

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

ditions 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.

rmacie :

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.

tique :

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 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- 0041060

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1516 Société : R.A.F.I

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : BIKRI AHMED

Date de naissance : 01/07/1948

Adresse : Hay Moussoukha - tr 3 Apt 6

Fach Benouss - CPA

Tél. : Total des frais engagés : 669,10 Dhs

Cadre réservé au Médecin

DR. BENADDI HASSAN
AGREÉ POUR PERMIS DE CONDUIRE
3 Bloc Farid 101 Bd Abbas El Ghaddaoui
Sidi Bemoussi Casablanca
Tél 05 22 73 27 09

Date de consultation : 8/4/2020

Nom et prénom du malade : BIKRI AHMED

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

Nature de la maladie : une femme avec une

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 : 08/04/20

Signature de l'adhérent(e) : Ahmed

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
8/4/2020	C	C	100	Dr. BENADDI HASSAN AGREÉ POUR PERMIS DE CONDUIRE 3 Bloc Farid 101 Bd Abbas El Ghaddaou Sidi Bemoissi Casablanca Tél 05 22 73 27 64

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	08/04/2020	569,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

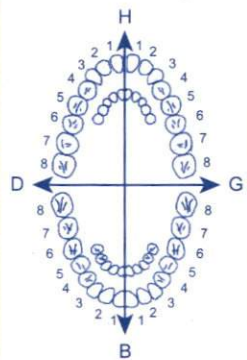
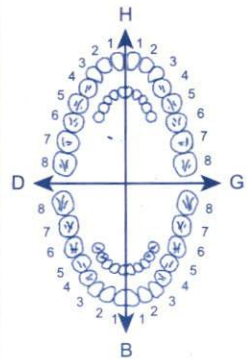
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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

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 <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> <p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D	G																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
																		
					MONTANTS DES SOINS													
					DATE DU DEVIS													
					DATE DE L'EXECUTION													

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur BENADDI Hassan

Diplômé de la Faculté de Médecine de Lille

MEDECINE GENERALE

Diplômé d'Echographie de la Faculté
de Médecine de Paris

Agrée pour la Visite Médicale
de Permis de Conduire
Suivi de Diabète

Bloc Farid 101, Avenue Abbas Ghaddaoui N° 3
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél : 05 22 73 27 09

الدكتور بنعدي حسن

خريج كلية الطب ببليل

الطب العام

حائز على دبلوم الفحص بالصدى
كلية الطب بباريس
مرخص للفحص الطبي لأجل
رخصة السياقة
مراقبة مرض السكري

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

Casablanca, Le 8.4.2023 : الدار البيضاء في

Dr. BAKER Ahmed
125,00 x 2
1) Co Augment 2 Box
56,60 x 2
2) Stilnox 10mg 2 Box
39,80 x 2
3) L Moxyl 1g 2 Box
60,00
4) Wellave 2 Box
66,30
569,80 Dr. BAKER Ahmed
Dr. BENADDI HASSAN
AGREE POUR PERMIS DE CONDUIRE
3 Bloc Farid 101 Bd Abbas El Ghaddaoui
Sidi Bernoussi Casablanca
Tél 05 22 73 27 09

Co-anginib® 50mg/12,5mg

Boite de 30 ou 60 comprimés pelliculés
Losartan potassium et Hydrochlorothiazide



Veuillez lire attentivement les informations importantes pour vous avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
- Gardez cette notice.
- Si vous avez d'autres médicaments, consultez votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous est prescrit pour un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice apparaît, parlez-en à votre médecin.

30 قرصا ملبس

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

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST CE QUE CO-ANGINIB® ?

Traitement de l'hypertension artérielle. La pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par un 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), Anurie.

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

Une attention particulière est requise chez les patients présentant :

