

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'Unité
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

M23-011896

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7594 Société : 161479

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : GOURINON Ahmed

Date de naissance : 22/01/1958

Adresse : 101 ESSEMDI N° 354

MOMAMMORIA

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie :

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ 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) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

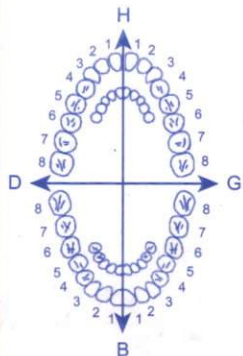
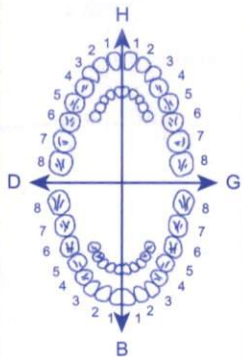
[illegible][illegible][illegible][illegible]

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 canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input style="width: 100px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input style="width: 100px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input style="width: 100px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input style="width: 100px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/>														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input style="width: 100px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/>														
																		
<table border="1" style="margin: auto; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th colspan="2" style="padding: 5px;">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="padding: 5px; text-align: center;">25533412</td> <td style="padding: 5px; text-align: center;">21433552</td> </tr> <tr> <td style="padding: 5px; text-align: center;">00000000</td> <td style="padding: 5px; text-align: center;">00000000</td> </tr> <tr> <th colspan="2" style="padding: 5px;">G</th> </tr> <tr> <td style="padding: 5px; text-align: center;">00000000</td> <td style="padding: 5px; text-align: center;">00000000</td> </tr> <tr> <td style="padding: 5px; text-align: center;">35533411</td> <td style="padding: 5px; text-align: center;">11433553</td> </tr> <tr> <th colspan="2" style="padding: 5px;">B</th> </tr> </tbody> </table>				H		25533412	21433552	00000000	00000000	G		00000000	00000000	35533411	11433553	B		MONTANTS DES SOINS <input style="width: 100px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/>
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
G																		
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																		
				DATE DU DEVIS <input style="width: 100px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/>														
				DATE DE L'EXECUTION <input style="width: 100px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/>														


VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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

[illegible]

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE



H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553
B	

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Conditions Générales

POUR LE PRATICIEN

L'acte médical est désigné par l'une des mentions suivantes :

- C = Consultation au Cabinet du médecin omnipraticien
CS = Consultation au Cabinet par le médecin spécialiste ou
qualifié (autre que le médecin neuro-psychiatre)
CNPSY = Consultation au Cabinet par le neuro-psychiatre
V = Visite de jour au domicile du malade par le médecin
VN = Visite de nuit au domicile du malade par le médecin
VD = Visite de dimanche par le médecin au domicile du malade
VD = Visite de jour au domicile du malade par un spécialiste qualifié
PC = Acte de pratique médicale couvrant et de petite chirurgie
K = Actes de chirurgie et de spécialistes

- SF = Actes pratiqués par la sage Femme
et relevant de sa compétence
SFI = Soins infirmiers pratiqués par la sage femme
AMM = Actes pratiqués par le masseur ou
le kinésithérapeute
AMI = Actes pratiqués par l'infirmier ou l'infirmière
AP = Actes pratiqués par un orthophoniste
AMY = Actes pratiqués par un aide-orthophoniste
R-Z = Electro - Radiologie
B = Analyses

POUR L'ADHERENT

- La mutuelle ne participe aux frais résultant de certains actes que si après avis du contrôle médical, elle a préalablement accepté de les prendre en charge.
- Pour les actes soumis à cette formalité, le malade est tenu, avant l'exécution de ces actes d'adresser au service de la Mutuelle une demande d'entente préalable remplie et signée par son médecin traitant.
- Ce bulletin doit mentionner les raisons pour lesquelles l'application de tel acte ou tel traitement est proposé pour permettre au médecin contrôleur de donner son accord ou de présenter ses observations
- Le bulletin d'entente préalable peut être demandé auprès du service Mutuelle, il sera remis sous pli confidentiel au médecin contrôleur dûment rempli par le médecin traitant.

LES ACTES SOUMIS A ACCORD PREALABLE

- L'HOSPITALISATION EN CLINIQUE
- L'HOSPITALISATION EN HOPITAL
- L'HOSPITALISATION EN SANATORIUM OU
- PREVENTORIUM
- SEJOUR EN MAISON DE REPOS
- LES ACTES EFFECTUES EN SERIE, il s'agit
- d'actes répétés en plusieurs séances ou actes
- globaux comportant un ou plusieurs échelons
- dans le temps.
- LES INTERVENTIONS CHIRURGICALES
- L'ORTHOPEDIE
- LA REEDUCATION
- LES ACCOUCHEMENTS
- LES CURES THERMALES
- LA CIRCONCISION
- LE TRANSPORT EN AMBULANCE

