

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.

Biologie et Biologie :

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

Optique :

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

Educations :

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.

Prothèses :

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

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

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

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

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

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° P19- 0043505

NO: 29 129

☒ Maladie

☐ Dentaire

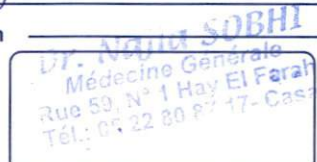
☐ Optique

☐ Autres

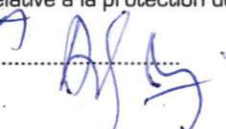
Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 526 Société : RAM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre : Retraité
Nom & Prénom : DAHMANI AHMED
Date de naissance : 1944
Adresse : Hay EL FARAH Rue 43 NO 42
CASABLANCA
Tél : 0618966998 Total des frais engagés : 919,90 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : 
Date de consultation : 01/06/2020
Nom et prénom du malade : DAHMANI AHMED Age: 74
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : HTA - prothèse
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 : CASABLANCA Le : 1/06/2020
Signature de l'adhérent(e) : 

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° P19-043505

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.
Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule : 526
Nom de l'adhérent(e) : DAHMANI AHMED
Total des frais engagés : 919,90
Date de dépôt :

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 |
|------------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|--|
| 01 06 2009 | | 1 | 200000 | |

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

01/06/09 819.90

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre Montant détaillé des Honoraires

AM PC IM IV

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

| SOINS DENTAIRES | Dents Traitées | Nature des Soins | Coefficient | | |
|-----------------|--------------------------------|------------------|-------------|--|---|
| | | | | COEFFICIENT DES TRAVAUX | |
| | | | | MONTANTS DES SOINS | |
| | | | | DEBUT D'EXECUTION | |
| | | | | FIN D'EXECUTION | |
| | O.D.F PROTHESES DENTAIRES | | | DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE | COEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DATE DU DEVIS DATE DE L'EXECUTION |
| | | | | H 25533412 21433552 00000000 00000000 D 00000000 00000000 G 35533411 11433553 B | |
| | (Création, remont, adjonction) | | | Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EX

Docteur SOBHI NAJIA

Ex. Médecin Interne de l'Hôpital
De Gisors France

MEDECINE GENERALE

Rue 59, N° 1 Hay El Farah
Casablanca
Tél. : 05 22 80 87 17

الدكتورة نجية صبحي

طبيبة سابقا بفرنسا
جزور بفرنسا
الطب العام

زفقة 59 أمام المقاطعة 22 حي الفرح
الدار البيضاء
الهاتف : 05 22 80 87 17

Casablanca le : الدار البيضاء في

Darwani Ahmed

77 - 0030

PHARMACIE FARAH EL FARAH
251 Bd El Farah
Tél : 05 22 87 17
Fax : 05 22 87 17

(136 60x3)
409.80

(136 60x3)
410.10

819.90

Dr. Najia Sobhi
Médecine Générale
Rue 59, N° 1 Hay El Farah
Tél : 05 22 80 87 17

**COMPOSITION :**

Principe actif mg / cp
 Mélisate de doxazosine 2,420 mg (équivalent en doxazosine : 2 mg)

Excipients

Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Glycollate d'amidon sodique, Lauryl de sulfate sodique, Stéarate de magnésium qsp

FORMES ET PRESENTATIONS :

Comprimés sécables dosés à 2 mg de doxazosine, boîte de 20 comprimés, boîte de 30 comprimés, et boîte de 60 comprimés.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- Hyperplasie bénigne de la prostate (HBP)
- Hypertension essentielle légère ou modérée.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

La posologie doit être individualisée en fonction de chaque patient.

La doxazosine peut être administrée le matin ou le soir. Son absorption n'est pas affectée par les aliments.

- Dans l'hypertension artérielle : La dose initiale de URADOX est de 1 mg en une prise quotidienne. La réduction maximale de la tension artérielle se produit 2 à 6 heures après la prise.

La dose peut être augmentée progressivement pour atteindre la tension artérielle cible. L'intervalle posologique habituel se situe entre 1 et 8 mg par jour. La dose quotidienne maximale recommandée est de 16 mg en une prise par jour.

