

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 canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



MUPRAS

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

Déclaration de Maladie

N° P19- 063599

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2334 Société : 192565

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : NADIF Rachida (BOULAZAFER)

Date de naissance :

Adresse :

Tél : 0600362850 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 12/01/2011

Nom et prénom du malade : Rachida Boulazaf

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

Nature de la maladie : Phenomène rare

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) :

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

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
22/01/2024		-	1000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	22/01/2024	434,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

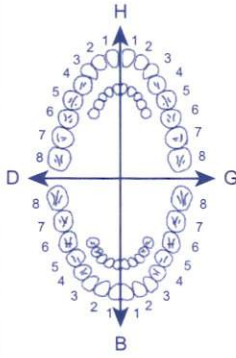
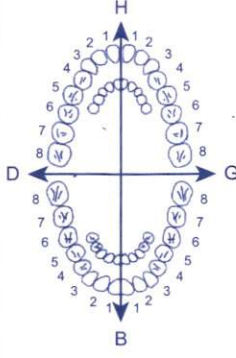
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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 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 CCEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</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 colspan="2">B</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																	
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS														
				DATE DU DEVIS														
			DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Fatima Ez-zahra BELBAYANE

Médecine Générale

Lauréat de la faculté de médecine et de pharmacie de Casablanca

Ancien médecin interne au CHP Med V

Diplôme universitaire Diabétologie et Nutrition de l'Université de Bordeaux - France

Diplôme universitaire Maladies des os et articulations de l'Université de Bordeaux - France

Certificat universitaire de Médecine d'urgence et d'oxylogie de la Faculté de médecine et de pharmacie de Casablanca

الدكتورة فاطمة الزهراء بالبيان

الطب العام

خريجة كلية الطب والصيدلة والدار البيضاء

طبيبة داخلية سابقا بالمستشفى الجهوي محمد الخامس

حاصلة على دبلوم جامعي في مرض السكري والتغذية من جامعة بوردو بفرنسا

حاصلة على دبلوم جامعي في أمراض العظام والمفاصل من جامعة بوردو بفرنسا

حاصلة على شهادة جامعية في طب المستعجلات بكلية الطب والصيدلة الدار البيضاء

Casablanca le 22/11/2022 : الدار البيضاء في :

Dr. Rodolphe Paulozzer

98800112
de Naloxfenton-borg



PHARMACIE AL AMAL
Kamat Al Amal GH-02
IMM N° 53 Hay Errahma
Casablanca - Tél. 05 22 65 76 05

44.20 x 4
de Immolect uer



de cycle x 20
de cycle x 20

60.40

Distance



logholson

all letters
by all

41 Belmogerberg

5094

all three
of them.

$T = 424.80$

PHARMACEUTICAL ANAL.
Karnel Al Hamdani
Tel: 05 28 65 76 03
Fax: 05 28 65 76 03

[Handwritten signature]



Primolot-Nor® 10 mg

Comprimés

Acétate de Norethistérone

Bolite de 30

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser les comprimés Primolot-Nor car elle contient des informations importantes pour vous.

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
• Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Primolot-Nor et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Primolot-Nor
3. Comment utiliser Primolot-Nor

4. Quels sont les effets indésirables éventuels

5. Comment conserver les comprimés Primolot-Nor

6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Primolot-Nor et dans quel cas est-il utilisé ?

Primolot-Nor est un produit dit progestatif (produit à progestérone) c-a-d., un produit hormonal de synthèse possédant des caractéristiques similaires à celles de la progestérone, qui est une hormone féminine naturelle.

Primolot-Nor est utilisé pour le traitement de différentes hémorragies dysfonctionnelles et de l'absence de règles (aménorrhée) due à diverses causes, pour soulager les symptômes du syndrome prémenstruel, pour le traitement d'une affection de la glande mammaire (mastopathie), pour décaler la menstruation et pour le traitement de l'endométriose.

Primolot-Nor contient de l'acétate de norethistérone, qui est parfois utilisé pour traiter des malades autres que celles mentionnées dans cette notice. Si nécessaire, demandez conseil à votre médecin, votre pharmacien ou un autre professionnel de santé et suivez toujours leurs instructions.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Primolot-Nor ?

