

# 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

- |  |                       |
|--|-----------------------|
| <input type="radio"/> Réclamation                      | : contact@mupras.com  |
| <input type="radio"/> Prise en charge                  | : pec@mupras.com      |
| <input type="radio"/> 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 :	3816	Société :	RAM 160366
<input type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné[e]	<input type="checkbox"/> Autre :	
Nom & Prénom :		Abdelaziz TAYAB	
Date de naissance :		04-08-1973	
Adresse :			
Tél. :		061361373	Total des frais engagés : 1297,80 Dhs

## Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :			
Date de consultation :	27/04/2023	Age :	51 ans
Nom et prénom du malade :	Abdelaziz TAYAB		
Lien de parenté :	<input type="checkbox"/> Lui-même	<input type="checkbox"/> Conjoint	<input type="checkbox"/> Enfant
Nature de la maladie :	Affection neurologique		
Affection longue durée ou chronique :	<input type="checkbox"/> ALD	<input type="checkbox"/> ALC	Pathologie :
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) :



### 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
27/04/2023	C	1	15300	

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	27/04/23	1147,20

### ANALYSES - RADIographies

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

### AUXILIAIRES MEDICAUX

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

### 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	CCEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DEBUT D'EXECUTION FIN D'EXECUTION CCEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DATE DU DEVIS DATE DE L'EXECUTION

  

O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE	CCEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DATE DU DEVIS DATE DE L'EXECUTION
	H 25533412 21433552 00000000 00000000	
	D 00000000 00000000 35533411 11433553	
	B	
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr Rachidi Jamila

Médecine générale

الدكتورة رشيدى جميلة

الطب العام



TAYAB. SAI D.

162,20

(AS)

Augment

40,00

(AS)

Produit 20 (AS)  
1 seched & 2 jrs 8jous

32,60

(AS)

Med 1 Lgpli + 3jous  
(AS)

2x46,30 1ciss + 3/1j-

(AS)

Veed ol e spray N° 2

3x134,30 2x le lpsic en cas de Besoin  
(AS)

1 Specie 2 mg (AS)

5x82,7

(AS)

Rejet ch... (AS) 19 رقم 5 شارع بنى امكيل الطاطي الاول بدار البيضاء  
Dr Rachidi Jamila  
Derb Bouchentouf Rue 10 N° 5 1er etage Bd Beni Mguild Casablanca  
Tél: 05.22.80.42.83



GilaxoSmithKline  
Maroc  
Ain El Aoudia  
Région de Rabat



VENTOLINE 100 mcg

Aérosol 200 doses

PPV 45,30 DH

O

80  
S10

### الأثر الجلدية الثالثة جداً:

- يمكن أن تظهر لدى أكثر من شخص واحد من أصل 10: **الإسهال (عد التكاثر).**
- يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 10: **السلاق (عد التكاثر).**
- يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 10: **السلاق (عد التكاثر عن الطريق التي تسمى الميسيتات، وتظهر على العين، لا يسمى عند تناول جرعة مرتفعة).**

في واحد من أصل 100:

(فرجي).

أن تظهر عند إجراء تحاليل الدم  
(مثل) التي ينبعها الكبد.

من أصل 1000:

جحداث تشبه بقعا صغيرة ( نقط مواد  
الأشكل).

تتحصل بطريقك على وجه الاستعجال:

غير عند إجراء تحاليل الدم:  
ـ تختز النم (الصفيرات).

لا ينبع من الأشخاص إلا أن تردد

جهود الامعاء الغليظة (نظر أعلاه).

التهاب القشاء الحامي الذي يحيط بالب姻ام (التهاب السحايا العقير).

رثوة الفعل الجلدية الحادة.

طفح متشر يصاحبه تجدادات وتوفت الجلد، لاسما حول المف والأنف وال  
شفaces جونسون)، وشكل من الطفح أكثر حدة يتسبب في الفضول جاهي  
الجلدي: متلازمة نيل.

طفح بلدي أحمر متتر تصاحبه تجدادات صغيرة تتعري على قبح (التهاب  
طفح عرضي أحمر تصاحبها كل تحدث الجلد وتهددات (شار نعش).