- Dans l'hyperplasie bénigne de la prostate : La dose initiale de URADOX est de 1 mg en une prise quotidienne. Selon les mesures urodynamiques et les symptômes d'HBP du patient, on peut augmenter la dose à 2 à 4 puis enfin à 8 mg (dose maximale recommandée) en une prise quotidienne. L'intervalle préconisé pour l'ajustement de la posologie est de 1 à 2 semaines, pendant ce temps, la tension artérielle doit être régulièrement mesurée. DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CONTRE INDICATIONS :

- Hypersensibilité connue aux quinazolines (prazosine, térazosine, doxazosine) ou à l'un des excipients.
- Hypotension ou antécédents d'hypotension orthostatique.
- Antécédents d'occlusion gastro-intestinale ou oesophagienne, ou réduction du diamètre de la lumière du tube digestif, quel qu'en soit le degré.
- Hypertrophie bénigne de la prostate associée à un retentissement sur le haut appareil urinaire, une infection urinaire chronique ou des lithiases de la vessie.
- Rétention urinaire, anurie ou insuffisance rénale évolutive.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

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

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :**Initiation du traitement :**

Les patients peuvent ressentir une hypotension posturale, caractérisée par des sensations vertigineuses et une faiblesse ou rarement par une perte de conscience (syncope), en particulier en début de traitement.

Utilisation en cas d'affection cardiaque aiguë :

Comme avec tous les traitements antihypertenseurs ayant un effet vasodilatateur, l'administration de doxazosine se fera avec prudence si le patient souffre d'un des problèmes cardiaques aigus suivants :

- Œdème pulmonaire secondaire à une sténose aortique ou mitrale ;
- Insuffisance cardiaque à haut débit ;
- Insuffisance cardiaque droite due à une embolie pulmonaire ou à un épanchement péricardique ;
- Insuffisance ventriculaire gauche avec faible pression de remplissage.

Utilisation chez l'insuffisant hépatique :

Comme pour tout produit complètement métabolisé par le foie, la doxazosine doit être administrée avec précaution chez les patients présentant des signes d'altération de la fonction hépatique. En l'absence d'expérience, son utilisation n'est pas recommandée chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère.

Insuffisant rénal :

La pharmacocinétique de la doxazosine n'étant pas modifiée en cas d'insuffisance rénale, et comme il n'a pas été montré que la doxazosine aggrave une insuffisance rénale existante, la posologie habituelle peut être utilisée chez ces patients.

Insuffisant hépatique :

cf Mises en garde / Précautions d'emploi.

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

EFFETS INDESIRABLES :

Les effets indésirables les plus connus sont :

- Hypotension orthostatique.
- Étourdissement, céphalées, vertiges, asthénie, œdèmes.
- Rares cas isolés d'incontinence urinaire et de priapisme.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CAPACITE DE CONDUIRE DES VEHICULES OU D'UTILISER DES MACHINES :

Les conducteurs de machines et de véhicules peuvent voir leur capacité altérée spécialement en début de traitement.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse : Il n'est pas recommandé d'utiliser URADOX chez la femme enceinte.

Allaitement : Il n'est pas recommandé d'utiliser URADOX chez la femme qui allaite.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

La doxazosine n'a pas d'effet sur la liaison protéique de la digoxine, de la warfarine, de la phénytoïne ou de l'indométacine.

En pratique clinique, la doxazosine a été administrée sans qu'aucune interaction médicamenteuse indésirable n'ait été observée avec les diurétiques thiazidiques, le furosémide, les bêtabloquants, les anti-inflammatoires non stéroïdiens, les antibiotiques, les hypoglycémiantes oraux, les uricosuriques et les anticoagulants.

La doxazosine a un effet additif sur l'action hypotensive des autres médicaments antihypertenseurs.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

SURDOSAGE :

En cas de surdosage conduisant à une hypotension, le patient doit être placé en décubitus sans attendre. Dans les cas graves, des mesures thérapeutiques pourront être utilisées. La doxazosine étant fortement liée aux protéines plasmatiques, la dialyse n'est pas recommandée. En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

CONSERVATION :

