

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 canalaire, 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 canalaire.

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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 08616

Société :

Actif Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : KANA Sadi

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 18/11/2013

Nom et prénom du malade : Sidi Bernoussi

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : M. Sidi Bernoussi

En cas d'accident préciser les causés 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) :

VOLET ADHÉRENT

Déclaration de maladie N° M21- 62672

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

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule :

Nom de l'adhérent(e) :

Total des frais engagés :

Date de dépôt :

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
1801 2023	C		250 DA	Dr. Sidi Benouar - Généraliste Signature : Sidi Benouar Tél: 052731123

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
		

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	

VOLET ADHERENT

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

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 de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des 'Soins	Coefficient	
				Coefficient des travaux
				Montants des soins
				Début d'exécution
				Fin d'exécution

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553

The diagram shows a dental arch with numbered teeth (1 through 8) and anatomical landmarks D, H, B, and C. Landmark D is on the left, H is at the top, B is at the bottom, and C is on the right. The teeth are arranged in a curve, with numbers indicating specific points on each tooth.

(Création, remont, adjonction)

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Fatiha TOUABI DAKHCH

MEDECINE GENERALE

405, Avenue (H) - Mansour 3

Sidi Bernoussi - CASABLANCA 05

Tél : 05 22.73.11.28

الدكتورة فتحة توابي الشخص

الطب العام

3 شارع (H) منصور 405

سيدي البرنوصي - الدار البيضاء 05

الهاتف : 05 22.73.11.28

Casablanca, le : 18/11/2023
الدار البيضاء في

Dr. Fatiha TOUABI DAKHCH
Médecine Générale
405, Avenue (H) - Mansour 3 Sidi Bernoussi
Casablanca. Tel: 0522731128

101 052273 3/36
Sidi Bernoussi 411 413 AV Soudoh Casablanca
Praticien en Pédiatrie
SEFRORI KHAIRATI KHEIR
PROGRAMME PARENTAL DE KHEIR
Sidi Bernoussi 101 052273 3/36
Casablanca 2023

125,00
X2
250,00

75,00

89,00

273,40

Dr. Fatiha TOUABI DAKHCH
Médecine Générale
405, Avenue (H) - Mansour 3 Sidi Bernoussi
Casablanca. Tel: 0522731128

CARBOPLUS®

Confort digestif

EXTRAIT NATUREL - COMPRIMÉS À CROQUER OU À AVALER

COMPOSITION :

Charbon végétal, extrait de fenouil, saccharose, dextrose, stabilisant : cellulose microcristalline, arôme anis, antiagglomérants : silice (nano) et stéarate de magnésium.

Pour 4 comprimés (dose journalière maximale)

Charbon végétal	840 mg
Extrait de fenouil	140 mg

INDICATIONS :

- Digestion difficile;
- Ballonnements;
- Gaz intestinaux.

CONTRE-INDICATIONS :

Déconseillé aux personnes allergiques à l'un des constituants.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Déconseillé aux enfants de moins de 12 ans.
- Ne pas dépasser quatre comprimés par jour.
- A utiliser dans le cadre d'une alimentation diversifiée et d'un mode de vie sain.

PRÉSENTATION :

Boites de 15 et 30 comprimés à croquer ou à avaler.

INTERACTION AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS :

Le charbon végétal pouvant diminuer l'absorption d'autres médicaments, ceux-ci doivent être administrés à distance (plus de 2 heures, si possible).

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

CARBOPLUS ne sera utilisé pendant la grossesse que sur avis médical.

La prise de CARBOPLUS est possible pendant l'allaitement.

POSOLOGIE :

Adultes et enfants à partir de 12 ans.

Un à deux comprimés de CARBOPLUS par jour, après le repas.

MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Complément alimentaire ce n'est pas un médicament.

Tenir hors de la portée et la vue des enfants.

Conserver à l'abri de l'humidité et de la chaleur.

Ne pas dépasser la dose recommandée.

730091

6 111250 430333
V002-ETCARB30CPMC
PPC : 75,00 DH
In /



Lot Bachiou, rue 7, lot 10 - Casablanca - Maroc

Pharmacien responsable : O. MOTIL

Librax®

Pour le traitement des symptômes intestinaux et génito-urinaires dûs à l'anxiété et à la tension psychique.