- Angio-œdème : Une surveillance étroite est recommandée.
- Hypotension et hypovolémie : Il est recommandé de traiter ces pathologies avant l'administration de **Co-anginib®** 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé. Les électrolytes sériques doivent être contrôlés à intervalles réguliers en cas de diarrhée ou de vomissements intermittents.
- Déséquilibres électrolytiques : les concentrations plasmatiques de potassium ainsi que la clairance de la créatinine devront être étroitement surveillées. Cette surveillance doit être renforcée en particulier chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque et ayant une clairance de la créatinine comprise entre 30 et 50 ml/mn.
- Insuffisance hépatique : **Co-anginib®** 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé doit être utilisé avec prudence chez les patients ayant des antécédents d'insuffisance hépatique légère à modérée ou une maladie hépatique évolutive.
- Insuffisance rénale : La prudence est recommandée lors de l'utilisation de **Co-anginib®** 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé chez les patients présentant une insuffisance cardiaque sévère ou une dysfonction rénale préexistante.
- Hyperaldostéronisme primaire : Les patients présentant un hyperaldostéronisme primaire ne sont généralement pas répondeurs aux traitements antihypertenseurs agissant par inhibition du système rénine-angiotensine. Les comprimés de **Co-anginib®** ne devront donc pas être utilisés.
- Cardiopathie ischémique et maladie vasculaire cérébrale : Comme avec d'autres traitements antihypertenseurs, une baisse trop importante de la pression artérielle chez ces patients pourrait entraîner un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral.
- Insuffisance cardiaque, sténose des valves aortique et mitrale, cardiomyopathie hypertrophique obstructive
- Diabète sucré : Les diurétiques thiazidiques peuvent altérer la tolérance au glucose. Il peut être nécessaire d'adapter la posologie des antidiabétiques.
- Antécédents d'allergies ou d'asthme bronchique ou d'un lupus érythémateux aigu disséminé.
- Si vous avez eu un cancer de la peau ou si vous développez une lésion cutanée suspecte pendant le traitement. Le traitement par l'hydrochlorothiazide, en particulier l'utilisation à long terme avec des doses élevées, peut augmenter le risque de certains types de cancer de la peau non mélanome (carcinome basocellulaire, carcinome épidermoïde). Protégez votre peau des rayons du soleil et des rayons UV lorsque vous prenez Co-anginib®.

Utilisation chez les enfants et adolescents

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de **Co-anginib®** chez les enfants. Par conséquent, **Co-anginib®** ne doit pas être donné aux enfants.

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

Les préparations à base de lithium ne doivent pas être prises simultanément avec **Co-anginib®** 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sans contrôle étroit de votre médecin. Des précautions particulières (telles que contrôles sanguins) peuvent être appropriées si vous prenez des suppléments potassiques, substituts de sel contenant du potassium, des médicaments épargneurs de potassium, d'autres diurétiques, certains laxatifs, des médicaments pour le traitement de la goutte, des médicaments pour contrôler le rythme cardiaque ou pour le diabète (antidiabétiques oraux ou insuline).

Il est aussi important pour votre médecin de savoir si vous prenez d'autres médicaments pour abaisser la pression sanguine, des stéroïdes, des médicaments pour le traitement du cancer, des antalgiques, des médicaments pour le traitement d'infections fongiques, des médicaments contre l'arthrose, des résines utilisées pour lutter contre un taux important de cholestérol telles que cholestyramine, des médicaments myorelaxants, des somnifères, des opioïdes tels que la morphine, des amines pressives telles que l'adrénaline ou d'autres médicaments de la même classe.

Informez aussi votre médecin si vous devez recevoir des produits de contraste iodés.

Co-anginib® avec des aliments et boissons

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant **Co-anginib®** 50 mg/12,5 mg

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent neutraliser l'effet de **Co-anginib®** 50 mg/12,5 mg

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé est déconseillé pendant les 12 premières semaines de la grossesse et

Co-anginib® 50mg/12,5mg

Boite de 30 ou 60 comprimés pelliculés
Losartan potassium et Hydrochlorothiazide



Veuillez lire attentivement les informations importantes pour vous avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
- Gardez cette notice.
- Si vous avez d'autres médicaments, consultez votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous est prescrit, mais à d'autres personnes, il pourrait lui être nocif.
- même si les signes d'un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

30 قرصا ملبس

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est ce que Co-anginib® ?
2. Quelles sont les indications ?
3. Comment prendre le médicament ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver le médicament ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST CE QUE CO-ANGINIB® ?

Traitement de l'hypertension artérielle. 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), Anurie.