EN CAS D'URGENCE

Les actes d'urgence échappant à la procédure d'entente préalable, l'intéressé doit prévenir dans les 24 heures le Service Mutuelle qui donnera ou non son accord

Cette feuille complétée par le praticien, à l'occasion de chaque visite ou l'exécution de chaque ordonnance médicale ne doit être utilisée que pour un seul malade



MUPRAS

Mutuelle de Prévoyance et d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

DATE DE DEPOT:

AEROPORT CASA ANFA
CASABLANCA
TEL : 05 22 91 26 46 / 26 48 / 26 49 / 28 57 / 28 83
FAX : 05 22 91 26 52
TELEX : 3998 MUT
E-mail : mupras@RoyalAirMaroc.co.ma

FEUILLE DE SOINS 891862

A REMPLIR PAR L'ADHERENT

Nom & Prénom : GOURINDA AHMED
Matricule : 7594 Fonction : Poste :
Adresse : MAY ESSADIA NR 354 TADANET
Tél : 06 78 16 09 95 Signature Adhérent : [Signature]

A REMPLIR PAR LE MEDECIN TRAITANT

Nom & Prénom du patient : GOURINDA AHMED Age [] [] [] [] []
Lien de parenté avec l'adhérent : Adhérent ☐ Conjoint ☐ Enfant ☐
Date de la première visite du médecin :
Nature de la maladie : Aff. ur. + Glm
S'il s'agit d'un accident : causes et circonstances
A [Signature] 13/05/2023 Signature et cachet du médecin
Durée d'utilisation 3 mois

VOLET ADHERENT

DECLARATION

891862

Matricule N° :
Nom du patient :
Date de dépôt :
Montant engagé
Nombre de pièces jointes :



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
13/07/23	CM	1	100	Docteur CHIBANE Médecin Diplômé en DIABÉTOLOGIE-NUTRITION 445.Rd Monastir Derb Chabab "C" Mohammedia - Tél 05 23 32 47 42

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE AICHA 14 Lot Essaim Alla Mohammedia Tél : 05 23 28 28 05 INPE : 092069913	13/07/23	428,40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et Signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
LABORATOIRES RAFEI 14 Lot Essaim Alla Mohammedia Tél : 05 23 28 28 05 INPE : 092069913	13/07/23	B, C, D	46,40

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et Signature du praticien	Dates des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

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

SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer la nature des soins.

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANT 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			MONTANT 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



مختبر رافعي للتحليلات الطبية

LABORATOIRE RAFEI D'ANALYSES MEDICALES

281, Bd. Monastir, Derb Chabab El Alia Mohammedia - Tél.: 05 23 30 01 01 - Fax : 05 23 30 14 16 / 05 23 30 14 14
Gsm : 06 61 14 68 93 / 06 58 10 57 85 - E-mail : laborafei@gmail.com

Dr Rafei Abderrahman

Médecin spécialiste en
Biologie Médicale

Mohammedia le : 15/05/23

Prélèvement du : 15/05/23

Prélèvement effectué à 07:35

Compte rendu d'analyses

الدكتور رافعي عبد الرحمن
طبيب اختصاصي في
التحليلات الطبية

Monsieur GOURINDA AHMED

Référence : 23542597

Docteur SAID CHIBANE

Page : 1

BIOCHIMIE

			Normales
Glycémie à jeun -----	1,18 * g/l		0,7 - 1,1
Soit :	6,5 mmol/l		3,9 - 6,1
Hémoglobine Glyquée HBA1C-----	6,20 %		<6
Technique HPLC			
Interprétation			
HbA1c <7%	:	l'équilibre est parfait	
7%<HbA1c<8%	:	l'équilibre est moyen	
HbA1c>8%	:	l'équilibre est mauvais	
Urée -----	0,19 g/l		0,15 - 0,45
Soit :	3,17 mmol/l		2,5 - 7,5
Créatinine -----	10,28 mg/l		7 - 13
Soit :	91 mmol/l		62 - 115
Acide urique -----	37 mg/l		35 - 72
Soit :	220 μmol/l		208,33 - 428,57
Cholestérol Total -----	2,64 g/l		<2
Soit :	6,8 mmol/l		
Cholestérol H.D.L. -----	0,44 g/l		>0,4
Soit :	1,13 mmol/l		
Cholestérol L.D.L. -----	1,85 g/l		<1,6
Soit :	4,77 mmol/l		
Triglycérides -----	1,74 * g/l		<1,5
Soit :	1,99 mmol/l		

D^r A. RAFEI
Médecin Biologiste

Docteur Said CHIBANE

OMNIPRATICIEN

DIPLOME DE DIABETOLOGIE
ET DIETETIQUE MEDICALE

D.U. D'ECHOGRAPHIE

(Faculté de Médecine Montpellier 1)
FRANCE

الدكتور سعيد شيبان

طبيب حاصل على

دبلوم جامعي في مرض السكريات

و الحمية الطبية

الفحص بالصدى

كلية الطب بمونبيلي
(فرنسا)