Composition :

5 mg de chlordiazépoxide : 7-chloro-2-méthylamino-5-phényl-3H-1,4-benzodiazépine-4-oxyde et 2,5 mg de bromure de clidinium : bromure de 1-méthyl 3-benzoyloxyquinuclidinium par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspondant à 406 K.J.

Propriétés :

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium se complètent dans leur action sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal et des voies génito-urinaires. Le chlordiazépoxide, benzodiazépine bien tolérée, exerce un effet anxiolytique, tensiolytique et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et la tension psychique influent de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.

Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétatoire. L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlordiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlordiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desméthylchlordiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlordiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chlordiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlordiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlordiazépoxide, démoxépam, desméthyliazepam. Le démoxépam et le desméthyliazepam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlordiazépoxide inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise sous forme inchangée à une circulation entéro-hépatique. L'élimination dans l'urine s'effectue en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spastique.

Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les repas avec du liquide.

Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commen-

cer par 1-2 dragées et augmenter la posologie jusqu'à la dose optimale.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge, à avaler entières ou écrasées, avec du liquide.

LOT:22176 PER:12/2025
PPV:21,00 DH



Primolut-Nor® 10 mg

Comprimés

Acétate de Noréthistérone

Boîte de 30

VEUILLEZ LIRE ATTENTIVEMENT CETTE NOTICE AVANT D'UTILISER LES COMPRIMÉS PRIMOLUT-NOR CAR 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 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 signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque 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.

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que Primolut-Nor et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Primolut-Nor
3. Comment utiliser Primolut-Nor
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver les comprimés Primolut-Nor
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE PRIMOLUT-NOR ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Primolut-Nor est un produit d'**progesteratif** (produit à progestérone) c.-à-d. un produit hormonal des **progestérone** possédant des caractéristiques similaires à celles de la **progesterone**, qui est une hormone féminine naturelle.

Primolut-Nor est utilisé pour le traitement de différentes hémorragies dysfonctionnelles et de l'absence de règles (aménorrhée) due à diverses causes, pour soulager les symptômes du syndrome prémenstruel, pour le traitement d'une affection de la glande mammaire (mastopathie), pour déclarer la menstruation et pour le traitement de l'endométriose.

Primolut-Nor contient de l'acétate de noréthistérone, qui est parfois utilisé pour traiter des maladies autres que celles mentionnées dans cette notice. Si nécessaire, demandez conseil à votre médecin, votre pharmacien ou un autre professionnel de santé et suivez toujours leurs instructions.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PRIMOLUT-NOR ?

N'UTILISEZ JAMAIS PRIMOLUT-NOR

- si vous êtes allergique à la noréthistérone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6)
- si vous êtes enceinte ou si vous pensez être enceinte
- si vous allaitez
- si vous avez ou vous avez eu une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral (causé par une thrombose ou une rupture d'un vaisseau sanguin dans le cerveau)
- si vous avez ou vous avez eu une maladie qui peut être un signe précurseur soit d'une crise cardiaque (par ex. angine de poitrine, causant une douleur thoracique intense et pouvant irradier vers le bras gauche) soit d'un accident vasculaire cérébral (par ex. accident ischémique transitoire sans séquelles irréversibles)
- si vous présentez plusieurs facteurs de risque de thrombose
- si vous avez ou vous avez eu un certain type de migraine (accompagnée de symptômes dits neurologiques focaux; comme des troubles de la vision, des difficultés d'élocution ou des sensations de faiblesse ou d'engourdissement dans une partie du corps)

- si vous avez un diabète accompagné de lésions vasculaires

- si vous avez ou vous avez eu une maladie sévère du foie et que votre médecin vous a dit que votre fonction hépatique ne s'est pas encore normalisée ; les symptômes d'une maladie du foie peuvent être, par exemple, une jaunisse et/ou des dérangements généralisés

- si vous avez ou vous avez eu une tumeur du foie bénigne ou maligne

- si vous avez ou vous avez eu une tumeur maligne dont la croissance est influencée par les hormones sexuelles, comme un cancer du sein ou un cancer des organes de reproduction.

Si vous développez l'une des maladies ou l'un des états mentionnés ci-dessus pour la première fois pendant l'utilisation des comprimés Primolut-Nor, arrêtez leur utilisation et contactez un médecin.