متلازمة الاعراض الشبيهة بالانفلونزا مع طفح جلدي وحمى وتضخم في  
طبيعة ( بما في ذلك زيادة خلايا الدم البيضاء (فقط العصعصات) وإيزيمات  
ـ إذا ظهر عليك أحد هذه الأعراض، فاتصل بطريقك على الطوارئ.

ـ التهاب الكبد.

ـ البركان، الذي ينبع عن ارتفاع معدل البيليوبين في الدم ( وهي مادة ينبعها  
ـ للبشرة وفي المنطقةuspans من العين).

ـ التهاب الكلى.

ـ استحلاب ماء تختز النم.

ـ فرط الشفاط.

ـ شحذات ( لدى الأشخاص الذين يتناولون جرعة مرتفعة من لوشنلن أو  
ـ اللسان الأسود (شمرار اللسان).

ـ تلون الأسنان (الدى الأطلق)، وبيفقي عموما عند فرش الأسنان.

ـ الأثر الجلدية التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحاليل الدم أو البول:

ـ انخفاض مهم في عدد الكريات البيضاء (فقر الدم الانحلالي).

ـ انخفاض عدد الكريات الحمراء (فقر الدم الانحلالي).

ـ بدورات في البول.

ـ التصریح بالآثار الجلدية

ـ إن شعرت بأثر غير متسبب، العرجو لختار الطبيب أو الصيدلي. ينطبق ذلك  
ـ ذكره بهذه النشرة يمكن أيضا الإبلاغ عن الآثار الجلدية ميلترة غير نظام الإبر  
ـ GlaxoSmithKline Maroc 42-44

ـ الدار البيضاء، 20000، أو على البريد الإلكتروني [gskm@gsk.com](mailto:gskm@gsk.com).

ـ 5.

ـ يحفظ بعيدا عن مرأى ومت

ـ تاريخ النهاية الصلاحية

ـ لا ينفي استخدام أو عيادة

ـ على الطلاق

ـ شروط العلبة

ـ يحفظ بعيدا عن الرطوبة وف

ـ تحذيرات خاصة

ـ لا ينفي رمي الأدوية في

ـ المزبلة. استر الصيدلي.

N200884-01

**AUGMENTIN** 1 g/125 mg, ADULTES, poudre  
buvable et-dose

**TIN** 500 mg/62.5 mg ADULTES, co

le clavulanique

ivement l'intégralité de cette notice avant  
le contient des informations importan  
e. Vous pourriez avoir besoin de la relire.  
is questions, demandez plus d'informations.  
s a été personnellement prescrit (ou a été  
tre personnes. Il pourrait leur être noc  
ques aux vôtres.

rets indésirables devient grave ou si vous tresser  
néfici ou au ph

as est-il utilisé ?

want de prendre A

s ?

ions.

UELS CAS EST-IL

le pénicillines, y c

ctières responsab  
line et acide clav  
les « pénicillines »  
lant actif (l'acide

inactivation.

AUGMENTIN est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter

- 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
- des os et des articulations.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains  
prendre Augmentin 1g/125mg. Adultes, poudre pour suspension

Ne prenez jamais AUGMENTIN :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique ou autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés sur l'emballage,
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement des tissus sous la peau (angioédème),
- si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé une maladie du foie lors de la prise d'un antibiotique.

→ Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus.

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

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

- 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 AUGMENTIN.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent ou un autre médicament.

### Réactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des réactions indésirables, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une insomnie. Lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certains risques. Voir → Réactions nécessitant une attention particulière.

### Tests sanguins et urinaires

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges, fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose dans l'urine) ou si vous prenez AUGMENTIN, informez votre médecin ou l'infirmière(e) que vous prenez AUGMENTIN. Ensuite, demandez à votre médecin ou à votre pharmacien de faire une analyse sur les résultats de ces types de tests.

### Autres médicaments et AUGMENTIN :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avalez ou prenez tout autre médicament.

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec AUGMENTIN, la réaction cutanée allergique est plus élevée.