N'utilisez jamais Primolot-Nor

- si vous êtes allergique à la norethistérone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6)
- si vous êtes enceinte ou si vous pensez être enceinte
- si vous allaitez
- si vous avez ou vous avez eu une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral (causés par une thrombose ou une rupture d'un vaisseau sanguin dans le cerveau)
- si vous avez ou vous avez eu une maladie qui peut être un signe précurseur soit d'une crise cardiaque (par ex. angine de poitrine, causant une douleur thoracique intense et pouvant irradier vers le bras gauche) soit d'un accident vasculaire cérébral (par ex. accident ischémique transitoire sans séquelles irréversibles)
- si vous présentez plusieurs facteurs de risque de thrombose
- si vous avez ou vous avez eu un certain type de migraine (accompagné de symptômes dits neurologiques focaux, comme des troubles de la vision, des difficultés d'élocution ou des sensations de faiblesse ou d'engourdissement dans une partie du corps)
- si vous avez un diabète accompagné de lésions vasculaires
- si vous avez ou vous avez eu une maladie sévère du foie et que votre médecin

s'aggrave pendant l'utilisation de ce médicament :

- si vous fumez
- si vous êtes diabétique
- si vous avez un surpoids important
- si vous êtes hypertendue
- si vous avez une valvulopathie du cœur ou un certain type d'arythmie (fibrillation auriculaire)
- si vous avez eu une thrombose
- si un proche parent a eu une thrombose (une thromboembolie veineuse chez un frère ou une sœur ou un parent à un âge relativement jeune), une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral dans sa jeunesse
- si vous avez une thrombophilie superficielle
- si vous avez des varices
- si vous ou un proche parent avez eu un cancer du sein
- si vous avez ou si vous avez eu un masque de grossesse (des taches pigmentaires brunes jaunâtres surtout sur la peau du visage) ; évitez alors une exposition excessive au soleil ou aux rayons ultraviolets
- si vous avez été dépressive
- si vous avez des migraines
- si vous êtes épileptique (voir rubrique « Autres médicaments et Primolot-Nor »)
- si vous ou un proche parent avez eu une concentration sanguine élevée de cholestérol ou de triglycérides (lipides sanguins)
- si vous avez une maladie du foie ou de la vésicule biliaire
- si vous avez la maladie de Crohn ou une rectocolite hémorragique (une inflammation chronique du côlon)
- si vous avez un LED (lupus érythémateux disséminé, maladie du système immunitaire)
- si vous avez un SHU (syndrome hémolytique et urémique, trouble de la coagulation sanguine entraînant une insuffisance rénale)

- si vous avez une drépanocytose

- si vous avez une maladie qui est apparue pour la première fois ou qui s'est aggravée pendant la grossesse ou pendant une utilisation antérieure d'hormones sexuelles, par exemple perte auditive, porphyrie (maladie métabolique), herpes gestationis (maladie cutanée) ou chorée de Sydenham (maladie neurologique)

- si vous avez un angio-œdème héréditaire. Discutez immédiatement avec votre médecin si vous développez des symptômes d'angio-œdème, comme un gonflement du visage, de la langue ou de la gorge et/ou des difficultés à avaler ou une urticaire accompagnée de difficultés respiratoires. Les produits contenant de l'œstrogène peuvent causer ou aggraver ces symptômes d'angio-œdème. Consultez votre médecin en cas d'apparition pour la première fois, de récurrence ou d'aggravation d'un des états mentionnés ci-dessus pendant l'utilisation de Primolot-Nor.

Primolot-Nor et thrombose

Une thrombose est un caillot sanguin à l'intérieur d'un vaisseau sanguin pouvant causer l'obstruction du vaisseau.

Les résultats des recherches indiquent que l'utilisation de contraceptifs oraux œstroprogestatifs augmente le risque de thrombose chez la femme comparé à une femme qui ne prend aucun contraceptif oral.