AVERTISSEMENTS ET PRÉCAUTIONS

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser Primolut-Nor. L'hormone sexuelle (la progestérone) contenue dans ce produit se transforme partiellement en œstrogène. Pour cette raison, il faut prendre en considération, non seulement les mises en garde concernant les comprimés Primolut-Nor, mais aussi les mises en garde générales concernant les contraceptifs combinés. Pendant l'utilisation de Primolut-Nor, une prudence spéciale s'impose dans certaines situations. Des examens médicaux réguliers peuvent être nécessaires. Discutez avec votre médecin avant de commencer l'utilisation de Primolut-Nor si l'un des états suivants vous concerne ou si vous développez ces états ou qu'ils

s'aggravent pendant l'utilisation de ce médicament :

- si vous fumez
- si vous êtes diabétique
- si vous avez un surpoids important
- si vous êtes hypertendue
- si vous avez une valvulopathie du cœur ou un certain type d'arythmie (fibrillation auriculaire)
- si vous avez eu une thrombose
- si un proche parent a eu une thrombose (une thromboembolie veineuse chez un frère ou une sœur ou un parent à un âge relativement jeune), une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral dans sa jeunesse
- si vous avez une thrombopénie superficielle
- si vous avez des varices
- si vous ou un proche parent avec eu un cancer du sein
- si vous avez ou si vous avez eu un masque de grossesse (des taches pigmentaires brunes jaunâtres surtout sur la peau du visage); faites alors exposition excessive au soleil ou aux rayons ultraviolets
- si vous avez été dépressive
- si vous avez des migraines
- si vous êtes épileptique (voir rubrique « Autres médicaments et Primolut-Nor »)
- si vous ou un proche parent avec une concentration sanguine élevée de cholestérol ou de triglycérides (lipides sanguins)
- si vous avez une maladie du foie ou de la vésicule biliaire
- si vous avez la maladie de Crohn ou une rectocolite hémorragique (une inflammation chronique du côlon)
- si vous avez un LED (lupus érythémateux disséminé, maladie du système immunitaire)
- si vous avez un SHU (syndrome hémolytique et urémique, trouble de la coagulation sanguine entraînant une insuffisance rénale)
- si vous avez une drépanocytose
- si vous avez une maladie qui est apparue pour la première fois ou qui s'est aggravée pendant la grossesse ou pendant une utilisation antérieure d'hormones sexuelles, par exemple perle auditive, porphyrie (maladie métabolique), herpes gestationis (maladie cutanée) ou chorée de Sydenham (maladie neurologique)
- si vous avez un arc-oxido-héridaire. Discutez immédiatement avec votre médecin si vous développez des symptômes d'angoisse-déresse, comme un gonflement du visage, de la langue ou de la gorge et/ou des difficultés à avaler ou une urticaire accompagnée de difficultés respiratoires. Les produits contenant de l'œstrogénine peuvent causer ou aggraver ces symptômes d'angoisse-déresse.

CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN EN CAS D'APPARITION POUR LA PREMIÈRE FOIS, DE RECÉDIE OU D'AGGRAVATION D'UN DES ÉTATS MENTIONNÉS CI-DESSUS PENDANT L'UTILISATION DE PRIMOLUT-NOR.

PRIMOLUT-NOR ET THROMBOSÉ

Une thrombose est un caillot sanguin à l'intérieur d'un vaisseau sanguin pouvant causer l'obstruction du vaisseau.

Les résultats des recherches indiquent que l'utilisation de contraceptifs oraux œstrogénoprogénétifs augmente le risque de thrombose chez la femme comparé à une femme qui ne prend aucun contraceptif oral.

Une thrombose peut survenir dans les veines profondes de la jambe (thrombose veineuse profonde). Une thrombose veineuse peut se développer même si vous n'utilisez pas de contraceptifs oraux. Elle peut aussi se développer pendant la grossesse. Si le caillot sanguin se détache et se met en mouvement dans la veine où il s'est formé, il peut migrer jusqu'aux artères pulmonaires, les boucher et causer un caillot de sang dans un vaisseau du poumon (une embolie pulmonaire). Dans de rares cas, des thromboses peuvent aussi survenir dans les vaisseaux cardiaques et elles peuvent entraîner une crise cardiaque. Une thrombose ou une rupture d'un vaisseau sanguin du cerveau peut entraîner un accident vasculaire cérébral.

