

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

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement 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

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

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

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

N° P19- 0039851

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1542 Société : 173195
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : KODSI M HAMED
 Date de naissance : 01-01-1940
 Adresse : DRLAM HIZLAT ODAINA ELJADIDA
 Tél. : 06-70-98-1653 Total des frais engagés : 2674,20 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

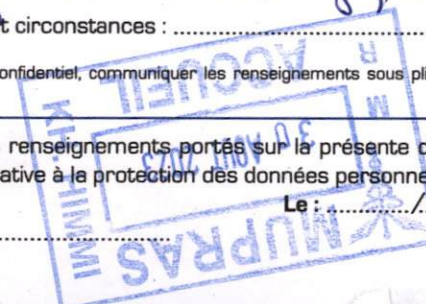
Dr. Hasnaa LAATABI
 Médecin Générale
 Echographie
 Sidi Smail ELJADIDA

Date de consultation : 17/08/2023
 Nom et prénom du malade : KODSI R KHA Age : 73 ans
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Affection Rhumatologique
 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
7 AOÛT 2023	C +	2	170,00 + 170,00	Dr. Hasnaa LAATAÏE Médecine Générale Echographie Sidi Smail El Jadida

Dr. Hasnaa LAATARI
Médecine Générale
Echoville
Sidi Smail El Jadida

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE OULED AISSA MELLOUKI EL MOKHTAR Had Ouled Aissa Tel: 06 82 90 93 NPE: 112047	17/8/23	309,10.
PHARMACIE OULED AISSA MELLOUKI EL MOKHTAR Had Ouled Aissa	20/8/23	265,10.

PHARMACIE OULED AISSA
201818123
Had Ouled Aissa
Tel: 06 82 90 93 27

[illegible]

DR HIND HASSAN
RADIOLOGUE
Ancienne Residente DU Ibn K
Bd. Oud Saïd Al Wifak
N°970-972 Hay Duffa, CA
0522 90 80 29 / 0522 80

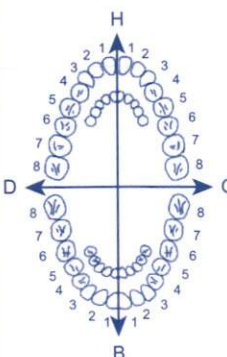
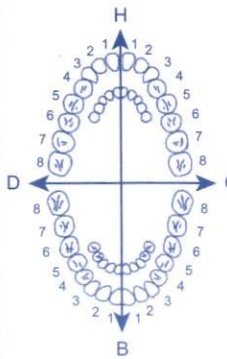
[illegible]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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			COEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DATE DU DEVIS DATE DE L'EXECUTION
	H 25533412 21433552 00000000 00000000 D G 00000000 00000000 35533411 11433553 B			
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

	H 25533412 21433552 00000000 00000000 00000000 00000000 35533411 11433553 B	Coefficient des travaux	
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession	Montants des soins	
		Date du devis	
		Date de l'exécution	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



RADIOLOGIE HASSAN II

الفحص بالأشعة الحسن الثاني

Votre Santé ... Notre Devoir

• IRM • SCANNER • ECHOGRAPHIE • DOPPLER • MAMMOGRAPHIE • PANORAMIQUE
Casablanca, le 21/08/2023

FACTURE N° : 04980/2023

OSTEODENSITOMETRIE • RADIO-PHOTO

Nom & Prénom : BOUHDEL RKIA EP KODSI
Date d'examen : 21/08/2023

Examens	Honoraires
IRM LOMBAIRE	1900 DH
NET A PAYER	1900 DH

DUPLICATE

Arrêtée la présente facture à la somme de :
MILLE NEUF CENTS DH

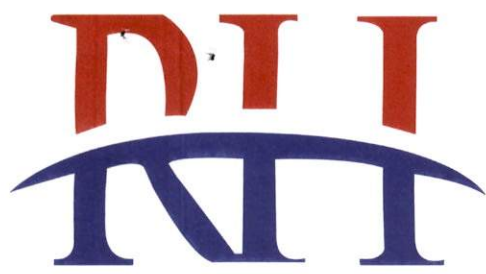
DR. HIND HASSAN
Radiologue
Ancienne Residente CHU Ibn Rochd
Bd. Oued Sebou Al Wifak
N°970-972 Hay Oulfa, Casa
Tél: 0522 90 90 29 / 0522 89 25 26

RADIOLOGIE HASSAN II

Tél : +212 522 90 90 29 / +212 522 89 25 26
Gsm : +212 661 97 76 09
Fax : +212 522 91 17 59
E-mail : radiologie.hassan2@gmail.com

