

ECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR VER LES REMBOURSEMENTS ET ÉVITER LES REJETS

ons générales :

cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

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.

macie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

ologie 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.

ique :

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

éducation :

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

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

ntaire :

En cas de prothèses ou de traitement 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.

Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- 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.

<input type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent (e) 23938			
Matricule : 1516	Société : R.A.M		
<input type="checkbox"/> Actif	<input checked="" type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	
Nom & Prénom : BIKRI AHMED			
Date de naissance : 01/02/1948			
Adresse : Hay Nouba Takht Rue 3 Farid Sidi			
Boumoussi Casablanca			
Tél. :	Total des frais engagés : Dhs		

Cadre réservé au Médecin			
<p>Cachet du médecin : Dr. BENADDI HASSAN AGREE POUR PERMIS DE CONDUIRE 3 Bloc Farid 101 Bd Abbas El Ghaddabi Sidi Bernoussi Casablanca Tel 05 22 27 09</p>			
Date de consultation : 4/10/2020	Age : 70 ans		
Nom et prénom du malade : BENADDI HASSAN			
Lien de parenté : <input type="checkbox"/> Lui-même <input checked="" type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant			
Nature de la maladie : Grippal			
En cas d'accident préciser les causes et circonstances : ATTA - Ustensile			
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 : **Dr. BENADDI HASSAN**
Le : **13/09/2020**
Signature de l'adhérent(e) : **Hand**
Dr. BENADDI HASSAN
AGREE POUR PERMIS DE CONDUIRE
3 Bloc Farid 101 Bd Abbas El Ghaddabi
Sidi Bernoussi Casablanca
Tel 05 22 27 09

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
14.3.2010	C	G	100	<i>RENADDI HAIR</i> AGENCE SUR PERMIS DE CONDUIRE 3 Bloc Faouzi Ben abbas El Ghadaoui Sidi Bouhssui Casablanca 0522732709

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>PHARMACIE EN BATAK</i>	04.03.2010	603.17

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

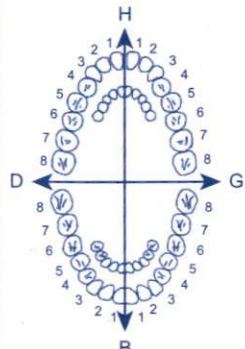
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVE 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 canalaire, ainsi que le bilan.

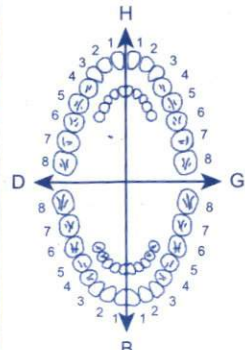
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient des travaux
				Montants des soins
				Début d'exécution
				Fin d'exécution
				Coefficient des travaux
				Montants des soins
				Date du devis
				Date de l'exécution

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	25533412	21433552
D	00000000	00000000
B	00000000	00000000
G	35533411	11433553

[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

Docteur BENADDI Hassan
Diplômé de la Faculté de Médecine de Lille

MEDECINE GENERALE

Diplômé d'Échographie de la Faculté
de Médecine de Paris

Agrée pour la Visite Medicale

de Permis de Conduire

Suivi de Diabète

الدكتور بنعدي حسن
خريج كلية الطب بيل
الطب العام

حاائز على دبلوم الفحص بالصدى
كلية الطب بياريس
مرخص للفحص الطبى لأجل
رخصة السيادة
مراقبة مرض السكري

بلوك فريد ، 101 شارع عباس العادوي رقم 3
سيدي البرنوصي - الدار البيضاء
الهاتف : 05 22 73 27 09

