

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.
- les achats des médicaments à l'étranger en cas d'absence des vignettes ou codes-barres une facture du pharmacien est exigée en plus de l'ordonnance du médecin prescripteur

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 une fois par an.

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



207097

Déclaration de Maladie

M23- N° 0037289

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1053 Société : R.A.M.
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : Retraité
Nom & Prénom : KHIDIJOU Khadija
Date de naissance : 22/02/1948
Adresse : 342 Bd oued oum Rabi
Tél : 0661311351 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr. Amine SAIDI
Spécialiste O.R.L.
Service Faciale
GH 25 A Appt.
Rabii Outfa - CASA
05 22 90 68 94
Date de consultation : 3/06/2021
Nom et prénom du malade : KHIDIJOU Khadija Age :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☒ Enfant
Nature de la maladie :
Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :
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 : Signature de l'adhérent(e) : Le : / /

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
03/05/2024	Consultation	1	2500	Dr. Amine S. L. Spécialiste O.R.L. - CAS 1

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Belkacem 320 Bd. Oum El-Kheir Tel: 05 22 93 26 99 INE: 092025188 ICE: 001607520000005	03/05/2024	799.12

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

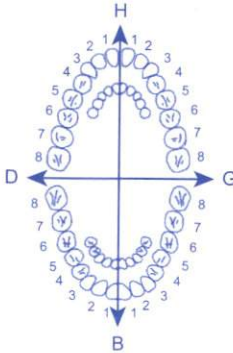
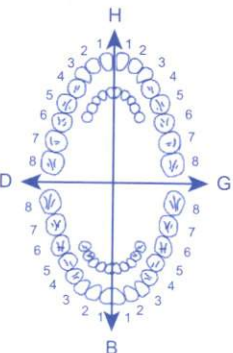
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Amine SAIDI

Spécialiste en ORL

et en Chirurgie Cervico - Faciale

Exploration de L'Audition - Endoscopie

الدكتور أمين سعيدي

اختصاصي في أمراض الأذن، الأنف والحنجرة

جراحة الوجه و العنق

اختبار السمع - الفحص بالمنظار

ARNICA GEL
Lot: PF2403008
Exp: 03/2027
PFC: 58.00DH

Casablanca le

Distribue par :
Laboratoire ADDAX MAR
Avenue Stendhal RES BEN
Casablanca - MAROC
www.addaxmaroc.com

DR. AMINE SAIDI
Spécialiste O.R.L.
Chirurgie Cervico - Faciale
30, Bd. Oum Rabioula - CASABLANCA
Tél. : 05 22 90 68 94

Khadiou Khadiz



Dr. Amine SAIDI
Spécialiste O.R.L.
Chirurgie Cervico - Faciale
30, Bd. Oum Rabioula - CASABLANCA
Tél. : 05 22 90 68 94

165,00 - Galpab cruce

58,00

- Armica



100



799,10

ميدانية المنال
Ph: Nadia El Manai
Dr. Naywa Bennani
320 Ed. Oum Errabi, Oulfa
Tel: 05 22 93 28 29

Dr. Amine SAIDI
Specialiste O.R.L.
Chirurgie de la Voix et de la Deglutition
Lab. de Biologie
30, rue de la République, 10000 ALGER
05 22 10 88 64

6M
3 282770 204667
A.C.L. 6126519

Betaserc

24 mg

LOT : 23E1332
DFB : 07/2026

BI Bd Alkimia N° 6, QI.
CF Sidi Bernoussi, Casablanca
P CP B30
BETASERC 24MG

P.P.V : 72,90 DH



le prendre ce
importantes

- Gardez c
- 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.

1. QU'EST-CE QUE BETASERC 24 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

Ce médicament contient une substance active qui s'appelle la bétahistine. Il appartient à une classe de médicaments appelée anti-vertigineux. Il lutte contre les vertiges.
Il est indiqué dans certaines formes de vertige.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Ne prenez jamais BETASERC 24 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une excroissance anormale de la glande médullo-surrénale qui peut provoquer une hypertension artérielle sévère (phéochromocytome).

Ne prenez jamais BETASERC si l'un des cas ci-dessus vous concerne. En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre BETASERC.

Avertissements et précautions

Mises en garde spéciales

Prévenez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre BETASERC si vous êtes asthmatique. Dans ce cas, le traitement avec BETASERC nécessite une surveillance particulière en raison du risque de contraction des bronches.

Chez les patients ayant un antécédent d'ulcère gastroduodénal, l'administration de bétahistine nécessite une surveillance particulière pendant la durée du traitement.

BETASERC n'est pas le traitement adapté pour les formes de vertige suivantes :

- crises de vertige positionnel bénin,
- vertige en relation avec une affection du système nerveux central.