Adresse : N° 966-970-972, Bd Oued Sebou
Al Wifak 1 Hay El Oulfa - Casablanca

R.C : 419573 - IF : 31865208
TP : 32960805 - CNSS : 1398594
ICE : 002153526000090



Votre Santé ... Notre Devoir

RADIOLOGIE HASSAN II

الفحص بالأشعة الحسن الثاني

• IRM • SCANNER • ECHOGRAPHIE • DOPPLER • MAMMOGRAPHIE • PANORAMIQUE

OSTEODENSITOMETRIE • RADIO-PHOTO

Casablanca le 21/08/2023

PATIENT : BOUHDEL RKIA EP KODSI
MEDECIN TRAITANT : DR HASNAA LAATABI

IRM LOMBAIRE

INDICATION: Lombosciatalgie gauche.

TECHNIQUE :

- Séquences sagittales T1-T2 et STIR.
- Séquences axiales T2.
- Séquence 3D axiale T2 cube.

RESULTATS :

- ✓ Rectitude du rachis lombaire.
- ✓ Les corps vertébraux sont de hauteur conservée.
- ✓ Hernie intraspongieuse du plateau vertébral inférieur de L2.
- ✓ **Hyposignal T2 dégénératif discal étagé.**
- ✓ En L1-L2 : Absence de bombement ni de hernie discale.
- ✓ En L2-L3 : Absence de bombement ni de hernie discale.
- ✓ **En L3-L4 : Protrusion discale globale sans saillie focale.**
- ✓ **En L4-L5 :**
 - Pincement discal.
 - Protrusion discale globale avec une hernie postérolatérale gauche migrée en bas arrivant au contact des racines homolatérales.
- ✓ **En L5-S1 :**
 - Pincement discal.
 - Protrusion discale globale prédominant en postérolatéral gauche.
- ✓ Cône médullaire d'aspect normal
- ✓ Absence d'anomalie des parties molles paravertébrales.

CONCLUSION :

- ✓ Aspect IRM d'une discopathie protrusive des trois derniers étages avec une hernie postérolatérale gauche migrée en bas d'allure conflictuelle en L4-L5.

Confraternellement

Dr HASSAINE

Pour consulter les images, utilisez le lien : <http://196.70.250.243:8088/images>
Login : 104491 Mot de Passe : 83644

RADIOLOGIE HASSAN II

Tél : +212 522 90 90 29 / +212 522 89 25 26
Gsm : +212 661 97 76 09
Fax : +212 522 91 17 59
E-mail : radiologie.hassan2@gmail.com

Adresse : N° 966-970-972, Bd Oued Sebou
Al Wifak 1 Hay El Oulfa - Casablanca

R.C : 419573 - IF : 31865208
TP : 32960805 - CNSS : 1398594
ICE : 002153526000090

ORDONNANCE

A Le, 17 AOÛT 2023

Mme Rkia Kadi

Lombosciatalgie Gauche

⇒ IRM Lombaire.

Dr. HIND HASSAINE
Radiologue
Ancienne Residente CHU Ibn Rochd
Bd. Oud Sbou Al Wifak 1
N°970-872 Hay Oud Sbou
Tel: 0522 96 89 25 / 0522 89 25 26

Dr. Hasnaa TAATABI
Médecine Générale
Echographie
Sidi Smail - El Jadida

24 AOUT 2023

Le :

ORDONNANCE

M^{me} Rkia Ladi

3720x3.

① Depomedol



1 mg

1/1

x 37

② Anxib



1 cp

10

152,00

26/10

PHARMACIE OULED AISSA
DR. MELLOUKI EL MOKHAR
DR. HAD OULED AISSA
Tél: 06 82 90 93 13
INPE: 11204713

Dr. Hasnaa LAATARI
Médecine Générale
Echamchi
Sidi Smail - Jijel



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Depo-Medrol®

80 mg/2 ml

Suspension Injectable

acétate de méthylprednisolone



LOT/EXP.:

GY6781

12/2027

P.P.V.: 370H70

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut 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. Il pourra vous recommander de changer de médicament.

Que contient cette notice ?

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



1. Qu'est-ce que Depo-Medrol et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament contient de l'acétate de méthylprednisolone.

L'acétate de méthylprednisolone appartient au groupe des glucocorticoïdes. La méthylprednisolone inhibe les manifestations locales de l'inflammation (chaleur, gonflement, douleur, rougeur) et les réactions allergiques (l'hypersensibilité). Elle influence également de nombreux organes et processus métaboliques dans l'organisme.