Conservation en dessous de 30°C

Liste I (Tableau A)

juin 2010



LABORATOIRES PHARMACEUTICAL INSTITUTE

BP 4491 - 11850 Ain El Aouda - MAROC

PHARMACIEN RESPONSABLE : Maria SEDRATI

LOT : 087
 PER : DEC 2021
 PPV : 136 DH 70

**COMPOSITION :**

| | |
|---|--|
| Principe actif | mg/cp |
| Mésilate de doxazosine | 2,420 mg (équivalent en doxazosine : 2 mg) |
| Excipients | |
| Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Glycolate d'amidon sodique, Lauryl de sulfate sodique, Stéarate de magnésium |qsp |

FORMES ET PRESENTATIONS :

Comprimés sécables dosés à 2 mg de doxazosine, boîte de 20 comprimés, boîte de 30 comprimés, et boîte de 60 comprimés.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- Hyperplasie bénigne de la prostate (HBP)
- Hypertension essentielle légère ou modérée.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

La posologie doit être individualisée en fonction de chaque patient.

La doxazosine peut être administrée le matin ou le soir. Son absorption n'est pas affectée par les aliments.

- Dans l'hypertension artérielle : La dose initiale de URADOX est de 1 mg en une prise quotidienne. La réduction maximale de la tension artérielle se produit 2 à 6 heures après la prise.

La dose peut être augmentée progressivement pour atteindre la tension artérielle cible. L'intervalle posologique habituel se situe entre 1 et 8 mg par jour. La dose quotidienne maximale recommandée est de 16 mg en une prise par jour.

- Dans l'hyperplasie bénigne de la prostate : La dose initiale de URADOX est de 1 mg en une prise quotidienne. Selon les mesures urodynamiques et les symptômes d'HBP du patient, on peut augmenter la dose à 2 à 4 puis enfin à 8 mg (dose maximale recommandée) en une prise quotidienne. L'intervalle préconisé pour l'ajustement de la posologie est de 1 à 2 semaines, pendant ce temps, la tension artérielle doit être régulièrement mesurée. DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CONTRE INDICATIONS :

- Hypersensibilité connue aux quinazolines (prazosine, térazosine, doxazosine) ou à l'un des excipients.
- Hypotension ou antécédents d'hypotension orthostatique.
- Antécédents d'occlusion gastro-intestinale ou œsophagienne, ou réduction du diamètre de la lumière du tube digestif, quel qu'en soit le degré.
- Hypertrophie bénigne de la prostate associée à un retentissement sur le haut appareil urinaire, une infection urinaire chronique ou des lithiases de la vessie.
- Rétention urinaire, anurie ou insuffisance rénale évolutive.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

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

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :**Initiation du traitement :**

Les patients peuvent ressentir une hypotension posturale, caractérisée par des sensations vertigineuses et une faiblesse ou rarement par une perte de conscience (syncope), en particulier en début de traitement.

Utilisation en cas d'affection cardiaque aiguë :

Comme avec tous les traitements antihypertenseurs ayant un effet vasodilatateur, l'administration de doxazosine se fera avec prudence si le patient souffre d'un des problèmes cardiaques aigus suivants :

- Oedème pulmonaire secondaire à une sténose aortique ou mitrale ;
- Insuffisance cardiaque à haut débit ;
- Insuffisance cardiaque droite due à une embolie pulmonaire ou à un épanchement péricardique ;
- Insuffisance ventriculaire gauche avec faible pression de remplissage.

Utilisation chez l'insuffisant hépatique :

Comme pour tout produit complètement métabolisé par le foie, la doxazosine doit être administrée avec précaution chez les patients présentant des signes d'altération de la fonction hépatique. En l'absence d'expérience, son utilisation n'est pas recommandée chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère.

Insuffisant rénal :

La pharmacocinétique de la doxazosine n'étant pas modifiée en cas d'insuffisance rénale, et comme il n'a pas été montré que la doxazosine aggrave une insuffisance rénale existante, la posologie habituelle peut être utilisée chez ces patients.

Insuffisant hépatique :

cf Mises en garde / Précautions d'emploi.

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

EFFETS INDESIRABLES :

Les effets indésirables les plus connus sont :

- Hypotension orthostatique.
- Etourdissement, céphalées, vertiges, asthénie, œdèmes.
- Rares cas isolés d'incontinence urinaire et de priapisme.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CAPACITE DE CONDUIRE DES VEHICULES OU D'UTILISER DES MACHINES :

Les conducteurs de machines et de véhicules peuvent voir leur capacité altérée spécialement en début de traitement.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse : Il n'est pas recommandé d'utiliser URADOX chez la femme enceinte.