Précautions d'emploi

Prenez les comprimés au milieu des repas pour éviter les douleurs d'estomac.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BETASERC 24 mg, comprimé.

Autres médicaments et BETASERC 24 mg, comprimé

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

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse ou l'allaitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

BETASERC 24 mg, comprimé n'est pas ou peu susceptible d'avoir un effet sur votre aptitude à conduire de véhicules et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

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

Posologie

La dose habituelle est de 1 comprimé, 2 fois par jour.

Cette forme du médicament est utilisée quand vous avez besoin d'une posologie de 48 mg par jour de bétahistine. Dans les autres cas, votre médecin vous prescrira un dosage inférieur.

Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les

Valex® 500 mg

Boîtes de 7, 14 et 42 Comprimés enrobés
Valaciclovir

Vous devez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.
Informations importantes pour vous.
Si vous avez besoin de la relire,
demandez plus d'informations à
votre pharmacien.
Ne donnez pas ce médicament à d'autres personnes.
Si vous avez des effets secondaires,
parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de commencer
votre traitement avec Valex.

FPV:404 DH 00

mon pharmacien.

1. Qu'est-ce que Valex et dans quels cas est-il utilisé ?
Valex 500 mg comprimé enrobé est utilisé pour le traitement des infections à virus de l'herpès (HSV) et de la varicelle (VZV).
Valex 500 mg comprimé enrobé est utilisé pour le traitement des infections à virus de l'herpès (HSV) et de la varicelle (VZV).
Valex 500 mg comprimé enrobé est utilisé pour le traitement des infections à virus de l'herpès (HSV) et de la varicelle (VZV).

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

Classe Pharmacothérapeutique :

Antiviral à usage systémique.

Classe pharmacothérapeutique : Nucléosides et nucléotides, inhibiteurs de la transcriptase inverse exclus, Code ATC : J05AB11.

Valex appartient à la famille des médicaments appelés antiviraux. Son mécanisme d'action consiste à détruire ou arrêter la croissance des virus appelés *Herpes simplex* (HSV), Varicelle-Zona (VZV) et Cytomégalo virus (CMV).

Valex peut être utilisé pour :

- Traiter le zona (chez l'adulte),
- Traiter les infections cutanées à HSV et l'herpès génital (chez l'adulte et l'adolescent de plus de 12 ans). Il est également utilisé pour aider à prévenir toute récurrence de ces infections,
- Traiter les boutons de fièvre (chez l'adulte et l'adolescent de plus de 12 ans),
- Prévenir toute infection à CMV après une greffe d'organe (chez l'adulte et l'adolescent de plus de 12 ans),
- Traiter et prévenir les infections de l'œil à HSV qui continuent à récidiver.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Valex 500 mg, comprimé enrobé ?

Ne prenez jamais Valex 500 mg, comprimé enrobé :

- Si vous êtes allergique au valaciclovir ou à l'aciclovir ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés à la rubrique 6.
- Si vous avez déjà développé une réaction cutanée étendue associée à une fièvre, un gonflement des ganglions lymphatiques, une augmentation des taux d'enzymes dans le foie et/ou une éosinophilie

(réaction médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques) après avoir pris du valaciclovir.

Ne prenez pas Valex si vous êtes dans ce cas. Si vous avez un doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de commencer votre traitement avec Valex.

Avertissements et précautions :

Adresses-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Valex si :

- Vous souffrez de problèmes rénaux,
- Vous souffrez de problèmes hépatiques,
- Vous avez plus de 65 ans,
- Vous êtes immunodéprimé(e).

En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de commencer votre traitement avec Valex.

Faites très attention avec Valex – Information importante :

Des réactions médicamenteuses avec éosinophilie et symptômes systémiques (DRESS) ont été rapportées pendant le traitement par valaciclovir. Ces réactions se manifestent initialement sous forme de symptômes grippaux et d'éruption cutanée au niveau du visage et, qui s'étend par la suite en s'accompagnant d'une forte fièvre, d'une augmentation des taux d'enzymes dans le foie (révélée par un examen sanguin), d'une augmentation d'un type de globule blanc (éosinophilie) et d'un gonflement des ganglions lymphatiques.

- Si vous développez une éruption cutanée associée à une fièvre et un gonflement des ganglions lymphatiques, arrêtez le traitement par valaciclovir et contactez immédiatement votre médecin ou un professionnel de santé.

Enfants :

Sans objet.

Prévenir la transmission de l'herpès génital à d'autres personnes :

Si Valex vous a été prescrit pour traiter ou prévenir l'herpès génital, ou si vous avez des antécédents d'herpès génital, il convient d'avoir des rapports sexuels protégés, notamment par l'utilisation de préservatifs. Ces mesures sont importantes pour éviter la transmission d'infections à d'autres personnes. Vous devez vous abstenir de tout rapport sexuel en cas d'apparition de boutons ou de vésicules sur vos organes génitaux.