Bilan Biologique

Nom Gouinima AMMA Le 13/07/23

Hématologie

- ☐ NFS
- ☐ Plaquettes
- ☐ VS
- ☐ CRP
- ☐ Hemoculture
- ☐ G6PD
- ☐ Electrophorèse de l'hémoglobine

Bilan martial

- ☐ Fer sérique
- ☐ Ferritine

Hémostase

- ☐ Temps de Prothrombine
- ☐ TCK
- ☐ Fibrinogène
- ☐ INR
- ☐ D.Dimères

Glucose

- ☒ Glycémie à jeun
- ☒ Hemoglobine glyquée

Glycémie P.P

Ionogramme sanguin

- ☐ Na+
- ☐ K+
- ☐ Cl-
- ☐ Ca++
- ☐ Phosphore
- ☐ Mg++
- ☐ Bicarbonates (HCO3-)

- ☒ Urée
- ☒ Créatinine
- ☒ Acide urique

Bilan lipidique

- ☒ Cholesterol total
- ☒ Cholesterol HDL
- ☒ Cholesterol LDL
- ☒ Triglycérides

Fonction hépatique et enzymologie

- ☐ Lipasémie
- ☐ Amylasémie
- ☐ Bilirubine libre et conjuguée
- ☐ Phosphatases alcalines
- ☐ Lactate déshydrogénase
- ☐ Gamma-GT
- ☐ Créatine phosphokinase
- ☐ Troponine
- ☐ Electrophorèse des protéines
- ☐ BNP
- ☐ Transaminases hépatiques

Examen urinaire

- ☐ Proténurie des 24h
- ☐ ECBU
- ☐ AntibioGramme

Groupage sanguin

- ☐ ABO
- ☐ Rhésus
- ☐ RAI

Sérologie et Hormonologie

- ☐ VDRL - TPHA
- ☐ Hépatite A
- ☐ Hépatite B
- ☐ Hépatite C
- ☐ Sérologie Toxoplasmose
- ☐ Sérologie Rubéole
- ☐ B-HCG Plasmatique
- ☐ Facteur Rhumatoïde (Latex, Waaler, Rose)
- ☐ ASLO
- ☐ Dosage du Complément
- ☐ Helico Bacter Pylori
- ☐ T3- T4- TSH
- ☐ Dosage des IgE
- ☐ FSH - LH
- ☐ PSA totales-libres
- ☐ Cortisolémie

Autres

- ☐ Parasito des selles
- ☐ Coproculture
- ☐ Troponines
- ☐ Vit D2 D3

LABORATOIRES SAÏD
Des Analyses Médicales
281 Bd Monastir - El Alia - Mohammédia
30 05 23 32 47 42
Docteur CHIBANE SAÏD
Médecin Diplômé en
DIABETOLOGIE-NUTRITION
445, Bd Monastir Derb Chabab "C"
Mohammédia - Tél 05 23 32 47 42

URISPAS®



Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de vous y référer à nouveau.

DENOMINATION

URISPAS®

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Flavoxate chlorhydrate (DCI)....200 mg
Excipients...q.s.p un comprimé pelliculé

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé, Boîte de 30.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antispasmodique urinaire.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Vessie irritable (incontinence d'urgence, dysurie, ténesme vésical, douleurs suprapubiennes, pollakiurie et nycturie) dans le cas de :

- cystite, urétrite, urétrocystite, trigonite et prostatite,
- hyperplasie bénigne de la prostate,
- lithotripsie extracorporelle,
- cathéter urinaire

ATTENTION
DANS
UTILISATION
ENCAS
SABLE
VOTRE
PHARMACIEN

- Hyperse
- Lésions

ou duodénales;

- Achalasie;
- Iléus;
- Inflammations;
- Hémorragies gastro-intestinales;
- Glaucome par fermeture de l'angle.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS PREVENIR VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MÉDICAMENT.

Il convient d'éviter l'utilisation de ce médicament pendant la grossesse. L'administration de ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

A utiliser avec précautions chez les personnes utilisant des machines ou conduisant un véhicule à moteur car le flavoxate peut provoquer fatigues, vertige, et troubles visuels.

LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NÉCESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Le lactose est un excipient à effet notoire, contre-indiqué chez les personnes souffrant d'insuffisance

osémi
orption
cit en

LOT 223347 1
EXP 10 2025
PPV 62.50

DICA

e plus
mé 3
des



NALGESIC® 300 mg

Comprimés pelliculés



Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

- 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.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

La substance active est :

Fénoprophène (sous forme de fénoprophène calcium) 300,00 mg

Pour un comprimé pelliculé

Les autres composants sont : amidon, hydrogénophosphate de calcium dihydraté, stéarate de magnésium, acide stéarique, Amberlite XE-88, Opadry Y 1.7000, talc.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

Comprimé pelliculé, boîtes de 12 et 36.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE
Anti-inflammatoire non stéroïdien.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est indiqué chez l'adulte et chez l'enfant de plus de 15 ans dans le traitement symptomatique des douleurs d'intensité légère à modérée et/ou des états fébriles.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER

- Lupus érythémateux disséminé.
- Ce médicament est généralement déconseillé :
- En association avec d'autres AINS (y compris les salicylés), anticoagulants oraux, héparines, lithium, méthotrexate à partir de 15 mg/semaine (cf interactions).
- Chez la femme allaitant.

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Avant d'utiliser ce médicament, prévenez votre médecin en cas :

- D'antécédents d'asthme associés à une rhinite chronique ou des polypes du nez. L'administration de cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme, notamment chez certains sujets allergiques à l'aspirine ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien ;
- De prise d'un traitement anti-coagulant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves.

• D'antécédents digestifs (hémorragie digestive, hernie hiatale, ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien) ;

- De maladie du cœur, du foie, des reins ;
- D'infection. La surveillance médicale doit être renforcée ;

• De varicelle. Ce médicament est déconseillé en raison d'exceptionnelles infections graves de la peau.

En cours de traitement, en cas :

- D'hémorragie gastro-intestinale (sang par la bouche ou dans les selles, ou des selles en noir) ;
- De signes évocateurs d'allergie à ce médicament, notamment une crise d'asthme, un gonflement du visage respiratoire ou un brusque gonflement du cou.

ARRÊTEZ LE TRAITEMENT ET CONSULTEZ VOTRE MEDECIN.

LOT 2 2 2 2 5 3 1
EXP 0 6 2 0 2 5
PPV 7 6 . 5 0



USEES

à votre
us avez
d'autres
compris
ne, du
érieures
git d'un

SALE, IL
URS DE LA



ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

Comprimés sécables

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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ALPRAZ, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique
ANXIOLYTIQUE

Ce médicament appartient à la classe des benzodiazépines.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est utilisé dans le traitement de l'anxiété, s'accompagne de troubles du sommeil en prévention et/ou de manifestations liées à l'alcoolisme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?

Contre-indications

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance au sucre, contactez le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ALPRAZ, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie connue à cette classe de produits ou à l'un des composants du médicament,
- insuffisance respiratoire grave,
- syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires pendant le sommeil),
- insuffisance hépatique grave,
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales

Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à la lutte contre l'anxiété.

Mises en garde

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose.

Risque de **DEPENDANCE** : ce traitement peut entraîner, surtout en cas d'utilisation prolongée, un état de dépendance physique et psychique. Divers facteurs semblent favoriser la survenue de la dépendance :

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou non, y compris alcoolique.

mais on peut observer agitation, une irritabilité ou un engourdissement ou des extrémités, une sensibilité au bruit, à la lumière, des troubles physiques, etc...

Les modalités de l'arrêt doivent être définies avant. La diminution très progressive des doses et l'espacement des prises représentent la meilleure façon de gérer ce phénomène de sevrage. Cela sera d'autant plus facile si le traitement aura été progressif. Malgré la décroissance des doses, un phénomène de gravité peut se produire. **TRANSITOIRE** des symptômes qui avaient justifié la mise en traitement.

Des troubles de mémoire, des altérations des fonctions psychomotrices sont susceptibles d'apparaître quelques heures qui suivent la prise. Chez certains sujets, cela peut provoquer des réactions inattendues : recherche d'agitation, nervosité, excitation, modification du comportement, voire des comportements dangereux (agressivité ou son entourage, altération du comportement automatique).

Si une ou plusieurs personnes souffrent de troubles du sommeil, contactez votre médecin. Les benzodiazépines ne doivent être utilisées qu'à l'occasion du sujet âgé, en raison de la somnolence et/ou de la confusion qui peuvent favoriser les conséquences souvent graves pour la population.

En raison de la présence de ce médicament, ne doit pas être utilisé.

de cet effet sémiologique, la diminution du glucose sanguin (déficit en glucose rares) dans d'importantes circonstances de ce médicament, le renforcement de la fonction rénale, l'absence d'alcoolisme.

LOT 223843 1
EXP 11 2025
PPV 35.70



Priril®

Ramipril

PRIRIL 1,25 mg, comprimé
PRIRIL 2,5 mg, comprimé sécable
PRIRIL 5 mg, comprimé sécable
PRIRIL 10 mg, comprimé sécable

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 toute autre question, 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.

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

PRÉSENTATION

PRIRIL 1,25 mg comprimé, boîte de 30.
PRIRIL 2,5 mg comprimé sécable, boîte de 30.
PRIRIL 5 mg comprimé sécable, boîte de 30.
PRIRIL 10 mg comprimé sécable, boîte de 15 et boîte de 30.

