

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR TIVR 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.

## diologie 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 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

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

Nº P19- 064135

ND: 51434

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1542

Société :

Actif  Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : K.O.D.S.I M.HAMED

Date de naissance : 01-01-1940

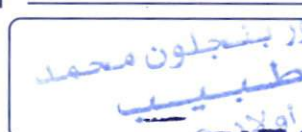
Adresse : DR lambigh lat sol aussan El jadida

Tél. : 06-20-98-1653

Total des frais engagés : 486,00 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 12/12/2012

Nom et prénom du malade : M Hamed

Age : 70

Lien de parenté :  Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

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 : 14/12/2012

Signature de l'adhérent(e) :



#### **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
11/01/2023	consultation	1.2000		

## **EXECUTION DES ORDONNANCES**

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DE LA MELLEUR ASSA ALHASSANE OULD ASSA BAGOUETTE MAMOUR MELLAH	12/12/20	366100

#### **ANALYSES - RADIOGRAPHIES**

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

## AUXILIAIRES MEDICAUX

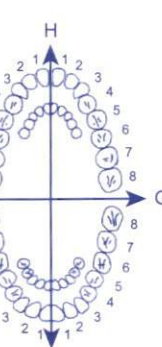
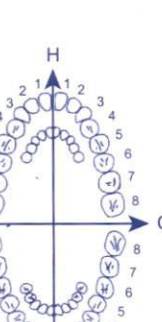
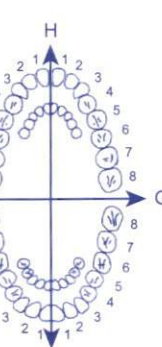
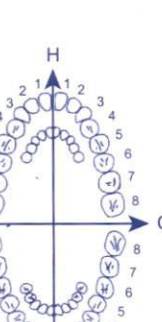
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	
	.....					.....
	.....					.....
	.....					.....
	.....					.....
	.....					.....

#### **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 canalaires, ainsi que le bilan d

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr BEN JELLOUN Med

MEDECIN

Had Ouled Aissa  
El Jadida

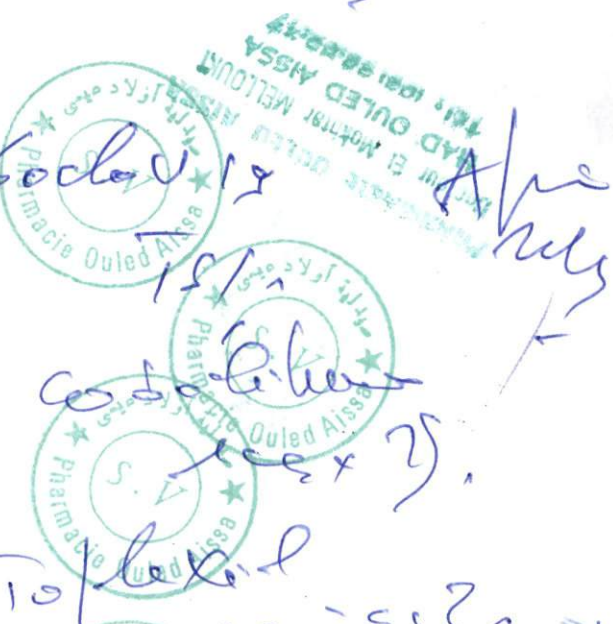
الدكتور محمد بن جلون

طبيب

أحد أولاد عيسى  
الجديدة

Had Ouled Aissa, le : ..... 12/12/2 ..... أحد أولاد عيسى، في :

A Haecceit Hassse



93,00,- Sodas 12 Ah  
21,20,- Cosmétiques 25.  
16,20 x 25,- Tapisserie 100,-



21,00 x 2 Atelier 100,-

contient des substances d'un régime alimentaire varié.

COMPLÉMENT ALIMENTAIRE.

CE N'EST PAS UN MÉDICAMENT

**Présentation**

Boîte de 20 comprimés effervescents de 4,2 g comprimés

Poids Net : 84 g

A consommer de préférence avant fin :

Lot N° :

Voir ci-contre :

77,40 DH  
Lot:05112019C  
Per:11-2022

**ESNAPHARM**  
Laboratoire

Quelle, efficace ... non prescrite



27.40 Dhs - 20 G

S.P.  
Pharmacie Ouled Aissa

S.P.  
Pharmacie Ouled Aissa

الدكتور بن بوعلي  
طبيب  
دكتور عبد العزيز

OULED AISSA  
MELLOUNI  
BEN BOU  
OULED AISSA  
MELLOUNI

T=366/00

## **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**

*en sachet-dose, boîtes de 12 et de 16.*

## **SOCLAV 1 g/ 125 mg Adulte, poudre pour suspension buvable en sachet-dose, boîtes de 12, 16 et de 24.**

### **Amoxicilline / Acide clavulanique : 8/1**

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été prescrit à votre enfant). Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous présentez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

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

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

3. COMMENT PRENDRE SOCLAV ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER SOCLAV ?

6. 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 A CONNAITRE 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).