Autres médicaments et Valex :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance ou à base de plantes, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Veillez informer votre médecin ou votre pharmacien de la prise de tout autre médicament agissant sur les reins, comme par exemple les aminosides, les organoplatines, les produits de contraste iodés, le méthotrexate, la pentamidine, le foscarnet, la ciclosporine, le tacrolimus, la cimétidine et le probénécide.

Si vous prenez Valex pour traiter un zona ou après une greffe d'organe, signalez toujours à votre médecin ou à votre pharmacien les autres médicaments que vous prenez.

Valex avec des aliments et des boissons :

Sans objet.

Grossesse et allaitement :

Valex est habituellement déconseillé pendant la grossesse. Si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être, ou si vous envisagez une grossesse, n'utilisez pas Valex sans en parler à votre médecin. Votre médecin évaluera le bénéfice pour vous par rapport au risque pour votre enfant.

Codolibrane®

comprimé sécable

BPV

20,80

PER: 10/25

LOT: M3451

BPV: 22DH20

PER: 04/25

LOT: M1316

..... 400,00 mg
..... 20,00 mg
..... 15,62 mg
de terre, povidone, pour un comprimé.

ANALGESIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N.Système nerveux central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- allergie connue au paracétamol ou à la codeïne
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codeïne. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).



EPYCA® 50 mg

PPV : 56DH20

PROMOPHARM S.A.



5 mg et 150 mg

utiliser ce médicament car elle contient

le sel.

médicament ou votre pharmacien.

se serait pas mentionné dans cette notice.

Il ne le donnera jamais à quelqu'un d'autre,

ni à lui-même.

Si vous remarquez un effet indésirable non

déclaré à votre pharmacien.

lactose monohydraté. Amidon de maïs. Tel :

Excipient à effet notoire : Lactose monohydraté

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE ou LE TYPE D'ACTIVITE

Epyca contient la prégabaline. Cette substance appartient à une classe de médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie, les douleurs neuropathiques et le Trouble Anxieux Généralisé (TAG) chez l'adulte.

INDICATIONS THERAPEUTIQUE

Douleurs neuropathiques périphériques et centrales : Epyca est utilisé pour traiter les douleurs persistantes causées par des lésions des nerfs. Différentes pathologies comme le diabète ou le zona peuvent induire des douleurs neuropathiques périphériques.

Les manifestations douloureuses peuvent être décrites comme étant des sensations de chaleur, de brûlure, de douleur lancinante, d'engourdissement, de coup de poignard, de douleur fulgurante, de crampes, d'engourdissement, de picotements, d'engourdissement, de picotements et de coups d'aiguille. Les douleurs neuropathiques périphériques et centrales peuvent aussi être associées à des changements de l'humeur, des troubles du sommeil, de la fatigue, et peuvent avoir un impact sur le fonctionnement physique et social, et sur la qualité de vie en général.

Épilepsie : Epyca est utilisé pour traiter un type particulier d'épilepsie (formes épileptiques partielles avec ou sans généralisation secondaire) chez l'adulte. Votre médecin vous prescrira Epyca pour aider à traiter votre épilepsie lorsque votre traitement actuel ne permet pas de contrôler complètement vos crises. Vous devez prendre Epyca en association à votre traitement actuel. Epyca ne doit pas être utilisé seul, mais doit toujours être utilisé en association à un autre traitement antiepileptique.

Trouble Anxieux Généralisé : Epyca est utilisé pour traiter le Trouble Anxieux Généralisé (TAG) chez l'adulte. Le TAG peut également induire une agitation ou une sensation d'excitation ou d'énervement, une sensation d'être facilement fatigué, des difficultés à se concentrer ou des troubles de mémoire, une irritabilité, une tension musculaire ou des troubles du sommeil. Ceci est différent du stress et des tensions de la vie quotidienne.

POSOLOGIE

Mode et voie d'administration :

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

Votre médecin déterminera la posologie qui convient dans votre cas.

Epyca est destiné à la voie orale uniquement.

Douleurs neuropathiques périphériques et centrales, épilepsie ou Trouble Anxieux Généralisé :

• Prenez le nombre de gélules prescrit par votre médecin.

• La dose habituelle, qui a été adaptée à vous et à votre état, est comprise entre 150 mg et 600 mg par jour.

• Votre médecin vous dira si vous devez prendre Epyca deux fois ou trois fois par jour.

En cas de deux prises par jour, prenez Epyca une fois le matin et une fois le soir, environ aux mêmes heures chaque jour. En cas de trois prises par jour, prenez Epyca une fois le matin, une fois le midi et une fois le soir, environ aux mêmes heures chaque jour.