COMPOSITION

Substance active : ramipril

PRIRIL 1,25 mg comprimé contient 1,25 mg de ramipril par comprimé
PRIRIL 2,5 mg comprimé sécable contient 2,5 mg de ramipril par comprimé
PRIRIL 5 mg comprimé sécable contient 5 mg de ramipril par comprimé
PRIRIL 10 mg comprimé sécable contient 10 mg de ramipril par comprimé

Excipients :

PRIRIL 1,25 mg comprimé, q.s.p 1 comprimé
PRIRIL 2,5 mg comprimé sécable, q.s.p 1 comprimé
PRIRIL 5 mg comprimé sécable, q.s.p 1 comprimé
PRIRIL 10 mg comprimé sécable, q.s.p 1 comprimé

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

PRIRIL est un médicament à base de ramipril appartenant au groupe des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion).

PRIRIL agit en :

- Diminuant la production par votre organisme de substances susceptibles d'élever votre pression artérielle
- Dilatant vos vaisseaux sanguins
- Facilitant le pompage du sang à travers l'organisme, au niveau de votre cœur

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

- **Traitement de l'hypertension :**
 - Prévention cardiovasculaire : réduction de la morbidité et de la mortalité cardiovasculaires chez les patients présentant :
 - Une maladie cardiovasculaire athéromatobiotique manifeste (antécédents de maladie coronarienne, d'accident vasculaire cérébral, d'artériopathie périphérique)
 - Un diabète avec ou sans un facteur de risque cardiovasculaire
- **Traitement de la néphrologie :**

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS :

Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre d'autres médicaments y compris des médicaments obtenus sans ordonnance (en incluant ceux à base de plantes) car PRIRIL peut avoir une incidence sur certains autres médicaments. Par ailleurs, certains médicaments peuvent avoir une incidence sur PRIRIL.

• Médicaments pouvant rendre PRIRIL moins efficace :

- Les médicaments utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène, l'indométacine ou l'aspirine).
- Les médicaments utilisés pour le traitement d'une pression artérielle basse, d'un collapsus, d'une insuffisance cardiaque, d'un asthme ou d'allergies, tels que l'éphédrine, la noradrénaline ou l'adrénaline. Votre médecin devra alors vérifier votre pression artérielle.

• Médicaments pouvant augmenter la probabilité de survenue d'effets secondaires si vous les prenez avec PRIRIL :

- Les médicaments utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène, l'indométacine ou l'aspirine)
- Les médicaments contre le cancer (chimiothérapie).
- Les médicaments prévenant le rejet d'organe après une transplantation, tels que la ciclosporine.
- Les diurétiques tel que le furosémide.
- Les médicaments susceptibles d'augmenter la quantité de potassium dans votre sang, tels que la spironolactone, la triamétrène, l'amiloride, les sels de potassium et l'héparine (utilisée pour fluidifier le sang).
- Les corticoïdes donnés pour une inflammation, tels que la prednisolone.
- L'allopurinol (utilisé pour abaisser l'acide urique dans votre sang).
- Le procainamide (donné pour les troubles du rythme cardiaque).
- L'aliskiren (utilisé pour traiter une pression artérielle élevée).

• Médicaments qui pourraient être affectés par PRIRIL :

- Les médicaments pour le diabète (les antidiabétiques oraux et l'insuline). PRIRIL pourrait abaisser le taux de sucre dans votre sang (glycémie). Surveillez étroitement votre glycémie lorsque vous prenez PRIRIL.
- Le lithium (donné pour des problèmes de santé mentale). PRIRIL pourrait augmenter la quantité de lithium dans votre sang (lithémie). Votre lithémie devra être étroitement surveillée par votre médecin.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS, LES BOISSONS ET L'ALCOOL

La prise d'alcool avec PRIRIL peut vous donner des vertiges, des étourdissements ou une sensation de tête légère. La prise d'alcool et de médicaments utilisés pour réduire la pression artérielle, peut avoir des effets additifs.

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHÉRAPIE OU THÉRAPIES ALTERNATIVES

Sans objet

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre PRIRIL avant d'être enceinte (en cas de désir de grossesse) ou de que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de PRIRIL.