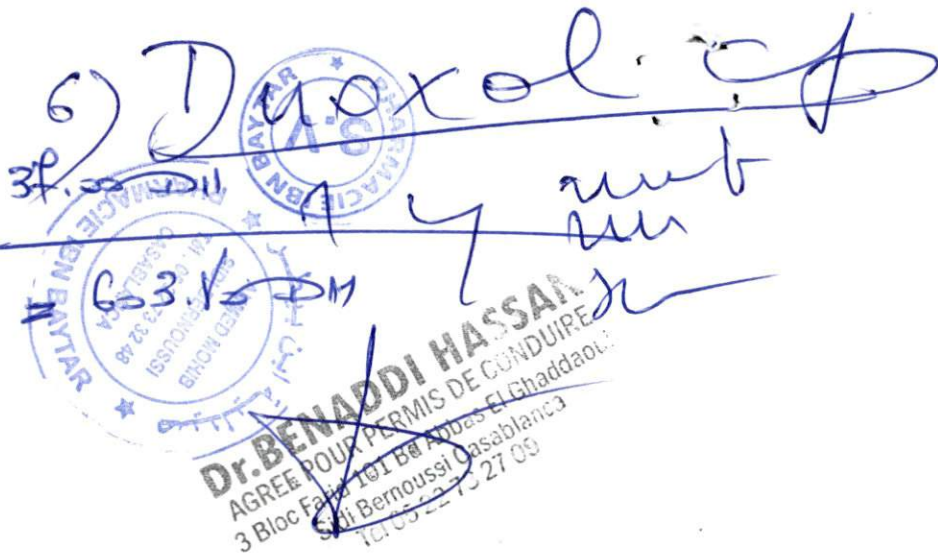
Bloc Farid 101, Avenue Abbas Ghaddaoui N° 3
Sidi Bouzid, Casablanca

Sidi Bernoussi - Casablanca

Tél : 05 22 73 27 09

Casablanca, Le.....

الدار البيضاء في ٢٠٢٥ ٣٤



Si vous avez pris plus de SOCLAV, vous avez administré plus de SOCLAV. La prise d'une quantité excessive de SOCLAV peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements, convulsions). Parlez-en à votre médecin. Montrez le médicament au médecin.

Si vous oubliez de prendre / votre enfant présente des symptômes de l'infection. Si vous avez oublié une dose, cette fois, prenez-la immédiatement. Attendez ensuite la dose suivante.

Si vous arrêtez / votre enfant présente des symptômes de l'infection. Vous devez continuer de prendre / d'arrêter le traitement, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour vaincre l'infection. Si certaines bactéries pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection. Si vous avez d'autres questions sur ce médicament, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?
Comme tous les médicaments, SOCLAV peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas chez tout le monde. Ce médicament contient des effets indésirables mentionnés ci-dessous.

Réactions nécessitant une attention particulière

Réactions allergiques

- Eruption cutanée,
 - Inflammation des vaisseaux sanguins, qui apparaît sous la forme de taches sur la peau, mais peuvent également toucher les yeux et la bouche,
 - Fièvre, douleurs articulaires, ganglions,
 - Gonflement, parfois du visage (angio-oedème), entraînant des difficultés respiratoires,
 - Malaise brutal avec chute de la pression artérielle.
- Si vous présentez / votre enfant présente ces symptômes, contactez un médecin immédiatement.

Inflammation du gros intestin

Inflammation du gros intestin, entraînant des diarrhées, des douleurs abdominales et des crampes. Si vous présentez / votre enfant présente ces symptômes, contactez un médecin immédiatement.

Effets indésirables très fréquents

Ils peuvent affecter plus d'une personne sur 100.

- Diarrhée (chez les adultes).

Effets indésirables fréquents

Ils peuvent affecter moins de 1 personne sur 100.

- muguet (affection due à un chancre qui se développe dans le vagin, la bouche ou la gorge),
- nausées, en particulier aux doses élevées,
- vomissements,
- diarrhée (chez les enfants).

Effets indésirables peu fréquents

Ils peuvent affecter moins de 1 personne sur 1000.

- éruption cutanée, démangeaisons, urticaire,
- éruption cutanée en saillie avec des papules (urticaire),
- indigestion,
- étourdissements,
- maux de tête.

Effets indésirables peu fréquents évidents par les analyses de sang

- augmentation de certaines substances dans le sang.