Une thrombose peut survenir dans les veines profondes de la jambe (thrombose veineuse profonde). Une thrombose veineuse peut se développer même si vous n'utilisez pas de contraceptifs oraux. Elle peut aussi se développer pendant la grossesse. Si le caillot sanguin se détache et se met en mouvement dans la veine où il s'est formé, il peut migrer jusqu'aux artères pulmonaires, les boucher et causer un caillot de sang dans un vaisseau du poulmon (une embolie pulmonaire). Dans de rares cas, des thromboses peuvent aussi survenir dans les vaisseaux cardiaques et elles peuvent entraîner une crise cardiaque. Une thrombose ou une rupture d'un vaisseau sanguin du cerveau peut entraîner un accident vasculaire cérébral.

Le risque total de thromboembolie veineuse chez les utilisatrices de produits œstroprogestatifs combinés (faible dose d'œstrogène, moins de 50 microgrammes d'éthinylestradiol) est 2-3 fois plus élevé que chez les non-utilisatrices qui ne sont pas enceintes. Le risque accru est inférieur au risque lié à la grossesse ou à l'accouchement.

La thromboembolie veineuse qui se manifeste sous forme d'une thrombose veineuse profonde éflow d'une embolie pulmonaire peut apparaître au cours de l'utilisation de tout contraceptif combiné.

Dans des cas extrêmement rares, une thrombose peut survenir dans d'autres organes, comme le foie, les intestins, les reins, le cerveau ou les yeux.

Le risque de thrombose est accru aussi immédiatement après l'accouchement. **QUAND CONTACTER VOTRE MÉDECIN ?**

Examens médicaux réguliers

Lorsque vous utilisez Primolot-Nor, votre médecin vous dira dans quel cas vous devez vous faire examiner à intervalles réguliers.

Contactez votre médecin dans les plus brefs délais si

- vous observez des changements dans votre état de santé, tout particulièrement si ces changements se rapportent à des aspects mentionnés dans cette notice (voir aussi rubriques « Utilisez jamais Primolot-Nor » et « Avertissements et précautions » ; n'oubliez pas les facteurs concernant vos proches parents)

44.20

Si vous avez l'un des états suivants vous concerne ou si vous développez ces états ou qu'ils



Primolot-Nor® 10 mg

Comprimés

Acétate de Norethistérone

Bolite de 30

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser les comprimés Primolot-Nor car elle contient des informations importantes pour vous.

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
• Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Primolot-Nor et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Primolot-Nor
3. Comment utiliser Primolot-Nor

4. Quels sont les effets indésirables éventuels

5. Comment conserver les comprimés Primolot-Nor

6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Primolot-Nor et dans quel cas est-il utilisé ?

Primolot-Nor est un produit dit progestatif (produit à progestérone) c-a-d., un produit hormonal de synthèse possédant des caractéristiques similaires à celles de la progestérone, qui est une hormone féminine naturelle.

Primolot-Nor est utilisé pour le traitement de différentes hémorragies dysfonctionnelles et de l'absence de règles (aménorrhée) due à diverses causes, pour soulager les symptômes du syndrome prémenstruel, pour le traitement d'une affection de la glande mammaire (mastopathie), pour décaler la menstruation et pour le traitement de l'endométriose.

Primolot-Nor contient de l'acétate de norethistérone, qui est parfois utilisé pour traiter des malades autres que celles mentionnées dans cette notice. Si nécessaire, demandez conseil à votre médecin, votre pharmacien ou un autre professionnel de santé et suivez toujours leurs instructions.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Primolot-Nor ?

N'utilisez jamais Primolot-Nor

- si vous êtes allergique à la norethistérone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6)
- si vous êtes enceinte ou si vous pensez être enceinte
- si vous allaitez
- si vous avez ou vous avez eu une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral (causés par une thrombose ou une rupture d'un vaisseau sanguin dans le cerveau)
- si vous avez ou vous avez eu une maladie qui peut être un signe précurseur soit d'une crise cardiaque (par ex. angine de poitrine, causant une douleur thoracique intense et pouvant irradier vers le bras gauche) soit d'un accident vasculaire cérébral (par ex. accident ischémique transitoire sans séquelles irréversibles)
- si vous présentez plusieurs facteurs de risque de thrombose
- si vous avez ou vous avez eu un certain type de migraine (accompagné de symptômes dits neurologiques focaux, comme des troubles de la vision, des difficultés d'élocution ou des sensations de faiblesse ou d'engourdissement dans une partie du corps)
- si vous avez un diabète accompagné de lésions vasculaires
- si vous avez ou vous avez eu une maladie sévère du foie et que votre médecin

s'aggrave pendant l'utilisation de ce médicament :