PRIRIL est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement

lente ment.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de PRIRIL que vous n'auriez dû : informez votre médecin ou allez immédiatement au service des urgences de l'hôpital le plus proche. Ne conduisez pas jusqu'à l'hôpital, faites-vous emmener par quelqu'un ou appelez une ambulance.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Si vous oubliez une dose, prenez votre dose suivante à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, PRIRIL est susceptible d'avoir des effets indésirables bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Arrêtez de prendre PRIRIL et consultez immédiatement votre médecin si vous remarquez l'un des effets secondaires graves suivants :

- Gonflement du visage, des lèvres ou de la gorge rendant difficile la déglutition ou la respiration, ainsi que des démangeaisons et des éruptions cutanées. Ceci pourrait être le signe d'une réaction allergique grave à PRIRIL.
- Réactions cutanées sévères y compris une éruption, des ulcères buccaux, une aggravation d'une maladie de peau préexistante, une rougeur, des vésicules ou une desquamation de la peau

Informez votre médecin si vous ressentez :

- Un rythme cardiaque rapide, irrégulier ou fortement ressenti (palpitations), une douleur dans la poitrine ou des problèmes plus graves, y compris une crise cardiaque et un accident vasculaire cérébral
- Un essoufflement, une toux sèche irritative, une inflammation des sinus. Ceux-ci pourraient être des signes de problèmes pulmonaires.
- Des ecchymoses apparaissant facilement, un saignement prolongé, tout saignement manifeste (par ex. saignement des gencives), des taches pourpres ou des rougeurs sur la peau, des infections faciles à contracter, un mal de gorge et une fièvre, une sensation de fatigue, de défaillance, d'étourdissement, ou une pâleur cutanée. Ceux-ci pourraient être les signes de problèmes sanguins ou de moelle osseuse.
- Des douleurs à l'estomac sévères pouvant atteindre le dos. Ceci pourrait être le signe d'une pancréatite (inflammation du pancréas).
- Des douleurs intestinales, diarrhée, indigestion, nausées ou vomissements, constipation, bouche sèche.
- Une fièvre, des frissons, un estomac, des nausées, un

Ceux-ci pourraient être les signes d'une inflammation du foie ou informez votre médecin si que quelques jours :

- Sensation de vertiges.
- Traitement ou lors de la
- Évanouissement, hypo
- asseyez dans le lit rapidement.
- Éruption cutanée avec zone surélevée ou non
- Crampes ou douleurs musculaires
- Examens sanguins montrant une élévation inhabituelle de votre taux de potassium

LOT: 5115
PER: 11-24
PPV: 46DH40

(se),
attité
ait plus
de
I VOUS

Priril®

Ramipril

PRIRIL 1,25 mg, comprimé
PRIRIL 2,5 mg, comprimé sécable
PRIRIL 5 mg, comprimé sécable
PRIRIL 10 mg, comprimé sécable

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 toute autre question, 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.

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

PRESENTATION

PRIRIL 1,25 mg comprimé, boîte de 30.
PRIRIL 2,5 mg comprimé sécable, boîte de 30.
PRIRIL 5 mg comprimé sécable, boîte de 30.
PRIRIL 10 mg comprimé sécable, boîte de 15 et de 30.

COMPOSITION

Substance active : ramipril

PRIRIL 1,25 mg comprimé contient 1,25 mg de ramipril par comprimé
PRIRIL 2,5 mg comprimé sécable contient 2,5 mg de ramipril par comprimé
PRIRIL 5 mg comprimé sécable contient 5 mg de ramipril par comprimé
PRIRIL 10 mg comprimé sécable contient 10 mg de ramipril par comprimé

Excipients :

PRIRIL 1,25 mg comprimé, q.s.p 1 comprimé
PRIRIL 2,5 mg comprimé sécable, q.s.p 1 comprimé
PRIRIL 5 mg comprimé sécable, q.s.p 1 comprimé
PRIRIL 10 mg comprimé sécable, q.s.p 1 comprimé

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

PRIRIL est un médicament à base de ramipril appartenant au groupe des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion).

PRIRIL agit en :

- Diminuant la production par votre organisme de substances susceptibles d'élever votre pression artérielle
- Dilatant vos vaisseaux sanguins
- Facilitant le pompage du sang à travers l'organisme, au niveau de votre cœur

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Traitement de l'hypertension :

- Prévention cardiovasculaire : réduction de la morbidité et de la mortalité cardiovasculaires chez les patients présentant :
- Une maladie cardiovasculaire athéromotobiotique manifeste (antécédents de maladie coronaire, d'accident vasculaire cérébral, d'artériopathie périphérique)
- Un diabète avec au moins un facteur de risque cardiovasculaire

- Traitement de la néphropathie :

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS :

Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre d'autres médicaments y compris des médicaments obtenus sans ordonnance (en incluant ceux à base de plantes) car PRIRIL peut avoir une incidence sur certains autres médicaments. Par ailleurs, certains médicaments peuvent avoir une incidence sur PRIRIL.

- Médicaments pouvant rendre PRIRIL moins efficace :

- Les médicaments utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels que l'ibuprofène, l'indométacine ou l'aspirine).
- Les médicaments utilisés pour le traitement d'une pression artérielle basse, d'un collapsus, d'une insuffisance cardiaque, d'un asthme ou d'allergies, tels que l'éphédrine, la noradrénaline ou l'adrénaline. Votre médecin devra alors vérifier votre pression artérielle.