Allaitement : Il n'est pas recommandé d'utiliser URADOX chez la femme qui allaite.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

La doxazosine n'a pas d'effet sur la liaison protéique de la digoxine, de la warfarine, de la phénytoïne ou de l'indométacine.

En pratique clinique, la doxazosine a été administrée sans qu'aucune interaction médicamenteuse indésirable n'ait été observée avec les diurétiques thiazidiques, le furosémide, les bêta-bloquants, les anti-inflammatoires non stéroïdiens, les antibiotiques, les hypoglycémiantes oraux, les uricosuriques et les anticoagulants.

La doxazosine a un effet additif sur l'action hypotensive des autres médicaments antihypertenseurs.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

SURDOSAGE :

En cas de surdosage conduisant à une hypotension, le patient doit être placé en décubitus sans attendre. Dans des cas particuliers, d'autres mesures thérapeutiques pourront être utilisées. La doxazosine étant fortement liée aux protéines plasmatiques, la

En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

CONSERVATION :

Conservation en dessous de 30°C

Liste I (Tableau A)

Juin 2010



LABORATOIRE
BP 4491 - 11850 Ain El Aouda - MAROC
PHARMACIEN RESPONSABLE : Maria SEDRATI

LOT: 087
PER: DEC 2021
PPV: 136 DH 70

**COMPOSITION :**

Principe actif mg/cp
 Mésilate de doxazosine 2,420 mg (équivalent en doxazosine : 2 mg)
Excipients
 Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Glycollate d'amidon sodique, Lauryl de sulfate sodique, Stéarate de magnésium qsp

FORMES ET PRESENTATIONS :

Comprimés sécables dosés à 2 mg de doxazosine, boîte de 20 comprimés, boîte de 30 comprimés, et boîte de 60 comprimés.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- Hyperplasie bénigne de la prostate (HBP)
- Hypertension essentielle légère ou modérée.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

La posologie doit être individualisée en fonction de chaque patient.

La doxazosine peut être administrée le matin ou le soir. Son absorption n'est pas affectée par les aliments.

- Dans l'hypertension artérielle : La dose initiale de URADOX est de 1 mg en une prise quotidienne. La réduction maximale de la tension artérielle se produit 2 à 6 heures après la prise.

La dose peut être augmentée progressivement pour atteindre la tension artérielle cible. L'intervalle posologique habituel se situe entre 1 et 8 mg par jour. La dose quotidienne maximale recommandée est de 16 mg en une prise par jour.

- Dans l'hyperplasie bénigne de la prostate : La dose initiale de URADOX est de 1 mg en une prise quotidienne. Selon les mesures urodynamiques et les symptômes d'HBP du patient, on peut augmenter la dose à 2 à 4 puis enfin à 8 mg (dose maximale recommandée) en une prise quotidienne. L'intervalle préconisé pour l'ajustement de la posologie est de 1 à 2 semaines, pendant ce temps, la tension artérielle doit être régulièrement mesurée. DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CONTRE INDICATIONS :

- Hypersensibilité connue aux quinazolines (prazosine, térazosine, doxazosine) ou à l'un des excipients.
- Hypotension ou antécédents d'hypotension orthostatique.
- Antécédents d'occlusion gastro-intestinale ou oesophagienne, ou réduction du diamètre de la lumière du tube digestif, quel qu'en soit le degré.
- Hypertrophie bénigne de la prostate associée à un retentissement sur le haut appareil urinaire, une infection urinaire chronique ou des lithiases de la vessie.
- Rétention urinaire, anurie ou insuffisance rénale évolutive.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

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

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :**Initiation du traitement :**

Les patients peuvent ressentir une hypotension posturale, caractérisée par des sensations vertigineuses et une faiblesse ou rarement par une perte de conscience (syncope), en particulier en début de traitement.

Utilisation en cas d'affection cardiaque aiguë :

Comme avec tous les traitements antihypertenseurs ayant un effet vasodilatateur, l'administration de doxazosine se fera avec prudence si le patient souffre d'un des problèmes cardiaques aigus suivants :

- Oedème pulmonaire secondaire à une sténose aortique ou mitrale ;
- Insuffisance cardiaque à haut débit ;
- Insuffisance cardiaque droite due à une embolie pulmonaire ou à un épanchement péricardique ;
- Insuffisance ventriculaire gauche avec faible pression de remplissage.

