة ولكن الخطيرة. توقف عن تناول أوديس 20 ملغ واستمر إلى الاتصال بالطبيب :
• خزل مفاجئ للتحسس الطبيعي إلى صلب أو انتفاخ الشفتين

واللسان والحلق أو الجسم أو قملح جلدي أو فقدان الوعي أو صعوبات في البلع (تفاعلات حساسية خطيرة).
• احمرار الحلق طفيف مع بثور أو قشور على الجلد. في بعض الأحيان يمكن أن تكون البثور كبيرة وصغيرة يترافق في بعض العينين والأفخ والأفخ والأفخ التماسية. وقد يدل ذلك على وجود متلازمة ستيفنسون جونسون أو انحلال الدم الخري.

قد تكون الصفرة والدوال والحبب أعراضا شرس الكبد. وهناك آثار أخرى جانبية غير مرغوب لها.

آثار جانبية غير مرغوب فيها شائعة (يمكن أن تظهر في حدود الصاعد واحد من أصل 10):
• الصاعد.

• تأثيرات على المعدة أو الأمعاء كالإسهال وآلام المعدة والإمساك. وارتفاع البطن.

• فقدان أو الفهي. • الأورام الحميدة في الفم.

• من أصل 100 :
• الشعور بالإنجليزية قليلة التردد (يمكن أن تظهر في حدود شخص واحد من أصل 100).
• تورم القدمين والكاحلين.

• مشاكل الكلى (30%).
• دوخة. تشمل آرتقاء ورغبة في النوم.

• تغيرات في نتائج اختبارات الدم تنصبط طريقة اشتغال الكبد.

• طفيف حلى وتورم الجلد والحكة.

• الحمية والنشاط.

• كن أن تظهر في حدود شخص واحد شخص عدد حلايا الدم البيضاء أو انخفاض عدد الآثار ضعف في المناعة.

• بانا هشدة جدا ما في ذلك انتفاخ في الوجه. وقد يؤدي ذلك إلى ارتقاء م في الدم.

• إذا كان البراز يرخ أسود (ملون بالمدم).
• إذا كنت تعاني من انتفاخ المدا أو الصدغ لأن الأميزابرون قد يثبط امتصاص الحديد.
• إن بارتنافط طفيف في الإسهال الحدي.

• إذا كانت لديك مشاكل كبدية يجب أن تأخذ دواء أوديس 20 ملغ تحت إشراف الطبيب.

• إذا كنت تتناول أوديس 20 ملغ :
• إذا كنت لديك حساسية لأوميزابرون أو لأي مكونات أخرى يحتوي عليها أوديس 20 ملغ.

• إذا كنت لديك حساسية لأي مثبطات أخرى من مثبطات مثبطة البروتون مثل أوديس 20 ملغ. • خصوصا إذا تعمدت مرض أو أكثر من سنة. • قد يرب فريلا من حرق كسور البروك والرسع أو العروق القفري. • غير طبيبك إذا كان لديك مرض هشاشة العظام أو إذا كنت تأخذ الكورتكويد (corticoides) (والتي يمكن أن تزيد من خطر هشاشة العظام).

• إذا تعرضت لطيف جلدي. خاصة في المناطق المعرضة للشمس. أخبر طبيبك في أقرب وقت ممكن. حيث قد تحتاج إلى التوقف عن تناول أوديس 20 ملغ. • لنس أن نذكر أي آثار ضارة أخرى مثل الألم في الفم.

الغصا. • الأطفال:

قد يحتاج بعض الأطفال الصغار بمرض مزمنة إلى علاج طويل الأمد. في البرغم من أقل من سنة أو أقل من 10 كغم.

• الأطفال من سن 1 سنة أو أقل من 10 كغم. • الإسهال المرتبطة بالسواغات ذات تأثير معروف :
• نظرا لاحتواء هذا الدواء على السكروز فإنه لا يصح باستعماله في حالات حساسية ضد الفركتوز أو متلازمة سوء امتصاص الفركتوز أو الغلازول أو نقص في أنزيم السكر / بروتيناز (أمراض وراثية نادرة).

• التفاعل مع الأدوية وغيرها من التفاعلات :
• تناول الأدوية أخرى :

• إن كنت تتناول أو تناولت مؤخرا دواء آخر ما في ذلك دواء من وصفة طبية. أخبر طبيبك أولاً أو الصيدلي. قد يفتح عن تناول أوديس 20 ملغ تأثيرات على أدوية أخرى كما قد بعض الأدوية قد يكون لها تأثير على أوديس 20 ملغ.

• لا يجب أن تناول أوديس 20 ملغ إذا كنت تتناول دواء يحتوي على نيفيفمايفور (الذي يستخدم لعلاج ما قد فقدان المناعة).

• عليك أن تجرب أوديس 20 ملغ أو الصيدلي إذا كنت تتناول أحد الأدوية الآتية :
• الكورتكويدز أو الستيرويدات الستيرويدية أو الستيرويدات الستيرويدية (أدوية تستخدم لعلاج التهابات العظام).

• الستيرويدات (التي تستخدم لعلاج أمراض القلب).
• الباراميل (الاستعمل في علاج القلق والصرع أو كسماع عند ارتفاع الحرارة).

• الفينوين (الاستعمل في الصرع). • إن كنت تتناول الفينوين في الظروف الحادة لارتفاع الحمض الطبيعي عند البدء في تناول أوديس 20 ملغ وعند التوقف عن تناوله.

• مضادات تخثر الدم التي جعل الدم أكثر سهولة مثل الوارفارين أو غيرها من فيتامين ك. مثل الضروري في هذه الحالة الخضوع لرقابة الطبيب عند البدء في استعمال أوديس 20 ملغ وعند التوقف عن تناوله.

• ريفاميسين (الاستعمل في علاج داء السل).
• أنتافير (الاستعمل في علاج داء فقدان المناعة المكتسب).
• التاكروليموس (في حالة زرع الأعضاء).

• ميليتريوس (هيبيركوم بروفرونوم) (الاستخدم في علاج الاكتئاب الحاد).

• سيلوستاتول (الاستعمل في علاج العرق النسا).
• ساكوبفير (الاستعمل في علاج ما قد فقدان المناعة المكتسب).
• كلوبيديغريل (التي تستعمل للوقاية من حصى الدم (تخثر)).

• Eritroin (الاستعمل في علاج السرطان).
• الستيرويدات (التي تستخدم بجرعة عالية في علاج الكيمياء).
• علاج السرطان) • إن كنت تأخذ جرعة عالية من الستيرويدات. فإن

LOT 200711
EXP 01/2023
PPV 52.80DH

استعملها عند الحاجة :
علاجات أخرى: مرض الحلق الحدي المرئي مثل الحرق والقيء الحمضي :
علاجات أخرى: مرض الحلق الحدي المرئي مثل الحرق والقيء الحمضي :
علاجات أخرى: مرض الحلق الحدي المرئي مثل الحرق والقيء الحمضي :