... de votre pharmacien, ou de la recommandation de votre médecin pour la diminution des doses.

## 5. CONTRE

Ne prenez effervescent

- Si vous êtes à l'un des cas COOPER, consultez la rubrique « Contre ».
- Si vous avez une infection virale, varicelle.
- Si vous avez été traité pour ceux-ci.
- Si vous devez faire face à la rougeole.

## 6. EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Ce médicament, indispensable à votre santé, est le plus souvent bien toléré lorsque l'on suit les recommandations et notamment le régime pauvre en sel, en sucre et riche en protéines (cf. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi).

Il peut néanmoins entraîner, selon la dose et la durée du traitement, des effets plus ou moins gênants.

**Les effets indésirables les plus fréquemment rencontrés sont :**

- Une modification de certains résultats de vos analyses (sel, sucre, potassium) pouvant nécessiter un régime ou un traitement complémentaire.
- Une apparition de bleus.
- Une élévation de la tension artérielle, rétention d'eau et de sel pouvant entraîner une insuffisance cardiaque.
- Des troubles de l'humeur (excitation, euphorie), troubles du sommeil (insomnie).
- Un ensemble de troubles appelé syndrome de Cushing reconnaissable par une prise de poids, un gonflement et une rougeur du visage, un développement excessif des poils.
- Une fragilité osseuse (ostéoporose, fractures, tassements vertébraux notamment).
- Des atteintes douloureuses des os au niveau de l'articulation de la hanche (ostéonécrose).

D'autres effets beaucoup plus rares, ont été observés :

- Une production insuffisante des hormones par la glande située au-dessus des reins (glande surrénale).
- Un retard de croissance chez l'enfant.
- Des troubles des règles.
- Une faiblesse musculaire, une rupture des tendons surtout si PREDNISOLONE est associé à certains antibiotiques (les fluoroquinolones).
- Des troubles digestifs : ulcère digestif, des saignements et des perforations digestives.
- Une inflammation du pancréas surtout chez l'enfant.
- Une fragilisation de la peau, un retard de cicatrisation, de l'acné.
- Une désorientation dans le temps et l'espace (confusion), convulsion, état dépressif à l'arrêt du traitement.
- Des troubles de la vue pouvant entraîner une perte de la vue : une vision floue, certaines formes de glaucomes (augmentation de la pression du liquide de l'œil) et de cataractes (opacification du cristallin), chorioretinopathies (maladie de la rétine).
- Des troubles endocriniers (troubles hormonaux) : survenue de crises liées à la présence de phéochromocytome (tumeur des glandes surrénales) et pouvant mettre votre vie en danger.
- Une crise rénale sclérodermique chez des patients souffrant déjà de sclérodermie (un trouble auto-immun). Les signes d'une crise rénale sclérodermique sont, entre autres, une augmentation de la pression sanguine et une diminution de la production d'urine.
- Des troubles cardiaques : augmentation du volume du muscle cardiaque chez les nourrissons prématurés.



primé

16

d

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

**Ventoline 100 microgrammes/dose**  
**suspension pour inhalation en flacon presurisé**  
SALBUTAMOL

Veuillez lire  
l'informa-

- Ga
- Ce
- Ce
- Si vous res

Ventoline 100 mcg  
Aérosol, 200 doses.



te notice  
ous.

avo  
Lot  
EXP  
PPV

les  
effet

ecin ou votre pharmacien. Voir rubrique 4.

3 X F - A  
05 2024  
45, 30 DH

ien.  
utres personnes.  
s aux vôtres.  
non dans cette

Que contient cette notice ?

Qu'est-ce que VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon presurisé et dans quels cas est-il utilisé ?

Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon presurisé ?

Comment utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon presurisé ?

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comment conserver VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon presurisé ?

Où trouver l'emballage et autres informations.

**QUE VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon presurisé DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Indication thérapeutique : Bronchodilatateur Bêta-2 mimétique à action rapide et de courte durée d'action (R : Système Respiratoire) - code ATC : R03AC02

Le flacon contient un bêta-2 mimétique : le salbutamol.