Si vous avez l'impression que l'effet d'Epyca est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous êtes un patient âgé (de plus de 65 ans), vous devez prendre Epyca normalement sauf en cas de maladie des reins.

Votre médecin peut vous prescrire un horaire de prise et/ou une dose différents en cas de maladie des reins.

Arrêtez la gélule entière avec de l'eau. Continuez à prendre Epyca jusqu'à ce que votre médecin vous dise d'arrêter.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais Epyca :

• si vous êtes allergique (hypersensible) à la Prégabaline ou à l'un des autres composants contenus dans EPYCA.

EFFETS INDESIRABLES

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

Les effets indésirables très fréquents susceptibles d'affecter plus d'une personne sur 10 sont listés ci-dessous :

• étourdissements, somnolence

Fréquents : susceptibles d'affecter jusqu'à 1 personne sur 10

• augmentation de l'appétit

• sensation d'euphorie, état confusionnel, désorientation, diminution de la libido, irritabilité

• troubles de l'attention, maladresse, troubles de la mémoire, perte de mémoire, tremblements,

difficulté à parler, sensation de picotement, engourdissement, sécheresse, léthargie, insomnie,

fatigue, sensations anormales

• vision floue, vision double

• vertiges, troubles de l'équilibre, chutes

• sécheresse de la bouche, constipation, vomissements, flatulences, diarrhée, nausées,

Ballonnement

• troubles de l'irradiation

• gonflement du corps y compris des extrémités

• sensation d'ivresse, troubles de la marche

• prise de poids

• crampes musculaires, douleurs articulaires, douleurs dorsales, douleurs dans les membres

• mal de gorge

Peu fréquents : susceptibles d'affecter jusqu'à 1 personne sur 100

• perte d'appétit, perte de poids, taux faible de sucre dans le sang, taux de sucre élevé dans le sang

• modification de la personnalité, nervosité, dépression, agitation, humeur changeante, difficulté à trouver les mots, hallucinations, rêves anormaux, crises de panique, apathie, agressivité, exaltation, altération de la fonction mentale, difficulté à se concentrer, augmentation de la libido,

problèmes de fonctionnement sexuel incluant l'incapacité de parvenir à un orgasme, éjaculation retardée

• trouble de la vue, mouvements oculaires anormaux, troubles de la vision y compris rétrécissement du champ visuel, éblouissements, larmes, mouvements saccadés, diminution des réflexes, hyperactivité, vertiges en position debout, peau sensible, perte du goût, sensation de brûlure, tremblements lors des mouvements, diminution de la vigilance, perte de connaissance, syncope, sensibilité au bruit augmentée, sensation de malaise

• yeux secs, yeux gonflés, douleurs oculaires, faiblesse oculaire, yeux larmoyants, irritation des yeux

• troubles du rythme du cœur, accélération du rythme cardiaque, diminution de la pression

sanguine, augmentation de la pression sanguine, modifications des battements du cœur

• insuffisance cardiaque

• rougeur de la face, bouffée de chaleur

• difficulté à respirer, sécheresse du nez, congestion nasale

• augmentation de la salive, brûlures d'estomac, engourdissement autour de la bouche

• transpiration, rash cutané, frissons, fièvre

• contractions musculaires, gonflements articulaires, rigidité musculaire, douleurs y compris

douleurs musculaires, douleurs de la nuque

• douleur dans les seins

• miction difficile ou douloureuse, incontinence

• sensation de faiblesse, sensation de soif, oppression dans la poitrine

• modifications des résultats des tests sanguins et du foie (augmentation de la créatinine

phosphokinase du sang, augmentation de l'alanine aminotransférase, augmentation de

l'aspartate aminotransférase, diminution du nombre des plaquettes, neutropénie, augmentation

de la créatinine dans le sang, diminution du potassium dans le sang)

• hypersensibilité, gonflement du visage, démangeaisons, urticaire, écoulement nasal, saignement

nasal, toux, ronflements

• douleurs menstruelles

• froideur des mains et des pieds

Rares : susceptibles d'affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000

• troubles de l'odorat, vision oscillante, altération de la perception de la profondeur, écart visuel,

perte de la vue

• distension des pupilles, strabisme

• sueurs froides, contractions de la gorge, gonflement de la langue

• inflammation du pancréas

• difficultés à avaler

• mouvement lent ou réduit du corps

• difficultés à écrire consciemment

• accumulation de liquide dans l'abdomen

• liquide dans les poumons

• convulsions

• modifications de l'enregistrement des paramètres électriques (ECG) du cœur correspondant à

des troubles du rythme du cœur

• lésion musculaire

• écoulement mammaire, croissance anormale des seins, augmentation de la taille des seins chez

l'homme

• interruption des règles