

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.

Radiologie 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

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

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

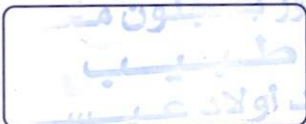
N° M20- 0005386

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1542 Société : 157515
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : Mohamed Kodsi
 Date de naissance : 01/01/1940
 Adresse : DR LAMHIZ Lot 00 Aissa
 EL Jassida
 Tél. : 0670981653 Total des frais engagés : 540,30 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : 
 Date de consultation : 22/03/2023
 Nom et prénom du malade : Kodssi Kodsi Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Taux + HTA
 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 : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) : 

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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
12/10/2023		6	129,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	27/03/23	420,30

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 :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>													
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>													
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>													
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>													
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>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

27/3/22

عنور بن عبد الوهاب
طبيب
أولاد علي

Medicine - Ruxo

89,50

Next: Ruxo

2

134,80

dedara x 12

2

14,00

Dolet

71,00 x 2

Afeur

40,00

Phosphor

T= 420,30

Lot :
A consommer de
préférence avant le :

PPC : 89,50 DH

66ACD03A
09/2025



8 032578 478792

LEVAMOX®

(Amoxicilline + acide clavulanique)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- LEVAMOX® 1 g/125 mg Comprimé effervescent adulte, boîte de 12, 16 et 24.
 - LEVAMOX® 500 mg/62,5 mg Comprimé effervescent enfant, boîte de 12 et 24.
 - LEVAMOX® 1 g/125 mg Poudre pour suspension buvable adulte en sachet-dose, boîte de 12 et 16.
 - LEVAMOX® 500 mg/62,5 mg Poudre pour suspension buvable enfant en sachet-dose, boîte de 12.
 - LEVAMOX® 100 mg/12,5 mg par ml Poudre pour suspension buvable adulte, flacon de 30 ml.
 - LEVAMOX® 100 mg/12,5 mg par ml Poudre pour suspension buvable enfant, flacon de 60 ml.
- (Rapport amoxicilline/acide clavulanique : 8/1)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre le médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les symptômes paraissent identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

Que contient cette notice

1. Qu'est-ce que LEVAMOX® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre le médicament ?
3. Comment prendre LEVAMOX® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVAMOX® ?
6. Informations supplémentaires

1- QU'EST-CE QUE LEVAMOX® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité**
LEVAMOX® est un antibiotique qui tue les bactéries. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactives). L'acide clavulanique empêche cette inactivation.

- Indications thérapeutiques

LEVAMOX® est utilisé chez l'adulte, chez l'enfant et chez le nourrisson 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 LEVAMOX® ?

- Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

LEVAMOX® contient de l'aspartame, si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

- Ne prenez jamais LEVAMOX® (Contre-indications)

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans LEVAMOX®.
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.
- Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Ne prenez pas LEVAMOX® si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

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

- Faites attention avec LEVAMOX® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

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

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urinez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ou avant d'administrer LEVAMOX® à votre enfant.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable

LEVAMOX® 19 12 COMPRIMÉS EFFERVESCENTS

PPV 1340H80
LOT 1D0705
EXP 10/2024

LEVAMOX®

12 comprimés effervescent 1g/125mg



Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez de le faire, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre LEVAMOX®.

- Sportifs

Sans objet

- Effets sur l'aptitude à conduire

Poudre pour suspension buvable 1 g/125 mg

Conduite de véhicules : LEVAMOX® peut perturber la conduite.

- Excipients à effets notables

- Aspartame :

LEVAMOX® contient de l'aspartame. Celle-ci peut être nocive pour les personnes souffrant de « phénylcétonurie ».

- Potassium :

Les comprimés effervescent contiennent du sodium. Si vous suivez un régime pauvre en sodium, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre LEVAMOX®.

- Sodium :

Les comprimés effervescent contiennent du sodium. Si vous suivez un régime pauvre en sodium, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre LEVAMOX®.

3- COMMENT PRENDRE LEVAMOX®

- Instruction pour l'adulte : Respectez toujours les indications de votre médecin ou de votre pharmacien.

Doliprane® 1000 mg

PARACÉTAMOL Comprimé

DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé :

La substance active est : paracétamol 1000 mg (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarmellose, mais pré-gélatinisé, acide stéarique (origine végétale).

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol, qui agit contre les douleurs telles que maux de tête, états grippaux, douleurs musculaires, douleurs douloureuses. Il peut également être prescrit dans le cadre de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans). Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé, en cas d'allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie ou des reins.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES 1000 mg, COMPRIMÉ :

Précautions Particulières :

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde :

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").