- Si vous avez / votre enfant a déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement visage ou du cou.
- Si vous avez / votre enfant a déjà eu des problèmes développé un ictere (jaunissement de la peau) lors d'un antibiotique.

**Ne prenez / ne donnez pas SOCLAV si vous êtes dans les situations mentionnées ci-dessus.**

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre / d'administrer SOCLAV.

**Faites attention avec SOCLAV :**

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament si vous ou votre enfant :

- Souffrez / souffre de mononucléose infectieuse,
- Etes / est traité(e) pour des problèmes au foie ou au pancréas,
- N'urinez / n'urine pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre SOCLAV.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher la bactérie responsable de l'infection. Selon les résultats, vous prescrive / prescrira à votre enfant un dosage de SOCLAV ou un autre médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes présentant un syndrome de malabsorption du glucose/galactose.

**Réactions nécessitant une attention particulière**

SOCLAV peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions aux médicaments, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Vous prenez / votre enfant prend SOCLAV, vous surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique.

**Tests sanguins et urinaires**

Si vous effectuez / votre enfant effectue des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière(ter) que vous prenez / qu'il prend SOCLAV. En effet, SOCLAV peut influer sur les résultats de ces types de tests.

**Prise ou utilisation d'autres médicaments**

Si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre / votre enfant prend, à récemment pris ou pourra prendre un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Cela inclut les médicaments vendus sans ordonnance, et aussi les produits à base de plantes.

Si vous prenez / votre enfant prend de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec SOCLAV, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez / votre enfant prend du probénécide (en traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'ajuster la dose de SOCLAV.

Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont pris avec SOCLAV, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises.

SOCLAV peut influer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

SOCLAV peut influer sur l'action du mycophénolate moftétil (un médicament utilisé pour prévenir le rejet de greffe d'organes).

**Grossesse et allaitement**

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

**Conduite de véhicules et utilisation de machines :**

SOCLAV peut provoquer des effets indésirables susceptibles de

ne vous

125 mg  
et-dose  
rce de  
its ce  
il votre  
érance  
ner ce

cin. En  
en:

fant en  
LAV à  
e poids

100 mg/

amie. Vous  
otre bébé ou

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques :

• En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.

• En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

**Comment prendre SOCLAV ?**

**SOCLAV 100 mg/ 12,5 mg NOURRISON, poudre pour suspension buvable;**

**SOCLAV 100 mg/ 12,5 mg ENFANT, poudre pour suspension buvable;**

Agitez toujours le flacon avant chaque utilisation.

• Donnez ce médicament à votre enfant au début d'un repas ou un peu avant.

• Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. N'administrez pas 2 doses en 1 heure.

• Ne donnez pas SOCLAV à votre enfant pendant plus de 2 semaines. Si les symptômes de votre enfant persistent, consultez de nouveau un médecin.

**SOCLAV 500 mg/ 62,5 mg ADULTE, poudre pour suspension buvable en sachet-dose;**

**SOCLAV 1 g/ 125 mg AdulTE, poudre pour suspension buvable en sachet-dose;**

• Juste avant la prise de SOCLAV, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.

• Le mélange doit être pris au début d'un repas ou un peu avant.

• Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. Ne prenez pas / Ne donnez pas deux doses en une heure.

• SOCLAV ne doit pas être pris pendant plus de 2 semaines. Si les symptômes persistent, il faut consulter de nouveau un médecin.

# Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

comprimé sécable

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### COMPOSITION

Paracétamol .....  
Phosphate de codeine hémihydraté .....  
(Quantité correspondant à codeine base) .....  
Excipients : gélatine, acide stéarique, amidon de p

PPV: 22EH20  
PER: 05/22  
LOT: 01413

### FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.



### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (α)

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

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

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

### MISES EN GARDE SPECIALES

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

### PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

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

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

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

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



# ATENOR® 100 mg

Comprimés sécables

Aténolol

Boîtes de 14 ; 28 ou 56

- Hypersensibilité à l'Aténolol,
- Antécédent de réaction allergique),

- Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.
- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les symptômes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.
- Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui n'a pas été mentionné dans cette notice.

## Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que ATENOR et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ATENOR, Comprimés ?
- Comment prendre ATENOR, Comprimés ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver ATENOR, Comprimés ?
- Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE ATENOR, Comprimés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique BETA-BLOQUANT/SELECTIF.

#### Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un «bêta-bloquant». Il diminue certains effets, (dits effets bêta) du système sympathique de régulation cardiovasculaire. Ce médicament est préconisé dans les cas suivants:

- Hypertension artérielle,
- Prévention des crises douloureuses de l'angine de poitrine,
- Après un infarctus du myocarde,
- Certains troubles du rythme.

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

### Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Sans objet.

#### Contre-indications

Ne prenez jamais ATENOR :

- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives dans leurs formes sévères (formes sévères d'asthme et de maladie des bronches et des poumons avec encrassement),
- Insuffisance cardiaque non contrôlée par le traitement (défaillance des fonctions du cœur non contrôlées par le traitement),
- Choc cardiogénique (choc d'origine cardiaque),
- Bloc auriculo-ventriculaire des second et troisième degrés non appareillés (certains cas de troubles de la conduction cardiaque),
- Angor de Prinzmetal (dans les formes pures et en monothérapie) (variété de crises d'angine de poitrine),
- Maladie du sinus (y compris bloc sino-auriculaire),
- Bradycardie importante (< 45 - 50 battements par minute) (ralentissement du rythme cardiaque),
- Phénomène de Raynaud et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères (troubles circulatoires symétriques des doigts avec engourdissements et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères),
- Phéochromocytome non traité (excroissance de la glande médu洛osurrénale secrétant des substances provoquant une hypertension artérielle sévère),
- Hypotension (diminution de la pression artérielle),

71,00

Le système nerveux (voir Contre-indication). Ce médicament DOIT ETRE EVITÉ si vous prenez diltiazem ou le verapamil (médicaments de la classe III de la classification de la Chambre des médecins). Ces médicaments peuvent entraîner une dépression importante du système nerveux (voir Contre-indication).

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament obtenu sans ordonnance, consultez votre pharmacien.

#### Interactions avec les aliments et les objets

#### Interactions avec les produits alternatifs

Sans objet.

#### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être utilisé pendant la grossesse. Si ce traitement est pris en fin de grossesse, il est nécessaire de prendre certaines précautions. Ce traitement est contre-indiqué pendant l'allaitement. Demandez conseil à votre médecin avant de prendre tout médicament.

#### Sportifs

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que ce médicament peut contenir un principe actif pouvant induire une faiblesse lors des contrôles antidopage.

#### Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules

Sans objet.

## 3. COMMENT PRENDRE ATENOR?

### Instructions pour un bon usage

Sans objet.

#### Posologie

La posologie est variable en fonction de l'état de chaque patient.

#### Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau.

**Fréquence d'administration**  
DANS TOUS LES CAS, SE FAIRE PRÉSCRIPTION MÉDICALE.

#### Durée de traitement

Dans la majorité des affections, le traitement doit être prolongé de quelques mois ou années.

# ATENOR® 100 mg

Comprimés sécables

Aténolol

Boîtes de 14 ; 28 ou 56

- Hypersensibilité à l'Aténolol,
- Antécédent de réaction allergique),

- Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.
- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les symptômes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.
- Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui n'a pas été mentionné dans cette notice.

## Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que ATENOR et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ATENOR, Comprimés ?
- Comment prendre ATENOR, Comprimés ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver ATENOR, Comprimés ?
- Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE ATENOR, Comprimés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique BETA-BLOQUANT/SELECTIF.

#### Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un «bêta-bloquant». Il diminue certains effets, (dits effets bêta) du système sympathique de régulation cardiovasculaire. Ce médicament est préconisé dans les cas suivants:

- Hypertension artérielle,
- Prévention des crises douloureuses de l'angine de poitrine,
- Après un infarctus du myocarde,
- Certains troubles du rythme.

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

### Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Sans objet.