- Médicaments pouvant augmenter la probabilité de survenue d'effets secondaires si vous les prenez avec PRIRIL :

- Les médicaments utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels que l'ibuprofène, l'indométacine ou l'aspirine)
- Les médicaments contre le cancer (chimiothérapie).
- Les médicaments prévenant le rejet d'organe après une transplantation, tels que la ciclosporine.
- Les diurétiques tel que le furosémide.
- Les médicaments susceptibles d'augmenter la quantité de potassium dans votre sang, tels que la spironolactone, le triamterène, l'amiloride, les sels de potassium et l'héparine (utilisée pour fluidifier le sang).
- Les corticoïdes donnés pour une inflammation, tels que la prednisolone.
- L'allopurinol (utilisé pour abaisser l'acide urique dans votre sang).
- Le procainamide (donné pour les troubles du rythme cardiaque).
- L'aliskiren (utilisé pour traiter une pression artérielle élevée).

- Médicaments qui pourraient être affectés par PRIRIL :

- Les médicaments pour le diabète (les antidiabétiques oraux et l'insuline). PRIRIL pourrait abaisser le taux de sucre dans votre sang (glycémie). Surveillez étroitement votre glycémie lorsque vous prenez PRIRIL.
- Le lithium (donné pour des problèmes de santé mentale). PRIRIL pourrait augmenter la quantité de lithium dans votre sang (lithémie). Votre lithémie devra être étroitement surveillée par votre médecin.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS, LES BOISSONS ET L'ALCOOL

La prise d'alcool avec PRIRIL peut vous donner des vertiges, des étourdissements ou une sensation de tête légère. La prise d'alcool et de médicaments utilisés pour réduire la pression artérielle, peut avoir des effets additifs.

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre PRIRIL avant d'être enceinte (en cas de désir de grossesse) ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de PRIRIL.

PRIRIL est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement

lement.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de PRIRIL que vous n'auriez dû : informez votre médecin ou allez immédiatement au service des urgences de l'hôpital le plus proche. Ne conduisez pas jusqu'à l'hôpital, faites-vous emmener par quelqu'un ou appelez une ambulance.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Si vous oubliez une dose, prenez votre dose suivante à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, PRIRIL est susceptible d'avoir des effets indésirables bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Arrêtez de prendre PRIRIL et consultez immédiatement votre médecin si vous remarquez l'un des effets secondaires graves suivants :

- Gonflement du visage, des lèvres ou de la gorge rendant difficile la déglutition ou la respiration, ainsi que des démangeaisons et des éruptions cutanées. Ceci pourrait être le signe d'une réaction allergique grave à PRIRIL.
- Réactions cutanées sévères y compris une éruption, des ulcères buccaux, une aggravation d'une maladie de peau préexistante, une rougeur, des vésicules ou une desquamation de la peau

Informez votre médecin si vous ressentez :

- Un rythme cardiaque rapide, irrégulier ou fortement ressenti (palpitations), une douleur dans la poitrine ou des problèmes plus graves, y compris une crise cardiaque et un accident vasculaire cérébral
 - Un essoufflement, une toux sèche irritative, une inflammation des sinus. Ceux-ci pourraient être des signes de problèmes pulmonaires.
 - Des ecchymoses apparaissant facilement, un saignement prolongé, tout saignement manifeste (par ex. saignement des gencives), des taches pourpres ou des rougeurs sur la peau, des infections faciles à contracter, un mal de gorge et une fièvre, une sensation de fatigue, de défaillance, d'étourdissement, ou une pâleur cutanée. Ceux-ci pourraient être les signes de problèmes sanguins ou de moelle osseuse.
 - Des douleurs à l'estomac sévères pouvant atteindre le dos. Ceci pourrait être le signe d'une pancréatite (inflammation du pancréas).
 - Des douleurs intestinales, diarrhée, indigestion, nausées ou vomissements, constipation, bouche sèche.
 - Une fièvre, des frissons, une fatigue, une perte d'appétit, des douleurs d'estomac, des nausées, une coloration jaune de la peau.
 - Ceux-ci pourraient être les signes d'une inflammation du foie ou de l'hépatite.
- Informez votre médecin si l'un de ces effets indésirables persiste ou que quelques jours :
- Maux de tête ou fatigue.
 - Sensation de vertiges. Ceci est p traitement ou lors de la prise d'un
 - Évanouissement, hypotension, en assez dans le lit rapidement.
 - Éruption cutanée avec zone surélévée
 - Crampes ou douleurs musculaires
 - Examens sanguins montrant une élévation inhabituelle de votre taux de potassium
 - Problèmes d'analyse (urinaires)

LOT: 5115
PER: 11-24
PPV: 46DH40

Priril®

Ramipril

PRIRIL 1,25 mg, comprimé
PRIRIL 2,5 mg, comprimé sécable
PRIRIL 5 mg, comprimé sécable
PRIRIL 10 mg, comprimé sécable

Veillez 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 toute autre question, 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.