Ainsi, on l'utilise pour le traitement de nombreuses affections telles que :

- affections rhumatismales d'origines diverses



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Depo-Medrol®

80 mg/2 ml

Suspension Injectable

acétate de méthyprednisolone



LOT/EXP.:

GY6781

12/2027

P.P.V.: 370H70

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut 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. Il pourra vous recommander de changer de médicament.
- Cette notice s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice ?

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



trait

Ceci

4.

1. Qu'est-ce que Depo-Medrol et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament contient de l'acétate de méthyprednisolone.

L'acétate de méthyprednisolone appartient au groupe des glucocorticoïdes. La méthyprednisolone inhibe les manifestations locales de l'inflammation (chaleur, gonflement, douleur, rougeur) et les réactions allergiques (l'hypersensibilité). Elle influence également de nombreux organes et processus métaboliques dans l'organisme.

Ainsi, on l'utilise pour le traitement de nombreuses affections telles que :

- affections rhumatismales d'origines diverses



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Depo-Medrol®

80 mg/2 ml

Suspension Injectable

acétate de méthyprednisolone



LOT/EXP.:

GY6781

12/2027

P.P.V.: 370H70

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut 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. Il pourra vous recommander de changer de médicament.
- Cette notice s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice ?

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



trait

Ceci

4.

1. Qu'est-ce que Depo-Medrol et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament contient de l'acétate de méthyprednisolone.

L'acétate de méthyprednisolone appartient au groupe des glucocorticoïdes. La méthyprednisolone inhibe les manifestations locales de l'inflammation (chaleur, gonflement, douleur, rougeur) et les réactions allergiques (l'hypersensibilité). Elle influence également de nombreux organes et processus métaboliques dans l'organisme.

Ainsi, on l'utilise pour le traitement de nombreuses affections telles que :

- affections rhumatismales d'origines diverses

ARIBX® 60 mg et 90 mg

Comprimé pelliculé en boîte de 7 et 14 Étoricoxib

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

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

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ARIBX®, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître à propos d'ARIBX®, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre ARIBX®, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ARIBX®, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE ARIBX®, comprimé pelliculé ? QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Qu'est-ce que ARIBX®, comprimé pelliculé ?
ARIBX®, comprimé pelliculé contient la substance active étoricoxib.

ARIBX®, comprimé pelliculé est l'un des médicaments de la classe des inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2).

Ceux-ci appartiennent à une famille de médicaments nommée anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Dans quels cas ARIBX®, comprimé pelliculé est-il utilisé ?

ARIBX®, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients âgés de 16 ans et plus atteints d'arthrose, de polyarthrite rhumatoïde, de spondylarthrite ankylosante et de goutte.

ARIBX®, comprimé pelliculé est également utilisé pour le traitement de courte durée de la douleur modérée après chirurgie dentaire chez les patients âgés de 16 ans et plus.

Qu'est-ce que l'arthrose ?

L'arthrose est une maladie des articulations. Elle résulte d'une altération progressive du cartilage qui protège les extrémités des os.

Elle entraîne un gonflement (inflammation), une douleur, une sensibilité, une raideur et un handicap.

Qu'est-ce que la polyarthrite rhumatoïde ?

La polyarthrite rhumatoïde est une maladie inflammatoire chronique des articulations. Elle provoque douleur, raideur, gonflement et perte progressive du mouvement des articulations atteintes. Elle peut entraîner également une inflammation d'autres parties du corps.

Qu'est-ce que la goutte ?

La goutte est une maladie qui se manifeste, au niveau des articulations, par des crises soudaines et récurrentes associant une inflammation, une rougeur et une très vive douleur. Elle est provoquée par des dépôts de cristaux minéraux dans les articulations.

Qu'est-ce que la spondylarthrite ankylosante ?

La spondylarthrite ankylosante est une maladie inflammatoire de la colonne vertébrale et des articulations sacro-iliaques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ARIBX®, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais ARIBX®, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'étoricoxib ou à l'un

des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,

- Si vous avez une allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), y compris l'aspirine et les inhibiteurs sélectifs de la COX-2 (voir rubriques 4 "Quels sont les effets indésirables éventuels ?"),
- Si vous avez un ulcère de l'estomac évolutif ou saignement gastro-intestinal,
- Si vous avez une maladie grave du foie,
- Si vous avez une maladie grave des reins,
- Si vous êtes enceinte ou prête à l'être (voir rubrique "Grossesse, allaitement"),
- Si vous êtes âgé(e) de plus de 65 ans,
- Si vous avez une maladie cardiaque (maladie de Crohn, recto-colite),
- Si vous présentez une hypertension artérielle (vérifiez avec votre médecin si vous n'êtes pas sous traitement),
- Si votre médecin vous a diagnostiqué une insuffisance cardiaque (de type d'insuffisance cardiaque congestive),
- Si vous avez des antécédents de polypose (douleurs thoraciques),
- Si vous avez des antécédents