Il dilate les bronches (il augmente le calibre des bronches).

Grossesse  
D'une fa  
tout m  
Ce p

**MUXOL® 0.3%**

Solution Buvable en flacon de 125 ml et 250 ml

Chlorhydrate d'ambroxol

Veuillez lire  
Vous devez  
votre médicament  
- Gardez à portée de main  
- Adressez-vous à votre pharmacien  
- Si vous ressentez des effets indésirables  
- Vous devez le faire dans les 8 à 10 jours

**PPV (DH) :**

**LOT N° :**

**UT. AV. :**

32,60

elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez lire toutes les informations fournies dans cette notice ou

ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un changement dans votre état de santé.

Si vous ressentez une amélioration ou si vous sentez moins bien, continuez à prendre ce médicament.

#### Que contient MUXOL® 0.3% ?

- Qu'est-ce que MUXOL® 0.3% ?
- Quelles sont les informations à connaître sur ce médicament ?
- Comment prendre MUXOL® 0.3% ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver MUXOL® 0.3% ?
- Informations supplémentaires.

#### 1. QU'EST-CE QUE MUXOL® 0.3% ?

Classe pharmaco-thérapeutique : MUCOLAT. Traitement des troubles de la sécrétion bronchique aigüe et des épisodes aigus. Ce médicament est un expectorant. Il facilite l'élimination des sels de mucine.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE SUR CE MÉDICAMENT ?

Ne prenez jamais MUXOL® 0.3%, sauf sur ordre du pharmacien.

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'un des ingrédients mentionnés dans la rubrique 6.

- Ne donnez pas Muxol à votre enfant de moins de 2 ans.

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

#### Faites attention avec MUXOL® 0.3%, solution buvable :

Des cas de réactions cutanées graves ont été signalés lors de l'administration d'ambroxol. Si une éruption apparaît sur la peau (y compris les lésions des muqueuses, par exemple au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des yeux, des voies respiratoires, des organes génitaux), arrêtez de prendre MUXOL®, solution buvable et contactez immédiatement votre médecin.

Prévenez votre médecin avant de commencer à prendre Muxol, solution buvable si vous avez une maladie du foie ou une maladie des reins.

Il est conseillé de ne pas prendre de médicament antitussif ou de médicament asséchant les sécrétions bronchiques durant la période de traitement par ce médicament.

#### Prise d'autres médicaments

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

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

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

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

#### MUXOL® 0.3%, solution buvable contient du sorbitol et du parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle.

Le sorbitol est une source de fructose. Si votre médecin vous a informé(e) que vous présentiez une intolérance à certains sucrels ou si vous avez été diagnostiquée(e) avec une intolérance héréditaire au fructose (IHF), un trouble génétique rare caractérisé par l'incapacité à décomposer le fructose, parlez-en à votre médecin avant que vous ne preniez ou ne receviez ce médicament.

Le sorbitol peut causer une gêne gastro-intestinale et un effet laxatif léger.

Le parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle peuvent provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

#### 3. COMMENT PRENDRE MUXOL® 0.3%, solution buvable ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

#### Posologie

##### Chez l'adulte :

La posologie usuelle : 1 cuillère à soupe matin et soir.

##### Chez l'enfant :

Plus de 5 ans : 2 cuillères à café deux fois par jour.

2 à 5 ans : 1 cuillère à café deux fois par jour.

#### Mode d'administration

**MUXOL®**  
Ambroxol

Solution buvable - 250 ml



6 118000 080572

#### L UTILISATION

ans, notamment au cours des infections bronchiques.

MUXOL® 0.3%, solution buvable

contenus dans ce médicament,



**NOTICE : INFORMATION DE  
L'UTILISATEUR**

Dénomination du médicament

**TEGRETOL®  
200 mg**

Boîte de 50 comprimés  
sécables

**TEGRETOL® CR  
400 mg**

Boîte de 30 comprimés pelliculés  
sécables

**DCI : Carbamazépine**

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre 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 à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.