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

Une attention particulière est requise chez les patients présentant :

- Angio-œdème : Une surveillance étroite est recommandée.
- Hypotension et hypovolémie : Il est recommandé de traiter ces pathologies avant l'administration de **Co-anginib®** 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé. Les électrolytes sériques doivent être contrôlés à intervalles réguliers en cas de diarrhée ou de vomissements intermittents.
- Déséquilibres électrolytiques : les concentrations plasmatiques de potassium ainsi que la clairance de la créatinine devront être étroitement surveillées. Cette surveillance doit être renforcée en particulier chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque et ayant une clairance de la créatinine comprise entre 30 et 50 ml/mn.
- Insuffisance hépatique : **Co-anginib®** 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé doit être utilisé avec prudence chez les patients ayant des antécédents d'insuffisance hépatique légère à modérée ou une maladie hépatique évolutive.
- Insuffisance rénale : La prudence est recommandée lors de l'utilisation de **Co-anginib®** 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé chez les patients présentant une insuffisance cardiaque sévère ou une dysfonction rénale préexistante.
- Hyperaldostéronisme primaire : Les patients présentant un hyperaldostéronisme primaire ne sont généralement pas répondeurs aux traitements antihypertenseurs agissant par inhibition du système rénine-angiotensine. Les comprimés de **Co-anginib®** ne devront donc pas être utilisés.
- Cardiopathie ischémique et maladie vasculaire cérébrale : Comme avec d'autres traitements antihypertenseurs, une baisse trop importante de la pression artérielle chez ces patients pourrait entraîner un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral.
- Insuffisance cardiaque, sténose des valves aortique et mitrale, cardiomyopathie hypertrophique obstructive.
- Diabète sucré : Les diurétiques thiazidiques peuvent altérer la tolérance au glucose. Il peut être nécessaire d'adapter la posologie des antidiabétiques.
- Antécédents d'allergies ou d'asthme bronchique ou d'un lupus érythémateux aigu disséminé.
- Si vous avez eu un cancer de la peau ou si vous développez une lésion cutanée suspecte pendant le traitement. Le traitement par l'hydrochlorothiazide, en particulier l'utilisation à long terme avec des doses élevées, peut augmenter le risque de certains types de cancer de la peau non mélanome (carcinome basocellulaire, carcinome épidermoïde). Protégez votre peau des rayons du soleil et des rayons UV lorsque vous prenez Co-anginib®.

Utilisation chez les enfants et adolescents

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de **Co-anginib®** chez les enfants. Par conséquent, **Co-anginib®** ne doit pas être donné aux enfants.

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

Les préparations à base de lithium ne doivent pas être prises simultanément avec **Co-anginib®** 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sans contrôle étroit de votre médecin. Des précautions particulières (telles que contrôles sanguins) peuvent être appropriées si vous prenez des suppléments potassiques, substituts de sel contenant du potassium, des médicaments épargneurs de potassium, d'autres diurétiques, certains laxatifs, des médicaments pour le traitement de la goutte, des médicaments pour contrôler le rythme cardiaque ou pour le diabète (antidiabétiques oraux ou insuline).

Il est aussi important pour votre médecin de savoir si vous prenez d'autres médicaments pour abaisser la pression sanguine, des stéroïdes, des médicaments pour le traitement du cancer, des antalgiques, des médicaments pour le traitement d'infections fongiques, des médicaments contre l'arthrose, des résines utilisées pour lutter contre un taux important de cholestérol telles que cholestyramine, des médicaments myorelaxants, des somnifères, des opioïdes tels que la morphine, des amines pressives telles que l'adrénaline ou d'autres médicaments de la même classe.

Informez aussi votre médecin si vous devez recevoir des produits de contraste iodés.

Co-anginib® avec des aliments et boissons

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant **Co-anginib®** 50 mg/12,5 mg.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent neutraliser l'effet de **Co-anginib®** 50 mg/12,5 mg.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé est déconseillé pendant les 12 premières semaines de la grossesse et

Stilnox® 10 mg

Tartrate de zolpidem

Comprimé pelliculé sécable

Veuillez lire attentivement ce médicament car il y a des informations importantes pour vous. Vous pourriez avoir besoin d'autres questions, votre pharmacien. Personne ne doit personnellement prendre d'autres personnes. Si les signes de leur vous. Si vous ressentez un 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.

LOT : 19F001
PER: 07 2023

STILNOX 10MG
CP PEL SEC B20

P.P.V : 56DH60



6 118000 061465

1. QU'EST-CE QUE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ? 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**

DEPENDANCE : ce traitement peut entraîner, surtout en cas d'utilisation prolongée, un état de dépendance physique et psychique. Divers facteurs semblent favoriser l'apparition de la dépendance : • durée du traitement, • âge, • antécédents d'autres dépendances (drogues, médicaments) ou non, y compris alcoolique. La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants. Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Arrêter brusquement ce traitement peut provoquer l'apparition de symptômes de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par

l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de signes 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 des doses doit être progressive. Les prises de STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable doivent être très PROGRESSIVE des doses et l'espacement des prises doivent représenter 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 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 il y a des informations importantes pour vous. Vous pourriez avoir besoin d'autres questions, votre pharmacien. Personne ne peut personnellement prescrire d'autres personnes. Si les signes de leur vôtres. Si vous ressentez un 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.