ARIBX® 90 mg

14 comprimés



LOT : 230227

EXP : 02/2026

PPV : 152,000 H

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ARIBX®, comprimé pelliculé si :

- Vous avez des antécédents de saignement ou d'ulcère de l'estomac,
 - Vous êtes déshydraté(e), par exemple à cause d'accès prolongés de vomissements ou de diarrhée prolongés,
 - Vous avez des œdèmes dus à une rétention d'eau,
 - Vous avez des antécédents d'insuffisance cardiaque ou de toute autre forme de maladie cardiaque,
 - Vous avez des antécédents d'hypertension artérielle. ARIBX®, comprimé pelliculé peut augmenter la tension artérielle chez certains patients, en particulier lorsqu'il est utilisé à hautes doses. Votre médecin peut être amené à contrôler votre tension artérielle plus régulièrement,
 - Vous avez des antécédents de maladie du foie ou des reins,
 - Vous avez des traitements anti-infectieux. ARIBX®, comprimé pelliculé peut masquer une fièvre, qui peut être un signe d'infection,
 - Vous avez du diabète, du cholestérol élevé ou vous êtes fumeur. Cela peut augmenter votre risque de maladie cardiaque,
 - Vous êtes une femme et souhaitez concevoir un enfant,
 - Vous êtes âgé(e) de plus de 65 ans.
- Si vous n'êtes pas sûr que l'un des points ci-dessus vous concerne, contactez votre médecin avant de prendre ARIBX®, comprimé pelliculé pour vérifier que ce médicament est adapté à votre cas.

ARIBX®, comprimé pelliculé est aussi efficace chez le sujet âgé que chez l'adulte jeune. Si vous êtes âgé(e) de plus de 65 ans, votre médecin assurera une surveillance adaptée. Aucun ajustement de posologie n'est nécessaire chez les patients âgés de plus de 65 ans.

Enfants et adolescents

Ne donnez pas ce médicament aux enfants et adolescents de moins de 16 ans.

Autres médicaments et ARIBX®, comprimé pelliculé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

En particulier, si vous prenez l'un des médicaments suivants, votre médecin peut être amené à adapter votre traitement par ARIBX®, comprimé pelliculé :

- Médicaments qui fluidifient le sang (comme la warfarine),
- Rifampicine (un antibiotique),
- Méthotrexate (un médicament utilisé dans la polyarthrite rhumatoïde),
- Ciclosporine ou tacrolimus (des médicaments pour la transplantation).

Médicament pour la transplantation.

pour aider à la fonction cardiaque après une intervention chirurgicale, par exemple l'aspirine, les récepteurs (salsartan),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

Médicament pour la transplantation (irrégulier),

ORDONNANCE

A Le, 17 AOUT 2023

Mr Rkia Koudsi

86,00

① Staxia 80 x 7 jrs

94,00

② Tydoflex 1cp x 3 jrs

28,80

③ Vitamenil 1cp x 2 jrs

46,00

④ Escal 2 18 jrs

25,00

⑤ Atevor 100 x 7 jrs

29,30

⑥ Apadol 2P 1cp

309,10

PHARMACE OULED AISSA
Dr. MELOUKIEL MOKHTAR
Had Ouled Aissa
Tel: 06 82 90 93 27
INPE: 112047113

Dr. Hasnaa LAATARI
Médecine Générale
Echographe
Sidi Smail - Jadida



Notice : Information de l'utilisateur

STORIXIA® 30 mg, 60 mg, 90 mg et 120 mg Comprimé pelliculé. Boîtes de 7 et 14. Etoricoxib

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

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, donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. 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.

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 STORIXIA, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre STORIXIA, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre STORIXIA, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver STORIXIA, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

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

Qu'est-ce que STORIXIA, comprimé pelliculé ?

STORIXIA, comprimé pelliculé contient la substance active "étoricoxib". STORIXIA est l'un des médicaments de la classe des inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2). Ceux-ci appartiennent à une famille de médicaments nommée anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Dans quel cas STORIXIA, comprimé pelliculé est-il utilisé ?

STORIXIA, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients âgés de 16 ans et plus atteints d'arthrose, de polyarthrite rhumatoïde, de spondylarthrite ankylosante et de goutte.