6 118001 030347  
 **TEGRETOL® CR 400 mg**  
 Comprimé pelliculé sécable  
 PPV : 82.70 DH

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, contactez votre médecin, ou à acien.

Si cette notice : que **TEGRETOL® CR** quel cas est-il utilisé ? ont les informations re avant d'utiliser **OL® CR** ?

- 3- Comment utiliser **TEGRETOL® CR**?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels?
- 5- Comment conserver **TEGRETOL® CR**?
- 6- Informations supplémentaires.

**1- QU'EST-CE QUE  
TEGRETOL® CR ET DANS QUELS  
CAS EST-IL UTILISE ?**

Tégrétol est un médicament antiépileptique dont le principe actif est la carbamazépine. Il est utilisé sur prescription médicale pour traiter les adultes et les enfants souffrant de crises de convulsion (épilepsie). Il est aussi utilisé pour le traitement de certaines affections des nerfs comme p. ex. la névralgie du trijumeau ou certaines affections psychiques (manie, psychose maniaco-dépressive), ainsi que lors de troubles apparaissant pendant les cures de désintoxication alcoolique.

**2- QUELLES SONT LES  
INFORMATIONS A CONNAITRE  
AVANT DE PRENDRE OU  
D'UTILISER TEGRETOL® CR?**

**Contre-indications :**

Tégrétol ne doit pas être utilisé en cas de réactions d'hypersensibilité (allergie) à la carbamazépine ou à des substances apparentées telles que l'oxcarbazépine (Trileptal) par ex. ou d'autres médicaments associés à des réactions d'hypersensibilité, comme par ex. des antidépresseurs tricycliques (p.ex. amitriptyline, imipramine).

Tégrétol ne doit pas être pris non plus en cas de traitement de la dépression par certains médicaments appelés inhibiteurs de la mono-amine-oxydase (IMAO).

En présence de certaines autres maladies, vous ne pourrez prendre Tégrétol qu'après un examen médical approfondi; c'est pourquoi il est important que vous informiez votre médecin si vous souffrez ou avez souffert des maladies suivantes:

- troubles de la fonction cardiaque,
- anomalies de la formation des globules sanguins,
- maladie du foie ou des reins,
- crises d'épilepsie de type mixte,
- pression augmentée dans l'œil (glaucome),



**NOTICE : INFORMATION DE  
L'UTILISATEUR**

Dénomination du médicament

**TEGRETOL®  
200 mg**

Boîte de 50 comprimés  
sécables

**TEGRETOL® CR  
400 mg**

Boîte de 30 comprimés pelliculés  
sécables

**DCI : Carbamazépine**

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre 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 à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.



6 118001 030347  
 **TEGRETOL® CR 400 mg**  
 Comprimé pelliculé sécable  
 PPV : 82.70 DH

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, contactez votre médecin, ou à acien.

Si cette notice : que **TEGRETOL® CR** quel cas est-il utilisé ? ont les informations re avant d'utiliser **OL® CR** ?

- 3- Comment utiliser **TEGRETOL® CR**?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels?
- 5- Comment conserver **TEGRETOL® CR**?
- 6- Informations supplémentaires.

**1- QU'EST-CE QUE  
TEGRETOL® CR ET DANS QUELS  
CAS EST-IL UTILISE ?**

Tégrétol est un médicament antiépileptique dont le principe actif est la carbamazépine. Il est utilisé sur prescription médicale pour traiter les adultes et les enfants souffrant de crises de convulsion (épilepsie). Il est aussi utilisé pour le traitement de certaines affections des nerfs comme p. ex. la névralgie du trijumeau ou certaines affections psychiques (manie, psychose maniaco-dépressive), ainsi que lors de troubles apparaissant pendant les cures de désintoxication alcoolique.

**2- QUELLES SONT LES  
INFORMATIONS A CONNAITRE  
AVANT DE PRENDRE OU  
D'UTILISER TEGRETOL® CR?**

**Contre-indications :**

Tégrétol ne doit pas être utilisé en cas de réactions d'hypersensibilité (allergie) à la carbamazépine ou à des substances apparentées telles que l'oxcarbazépine (Trileptal) par ex. ou d'autres médicaments associés à des réactions d'hypersensibilité, comme par ex. des antidépresseurs tricycliques (p.ex. amitriptyline, imipramine). Tégrétol ne doit pas être pris non plus en cas de traitement de la dépression par certains médicaments appelés inhibiteurs de la mono-amine-oxydase (IMAO).