Le risque total de thromboembolie veineuse chez les utilisatrices de produits œstrogénoprogénétifs combinés (faible dose d'œstrogène, moins de 10 microgrammes d'éthynodiolodiol) est 2-3 fois plus élevé que chez les non-utisatrices qui ne sont pas enceintes. Le risque accru est inférieur au risque lié à la grossesse à l'accouchement.

44120



Primolut-Nor® 10 mg

Comprimés

Acétate de Noréthistérone

Boîte de 30

VEUILLEZ LIRE ATTENTIVEMENT CETTE NOTICE AVANT D'UTILISER LES COMPRIMÉS PRIMOLUT-NOR CAR 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 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 signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque 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.

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

- Qu'est-ce que Primolut-Nor et dans quel cas est-il utilisé
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Primolut-Nor
- Comment utiliser Primolut-Nor
- Quels sont les effets indésirables éventuels
- Comment conserver les comprimés Primolut-Nor
- Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE PRIMOLUT-NOR ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Primolut-Nor est un produit d'**progesteratif** (produit à progestérone) c.-à-d. un produit hormonal des **progestiniques** possédant des caractéristiques similaires à celles de la **progesterone**, qui est une hormone féminine naturelle.

Primolut-Nor est utilisé pour le traitement de différentes hémorragies dysfonctionnelles et de l'absence de règles (aménorrhée) due à diverses causes, pour soulager les symptômes du syndrome prémenstruel, pour le traitement d'une affection de la glande mammaire (mastopathie), pour déclarer la menstruation et pour le traitement de l'endométriose.

Primolut-Nor contient de l'acétate de noréthistérone, qui est parfois utilisé pour traiter des maladies autres que celles mentionnées dans cette notice. Si nécessaire, demandez conseil à votre médecin, votre pharmacien ou un autre professionnel de santé et suivez toujours leurs instructions.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PRIMOLUT-NOR ?

N'UTILISEZ JAMAIS PRIMOLUT-NOR

- si vous êtes allergique à la noréthistérone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6)
- si vous êtes enceinte ou si vous pensez être enceinte
- si vous allaitez
- si vous avez ou vous avez eu une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral (causé par une thrombose ou une rupture d'un vaisseau sanguin dans le cerveau)
- si vous avez ou vous avez eu une maladie qui peut être un signe précurseur soit d'une crise cardiaque (par ex. angine de poitrine, causant une douleur thoracique intense et pouvant radier vers le bras gauche) soit d'un accident vasculaire cérébral (par ex. accident ischémique transitoire sans séquelles irréversibles)
- si vous présentez plusieurs facteurs de risque de thrombose
- si vous avez ou vous avez eu un certain type de migraine (accompagnée de symptômes dits neurologiques focaux; comme des troubles de la vision, des difficultés d'élocution ou des sensations de faiblesse ou d'engourdissement dans une partie du corps)

- si vous avez un diabète accompagné de lésions vasculaires
- si vous avez ou vous avez eu une maladie sévère du foie et que votre médecin vous a dit que votre fonction hépatique ne s'est pas encore normalisée ; les symptômes d'une maladie du foie peuvent être, par exemple, une jaunisse et/ou des dérangements généralisés

- si vous avez ou vous avez eu une tumeur du foie bénigne ou maligne
- si vous avez ou vous avez eu une tumeur maligne dont la croissance est influencée par les hormones sexuelles, comme un cancer du sein ou un cancer des organes de reproduction.

Si vous développez l'une des maladies ou l'un des états mentionnés ci-dessus pour la première fois pendant l'utilisation des comprimés Primolut-Nor, arrêtez leur utilisation et contactez un médecin.

AVERTISSEMENTS ET PRÉCAUTIONS

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser Primolut-Nor.

L'hormone sexuelle (la progestérone) contenue dans ce produit se transforme partiellement en œstrogène. Pour cette raison, il faut prendre en considération, non seulement les mises en garde concernant les comprimés Primolut-Nor, mais aussi les mises en garde générales concernant les contraceptifs combinés.