STORIXIA est également utilisé pour le traitement de courte durée de la douleur modérée après chirurgie dentaire chez les patients âgés de 16 ans et plus.

Qu'est-ce que l'arthrose ?

L'arthrose est une maladie des articulations. Elle résulte d'une altération progressive du cartilage qui protège les extrémités des os. Elle entraîne un gonflement (inflammation), une douleur, une sensibilité, une raideur et un handicap.

Qu'est-ce que la polyarthrite rhumatoïde ?

La polyarthrite rhumatoïde est une maladie inflammatoire chronique des articulations. Elle provoque douleur, raideur, gonflement et perte progressive du mouvement des articulations atteintes. Elle peut entraîner également une inflammation d'autres parties du corps.

Qu'est-ce que la goutte ?

La goutte est une maladie qui se manifeste, au niveau des articulations, par des crises soudaines et récurrentes associant une inflammation, une rougeur et une très vive douleur. Elle est provoquée par des dépôts de cristaux minéraux dans les articulations.

Qu'est-ce que la spondylarthrite ankylosante ?
La spondylarthrite ankylosante est une maladie de la colonne vertébrale et des articulations sacro-iliaques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS AVANT DE PRENDRE STORIXIA, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais STORIXIA, comprimé pelliculé si :

- si vous êtes allergique à l'étoricoxib ou à l'un des composants contenus dans ce médicament, voir rubrique 6,

- si vous avez une allergie aux anti-stéroïdiens (AINS), y compris l'aspirine et l'un des médicaments de la COX-2 (voir rubrique 4 "Quels sont les effets indésirables éventuels ?"),
- si vous avez un ulcère de l'estomac ou du

foie, ou des reins, ou si vous avez des problèmes de 16 ans, ou si vous avez une inflammation de la membrane muqueuse, ou si vous avez une tension artérielle élevée, ou si vous avez des problèmes de pression

STORIXIA® 90 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 7

AMM N° : 10432/2019/DMP/08/87



6 118000 024040

- si votre médecin vous a diagnostiqué une insuffisance cardiaque (modérée ou sévère),
- si vous avez des antécédents de crise cardiaque, de maladie des artères périphériques ou de problèmes de circulation sanguine.

- si vous avez des antécédents de crise cardiaque, de maladie des artères périphériques ou de problèmes de circulation sanguine.

LOT 2301065

EXP 06 2025

PPV 86 00

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien pour prendre STORIXIA, comprimé pelliculé si :

- vous avez des antécédents de saignement de l'estomac,

- vous êtes déshydraté(e), par exemple si vous avez des vomissements ou de la diarrhée,

- vous avez des œdèmes dus à une rétention d'eau,

- vous avez des antécédents d'insuffisance cardiaque,

- vous avez des antécédents d'hypertension artérielle.

STORIXIA peut augmenter la tension artérielle, en particulier lorsqu'il est utilisé à long terme. Votre médecin peut être amené à contrôler votre tension artérielle régulièrement.

- vous avez des antécédents de maladie du cœur,

- vous avez des traitements anti-infectieux, masquer une fièvre, qui peut être un signe d'infection.

- vous avez du diabète, cholestérol élevé ou si vous êtes âgé(e) de plus de 65 ans.

Cela peut augmenter votre risque de maladie cardiovasculaire.

- vous êtes une femme et souhaitez concevoir un enfant.

- vous êtes âgé(e) de plus de 65 ans.

Si vous n'êtes pas sûr que l'un des points ci-dessus concerne, contactez votre médecin avant de prendre STORIXIA.

STORIXIA est aussi efficace chez le sujet âgé que chez le sujet jeune. Si vous êtes âgé(e) de plus de 65 ans, votre médecin pourra adapter la surveillance adaptée. Aucun ajustement de posologie n'est nécessaire chez les patients âgés de plus de 65 ans.

Enfants et adolescents

Ne donnez pas ce médicament aux enfants de moins de 16 ans.

Autres médicaments et STORIXIA, comprimé pelliculé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.