LOT : 19F001
PER: 07 2023

STILNOX 10MG
CP PEL SEC B20

P.P.V : 56DH60



6 118000 061465

1. QU'EST-CE QUE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ? 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**

DEPENDANCE : ce traitement peut entraîner, surtout en cas d'utilisation prolongée, un état de dépendance physique et psychique. Divers facteurs semblent favoriser l'apparition de la dépendance : • durée du traitement, • âge, • antécédents d'autres dépendances (drogues, médicaments) • dépendances ou non, y compris alcoolique. La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants. Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Arrêter brusquement ce 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 signes 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 des doses doit être progressive. Les prises doivent être 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 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

Laroxyl® 40 mg/ml

Solution buvable en gouttes
Amitriptyline

Composition

Solution buvable dosée à 4% d'amitriptyline (présente sous forme de chlorhydrate d'amitriptyline)

Excipients : alcool éthylique

Excipients à effet notoire :

Flacon compte - gouttes

Dans quels cas utiliser (indications)

Ce médicament est un

Il est indiqué :

- dans des épisodes de

modérée ou sévère,

- dans certaines douleurs

antalgiques habituelles,

- dans l'énurésie nocturne

involontaire d'urine

Dans quels cas ne pas utiliser (contre-indications)

Faites attention avec LAROXYL

buvable :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- allergie connue à l'amitriptyline

- risque de glaucome par fermeture de l'angle

(augmentation de la pression à l'intérieur de l'oeil),

- difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre,

- infarctus du myocarde récent,

- traitement par un autre antidépresseur (iproniazide, nialamide) ou par le sultopride.

Le médicament ne doit généralement pas être utilisé dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre médecin :

- traitement par un autre antidépresseur (moclobémide, toloxatone) ou par des médicaments agissant sur le système cardiovasculaire (clonidine ou apparentés, et adrénaline, noradrénaline, dopamine par voie injectable).

Mises en garde spéciales

Ne pas interrompre brutalement le traitement.

De rares cas de syndrome de sevrage (céphalées, malaises, nausées, anxiété, troubles du sommeil) ayant été observés à l'arrêt du traitement, il est recommandé de réduire progressivement les doses et de surveiller tout particulièrement le patient durant cette période.

La prise concomitante d'amitriptyline avec de l'alcool, de la clonidine, de la guanfacine, un IMAO-A sélectifs (moclobémide, toloxatone), du linéolide, ou un sympathomimétique alpha et bêta (voie parentérale) est déconseillée (voir Interactions).

Comme pour tous les autres antidépresseurs, l'action de ce médicament ne se manifeste qu'au bout de plusieurs jours. Il est donc important de poursuivre le traitement régulièrement, même en l'absence d'amélioration immédiate, sauf avis contraire de votre médecin.

Idees suicidaires et aggravation de votre dépression ou de votre trouble anxieux :

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles

anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement. Vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants :

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou

des études cliniques

portement suicidaire

le moins de 25 ans

atrique et traités par

des suicidaires ou

immédiatement votre

à l'hôpital.

ut de traitement peuvent

la posologie ou un

tomatique.

franc, le traitement par

mpu et, le plus souvent,

era prescrit.

ptiques ou ayant des

est prudent de renforcer

la surveillance clinique et électrique, en raison de la

possibilité d'abaissement du seuil épileptogène. La

survenue de crises convulsives impose l'arrêt du

traitement.

L'amitriptyline doit être utilisée avec prudence :

• chez le sujet âgé présentant :

- une plus grande sensibilité à l'hypotension

orthostatique et à la sédation;

- une constipation chronique (risque d'iléus

paralytique);

- une éventuelle hypertrophie prostatique;

• chez les sujets porteurs de certaines affections

cardiovasculaires, en raison des effets quinidiques,

tachycardisants et hypotenseurs de cette classe de

produits;

• chez les patients présentant des neuropathies avec

troubles neurovégétatifs sévères, en raison de

l'augmentation du risque d'hypotension orthostatique;

• dans les insuffisances hépatiques et rénales, en

raison du risque de surdosage (voir

Pharmacocinétique).