Pendant l'utilisation de Primolut-Nor, une prudence spéciale s'impose dans certaines situations. Des examens médicaux réguliers peuvent être nécessaires. Discutez avec votre médecin avant de commencer l'utilisation de Primolut-Nor si l'un des états suivants vous concerne ou si vous développez ces états ou qu'ils

s'aggravent pendant l'utilisation de ce médicament :

- si vous fumez
- si vous êtes diabétique
- si vous avez un surpoids important
- si vous êtes hypertendue
- si vous avez une valvulopathie du cœur ou un certain type d'arythmie (fibrillation auriculaire)
- si vous avez eu une thrombose
- si un proche parent a eu une thrombose (une thromboembolie veineuse chez un frère ou une sœur ou un parent à un âge relativement jeune), une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral dans sa jeunesse
- si vous avez une thrombopénie superficielle
- si vous avez des varices
- si vous ou un proche parent avec eu un cancer du sein
- si vous avez ou si vous avez eu un masque de grossesse (des taches pigmentaires brunes jaunâtres surtout sur la peau du visage); faites alors exposition excessive au soleil ou aux rayons ultraviolets
- si vous avez été dépressive
- si vous avez des migraines
- si vous êtes épileptique (voir rubrique « Autres médicaments et Primolut-Nor »)
- si vous ou un proche parent avec une concentration sanguine élevée de cholestérol ou de triglycérides (lipides sanguins)
- si vous avez une maladie du foie ou de la vésicule biliaire
- si vous avez la maladie de Crohn ou une rectocolite hémorragique (une inflammation chronique du côlon)
- si vous avez un LED (lupus érythémateux disséminé, maladie du système immunitaire)
- si vous avez un SHU (syndrome hémolytique et urémique, trouble de la coagulation sanguine entraînant une insuffisance rénale)
- si vous avez une drépanocytose
- si vous avez une maladie qui est apparue pour la première fois ou qui s'est aggravée pendant la grossesse ou pendant une utilisation antérieure d'hormones sexuelles, par exemple perle auditive, porphyrie (maladie métabolique), herpes gestationis (maladie cutanée) ou chorée de Sydenham (maladie neurologique)
- si vous avez un arc-oxido-héridate. Discutez immédiatement avec votre médecin si vous développez des symptômes d'angoisse-déresse, comme un gonflement du visage, de la langue ou de la gorge et/ou des difficultés à avaler ou une urticaire accompagnée de difficultés respiratoires. Les produits contenant de l'œstrogénine peuvent causer ou aggraver ces symptômes d'angoisse-déresse.

Consultez votre médecin en cas d'apparition pour la première fois, de récidive ou d'aggravation d'un des états mentionnés ci-dessus pendant l'utilisation de Primolut-Nor.

PRIMOLUT-NOR ET THROMBOSÉ

Une thrombose est un caillot sanguin à l'intérieur d'un vaisseau sanguin pouvant causer l'obstruction du vaisseau.

Les résultats des recherches indiquent que l'utilisation de contraceptifs oraux œstrogénoprogénétifs augmente le risque de thrombose chez la femme comparé à une femme qui ne prend aucun contraceptif oral.

Une thrombose peut survenir dans les veines profondes de la jambe (thrombose veineuse profonde). Une thrombose veineuse peut se développer même si vous n'utilisez pas de contraceptifs oraux. Elle peut aussi se développer pendant la grossesse. Si le caillot sanguin se détache et se met en mouvement dans la veine où il s'est formé, il peut migrer jusqu'aux artères pulmonaires, les boucher et causer un caillot de sang dans un vaisseau du poumon (une embolie pulmonaire). Dans de rares cas, des thromboses peuvent aussi survenir dans les vaisseaux cardiaques et elles peuvent entraîner une crise cardiaque. Une thrombose ou une rupture d'un vaisseau sanguin du cerveau peut entraîner un accident vasculaire cérébral.

Le risque total de thromboembolie veineuse chez les utilisatrices de produits œstrogénoprogénétifs combinés (faible dose d'œstrogène, moins de 10 microgrammes d'éthynodiol) est 2-3 fois plus élevé que chez les non-utisatrices qui ne sont pas enceintes. Le risque accru est inférieur au risque lié à la grossesse à l'accouchement.

44120