MYDOFLEX 150 mg

Comprimés pelliculés

Tolpérisone HCl

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. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

MYDOFLEX 150mg, boîte de 30 comprimés pelliculés

2. Composition du médicament :

Composition :
TOPLERISONE (DCI).....150mg

Excipients : Acide citrique anhydre, povidone, cellulose microcristalline PH102, eau purifiée, cellulose microcristalline PH112, dioxyde de silice colloïdale, Crospovidone, stéarate de magnésium, alcool polyvinyle partiellement hydrolysé, dioxyde de titane, polyéthylène de glycol, Talc

3. Classe pharmaco thérapeutique ou le type d'activité:

MYDOFLEX est un myorelaxant

4. Indications thérapeutiques

MYDOFLEX contient le principe actif chlorhydrate de tolpérisone qui est un décontractant musculaire. Il est utilisé, sur prescription médicale, dans le traitement des spasmes musculaires, lors d'affections douloureuses d'origine musculo-squelettique, notamment de la colonne vertébrale et des grosses articulations. Il peut aussi être prescrit dans l'hypertonie de la musculature squelettique associée à une affection neurologique.

5. Posologie et mode d'administration :

Chez l'adulte la dose initiale est en général d'un comprimé pelliculé de MYDOFLEX (soit une dose de 150 mg) matin, midi et soir (soit une dose journalière de 450

mg). Dans certains cas le médecin peut prescrire une dose plus importante (quatre fois un comprimé pelliculé à 150 mg par jour). Chez les personnes âgées, ou en cas de certaines maladies associées (insuffisance hépatique ou rénale), la dose prescrite est souvent plus faible. La dose journalière est maintenue jusqu'à l'obtention du résultat thérapeutique. La prescription médicale peut prévoir pour la suite un intervalle plus long entre les prises. En cas de simple retard d'une prise prenez la dose prévue. En cas d'oubli complet d'une prise ne pas doubler la dose suivante.

6. Contre-indications

N'utilisez jamais
pelliculés dans

Myasthénie grave
musculaire)
Allergie antérieure
EN CAS DE
DEMANDER
VOTRE PHAR

GTIN: 06118001260850
LOT: 4048
MFG: 09 2022
EXP.: 09 2025
PPV: 944500

comprimés

ne faiblesse

SABLE DE
N OU DE

7. Effets indésirables

Les récentes études cliniques ont montré que moins de 5% des patients traités ont eu des effets indésirables. Les effets indésirables suivants:

Système nerveux:
Occasionnel: vertige
Peu fréquent: m...
Système cardio-vasculaire:
Occasionnel: pa...
Etendue gastro-intestinale:

Occasionnel: bouche sèche, dyspepsie, nausée, vomissements, diarrhée, douleur abdominale, flatulence
Peu fréquent: constipation, brûlures d'estomac
Peau:

Occasionnel: transpiration, urticaire, éruption
Troubles généraux:

Peu fréquent: asthénie, somnolence, douleur
Si vous remarquez d'autres effets secondaires, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

Faites attention avec MYDOFLEX 150 mg :

En prescrivant MYDOFLEX le médecin doit informer le patient des risques d'allergies liés à ce produit (voir Effets indésirables). Si après la prise du médicament, vous ressentez des manifestations anormales (fourmillements dans les mains, les pieds, apparition de plaques rouges, enflure de la face ou des muqueuses, gêne respiratoire, malaise, signes pouvant faire penser à une allergie médicamenteuse), il faut arrêter le traitement et avertir immédiatement le médecin.

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



VITANEVRIL FORT 100 mg,

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITANEVRIL FORT 100 mg, Comprimé pelliculé, boîte de 30.

(DCI) Benfotiamine

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 des 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

Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise

Benfotiamine 100 mg

Composition qualitative en excipients

Excipients : Amidon de riz ; Lactose monohydrate ; Stéarate de magnésium ; Saccharose ; Talc ; Hypromellose ; Dioxyde de titane ; Macrogol 400 ; et l'eau purifiée... qsp un comprimé excipient à effet notoire : Saccharose ; Lactose monohydrate.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Antidiabétique (A : appareil digestif et métabolisme).

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- traitement du béri-béri,
- prophylaxie des états de carence vitaminique dus à une diminution des apports alimentaires (par exemple : malabsorption, régimes restrictifs riches en protéines non supplémentés, nutrition parentérale), en association avec les autres vitamines du groupe B,
- proposé chez l'alcoolique, notamment en cas de polyneuropathies,
- proposé dans d'autres polyneuropathies supposées d'origine toxico-alcoolique,
- utilisée, à forte dose, dans certains syndromes douloureux.

5. POSOLOGIE

Mode et voies d'administration ;

Voie orale.

Durée du traitement ;

se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Fréquence d'administration ;

2 à 4 comprimés par jour, à avaler sans croquer.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

6. CONTRE-INDICATIONS

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Intolérance connue à la vitamine B1.

- Ne pas administrer aux enfants de moins de 8 ans.

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

7. EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.

NE PAS PAS A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT.

8. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

En raison de la présence du saccharose et du Lactose monohydrate, ce médicament est contre indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrose-isomaltase.

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

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose et Lactose monohydrate.

Parlons

EN CAL

VOTRE

PPV

9. INTER

- Interac

- Interac

- Interac

alternat

PER

AFIN D'E

MEDICAM

AUTRE T

PHARMA

10. UTILIS

Par mesu

médicament

Allaitement

D'UNE FAC

GROSSESS

L'AVIS DE V

D'UTILISER

11. LES EFF

A CONDUIT

MACHINES

Sans objet.

12. SYMPTOM

Sans objet.

13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS

DOSES

Sans objet.

14. MENTION, SI NECESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

- Conditions de prescription et de délivrance

- Précautions particulières de conservation

- Tenir hors de la portée des enfants

- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte

- Nom et adresse du fabricant quant celui-ci n'est pas le titulaire de l'AMM au Maroc

Sans objet.

- Nom et adresse de l'EPI Titulaire de l'AMM au Maroc

SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubair Ibnou Al Aouam

Roches Noires

20300 Casablanca

Maroc

- la dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le : 03/2015

VITANEVRIL® FORT 100 mg

30 comprimés pelliculés

6 118000 180593

DE LA

MANDER

N AVANT

PACITE

ITAINES

DOSAGE

fructose.
L'AVIS DE

thérapie

USIEURS

IT TOUT

VOTRE

TEMENT

iser ce

DE LA

MANDER

N AVANT

PACITE

ITAINES

DOSAGE

ESAC® 20 mg

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

Esoméprazole.....20,00 mg
Sous forme d'ésoméprazole magnésium trihydraté.
Excipients dont le saccharose : q.s.p 1 gélule gastro-résistante

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'oesophagite érosive par reflux (inflammation de l'oesophage),
- la prévention des rechutes de certaines oesophagites,
- le traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (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 kétoconazole (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

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-duodénal.

Adultes :

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

La dose initiale est de 20 mg associé à deux anti-acides (oméprazole 500 Mg) deux fois par jour pendant 8 semaines.

- Traitement des ulcères de l'estomac associés à des médicaments non stéroïdiens :

La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour, pendant 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. N'hésitez pas à lui demander conseil.

Si vous avez pris plus d'ESAC 20 mg que vous ne deviez :

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 oubliée mais poursuivez votre traitement.

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, anorexie, vomissements.

ESAC® 20 mg
ésoméprazole
7 gélules

PROMOPHARM S.A.



4600

22124
PPV 46DH00

ATENOR® 100 mg

Comprimés sécables

Aténolol

Boîtes de 14 ; 28 ou 56

1. Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.
2. Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
3. Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
4. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
5. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.
6. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne sera mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ATENOR et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ATENOR Comprimés ?
 3. Comment prendre ATENOR, Comprimés ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver ATENOR, Comprimés ?
 6. Informations supplémentaires.
- 1. QU'EST-CE QUE ATENOR, Comprimés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique BETA-BLOQUANT/SE

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un «bêta-bloquant». Il diminue certains effets (bêta) du système sympathique de régulation cardiaque. Ce médicament est préconisé dans les cas suivants :

- Hypertension artérielle,
- Prévention des crises douloureuses de l'angine de poitrine,
- Après un infarctus du myocarde,
- Certains troubles du rythme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE POUR PRENDRE ATENOR ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament. Sans objet.

Contre-indications

Ne prenez jamais ATENOR :

- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives dans leurs formes sévères (formes sévères d'asthme et de maladie des bronches et des poumons avec encombrement),
- Insuffisance cardiaque non contrôlée par le traitement (défaillance des fonctions du cœur non contrôlées par le traitement),
- Choc cardiogénique (choc d'origine cardiaque),
- Bloc auriculo-ventriculaire des second et troisième degrés non appareillés (certains cas de troubles de la conduction cardiaque),
- Angor de Prinzmetal (dans les formes pures et en monothérapie) (variété de crises d'angine de poitrine),
- Maladie du sinus (y compris bloc sino-auriculaire),
- Bradycardie importante (< 45 - 50 battements par minute) (ralentissement du rythme cardiaque),
- Phénomène de Raynaud et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères (troubles circulatoires symétriques des doigts avec engourdissements et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères),
- Phéochromocytome non traité (excroissance de la glande médullosurrénale sécrétant des substances provoquant une hypertension artérielle sévère),
- Hypotension (diminution de la pression artérielle),

- Hypersensibilité à l'Aténolol,
- Antécédent de réaction anaphylactique allergique),
- Allaitement,
- Association à la fléotafénine (mélange de fléotafénine et de sulopride (médicament du système d'autres médicaments).