- si vous fumez
- si vous êtes diabétique
- si vous avez un surpoids important
- si vous êtes hypertendue
- si vous avez une valvulopathie du cœur ou un certain type d'arythmie (fibrillation auriculaire)
- si vous avez eu une thrombose
- si un proche parent a eu une thrombose (une thromboembolie veineuse chez un frère ou une sœur ou un parent à un âge relativement jeune), une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral dans sa jeunesse
- si vous avez une thrombophilie superficielle
- si vous avez des varices
- si vous ou un proche parent avez eu un cancer du sein
- si vous avez ou si vous avez eu un masque de grossesse (des taches pigmentaires brunes jaunâtres surtout sur la peau du visage) ; évitez alors une exposition excessive au soleil ou aux rayons ultraviolets
- si vous avez été dépressive
- si vous avez des migraines
- si vous êtes épileptique (voir rubrique « Autres médicaments et Primolot-Nor »)
- si vous ou un proche parent avez eu une concentration sanguine élevée de cholestérol ou de triglycérides (lipides sanguins)
- si vous avez une maladie du foie ou de la vésicule biliaire
- si vous avez la maladie de Crohn ou une rectocolite hémorragique (une inflammation chronique du côlon)
- si vous avez un LED (lupus érythémateux disséminé, maladie du système immunitaire)
- si vous avez un SHU (syndrome hémolytique et urémique, trouble de la coagulation sanguine entraînant une insuffisance rénale)
- si vous avez une drépanocytose

- si vous avez une maladie qui est apparue pour la première fois ou qui s'est aggravée pendant la grossesse ou pendant une utilisation antérieure d'hormones sexuelles, par exemple perte auditive, porphyrie (maladie métabolique), herpes gestationis (maladie cutanée) ou chorée de Sydenham (maladie neurologique)

- si vous avez un angio-œdème héréditaire. Discutez immédiatement avec votre médecin si vous développez des symptômes d'angio-œdème, comme un gonflement du visage, de la langue ou de la gorge et/ou des difficultés à avaler ou une urticaire accompagnée de difficultés respiratoires. Les produits contenant des œstrogènes peuvent causer ou aggraver ces symptômes d'angio-œdème. Consultez votre médecin en cas d'apparition pour la première fois, de récurrence ou d'aggravation d'un des états mentionnés ci-dessus pendant l'utilisation de Primolot-Nor.

Primolot-Nor et thrombose

Une thrombose est un caillot sanguin à l'intérieur d'un vaisseau sanguin pouvant causer l'obstruction du vaisseau.

Les résultats des recherches indiquent que l'utilisation de contraceptifs oraux œstroprogestatifs augmente le risque de thrombose chez la femme comparé à une femme qui ne prend aucun contraceptif oral.

Une thrombose peut survenir dans les veines profondes de la jambe (thrombose veineuse profonde). Une thrombose veineuse peut se développer même si vous n'utilisez pas de contraceptifs oraux. Elle peut aussi se développer pendant la grossesse. Si le caillot sanguin se détache et se met en mouvement dans la veine où il s'est formé, il peut migrer jusqu'aux artères pulmonaires, les boucher et causer un caillot de sang dans un vaisseau du poulmon (une embolie pulmonaire). Dans de rares cas, des thromboses peuvent aussi survenir dans les vaisseaux cardiaques et elles peuvent entraîner une crise cardiaque. Une thrombose ou une rupture d'un vaisseau sanguin du cerveau peut entraîner un accident vasculaire cérébral.

Le risque total de thromboembolie veineuse chez les utilisatrices de produits œstroprogestatifs combinés (faible dose d'œstrogène, moins de 50 microgrammes d'éthinylestradiol) est 2-3 fois plus élevé que chez les non-utilisatrices qui ne sont pas enceintes. Le risque accru est inférieur au risque lié à la grossesse ou à l'accouchement.