Ce médicament contient 2,5 mg d'alcool par goutte.

Il est déconseillé chez les patients souffrant de

maladie du foie, d'alcoolisme, d'épilepsie, de même

que chez les femmes enceintes.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Vous ne devez pas prendre ce médicament en même

temps que certains autres médicaments de la

dépression (iproniazide, nialamide) ou le sultopride.

Vous ne devez généralement pas prendre ce

médicament, sauf avis contraire de votre médecin,

en même temps que :

- certains médicaments de la dépression

(moclobémide, toloxatone)

- certains médicaments agissant sur le système

cardiovasculaire (clonidine et apparentés, et

Laroxyl®

Amitriptyline

PPV:39DH80

PER:12/22

LOT:12807

Laroxyl® 40 mg/ml

Solution buvable en gouttes
Amitriptyline

Composition

Solution buvable dosée à 4% d'amitriptyline (présente sous forme de chlorhydrate d'amitriptyline)

Excipients : alcool éthylique

Excipients à effet notoire :

Flacon compte - gouttes

Dans quels cas utiliser (indications)

Ce médicament est un

Il est indiqué :

- dans des épisodes de

modérée ou sévère,

- dans certaines douleurs

antalgiques habituelles,

- dans l'énurésie nocturne

involontaire d'urine

Dans quels cas ne pas utiliser (contre-indications)

Faites attention avec LAROXYL

buvable :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- allergie connue à l'amitriptyline

- risque de glaucome par fermeture de l'angle

(augmentation de la pression à l'intérieur de l'oeil),

- difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre,

- infarctus du myocarde récent,

- traitement par un autre antidépresseur (iproniazide, nialamide) ou par le sultopride.

Le médicament ne doit généralement pas être utilisé dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre médecin :

- traitement par un autre antidépresseur (moclobémide, toloxatone) ou par des médicaments agissant sur le système cardiovasculaire (clonidine ou apparentés, et adrénaline, noradrénaline, dopamine par voie injectable).

Mises en garde spéciales

Ne pas interrompre brutalement le traitement.

De rares cas de syndrome de sevrage (céphalées, malaises, nausées, anxiété, troubles du sommeil) ayant été observés à l'arrêt du traitement, il est recommandé de réduire progressivement les doses et de surveiller tout particulièrement le patient durant cette période.

La prise concomitante d'amitriptyline avec de l'alcool, de la clonidine, de la guanfacine, un IMAO-A sélectifs (moclobémide, toloxatone), du linéolide, ou un sympathomimétique alpha et bêta (voie parentérale) est déconseillée (voir Interactions).

Comme pour tous les autres antidépresseurs, l'action de ce médicament ne se manifeste qu'au bout de plusieurs jours. Il est donc important de poursuivre le traitement régulièrement, même en l'absence d'amélioration immédiate, sauf avis contraire de votre médecin.

Idees suicidaires et aggravation de votre dépression ou de votre trouble anxieux :

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles

anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement. Vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants :

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou

des études cliniques

portement suicidaire

le moins de 25 ans

atrique et traités par

des suicidaires ou

immédiatement votre

à l'hôpital.

ut de traitement peuvent

la posologie ou un

omatique.

franc, le traitement par

mpu et, le plus souvent,

era prescrit.

ptiques ou ayant des

est prudent de renforcer

la surveillance clinique et électrique, en raison de la

possibilité d'abaissement du seuil épileptogène. La

survenue de crises convulsives impose l'arrêt du

traitement.

L'amitriptyline doit être utilisée avec prudence :

• chez le sujet âgé présentant :

- une plus grande sensibilité à l'hypotension

orthostatique et à la sédation;

- une constipation chronique (risque d'iléus

paralytique);

- une éventuelle hypertrophie prostatique;

• chez les sujets porteurs de certaines affections

cardiovasculaires, en raison des effets quinidiques,

tachycardisants et hypotenseurs de cette classe de

produits;

• chez les patients présentant des neuropathies avec

troubles neurovégétatifs sévères, en raison de

l'augmentation du risque d'hypotension orthostatique;

• dans les insuffisances hépatiques et rénales, en

raison du risque de surdosage (voir

Pharmacocinétique).

Ce médicament contient 2,5 mg d'alcool par goutte.

Il est déconseillé chez les patients souffrant de

maladie du foie, d'alcoolisme, d'épilepsie, de même

que chez les femmes enceintes.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Vous ne devez pas prendre ce médicament en même

temps que certains autres médicaments de la

dépression (iproniazide, nialamide) ou le sultopride.