SOCLAV 100 mg/ 12,5 mg Nourrisson,

poudre pour suspension

buvable, boîte de 1 flacon de 30 ml.

SOCLAV 100 mg/ 12,5 mg Enfant,

poudre pour suspension buvable,

boîte de 1 flacon de 60 ml.

SOCLAV 500 mg/ 62,5 mg Enfant,

poudre pour suspension buvable,

- Si vous êtes allergique à SOCLAV. Ceci peut entraîner des réactions graves comme l'anaphylaxie.
- Si vous avez développé une réaction allergique à SOCLAV.

Ne prenez pas ce médicament si :

cas de allergie à SOCLAV.

CONSERVER SOCLAV

INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE SOCLAV ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

SOCLAV est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactivés). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

SOCLAV est utilisé chez les nourrissons, les enfants et les adultes pour traiter les infections suivantes :

- Infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- Infections des voies respiratoires,
- Infections des voies urinaires,
- Infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- Infections des os et des articulations.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SOCLAV ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre / donner ce médicament à votre enfant.

Ne prenez / ne donnez jamais SOCLAV à votre enfant :

- Si vous êtes / votre enfant est allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans SOCLAV (dont la liste est fournie à la rubrique 6).

PARANTAL C 1000®

Paracétamol, acide ascorbique

FORME ET PRÉPARATION

Comprimés effervescents

COMPOSITION

Paracétamol 500 mg

Acide ascorbique 1000 mg

Excipients qsp 1 comprimé effervescent

PHARMACODYNAMIE

L'association Paracétamol et Acide ascorbique

défatigante et déstressante

Le paracétamol assurant une efficacité antalgique et antipyrrétique

L'acide ascorbique possède des propriétés antioxydantes

N'ayant aucune toxicité chez les personnes

L'abus chronique peut entraîner des dommages aux reins

INDICATIONS :

Toutes les manifestations de l'inflammation

- Les états grippaux

- Rhinopharyngites

CONTRE INDICATIONS :

- Insuffisance hépatocellulaire

- Antécédents d'hypersensibilité au paracétamol

- Lithiasis urinaire quand la dose d'acide ascorbique doit dépasser 1g/24h

POSÉOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Adulte : 1 comprimé effervescent 2 à 3 fois par jour.

Les comprimés sont à dissoudre dans 1/2 verre d'eau.

Les prises doivent être espacées de 4 heures au minimum

Il est conseillé d'éviter la prise de Parantal C 1000® en fin de journée en raison de l'effet stimulant de la vitamine C.

EFFETS SECONDAIRES :

Parantal C 1000® est remarquablement toléré aux doses thérapeutiques.

Quelques rares cas de réactions cutanées ont été signalés, n'imposant pas l'arrêt du traitement.

Exceptionnels cas de thrombopénie.

Chez certains sujets, des doses élevées de vitamine C peuvent favoriser l'apparition de lithiasis oxaliques et uriques.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin et le dosage de la glycémie.

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE :

- Saccharose

Sodium : environ 263 mg par comprimé

Tube à conserver bien fermé à l'abri de la chaleur et de l'humidité

Ceci est un médicament

Un médicament n'est pas un produit comme les autres.

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

Une longue recherche a permis de découvrir son activité mais son absorption n'est pas toujours sans danger

Il ne faut jamais abuser des médicaments

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas, ne le reprenez pas de votre seule initiative

Votre pharmacien connaît les médicaments : suivez ses conseils

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin

NE LAISSEZ PAS LES MÉDICAMENTS À LA PORTEE DES ENFANTS

Laboratoires de Produits Pharmaceutiques d'Afrique du Nord

LAPROPHAN S.A. 21 , Rue des Oudaya - Casablanca

040700F56500P230707

Co-anginib® 50mg/12,5mg



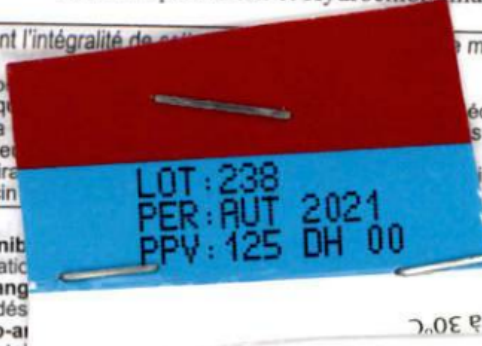
Boîte de 30 ou 60 comprimés pelliculés
Losartan potassium et Hydrochlorothiazide