Utilisation chez l'insuffisant hépatique :

Comme pour tout produit complètement métabolisé par le foie, la doxazosine doit être administrée avec précaution chez les patients présentant des signes d'altération de la fonction hépatique. En l'absence d'expérience, son utilisation n'est pas recommandée chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère.

Insuffisant rénal :

La pharmacocinétique de la doxazosine n'étant pas modifiée en cas d'insuffisance rénale, et comme il n'a pas été montré que la doxazosine aggrave une insuffisance rénale existante, la posologie habituelle peut être utilisée chez ces patients.

Insuffisant hépatique :

cf Mises en garde/Précautions d'emploi.

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

EFFETS INDESIRABLES :

Les effets indésirables les plus connus sont :

- Hypotension orthostatique.
- Etourdissement, céphalées, vertiges, asthénie, oedèmes.
- Rares cas isolés d'incontinence urinaire et de priapisme.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CAPACITE DE CONDUIRE DES VEHICULES OU D'UTILISER DES MACHINES :

Les conducteurs de machines et de véhicules peuvent voir leur capacité altérée spécialement en début de traitement.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse : Il n'est pas recommandé d'utiliser URADOX chez la femme enceinte.

Allaitement : Il n'est pas recommandé d'utiliser URADOX chez la femme qui allaite.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

La doxazosine n'a pas d'effet sur la liaison protéique de la digoxine, de la warfarine, de la phénytoïne ou de l'indométacine.

En pratique clinique, la doxazosine a été administrée sans qu'aucune interaction médicamenteuse indésirable n'ait été observée avec les diurétiques thiazidiques, le furosémide, les bêtabloquants, les anti-inflammatoires non stéroïdiens, les antibiotiques, les hypoglycémiantes oraux, les uricosuriques et les anticoagulants.

La doxazosine a un effet additif sur l'action hypotensive des autres médicaments antihypertenseurs.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

SURDOSAGE :

En cas de surdosage conduisant à une hypotension, le patient doit être placé en décubitus sans attendre. Des mesures thérapeutiques pourront être utilisées. La doxazosine étant fortement liée aux protéines plasmatiques.

En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

CONSERVATION :

Conservation en dessous de 30°C

Liste I (Tableau A)

Juin 2010



LABORATOIRES PHARMACEUTICAL INSTITUTE
 BP 4491 - 11850 Ain El Aouda - MAROC
PHARMACIEN RESPONSABLE : Maria SEDRATI

LOT: 083
 PER: OCT 2021
 PPV: 136 DH 70



INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament appartient à la classe des antagonistes du calcium.

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

CONTRE INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- chez la femme enceinte ou susceptible de l'être
- chez la femme en période d'allaitement.

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

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
- Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.

Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

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

PRÉSENTATIONS

- AMLOR® 5 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- AMLOR® 10 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

* Marque de Pfizer Inc

LABORATOIRES PFIZER S.A.
Route de Oualidia EL JADIDA

Fabr
LAB
avec
New

P.P.V.

1 3 6 5 0

N.S.D.I.

00626020



INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament appartient à la classe des antagonistes du calcium.

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

CONTRE INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- chez la femme enceinte ou susceptible de l'être
- chez la femme en période d'allaitement.

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

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
- Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.

Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

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

PRÉSENTATIONS

- AMLOR® 5 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- AMLOR® 10 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

* Marque de Pfizer Inc

LABORATOIRES PFIZER S.A.
Route de Oualidia EL JADIDA

Fabr
LAB
avec
New

P.P.V.

1 3 6 5 0

N.S.D.I.



INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament appartient à la classe des antagonistes du calcium.

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

CONTRE INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- chez la femme enceinte ou susceptible de l'être
- chez la femme en période d'allaitement.

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

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
- Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.

Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

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

PRÉSENTATIONS

- AMLOR® 5 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- AMLOR® 10 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

® Marque de Pfizer Inc

LABORATOIRES PFIZER S.A.
Route de Oualidia EL JADIDA

Fabr
LAB
avec
New

P.P.V.

1 3 6 5 0

N.S.D.I.