La thromboembolie veineuse qui se manifeste sous forme d'une thrombose veineuse profonde éflow d'une embolie pulmonaire peut apparaître au cours de l'utilisation de tout contraceptif combiné.

Dans des cas extrêmement rares, une thrombose peut survenir dans d'autres organes, comme le foie, les intestins, les reins, le cerveau ou les yeux.

Le risque de thrombose est accru aussi immédiatement après l'accouchement.

QUAND CONTACTER VOTRE MÉDECIN ?

Examens médicaux réguliers

Lorsque vous utilisez Primolot-Nor, votre médecin vous dira dans quel cas vous devez vous faire examiner à intervalles réguliers.

Contactez votre médecin dans les plus brefs délais si

- vous observez des changements dans votre état de santé, tout particulièrement si ces changements se rapportent à des aspects mentionnés dans cette notice (voir aussi rubriques « Utilisez jamais Primolot-Nor » et « Avertissements et précautions » ; n'oubliez pas les facteurs concernant vos proches parents)

44.20

Si vous avez l'un des états suivants vous concerne ou si vous développez ces états ou qu'ils



Primolot-Nor® 10 mg

Comprimés

Acétate de Norethistérone

Bolite de 30

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser les comprimés Primolot-Nor car elle contient des informations importantes pour vous.

Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Primolot-Nor et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Primolot-Nor
3. Comment utiliser Primolot-Nor
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver les comprimés Primolot-Nor
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Primolot-Nor et dans quel cas est-il utilisé ?

Primolot-Nor est un produit dit progestatif (produit à progestérone) c-a-d., un produit hormonal de synthèse possédant des caractéristiques similaires à celles de la progestérone, qui est une hormone féminine naturelle.

Primolot-Nor est utilisé pour le traitement de différentes hémorragies dysfonctionnelles et de l'absence de règles (aménorrhée) due à diverses causes, pour soulager les symptômes du syndrome prémenstruel, pour le traitement d'une affection de la glande mammaire (mastopathie), pour décaler la menstruation et pour le traitement de l'endométriose.

Primolot-Nor contient de l'acétate de norethistérone, qui est parfois utilisé pour traiter des malades autres que celles mentionnées dans cette notice. Si nécessaire, demandez conseil à votre médecin, votre pharmacien ou un autre professionnel de santé et suivez toujours leurs instructions.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Primolot-Nor ?

N'utilisez jamais Primolot-Nor

- si vous êtes allergique à la norethistérone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6)
- si vous êtes enceinte ou si vous pensez être enceinte
- si vous allaitez
- si vous avez ou vous avez eu une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral (causés par une thrombose ou une rupture d'un vaisseau sanguin dans le cerveau)
- si vous avez ou vous avez eu une maladie qui peut être un signe précurseur soit d'une crise cardiaque (par ex. angine de poitrine, causant une douleur thoracique intense et pouvant irradier vers le bras gauche) soit d'un accident vasculaire cérébral (par ex. accident ischémique transitoire sans séquelles irréversibles)
- si vous présentez plusieurs facteurs de risque de thrombose
- si vous avez ou vous avez eu un certain type de migraine (accompagné de symptômes dits neurologiques focaux, comme des troubles de la vision, des difficultés d'élocution ou des sensations de faiblesse ou d'engourdissement dans une partie du corps)
- si vous avez un diabète accompagné de lésions vasculaires
- si vous avez ou vous avez eu une maladie sévère du foie et que votre médecin

s'aggrave pendant l'utilisation de ce médicament :