En présence de certaines autres maladies, vous ne pourrez prendre Tégrétol qu'après un examen médical approfondi; c'est pourquoi il est important que vous informiez votre médecin si vous souffrez ou avez souffert des maladies suivantes:

- troubles de la fonction cardiaque,
- anomalies de la formation des globules sanguins,
- maladie du foie ou des reins,
- crises d'épilepsie de type mixte,
- pression augmentée dans l'œil (glaucome),



**NOTICE : INFORMATIONS L'UTILISATEUR**

Dénomination du médicament

# TEGRETOL® 200 mg

Boîte de 50 comprimés pelliculés sécables

# TEGRETOL® CR 400 mg

Boîte de 30 comprimés pelliculés sécables

DCI : Carbamazépine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre 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 à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.



ISI l'un des effets indésirables ou si vous avez un effet indésirable mentionné dans cette notice, votre médecin, ou à l'apothicaire.

- cette notice :  
 que **TEGRETOL® CR** a été utilisé ?  
 quel cas est-il utilisé ?  
 2- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **TEGRETOL® CR** ?  
 3- Comment utiliser **TEGRETOL® CR**?  
 4- Quels sont les effets indésirables éventuels?  
 5- Comment conserver **TEGRETOL® CR**?  
 6- Informations supplémentaires.

## 1- QU'EST-CE QUE TEGRETOL® CR ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Tégrétol est un médicament antiépileptique dont le principe actif est la carbamazépine. Il est utilisé sur prescription médicale pour traiter les adultes et les enfants souffrant de crises de convulsion (épilepsie). Il est aussi utilisé pour le traitement de certaines affections des nerfs comme p. ex. la névralgie du trijumeau ou certaines affections psychiques (manie, psychose maniaco-dépressive), ainsi que lors de troubles apparaissant pendant les cures de désintoxication alcoolique.

## 2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE OU D'UTILISER TEGRETOL® CR?

### Contre-indications :

Tégrétol ne doit pas être utilisé en cas de réactions d'hypersensibilité (allergie) à la carbamazépine ou à des substances apparentées telles que l'oxcarbazépine (Trileptal) par ex. ou d'autres médicaments associés à des réactions d'hypersensibilité, comme par ex. des antidépresseurs tricycliques (p.ex. amitryptiline, imipramine). Tégrétol ne doit pas être pris non plus en cas de traitement de la dépression par certains médicaments appelés inhibiteurs de la mono-amine-oxydase (IMAO).

En présence de certaines autres maladies, vous ne pourrez prendre Tégrétol qu'après un examen médical approfondi; c'est pourquoi il est important que vous informiez votre médecin si vous souffrez ou avez souffert des maladies suivantes:

- troubles de la fonction cardiaque,
- anomalies de la formation des globules sanguins,
- maladie du foie ou des reins,
- crises d'épilepsie de type mixte,
- pression augmentée dans l'œil (glaucome),



**NOTICE : INFORMATIONS L'UTILISATEUR**

Dénomination du médicament

# TEGRETOL® 200 mg

Boîte de 50 comprimés pelliculés sécables

# TEGRETOL® CR 400 mg

Boîte de 30 comprimés pelliculés sécables

DCI : Carbamazépine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre 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 à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.



ISI l'un des effets indésirables ou si vous avez un effet indésirable mentionné dans cette notice, votre médecin, ou à l'apothicaire.

- cette notice :  
 que **TEGRETOL® CR** a été utilisé ?  
 quel cas est-il utilisé ?  
 2- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **TEGRETOL® CR** ?  
 3- Comment utiliser **TEGRETOL® CR**?  
 4- Quels sont les effets indésirables éventuels?  
 5- Comment conserver **TEGRETOL® CR**?  
 6- Informations supplémentaires.

