

# 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.

## Rééducation :

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

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

## Dentaire :

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

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

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée 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



**MUPRAS**  
Mutuelle de Prévoyance  
& d'Actions Sociales  
de Royal Air Maroc

## Déclaration de Maladie

N° P19- 064135

ND: 51434

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1542 Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : K. O. S. I. M. H. A. M. E. D.

Date de naissance : 01-01-1940

Adresse : DR. Lamhiglat ad. Aissa El Fadide

Tél. : 06-20-98-16-53 Total des frais engagés : 486,00 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 12/12/2020

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

Age : 70 ans

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 : 14/12/2020

Signature de l'adhérent(e) :


[Signature]



# 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
12/12/20	C		129,00	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	12/12/20	366,00

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

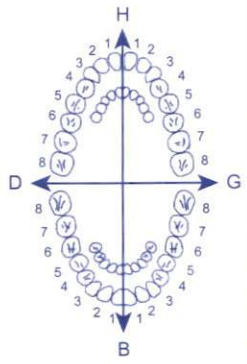
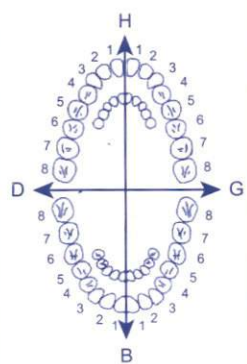
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# 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 canaux, 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	<b>DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</b> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div> H  25533412  00000000  D  00000000  35533411 </div> <div> H  21433552  00000000  G  00000000  11433553  B </div> </div>			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	<b>(Création, remont, adjonction)</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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

Dr BEN JELLOUN Med

MEDECIN

Had Ouled Aissa  
El Jadida

الدكتور محمد بن جلون

طبيب

أحد أولاد عيسى  
الجديدة

أحد أولاد عيسى، في: 12/12/2012  
Had Ouled Aissa, le:

Handwritten signature

93,00

Handwritten text

22.20

Handwritten text

Handwritten text

15.20

Handwritten text

Handwritten text

21,00

Handwritten text

Handwritten text



Handwritten signature and text

77.40 DH  
 27.40 DH  
 19/11/2022



Complément 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  
 Qualité, efficacité - nos priorités



T=366/100

الدكتور بنجلون محمد  
 طبيب عيدين  
 أحمد أولاد عيسى



**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 pourriez 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 INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER SOCLAV ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES.

**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 inactives). 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 développés un ictère (jaunissement de la peau) lors d'un antibiotique.

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

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

**Faites attention avec SOCLAV :**

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

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

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

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

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez le patient 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 allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Si vous ou votre enfant prend SOCLAV, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques.

Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

**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(ier) que vous prenez / qu'il prend SOCLAV. En effet, SOCLAV peut influencer 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, a récemment pris ou pourrait 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'allopinolol (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 influencer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

SOCLAV peut influencer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement 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

**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 NOURRISSON, 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 ENFANT, 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.

93,00



# Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

comprimé sécable

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### COMPOSITION

Paracétamol .....  
Phosphate de codéine hémi-hydraté .....  
(Quantité correspondant à codéine base) .....  
Excipients : gélatine, acide stéarique, amidon de p

PPV: 22DH20  
PER: 05/22  
LOT: 31413

### FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (



### 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 codéine,
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

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

### MISES EN GARDE SPECIALES

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

### PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

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

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

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

Ce médicament contient du paracétamol et de la 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

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

## Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ATENOR et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ATENOR ?

3. Comment prendre ATENOR, Comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ATENOR, Comprimés ?
6. 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 encombrement),
- 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 médullosurrénale sécrétant des substances provoquant une hypertension artérielle sévère),
- Hypotension (diminution de la pression artérielle),

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

système nerveux) (voir Contre-indications).  
Ce médicament DOIT ÊTRE EVITÉ avec les médicaments du groupe des dihydropyridines (nifédipine, diltiazem ou le verapamil (médicaments à action prolongée) et les médicaments à garde spéciale).

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

**Interactions avec les aliments et les boissons :**

**Interactions avec les produits à usage alternatif :**

**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, le nouveau-né est nécessairement surveillé pour certains effets du traitement. Ce traitement est contre-indiqué pendant l'allaitement. Demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

### Sportifs

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que ce médicament est un principe actif pouvant induire une baisse de la pression artérielle lors des contrôles antidopage.

**Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines :**

**3. COMMENT PRENDRE ATENOR**

**Instructions pour un bon usage**

Sans objet.

### Posologie

La posologie est variable en fonction de la maladie et de la réponse à chaque patient.

### Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés entiers.

### Fréquence d'administration

DANS TOUS LES CAS, SE CONSULTER LE MÉDECIN POUR LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

### Durée de traitement

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



# ATENOR® 100 mg

Comprimés sécables

Aténolol

Boîtes de 14 ; 28 ou 56

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

## Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ATENOR et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ATENOR ?

Comprimés ?

3. Comment prendre ATENOR, Comprimés ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver ATENOR, Comprimés ?

6. 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 encombrement),
- 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 de 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 médullosurrénale sécrétant des substances provoquant une hypertension artérielle sévère),
- Hypotension (diminution de la pression artérielle),

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

système nerveux) (voir Contre-indications).  
Ce médicament DOIT ÊTRE EVITÉ avec les médicaments du groupe des dihydropyridines (nifédipine, diltiazem ou le verapamil (médicaments à action prolongée) et les médicaments à garde spéciale).

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

**Interactions avec les aliments et les boissons :**

Sans objet.

**Interactions avec les produits à usage alternatif :**

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, le nouveau-né est nécessairement surveillé.

Ce traitement est contre-indiqué pendant l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

### Sportifs

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que ce médicament est un principe actif pouvant induire une baisse de la pression artérielle lors des contrôles antidopage.

**Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines :**

Sans objet.

## 3. COMMENT PRENDRE ATENOR

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

### Posologie

La posologie est variable en fonction de la maladie et de la fonction à traiter.

### Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés entiers.

### Fréquence d'administration

DANS TOUS LES CAS, SE CONSULTER LE MÉDECIN POUR LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

### Durée de traitement

Dans la majorité des affections, le traitement est 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 peut entraîner des effets néfastes. Par 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.

LOT : 20E045  
PER : 06 2022

TOPLEXIL  
SIROP FL 150 ML

P.P.V. : 15DH70



6 110000 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

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

heures minimum.

Il convient de privilégier les prises à jeun pour limiter l'effet sédatif, surtout en début de traitement. L'oxomémazine.

#### Durée du traitement

Le traitement doit être court (quelques jours) et se limiter aux moments où survient la toux.

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

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre médecin.

#### Si vous avez pris plus de TOPLEXIL : dû :

Consultez immédiatement votre médecin.

#### Si vous oubliez de prendre TOPLEXIL :

Ne prenez pas de dose double pour rattrapper la dose que vous avez oublié de prendre.

### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme tous les médicaments, TOPLEXIL peut provoquer d'avoir des effets indésirables, bien que rares. Si vous ne vous sentez pas sujet.

#### • Certains effets nécessitent d'être signalés à votre médecin :

##### LE TRAITEMENT ET D'AVERTIR

- Réactions allergiques :

\* de type éruption cutanée (érythème, urticaire),

\* œdème de Quincke (urticaire du visage et du cou pouvant gêner la respiration),

\* choc anaphylactique,

\* phénomènes de sensibilisation au soleil.

- Baisse importante des globules blancs (leucopénie) se manifestant par l'apparition de fièvre accompagnée ou non de sueurs.

- Diminution anormale des plaquettes (thrombopénie) se traduisant par des saignements.

#### • D'autres sont plus fréquents :

- Somnolence, baisse de la vigilance pendant le 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 peut entraîner des effets néfastes. Par 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.

LOT : 20E045  
PER : 06 2022

TOPLEXIL  
SIROP FL 150 ML

P.P.V. : 15DH70



6 110000 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

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

heures minimum.

Il convient de privilégier les prises à jeun pour limiter l'effet sédatif, surtout en début de traitement. L'oxoméazine.

#### Durée du traitement

Le traitement doit être court (quelques jours) et se limiter aux moments où survient la toux.

Si votre toux persiste, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet est trop

fort ou trop faible, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de TOPLEXIL, consultez votre pharmacien.