- si vous fumez
- si vous êtes diabétique
- si vous avez un surpoids important
- si vous êtes hypertendue
- si vous avez une valvulopathie du cœur ou un certain type d'arythmie (fibrillation auriculaire)
- si vous avez eu une thrombose
- si un proche parent a eu une thrombose (une thromboembolie veineuse chez un frère ou une sœur ou un parent à un âge relativement jeune), une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral dans sa jeunesse
- si vous avez une thrombophilie superficielle
- si vous avez des varices
- si vous ou un proche parent avez eu un cancer du sein
- si vous avez ou si vous avez eu un masque de grossesse (des taches pigmentaires brunes jaunâtres surtout sur la peau du visage) ; évitez alors une exposition excessive au soleil ou aux rayons ultraviolets
- si vous avez été dépressive
- si vous avez des migraines
- si vous êtes épileptique (voir rubrique « Autres médicaments et Primolot-Nor »)
- si vous ou un proche parent avez eu une concentration sanguine élevée de cholestérol ou de triglycérides (lipides sanguins)
- si vous avez une maladie du foie ou de la vésicule biliaire
- si vous avez la maladie de Crohn ou une rectocolite hémorragique (une inflammation chronique du côlon)
- si vous avez un LED (lupus érythémateux disséminé, maladie du système immunitaire)
- si vous avez un SHU (syndrome hémolytique et urémique, trouble de la coagulation sanguine entraînant une insuffisance rénale)

- si vous avez une drépanocytose

- si vous avez une maladie qui est apparue pour la première fois ou qui s'est aggravée pendant la grossesse ou pendant une utilisation antérieure d'hormones sexuelles, par exemple perte auditive, porphyrie (maladie métabolique), herpes gestationis (maladie cutanée) ou chorée de Sydenham (maladie neurologique)

- si vous avez un angio-œdème héréditaire. Discutez immédiatement avec votre médecin si vous développez des symptômes d'angio-œdème, comme un gonflement du visage, de la langue ou de la gorge et/ou des difficultés à avaler ou une urticaire accompagnée de difficultés respiratoires. Les produits contenant de l'œstrogène peuvent causer ou aggraver ces symptômes d'angio-œdème. Consultez votre médecin en cas d'apparition pour la première fois, de récurrence ou d'aggravation d'un des états mentionnés ci-dessus pendant l'utilisation de Primolot-Nor.

Primolot-Nor et thrombose
Une thrombose est un caillot sanguin à l'intérieur d'un vaisseau sanguin pouvant causer l'obstruction du vaisseau.

Les résultats des recherches indiquent que l'utilisation de contraceptifs oraux œstroprogestatifs augmente le risque de thrombose chez la femme comparé à une femme qui ne prend aucun contraceptif oral.

Une thrombose peut survenir dans les veines profondes de la jambe (thrombose veineuse profonde). Une thrombose veineuse peut se développer même si vous n'utilisez pas de contraceptifs oraux. Elle peut aussi se développer pendant la grossesse. Si le caillot sanguin se détache et se met en mouvement dans la veine où il s'est formé, il peut migrer jusqu'aux artères pulmonaires, les boucher et causer un caillot de sang dans un vaisseau du poulmon (une embolie pulmonaire). Dans de rares cas, des thromboses peuvent aussi survenir dans les vaisseaux cardiaques et elles peuvent entraîner une crise cardiaque. Une thrombose ou une rupture d'un vaisseau sanguin du cerveau peut entraîner un accident vasculaire cérébral.

Le risque total de thromboembolie veineuse chez les utilisatrices de produits œstroprogestatifs combinés (faible dose d'œstrogène, moins de 50 microgrammes d'éthinylestradiol) est 2-3 fois plus élevé que chez les non-utilisatrices qui ne sont pas enceintes. Le risque accru est inférieur au risque lié à la grossesse ou à l'accouchement.

La thromboembolie veineuse qui se manifeste sous forme d'une thrombose veineuse profonde éflow d'une embolie pulmonaire peut apparaître au cours de l'utilisation de tout contraceptif combiné.

Dans des cas extrêmement rares, une thrombose peut survenir dans d'autres organes, comme le foie, les intestins, les reins, le cerveau ou les yeux.

Le risque de thrombose est accru aussi immédiatement après l'accouchement.

QUAND CONTACTER VOTRE MÉDECIN ?

Examens médicaux réguliers
- Lorsque vous utilisez Primolot-Nor, votre médecin vous dira dans quel cas vous devez vous faire examiner à intervalles réguliers.