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice. Les informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous en aurez besoin.
- Si vous avez d'autres questions, demandez à votre pharmacien.
- Ce médicament vous aide à contrôler votre tension artérielle, même si les signes de la maladie sont absents.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice vous gêne, parlez-en à votre médecin.

Que contient cette notice :

1. Qu'est ce que Co-anginib® ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Co-anginib® ?
3. Comment prendre Co-anginib® ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver Co-anginib® ?
6. Informations supplémentaires.



7,00 €

1. QU'EST CE QUE CO-ANGINIB ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Traitemenent de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par une monothérapie.

Co-anginib® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CO-ANGINIB ?

Ne prenez jamais Co-anginib® en cas de :

Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.

Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.

Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.

Hyponatrémie réfractaire.

Hyperuricémie symptomatique (goutte).

2ème et 3ème trimestres de la grossesse.

Insuffisance rénale sévère (c'est-à-dire clairance de la créatinine < 30 ml/mn).

Avant de prendre Co-anginib® :

Advissez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Co-anginib®.

Une attention particulière est requise chez les patients présentant :

• Hypertension artérielle associée à une insuffisance cardiaque aiguë ou chronique.

Co-anginib® 50mg/12,5mg



Boîte de 30 ou 60 comprimés pelliculés
Losartan potassium et Hydrochlorothiazide

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice. Les informations qu'elle contient sont importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous en aurez besoin.
- Si vous avez d'autres questions, n'hésitez pas à les poser à votre pharmacien ou à votre médecin.
- Ce médicament vous a-t-il causé des effets indésirables? N'oubliez pas de le mentionner à votre pharmacien ou à votre médecin.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice vous paraît suspect, parlez-en à votre pharmacien ou à votre médecin.

Le médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

édecin ou à votre pharmacien.

à d'autre personnes, il pourrait lui être nocif.

indésirable non mentionné dans cette notice,

Quel contenu cette notice :

1. Qu'est ce que Co-anginit?
 2. Quelles sont les informations?
 3. Comment prendre Co-anginit?
 4. Quels sont les effets indésirables?
 5. Comment conserver Co-anginit?
 6. Informations supplémentaires.

LOT: 238
PER: AUT 2021
PPV: 125 DH 00

305

1. QU'EST CE QUE CO-ANGINIB ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par une monothérapie.

Co-anginib® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorthiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorthiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CO-ANGINIB?

Ne prenez jamais Co-anginib® en cas de :

Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.

Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement

Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires

Hyponatriémie réfractaire

Hyperuricémie symptomatique (goutte)

Hyperthyroïdie symptomatique (goutte). 2^eme et 3^eme trimestres de la grossesse

Insuffisance rénale sévère (c'est-à-dire clairance de la créatinine < 30 ml/mn)

INSURANCE
Adviser

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Co-anginib®.

Une attention particulière est requise chez les patients présentant

Une attention particulière est requise chez les patients pre-

ATARAX® 25 mg, comprimé pelliculé sécable
ATARAX®, sirop
dichlorhydrate

Veuillez lire attentivement
- Gardez cette notice, vous
- Si vous avez d'autres qu'
- Ce médicament vous a é
- Si vous ressentez un qu
mentionné dans cette noti

Que contient cette notice
1. Qu'est-ce que ATARAX
2. Quelles sont les informa
3. Comment prendre ATA
4. Quels sont les effets ind
5. Comment conserver ATA
6. Contenu de l'emballage et autres informations

17,20

1. QU'EST-CE QUE ATARAX ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANXIOLYTIQUE.

ATARAX 25 mg comprimé pelliculé sécable :

Ce médicament est préconisé dans les manifestations mineures d'anxiété, en prémédication avant anesthésie générale, dans l'urticaire, ainsi que dans le traitement de certaines insomnies chez l'enfant de plus de 6 ans.