## 1- QU'EST-CE QUE TEGRETOL® CR ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Tégrétol est un médicament antiépileptique dont le principe actif est la carbamazépine. Il est utilisé sur prescription médicale pour traiter les adultes et les enfants souffrant de crises de convulsion (épilepsie). Il est aussi utilisé pour le traitement de certaines affections des nerfs comme p. ex. la névralgie du trijumeau ou certaines affections psychiques (manie, psychose maniaco-dépressive), ainsi que lors de troubles apparaissant pendant les cures de désintoxication alcoolique.

## 2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE OU D'UTILISER TEGRETOL® CR?

### Contre-indications :

Tégrétol ne doit pas être utilisé en cas de réactions d'hypersensibilité (allergie) à la carbamazépine ou à des substances apparentées telles que l'oxcarbazépine (Trileptal) par ex. ou d'autres médicaments associés à des réactions d'hypersensibilité, comme par ex. des antidépresseurs tricycliques (p.ex. amitryptiline, imipramine). Tégrétol ne doit pas être pris non plus en cas de traitement de la dépression par certains médicaments appelés inhibiteurs de la mono-amine-oxydase (IMAO).

En présence de certaines autres maladies, vous ne pourrez prendre Tégrétol qu'après un examen médical approfondi; c'est pourquoi il est important que vous informiez votre médecin si vous souffrez ou avez souffert des maladies suivantes:

- troubles de la fonction cardiaque,
- anomalies de la formation des globules sanguins,
- maladie du foie ou des reins,
- crises d'épilepsie de type mixte,
- pression augmentée dans l'œil (glaucome),



**NOTICE : INFORMATIONS L'UTILISATEUR**

Dénomination du médicament

# TEGRETOL® 200 mg

Boîte de 50 comprimés pelliculés sécables

# TEGRETOL® CR 400 mg

Boîte de 30 comprimés pelliculés sécables

DCI : Carbamazépine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre 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 à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.



ISI l'un des effets indésirables ou si vous avez un effet indésirable mentionné dans cette notice, votre médecin, ou à l'apothicaire.

- cette notice :  
 que **TEGRETOL® CR** a été utilisé ?  
 quel cas est-il utilisé ?  
 2- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **TEGRETOL® CR** ?  
 3- Comment utiliser **TEGRETOL® CR**?  
 4- Quels sont les effets indésirables éventuels?  
 5- Comment conserver **TEGRETOL® CR**?  
 6- Informations supplémentaires.

## 1- QU'EST-CE QUE TEGRETOL® CR ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Tégrétol est un médicament antiépileptique dont le principe actif est la carbamazépine. Il est utilisé sur prescription médicale pour traiter les adultes et les enfants souffrant de crises de convulsion (épilepsie). Il est aussi utilisé pour le traitement de certaines affections des nerfs comme p. ex. la névralgie du trijumeau ou certaines affections psychiques (manie, psychose maniaco-dépressive), ainsi que lors de troubles apparaissant pendant les cures de désintoxication alcoolique.

## 2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE OU D'UTILISER TEGRETOL® CR?

### Contre-indications :

Tégrétol ne doit pas être utilisé en cas de réactions d'hypersensibilité (allergie) à la carbamazépine ou à des substances apparentées telles que l'oxcarbazépine (Trileptal) par ex. ou d'autres médicaments associés à des réactions d'hypersensibilité, comme par ex. des antidépresseurs tricycliques (p.ex. amitryptiline, imipramine). Tégrétol ne doit pas être pris non plus en cas de traitement de la dépression par certains médicaments appelés inhibiteurs de la mono-amine-oxydase (IMAO).

En présence de certaines autres maladies, vous ne pourrez prendre Tégrétol qu'après un examen médical approfondi; c'est pourquoi il est important que vous informiez votre médecin si vous souffrez ou avez souffert des maladies suivantes:

- troubles de la fonction cardiaque,
- anomalies de la formation des globules sanguins,
- maladie du foie ou des reins,
- crises d'épilepsie de type mixte,
- pression augmentée dans l'œil (glaucome),