Vous ne devez généralement pas prendre ce

médicament, sauf avis contraire de votre médecin,

en même temps que :

- certains médicaments de la dépression

(moclobémide, toloxatone)

- certains médicaments agissant sur le système

cardiovasculaire (clonidine et apparentés, et

Laroxyl®

Amitriptyline

PPV:39DH80

PER:12/22

LOT:12807

Voltarène 1%

Emulgel Topique



Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Il pourrait leur être nocif, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

LOT : M0334
EXP : MAR 2022
PPV : 60,00 DH

Ce médicament est préconisé chez l'adulte dans les tendinites des membres supérieurs et inférieurs (inflammation des tendons des muscles), dans les œdèmes après une opération ou après un traumatisme (entorse, contusion) et dans le soulagement de la douleur de l'arthrose des doigts et des genoux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?

Contre-indications

N'utilisez jamais VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel dans les cas suivants:

- à partir de la 25ème semaine d'aménorrhée (début du 6ème mois de grossesse).
- en cas d'allergie à ce médicament ou à un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine;
- en cas d'allergie à l'un des excipients;
- sur peau lésée, quelque soit la lésion: lésions suintantes, eczéma, lésion infectée, brûlure ou plaie.

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

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel:

Mises en garde spéciales

Ne pas appliquer sur les muqueuses, ni sur les yeux.

L'apparition d'une éruption cutanée après application impose l'arrêt immédiat du traitement.

Précautions d'emploi

La forme gel est réservée à l'adulte.

Le port de gants par le masseur kinésithérapeute, en cas d'utilisation intensive est recommandé.

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

Ditropan® 5 mg

Oxybutynine

Comprimé

1. QU'EST-CE QUE C'EST-IL ?

Ditropan contient
une substance appartenant à la

famille des anticholinergiques.

Ce médicament agit sur la

vessie qui peut

entraîner :

• fuites urinaires

• besoins urgents

Ce médicament agit aussi sur

la motricité intestinale.

2. QUELLES SONT LES
PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ?

Ne prenez jamais

de Ditropan si vous êtes

allergique à la substance active (l'oxybutynine) ou à l'un des

composants contenus dans Ditropan. Vous trouverez la liste

des composants à la rubrique 6. • Si vous avez un problème de prostate (risque

de blocage pour uriner). • Si vous urinez involontairement après un effort.

• Si vous avez un ralentissement ou un arrêt du transit intestinal (atonie

intestinale, occlusion intestinale, mégacolon toxique). • Si votre intestin grêle

ne fonctionne pas correctement (iléus paralytique). • Si vous avez une maladie

grave du côlon (colite ulcéreuse). • Si vous avez une maladie des muscles

(myasthénie). • Si vous avez une augmentation de la pression à l'intérieur

de votre œil (glaucome).

3. MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec Ditropan

• Ce médicament est déconseillé chez l'enfant de moins de 5 ans sauf

avis contraire de votre médecin. • Les personnes âgées de plus de 65

ans peuvent être plus sensibles aux effets du médicament en raison du risque

de troubles cognitifs. Votre médecin devra en tenir compte si vous êtes

dans cette situation. • Ce médicament peut diminuer la transpiration.

Pour éviter la survenue d'un coup de chaleur, votre médecin devra en tenir

compte si vous êtes dans l'une des situations suivantes :

- en cas de température élevée (canicule),

- chez les personnes âgées de plus de 65 ans,

- chez les enfants,

- chez les personnes souffrant d'une maladie de longue durée.

4. AVANT DE PRENDRE DITROPAN, PRÉVENEZ VOTRE MÉDECIN :

• Si vous souffrez d'infection urinaire. • Si vous avez une maladie

neurologique (neuropathie du diabète, par exemple). • Si vous avez une

hernie hiatale (parfois responsable de brûlures digestives). • Si vous

souffrez d'une maladie de l'estomac ou des intestins. • Si vous souffrez de

troubles gastro-intestinaux obstructifs. • Si vous avez un arrêt du transit

intestinal (atonie intestinale). • Si vous avez une maladie grave du côlon

(colite ulcéreuse). • Si vous avez des remontées acides dans la bouche

(parfois responsables de brûlures digestives (reflux gastro-oesophagien)).

Si vous prenez simultanément des médicaments (comme les biphosphonates)

qui peuvent provoquer ou exacerber une inflammation de l'œsophage.

66/30

...mé sécable : •