Avertissements et précautions

Mises en garde spéciales
NE JAMAIS ARRÊTER BRUTALEMENT VOTRE MÉDECIN.

La prise de ce médicament est déconseillée avec le verapamil (médicaments pour le cœur) ou d'autres médicaments).

Précautions d'emploi

Prévenir le médecin en cas de

ATENOR® 100 mg

14 comprimés



6 118000 120056

25,00

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que ce médicament agit sur le principe actif pouvant induire une baisse de la fréquence cardiaque lors des contrôles antidopage.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines

3. COMMENT PRENDRE ATENOR

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

Posologie

La posologie est variable en fonction de la maladie et doit être adaptée à chaque patient.

Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés entiers.

Fréquence d'administration

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

Durée de traitement

Dans la majorité des affections, la durée de traitement est prolongée de quelques mois ou années.

APADEX LP® 1,5 mg

Comprimé pelliculé à libération prolongée,

Boîte de 30
Indapamide

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 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.

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Composition :

Indapamide

Excipients

EXCIPIENT À EFFET NOTOIRE

Lactose.

Classe pharmaco-thérapeutique :

Diurétique du segment cortical de dilution.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT?

APADEX LP® 1,5 mg est un comprimé pelliculé à libération prolongée contenant l'indapamide comme principe actif. L'indapamide est un diurétique. La plupart des diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Toutefois, l'indapamide est différente des autres diurétiques car il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite. Ce médicament est indiqué pour réduire la pression artérielle élevée (hypertension).

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT?

Instruction pour un bon usage :

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien la Posologie, le Mode et/ou voie(s) d'administration, la Fréquence d'administration et le traitement :

La dose recommandée est d'un comprimé une fois par jour, de préférence le matin, avant les repas. Le comprimé doit être avalé entier avec un verre d'eau. Ne le croquez ni ne le mâchez. Le traitement de l'hypertension artérielle est un traitement à long cours.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT?

- Ne prenez jamais APADEX LP® 1,5 mg comprimé pelliculé à libération prolongée.
- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'indapamide ou à tout autre sulfamide, ou autres composants contenus dans ce médicament,
- si vous avez une maladie grave du rein,
- si vous avez une maladie grave du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (maladie dégénérative du cerveau),
- si vous avez un taux bas de potassium dans le sang.

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

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GENANTS

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

Arrêtez de prendre ce médicament et consultez immédiatement un médecin si vous remarquez l'un ou l'autre des effets indésirables suivants :

- Angio-œdème et/ou urticaire, réactions cutanées sévères. L'angio-œdème se caractérise par un gonflement des extrémités ou de la face, des lèvres ou de la langue, des muqueuses de la gorge ou des voies aériennes pouvant occasionner des difficultés à respirer ou à avaler. Si cela vous arrive, contactez immédiatement votre médecin (Très rare) (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10 000).
- Réactions cutanées sévères, comme des éruptions cutanées intenses, une rougeur de la peau sur tout le corps, des démangeaisons sévères, des ampoules, la peau qui pèle et qui gonfle, une inflammation des membranes muqueuses (syndrome de Stevens Johnson) ou d'autres réactions allergiques (Très rare) (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10 000).
- Battements cardiaques irréguliers mettant en jeu le pronostic vital (fréquence indéterminée),
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner d'importantes douleurs abdominales et dorsales accompagnées d'une sensation de grand malaise (Très rare) (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10 000).
- Maladie du cerveau causée par une maladie du foie (encéphalopathie hépatique) (fréquence indéterminée),
- Inflammation du foie (hépatite) (fréquence indéterminée).

Par ordre décroissant de fréquence, les autres effets indésirables peuvent inclure :

- Fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10)
 - Éruptions cutanées rouges en relief, réaction
 - Sujets prédisposés aux réactions allergiques et
 - Peu fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10)
 - Vomissements,
 - Petites taches rouges sur la peau (purpura).
 - Rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10)
 - Sensation de fatigue, maux de tête, sens
 - (paresthésies), vertiges,
 - Troubles gastro-intestinaux (tels que nausées
 - Très rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10)
 - Modifications de la formule sanguine comme
 - de plaquettes à l'origine de bleus, de contus
 - (diminution du nombre de globules blancs à l'a
 - gorge ou d'autres symptômes grippaux - si ce
 - anémie (diminution du nombre de globules roug
 - Taux élevé de calcium dans le sang,
 - Troubles de la vision.

APADEX LP®
Indapamide 1,5 mg



29,30