Contactez votre médecin dans les plus brefs délais si

- vous observez des changements dans votre état de santé, tout particulièrement si ces changements se rapportent à des aspects mentionnés dans cette notice (voir aussi rubriques « Utilisez jamais Primolot-Nor » et « Avertissements et précautions » ; n'oubliez pas les facteurs concernant vos proches parents)

44.20

Si vous avez l'un des états suivants vous concerne ou si vous développez ces états ou qu'ils



Primolot-Nor® 10 mg

Comprimés

Acétate de Norethistérone

Bolite de 30

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser les comprimés Primolot-Nor car elle contient des informations importantes pour vous.

Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Primolot-Nor et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Primolot-Nor
3. Comment utiliser Primolot-Nor
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver les comprimés Primolot-Nor
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Primolot-Nor et dans quel cas est-il utilisé ?

Primolot-Nor est un produit dit progestatif (produit à progestérone) c-a-d, un produit hormonal de synthèse possédant des caractéristiques similaires à celles de la progestérone, qui est une hormone féminine naturelle.

Primolot-Nor est utilisé pour le traitement de différentes hémorragies dysfonctionnelles et de l'absence de règles (aménorrhée) due à diverses causes, pour soulager les symptômes du syndrome prémenstruel, pour le traitement d'une affection de la glande mammaire (mastopathie), pour décaler la menstruation et pour le traitement de l'endométriose.

Primolot-Nor contient de l'acétate de norethistérone, qui est parfois utilisé pour traiter des malades autres que celles mentionnées dans cette notice. Si nécessaire, demandez conseil à votre médecin, votre pharmacien ou un autre professionnel de santé et suivez toujours leurs instructions.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Primolot-Nor ?

N'utilisez jamais Primolot-Nor

- si vous êtes allergique à la norethistérone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6)
- si vous êtes enceinte ou si vous pensez être enceinte
- si vous allaitez
- si vous avez ou vous avez eu une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral (causés par une thrombose ou une rupture d'un vaisseau sanguin dans le cerveau)
- si vous avez ou vous avez eu une maladie qui peut être un signe précurseur soit d'une crise cardiaque (par ex. angine de poitrine, causant une douleur thoracique intense et pouvant irradier vers le bras gauche) soit d'un accident vasculaire cérébral (par ex. accident ischémique transitoire sans séquelles irréversibles)
- si vous présentez plusieurs facteurs de risque de thrombose
- si vous avez ou vous avez eu un certain type de migraine (accompagné de symptômes dits neurologiques focaux, comme des troubles de la vision, des difficultés d'élocution ou des sensations de faiblesse ou d'engourdissement dans une partie du corps)
- si vous avez un diabète accompagné de lésions vasculaires
- si vous avez ou vous avez eu une maladie sévère du foie et que votre médecin

s'aggrave pendant l'utilisation de ce médicament :

- si vous fumez
- si vous êtes diabétique
- si vous avez un surpoids important
- si vous êtes hypertendue
- si vous avez une valvulopathie du cœur ou un certain type d'arythmie (fibrillation auriculaire)
- si vous avez eu une thrombose
- si un proche parent a eu une thrombose (une thromboembolie veineuse chez un frère ou une sœur ou un parent à un âge relativement jeune), une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral dans sa jeunesse
- si vous avez une thrombophilie superficielle
- si vous avez des varices
- si vous ou un proche parent avez eu un cancer du sein
- si vous avez ou si vous avez eu un masque de grossesse (des taches pigmentaires brunes jaunâtres surtout sur la peau du visage) ; évitez alors une exposition excessive au soleil ou aux rayons ultraviolets
- si vous avez été dépressive
- si vous avez des migraines
- si vous êtes épileptique (voir rubrique « Autres médicaments et Primolot-Nor »)
- si vous ou un proche parent avez eu une concentration sanguine élevée de cholestérol ou de triglycérides (lipides sanguins)
- si vous avez une maladie du foie ou de la vésicule biliaire
- si vous avez la maladie de Crohn ou une rectocolite hémorragique (une inflammation chronique du côlon)
- si vous avez un LED (lupus érythémateux disséminé, maladie du système immunitaire)
- si vous avez un SHU (syndrome hémolytique et urémique, trouble de la coagulation sanguine entraînant une insuffisance rénale)