ATARAX sirop :

Ce médicament est préconisé dans les manifestations mineures d'anxiété, en prémédication avant anesthésie générale, dans l'urticaire, ainsi que dans le traitement de certaines

insomnies chez l'enfant de plus de 3 ans.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ATARAX ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez  avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ATARAX dans les cas suivants:

- allergie (hypersensibilité) connue à l'hydroxyzine, à l'un des constituants du médicament, à l'un de ses dérivés, à un autre dérivé de la pipérazine, à l'aminophylline et à l'éthylène diamine,
- glaucome aigu (augmentation brutale de la pression dans l'œil),

ce contenu des informations importantes pour vous.

pourraient leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas

ATARAX® 25 mg, comprimé pelliculé sécable
ATARAX®, sirop
dichlorhydrate

Veuillez lire attentivement
- Gardez cette notice, vous
- Si vous avez d'autres qu'
- Ce médicament vous a é
- Si vous ressentez un qu
mentionné dans cette noti

Que contient cette notice
1. Qu'est-ce que ATARAX
2. Quelles sont les informa
3. Comment prendre ATA
4. Quels sont les effets ind
5. Comment conserver ATA
6. Contenu de l'emballage et autres informations

17,20

1. QU'EST-CE QUE ATARAX ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANXIOLYTIQUE.

ATARAX 25 mg comprimé pelliculé sécable :

Ce médicament est préconisé dans les manifestations mineures d'anxiété, en prémédication avant anesthésie générale, dans l'urticaire, ainsi que dans le traitement de certaines insomnies chez l'enfant de plus de 6 ans.

ATARAX sirop :

Ce médicament est préconisé dans les manifestations mineures d'anxiété, en prémédication avant anesthésie générale, dans l'urticaire, ainsi que dans le traitement de certaines

insomnies chez l'enfant de plus de 3 ans.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ATARAX ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez  avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ATARAX dans les cas suivants:

- allergie (hypersensibilité) connue à l'hydroxyzine, à l'un des constituants du médicament, à l'un de ses dérivés, à un autre dérivé de la pipérazine, à l'aminophylline et à l'éthylène diamine,
- glaucome aigu (augmentation brutale de la pression dans l'œil),

ce contenu des informations importantes pour vous.

pourraient leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas

Stilnox® 10 mg

Tartrate de zolpidem

Comprimé pelliculé sécable

Veuillez lire attentivement ce médicament car elle est importante pour vous. **Gardez pourriez avoir besoin de d'autres questions, interroger votre pharmacien. Ce médicament n'a pas été prescrit par un pharmacien personnellement prescrit d'autres personnes. Il peut être pris si les signes de leur maladie sont similaires aux vôtres. Si vous ressentez une sensation 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 STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ? Classe pharmacothérapeutique : hypnotiques et sédatifs - code ATC : N05CF02 Ce médicament est apparenté aux benzodiazépines. Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'insomnie. Chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans, étant donné l'absence de données, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ? Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament. **Ne prenez jamais STILNOX 10 mg,** comprimé pelliculé sécable : • Si vous êtes allergique à la substance active, à la classe de produits apparentés aux benzodiazépines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6. • Si vous avez une insuffisance respiratoire grave. • Si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave). • Si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil). • Si vous souffrez de myasthénie (maladie des

muscles).

Avertissements et précautions Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable. **Mises en garde** Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose. **Risque de dépendance** ce traitement peut entraîner, surtout en prolongée, un état de dépendance physique. Divers facteurs semblent favoriser la dépendance : • durée du traitement, • consommation d'autres dépendances (alcool, tabac, etc.) ou non, y compris alcoolique. La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs.