#### Contre-indications

Ne prenez jamais ATENOR :

- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives dans leurs formes sévères (formes sévères d'asthme et de maladie des bronches et des poumons avec encrassement),
- Insuffisance cardiaque non contrôlée par le traitement (défaillance des fonctions du cœur non contrôlées par le traitement),
- Choc cardiogénique (choc d'origine cardiaque),
- Bloc auriculo-ventriculaire des second et troisième degrés non appareillés (certains cas de troubles de la conduction cardiaque),
- Angor de Prinzmetal (dans les formes pures et en monothérapie) (variété de crises d'angine de poitrine),
- Maladie du sinus (y compris bloc sino-auriculaire),
- Bradycardie importante (< 45 - 50 battements par minute) (ralentissement du rythme cardiaque),
- Phénomène de Raynaud et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères (troubles circulatoires symétriques des doigts avec engourdissements et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères),
- Phéochromocytome non traité (excroissance de la glande médu洛osurrénale secrétant des substances provoquant une hypertension artérielle sévère),
- Hypotension (diminution de la pression artérielle),

71,00

Le système nerveux (voir Contre-indication). Ce médicament DOIT ETRE EVITÉ si vous prenez diltiazem ou le verapamil (médicaments de la classe III de la classification de la Chambre des médecins). Ces médicaments peuvent entraîner une dépression importante du système nerveux (voir Contre-indication).

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament obtenu sans ordonnance, consultez votre pharmacien.

#### Interactions avec les aliments et les objets

#### Interactions avec les produits alternatifs

Sans objet.

#### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être utilisé pendant la grossesse. Si ce traitement est pris en fin de grossesse, il est nécessaire de prendre certaines précautions. Ce traitement est contre-indiqué pendant l'allaitement. Demandez conseil à votre médecin avant de prendre tout médicament.

#### Sportifs

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que ce médicament peut contenir un principe actif pouvant induire une faiblesse lors des contrôles antidopage.

#### Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules

Sans objet.

## 3. COMMENT PRENDRE ATENOR?

### Instructions pour un bon usage

Sans objet.

#### Posologie

La posologie est variable en fonction de l'état de chaque patient.

#### Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau.

**Fréquence d'administration**  
DANS TOUS LES CAS, SE FAIRE PRESCRIPTION MÉDICALE.

#### Durée de traitement

Dans la majorité des affections, le traitement doit être prolongé de quelques mois ou années.



Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

En fin de grossesse, la prise entraîner des effets néfastes conséquent, il convient de consulter votre médecin avant de l'utiliser. La durée de traitement peut varier. Demandez conseil à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

SP00000000000000  
2022 90 101  
P.P.V. : 15DH70

**TOPLEXIL**  
**SIROP FL 150 ML**  
**P.P.V. : 15DH70**  
  
6 118000 060901

### Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel. En raison de ces propriétés sédatives prononcées, sa prise est à éviter en cas d'allaitement.

D'une façon générale, il convient, au cours de la grossesse et de l'allaitement, de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre un médicament.

### Conduite de véhicules et utilisation de machines :

L'attention est appelée, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les possibilités de somnolence attachées à l'usage de ce médicament, surtout en début du traitement.

Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées ou de médicaments contenant de l'alcool.

**Liste des excipients à effet notoire :** saccharose, sodium.

### 3. COMMENT PRENDRE TOPLEXIL sirop ?

#### Mode d'administration

RESERVE A L'ADULTE ET A L'ENFANT DE PLUS DE 2 ANS

VOIE ORALE

#### Posologie

Chez l'adulte et l'enfant de plus de 40 kg (soit 12 ans) : 10 ml par prise, 4 fois par jour.

Chez l'enfant : La posologie quotidienne est fonction du poids de l'enfant (1 ml de sirop par kg de poids corporel et par jour), soit à titre indicatif :

- Enfant de 13 à 20 kg (soit 2 à 6 ans) : 5 ml par prise, 2 à 3 fois par jour.
- Enfant de 20 à 30 kg (soit 6 à 10 ans) : 10 ml par prise, 2 à 3 fois par jour.
- Enfant de 30 à 40 kg (soit 10 à 12 ans) : 10 ml par prise, 3 à 4 fois par jour.

#### Fréquence d'administration

Renouvez les prises, en cas de besoin, en les espaçant de 4

heures minimum.

Il convient de privilégier les prises lorsque l'effet sédatif, surtout en début de traitement, est trop faible.

### Durée du traitement

Le traitement doit être court (quelques jours) et interrompu si les moments où survient la toux.

Si votre toux persiste, demandez conseil à votre pharmacien. Si vous avez l'impression que l'effet thérapeutique est trop fort ou trop faible, consultez votre pharmacien.

### Si vous avez pris plus de TOPLEXIL

Consultez immédiatement votre pharmacien.

### Si vous oubliez de prendre TOPLEXIL

Ne prenez pas de dose double pour rattraper celle que vous avez oublié de prendre.

### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme tous les médicaments, TOPLEXIL peut provoquer des effets indésirables, bien que peu courants. Il n'est pas sujet.

#### • Certains effets nécessitent d'être signalés

##### LE TRAITEMENT ET D'AVERTISSEMENT

- Réactions allergiques :

- \* de type éruption cutanée (érythème, urticaire),
- \* œdème de Quincke (urticaire, œdème du visage et du cou pouvant entraîner une obstruction respiratoire),
- \* choc anaphylactique,
- \* phénomènes de sensibilisation au soleil.

- Baisse importante des globules rouges, qui peuvent se manifester par l'apparition d'un état de fièvre accompagnée ou non de céphalées.

- Diminution anormale des plaies, qui peuvent se traduire par des saignements.

#### • D'autres sont plus fréquents :

- Somnolence, baisse de la vigilance, fatigue, étourdissements de traitement.
- Troubles de la mémoire ou de l'attention.
- Incoordination motrice, tremblements.
- Confusion, hallucinations.



Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

En fin de grossesse, la prise entraîner des effets néfastes conséquent, il convient de consulter votre médecin avant de l'utiliser la durée de traitement prescrit. Demandez conseil à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

REF. 101  
2022 90 101  
SIROP FL 150 ML

TOPLEXIL  
SIROP FL 150 ML  
P.P.V. : 15DH70  
6 118000 060901



### Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel. En raison de ces propriétés sédatives prononcées, sa prise est à éviter en cas d'allaitement.

D'une façon générale, il convient, au cours de la grossesse et de l'allaitement, de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre un médicament.

### Conduite de véhicules et utilisation de machines :

L'attention est appelée, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les possibilités de somnolence attachées à l'usage de ce médicament, surtout en début du traitement.

Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées ou de médicaments contenant de l'alcool.

**Liste des excipients à effet notoire :** saccharose, sodium.

### 3. COMMENT PRENDRE TOPLEXIL sirop ?

#### Mode d'administration

RESERVE A L'ADULTE ET A L'ENFANT DE PLUS DE 2 ANS

VOIE ORALE

#### Posologie

Chez l'adulte et l'enfant de plus de 40 kg (soit 12 ans) : 10 ml par prise, 4 fois par jour.

Chez l'enfant : La posologie quotidienne est fonction du poids de l'enfant (1 ml de sirop par kg de poids corporel et par jour), soit à titre indicatif :

- Enfant de 13 à 20 kg (soit 2 à 6 ans) : 5 ml par prise, 2 à 3 fois par jour.
- Enfant de 20 à 30 kg (soit 6 à 10 ans) : 10 ml par prise, 2 à 3 fois par jour.
- Enfant de 30 à 40 kg (soit 10 à 12 ans) : 10 ml par prise, 3 à 4 fois par jour.

#### Fréquence d'administration

Renouvez les prises, en cas de besoin, en les espaçant de 4

heures minimum.

Il convient de privilégier les prises lorsque l'effet sédatif, surtout en début de traitement.

### Durée du traitement

Le traitement doit être court (quelques jours) dans les moments où survient la toux.

Si votre toux persiste, demandez conseil à votre pharmacien. Si vous avez l'impression que l'effet thérapeutique est trop fort ou trop faible, consultez votre pharmacien.

### Si vous avez pris plus de TOPLEXIL

dû :

Consultez immédiatement votre pharmacien.

### Si vous oubliez de prendre TOPLEXIL

Ne prenez pas de dose double pour rattraper celle que vous avez oublié de prendre.

### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme tous les médicaments, TOPLEXIL peut provoquer des effets indésirables, bien que peu courants. Il n'est pas sujet.

#### • Certains effets nécessitent d'être signalés

##### LE TRAITEMENT ET D'AVERTISSEMENT

- Réactions allergiques :

- \* de type éruption cutanée (érythème, urticaire),
- \* œdème de Quincke (urticaire, œdème du visage et du cou pouvant entraîner une obstruction respiratoire),
- \* choc anaphylactique,
- \* phénomènes de sensibilisation au soleil.

- Baisse importante des globules blancs qui peuvent se manifester par l'apparition d'une fièvre accompagnée ou non de sueurs.

- Diminution anormale des plaies qui peuvent se traduire par des saignements.

#### • D'autres sont plus fréquents :

- Somnolence, baisse de la vigilance, fatigue pendant le traitement.
- Troubles de la mémoire ou de l'attention.
- Incoordination motrice, tremblements.
- Confusion, hallucinations.