- si vous avez une drépanocytose

- si vous avez une maladie qui est apparue pour la première fois ou qui s'est aggravée pendant la grossesse ou pendant une utilisation antérieure d'hormones sexuelles, par exemple perte auditive, porphyrie (maladie métabolique), herpes gestationis (maladie cutanée) ou chorée de Sydenham (maladie neurologique)

- si vous avez un angio-œdème héréditaire. Discutez immédiatement avec votre médecin si vous développez des symptômes d'angio-œdème, comme un gonflement du visage, de la langue ou de la gorge et/ou des difficultés à avaler ou une urticaire accompagnée de difficultés respiratoires. Les produits contenant de l'œstrogène peuvent causer ou aggraver ces symptômes d'angio-œdème. Consultez votre médecin en cas d'apparition pour la première fois, de récurrence ou d'aggravation d'un des états mentionnés ci-dessus pendant l'utilisation de Primolot-Nor.

Primolot-Nor et thrombose
Une thrombose est un caillot sanguin à l'intérieur d'un vaisseau sanguin pouvant causer l'obstruction du vaisseau.

Les résultats des recherches indiquent que l'utilisation de contraceptifs oraux œstroprogestatifs augmente le risque de thrombose chez la femme comparé à une femme qui ne prend aucun contraceptif oral.

Une thrombose peut survenir dans les veines profondes de la jambe (thrombose veineuse profonde). Une thrombose veineuse peut se développer même si vous n'utilisez pas de contraceptifs oraux. Elle peut aussi se développer pendant la grossesse. Si le caillot sanguin se détache et se met en mouvement dans la veine où il s'est formé, il peut migrer jusqu'aux artères pulmonaires, les boucher et causer un caillot de sang dans un vaisseau du poulmon (une embolie pulmonaire). Dans de rares cas, des thromboses peuvent aussi survenir dans les vaisseaux cardiaques et elles peuvent entraîner une crise cardiaque. Une thrombose ou une rupture d'un vaisseau sanguin du cerveau peut entraîner un accident vasculaire cérébral.

Le risque total de thromboembolie veineuse chez les utilisatrices de produits œstroprogestatifs combinés (faible dose d'œstrogène, moins de 50 microgrammes d'éthinylestradiol) est 2-3 fois plus élevé que chez les non-utilisatrices qui ne sont pas enceintes. Le risque accru est inférieur au risque lié à la grossesse ou à l'accouchement.

La thromboembolie veineuse qui se manifeste sous forme d'une thrombose veineuse profonde équivaut d'une embolie pulmonaire peut apparaître au cours de l'utilisation de tout contraceptif combiné.

Dans des cas extrêmement rares, une thrombose peut survenir dans d'autres organes, comme le foie, les intestins, les reins, le cerveau ou les yeux.

Le risque de thrombose est accru aussi immédiatement après l'accouchement.

QUAND CONTACTER VOTRE MÉDECIN ?

Examens médicaux réguliers
- Lorsque vous utilisez Primolot-Nor, votre médecin vous dira dans quel cas vous devez vous faire examiner à intervalles réguliers.

Contactez votre médecin dans les plus brefs délais si
- vous observez des changements dans votre état de santé, tout particulièrement si ces changements se rapportent à des aspects mentionnés dans cette notice (voir aussi rubriques « Utilisez jamais Primolot-Nor » et « Avertissements et précautions » ; n'oubliez pas les facteurs concernant vos proches parents)

44.20

Si vous avez l'un des états suivants vous concerne ou si vous développez ces états ou qu'ils

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

- 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 lever moins 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 :

Di-INDO® 100 mg 10 suppositoires

PPV 60DH40

EXP 08/2026
LOT 36016 5

Di-INDO® 100 mg
10 suppositoires



6 118000 031338

- certaines arthroses sévères,
- en traitement de courte durée de :
- certaines inflammations du pourtour des articulations (tendinites,

- des troubles du fonctionnement des reins,
- des troubles de l'audition : rarement, surdité,
- des troubles cardiaques : rarement, hypo ou hypertension, palpitations, douleur thoracique, troubles du rythme, œdèmes périphériques,