• Pour plus d'information, parlez-en à votre pharmacien. Arrêter le traitement peut provoquer l'apparition d'un phénomène de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de symptômes tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires, mais on peut observer également une agitation, une irritabilité, des maux de tête, un engourdissement ou des picotements des extrémités, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière ou aux contacts physiques, etc... Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être définies avec votre médecin. La diminution très PROGRESSIVE des doses et l'espacement des prises représentent la meilleure prévention de ce phénomène de sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que le traitement aura été prolongé. Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de REBOND sans gravité peut se produire, avec réapparition TRANSITOIRE des symptômes (insomnie) qui avaient justifié la mise en route du traitement. Des troubles de la mémoire sont susceptibles d'apparaître dans les heures qui suivent la prise du médicament. Dans les heures qui suivent, il peut également survenir une difficulté à coordonner certains mouvements (altération des fonctions psychomotrices), une diminution de la capacité à conduire, en particulier si : • vous prenez ce médicament moins de 8 heures avant d'effectuer des activités nécessitant de la vigilance, • vous prenez une dose supérieure à la dose recommandée, • vous prenez du zolpidem alors que vous utilisez déjà un autre médicament sédatif ou qui augmente la quantité de STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable dans le sang, ou encore des boissons alcoolisées ou des médicaments contenant de l'alcool, ou des substances illicites. Pour

Stilnox® 10 mg

Tartrate de zolpidem

Comprimé pelliculé sécable

Veuillez lire attentivement ce médicament car elle est importante pour vous. **Gardez pourriez avoir besoin de d'autres questions, interroger votre pharmacien. Ce médicament n'a pas été prescrit par un pharmacien personnellement prescrit d'autres personnes. Il peut être pris si les signes de leur maladie sont similaires aux vôtres. Si vous ressentez une sensation 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 STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ? Classe pharmacothérapeutique : hypnotiques et sédatifs - code ATC : N05CF02 Ce médicament est apparenté aux benzodiazépines. Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'insomnie. Chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans, étant donné l'absence de données, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ? Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament. **Ne prenez jamais STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable :** • Si vous êtes allergique à la substance active, à la classe de produits apparentés aux benzodiazépines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6. • Si vous avez une insuffisance respiratoire grave. • Si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave). • Si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil). • Si vous souffrez de myasthénie (maladie des

muscles).

Avertissements et précautions Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable. **Mises en garde** Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose. **Risque de dépendance** ce traitement peut entraîner, surtout en prolongée, un état de dépendance physique. Divers facteurs semblent favoriser la dépendance : • durée du traitement, • consommation d'autres dépendances (alcool, tabac, etc.) ou non, y compris alcoolique. La dépendance peut survenir même en l'absence de ces substances.

• Pour plus d'information, parlez-en à votre pharmacien. Arrêter le traitement peut provoquer l'apparition d'un phénomène de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de symptômes tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires, mais on peut observer également une agitation, une irritabilité, des maux de tête, un engourdissement ou des picotements des extrémités, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière ou aux contacts physiques, etc... Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être définies avec votre médecin. La diminution très PROGRESSIVE des doses et l'espacement des prises représentent la meilleure prévention de ce phénomène de sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que le traitement aura été prolongé. Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de REBOND sans gravité peut se produire, avec réapparition TRANSITOIRE des symptômes (insomnie) qui avaient justifié la mise en route du traitement. Des troubles de la mémoire sont susceptibles d'apparaître dans les heures qui suivent la prise du médicament. Dans les heures qui suivent, il peut également survenir une difficulté à coordonner certains mouvements (altération des fonctions psychomotrices), une diminution de la capacité à conduire, en particulier si : • vous prenez ce médicament moins de 8 heures avant d'effectuer des activités nécessitant de la vigilance, • vous prenez une dose supérieure à la dose recommandée, • vous prenez du zolpidem alors que vous utilisez déjà un autre médicament sédatif ou qui augmente la quantité de STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable dans le sang, ou encore des boissons alcoolisées ou des médicaments contenant de l'alcool, ou des substances illicites. Pour