Grossesse et allaitement :

Le Paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.

PPV: 14DE00
PER: 12/25
LOT: 13736



Doliprane® 1000 mg ○
PARACÉTAMOL
10 comprimés



6 118000 040972

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 votre pharmacien.
4. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les 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 EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique BETA-BLOQUANT/SELECTIF.

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un «bêta-bloquant». Il diminue certains effets (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

ATENOR® 100 mg

56 comprimés



6 118000 120070

Raynaud

71.60



LE TR

illée avec
cœur) (voit

osseuse, al
ce renale, certaines maladies des art

urgicale,

rimé
nts

ILISE en
t le sulpro

),
sociation
pour le co

n autre mé
parlez-en

issons

nythérapie

l'allaitement

peut être pris dura

de grossesse, une su

du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jou

ou certains effets du traitement se manifestent aussi

Ce traitement est contre-indiqué pendant l'allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre ph

prendre tout médicament.

Sportifs

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que ce

un principe actif pouvant induire une réaction posi

lors des contrôles antidopage.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à

Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE ATENOR ?

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

Posologie

La posologie est variable en fonction de l'aff

adaptée à chaque patient.

Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec

Fréquence d'administration

DANS TOUS LES CAS, SE CONFO

PRESCRIPTION MEDICALE.

Durée de traitement

Dans la majorité des affections, le tra

prolongé de quelques mois ou années; d

ATENOR® 100 mg

Comprimés sécables

Aténolol

Boîtes de 14 ; 28 ou 56

1. Veuillez lire attentivement cette notice de médicament. Elle contient des informations importantes.
2. Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin.
3. Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien.
4. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Il pourrait leur causer des effets indésirables si vous ne suivez pas les indications de leur maladie.
5. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, consultez votre médecin ou pharmacien.
6. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable 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

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un «bêta-bloquant». Il diminue les effets (bêta) du système sympathique de régulation cardiaque. 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 CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ATENOR ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

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),
- Pheochromocytome 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),
- Allaitement,
- Association à la floctafénine (médicament du système d'autres médicaments),

et précautions d'emploi

ATENOR® 100 mg

56 comprimés



IMPRIMEPEL
1007

71100

Ce médicament

ATENOR, C

PAS ETRI

de la douleu

tre-indicat

RE EVITE

(médicam

recém

s ordonna

nts et les

duits de

esse et

ment pe

fin de gr

aire penda

ment se ma

indique pen

vo

re médecin

prenez tout médicament.

Sportifs

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que ce médicament est un principe actif pouvant induire une dépendance à son usage. Il est donc recommandé de ne pas utiliser ce médicament pendant les 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 la maladie et doit être adaptée à chaque patient.

Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau.

Fréquence d'administration

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER A LA

PRESCRIPTION MEDICALE.

Durée de traitement

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

EFFIPRED®

(Prednisolone)

PRESENTATIONS

- Boîte de 30 comprimés eff
- Boîte de 20 comprimés eff

COMPOSITION

- Comprimés effervescents
- Prednisolone (sous forme de
- Excipient qsp.....
- Comprimés effervescents à 20 mg
- Prednisolone (sous forme de métasulfobenzox
- Excipient qsp.....

EFFIPRED®

20 Comprimés effervescents 20 mg



6 1 18000 031369

EFFIPRED® 20 mg

PPV 40DH00
EXP 10/2025
LOT 20018 17

PROPRIETES

EFFIPRED® est un glucocorticoïde à usage systémique. Il possède des propriétés antiinflammatoire, antiallergique et immuno-

INDICATIONS

Affections rhumatologiques, respiratoires, ORL, néphrologiques, néoplasiques, infectieuses, hématologiques, dermatologiques, et dans les connectivites et collagénoses.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

- Se conformer strictement à la prescription du médecin.
- Prendre les comprimés dissous dans un verre d'eau au cours des repas, de préférence en une prise le matin.

CONTRE-INDICATIONS

- Tout état infectieux non traité par antibiotiques ou antimycosiques.
- Certaines viroses en évolution (herpès, varicelle, zona, hépatite)
- États psychotiques encore non contrôlés par un traitement.

PRECAUTIONS D'EMPLOI ET MISE EN GARDE

En cas de traitement prolongé :

- Observer un régime pauvre en sucres et enrichi en protéines et en calcium
- Réduire l'apport en sodium en tenant compte de la teneur en sodium du comprimé (43 mg de sodium par comprimé à 20 mg et 28,6 mg de sodium par comprimé à 5 mg).
- Ne jamais arrêter brutalement le traitement mais diminuer progressivement les doses en suivant la prescription de votre médecin.