Stilnox® 10 mg

Tartrate de zolpidem

Comprimé pelliculé sécable

Veuillez lire attentivement ce médicament car elle est importante pour vous. **Gardez pourriez avoir besoin de d'autres questions, interroger votre pharmacien. Ce médicament n'a pas été prescrit par un pharmacien personnellement prescrit d'autres personnes. Il peut être pris si les signes de leur maladie sont similaires aux vôtres. Si vous ressentez une sensation 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 STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ? Classe pharmacothérapeutique : hypnotiques et sédatifs - code ATC : N05CF02 Ce médicament est apparenté aux benzodiazépines. Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'insomnie. Chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans, étant donné l'absence de données, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ? Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament. **Ne prenez jamais STILNOX 10 mg,** comprimé pelliculé sécable : • Si vous êtes allergique à la substance active, à la classe de produits apparentés aux benzodiazépines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6. • Si vous avez une insuffisance respiratoire grave. • Si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave). • Si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil). • Si vous souffrez de myasthénie (maladie des

muscles).

Avertissements et précautions Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable. **Mises en garde** Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose. **Risque de dépendance** ce traitement peut entraîner, surtout en prolongée, un état de dépendance physique. Divers facteurs semblent favoriser la dépendance : • durée du traitement, • consommation d'autres dépendances (alcool, tabac, etc.) ou non, y compris alcoolique. La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs.

• Pour plus d'information, parlez-en à votre pharmacien. Arrêter le traitement peut provoquer l'apparition d'un phénomène de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de symptômes tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires, mais on peut observer également une agitation, une irritabilité, des maux de tête, un engourdissement ou des picotements des extrémités, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière ou aux contacts physiques, etc... Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être définies avec votre médecin. La diminution très PROGRESSIVE des doses et l'espacement des prises représentent la meilleure prévention de ce phénomène de sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que le traitement aura été prolongé. Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de REBOND sans gravité peut se produire, avec réapparition TRANSITOIRE des symptômes (insomnie) qui avaient justifié la mise en route du traitement. Des troubles de la mémoire sont susceptibles d'apparaître dans les heures qui suivent la prise du médicament. Dans les heures qui suivent, il peut également survenir une difficulté à coordonner certains mouvements (altération des fonctions psychomotrices), une diminution de la capacité à conduire, en particulier si : • vous prenez ce médicament moins de 8 heures avant d'effectuer des activités nécessitant de la vigilance, • vous prenez une dose supérieure à la dose recommandée, • vous prenez du zolpidem alors que vous utilisez déjà un autre médicament sédatif ou qui augmente la quantité de STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable dans le sang, ou encore des boissons alcoolisées ou des médicaments contenant de l'alcool, ou des substances illicites. Pour

DUOXOL® 500 mg/2

Comprimé

Boîte de 20

Paracétamol - Thiocolchicoside

- 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.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à des personnes ayant des symptômes identiques, cela pourrait être nocif.
- Si l'un des effets indésirables suivants se manifeste, parlez-en à votre pharmacien.



دوكلوكسول
دوبل

علبة من 20 قرصاً

effet indé

COMPOSITION :

Paracétamol.

Thiocolchicoside.

Excipients : ...

Excipients à éviter : ...

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT :

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- Traitement symptomatique des affections respiratoires et digestives.
- Traitement d'affections chroniques.
- des affection de la peau.
- des affection de la tête.

37,00

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol,
- de grossesse,
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections cardiaques et/ou vasculaires prolongées.
- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de paracétamol dans les autres médicaments pris simultanément.
- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients épileptiques.
- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la dose.
- Eventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gastrique.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.
- Il est conseillé de consulter un médecin pour des traitements excédant 7 jours.

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

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de malabsorption du glucose et de galactose, ou de déficit en lactose.

L'amidon de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes allergiques aux céréales et les personnes souffrant de maladies coeliaques.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN AVANT D'ADMINISTRER TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN.

DUOXOL® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

En cas de traitement avec des anticoagulants oraux, on peut l'administrer occasionnellement.

Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.