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

PRÉSENTATION

PRIRIL 1,25 mg comprimé, boîte de 30.
PRIRIL 2,5 mg comprimé sécable, boîte de 30.
PRIRIL 5 mg comprimé sécable, boîte de 30.
PRIRIL 10 mg comprimé sécable, boîte de 15 et boîte de 30.

COMPOSITION

Substance active : ramipril

PRIRIL 1,25 mg comprimé contient 1,25 mg de ramipril par comprimé
PRIRIL 2,5 mg comprimé sécable contient 2,5 mg de ramipril par comprimé
PRIRIL 5 mg comprimé sécable contient 5 mg de ramipril par comprimé
PRIRIL 10 mg comprimé sécable contient 10 mg de ramipril par comprimé

Excipients :

PRIRIL 1,25 mg comprimé, q.s.p 1 comprimé
PRIRIL 2,5 mg comprimé sécable, q.s.p 1 comprimé
PRIRIL 5 mg comprimé sécable, q.s.p 1 comprimé
PRIRIL 10 mg comprimé sécable, q.s.p 1 comprimé

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

PRIRIL est un médicament à base de ramipril appartenant au groupe des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion).

PRIRIL agit en :

- Diminuant la production par votre organisme de substances susceptibles d'élever votre pression artérielle
- Dilatant vos vaisseaux sanguins
- Facilitant le pompage du sang à travers l'organisme, au niveau de votre cœur

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Traitement de l'hypertension :

- Prévention cardiovasculaire : réduction de la morbidité et de la mortalité cardiovasculaires chez les patients présentant :
- Une maladie cardiovasculaire athéromatose manifeste (antécédents de maladie coronarienne, Cécidant vasculaire cérébral, d'artériopathie périphérique)
- Un diabète avec ou sans un facteur de risque cardiovasculaire

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS :

Veillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre d'autres médicaments y compris des médicaments obtenus sans ordonnance (en incluant ceux à base de plantes) car PRIRIL peut avoir une incidence sur certains autres médicaments. Par ailleurs, certains médicaments peuvent avoir une incidence sur PRIRIL.

- Médicaments pouvant rendre PRIRIL moins efficace :

- Les médicaments utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène, l'indométacine ou l'aspirine).
- Les médicaments utilisés pour le traitement d'une pression artérielle basse, d'un collapsus, d'une insuffisance cardiaque, d'un asthme ou d'allergies, tels que l'éphédrine, la noradrénaline ou l'adrénaline. Votre médecin devra alors vérifier votre pression artérielle.

- Médicaments pouvant augmenter la probabilité de survenue d'effets secondaires si vous les prenez avec PRIRIL :

- Les médicaments utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène, l'indométacine ou l'aspirine)
- Les médicaments contre le cancer (chimiothérapie).
- Les médicaments prévenant le rejet d'organe après une transplantation, tels que la ciclosporine.
- Les diurétiques tels que le furosémide.
- Les médicaments susceptibles d'augmenter la quantité de potassium dans votre sang, tels que la spironolactone, la triamétrine, l'amiloride, les sels de potassium et l'héparine (utilisée pour fluidifier le sang).
- Les corticostéroïdes donnés pour une inflammation, tels que la prednisolone.
- L'allopurinol (utilisé pour abaisser l'acide urique dans votre sang).
- Le procainamide (donné pour les troubles du rythme cardiaque).
- L'aliskiren (utilisé pour traiter une pression artérielle élevée).

- Médicaments qui pourraient être affectés par PRIRIL :

- Les médicaments pour le diabète (les antidiabétiques oraux et l'insuline). PRIRIL pourrait abaisser le taux de sucre dans votre sang (glycémie). Surveillez étroitement votre glycémie lorsque vous prenez PRIRIL.
- Le lithium (donné pour des problèmes de santé mentale). PRIRIL pourrait augmenter la quantité de lithium dans votre sang (lithémie). Votre lithémie devra être étroitement surveillée par votre médecin.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS, LES BOISSONS ET L'ALCOOL

La prise d'alcool avec PRIRIL peut vous donner des vertiges, des étourdissements ou une sensation de tête légère. La prise d'alcool et de médicaments utilisés pour réduire la pression artérielle, peut avoir des effets additifs.

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre PRIRIL avant d'être enceinte (en cas de désir de grossesse) ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de PRIRIL.

PRIRIL est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement

l'entement.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de PRIRIL que vous n'auriez dû : informez votre médecin ou allez immédiatement au service des urgences de l'hôpital le plus proche. Ne conduisez pas jusqu'à l'hôpital, faites-vous emmener par quelqu'un ou appelez une ambulance.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Si vous oubliez une dose, prenez votre dose suivante à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, PRIRIL est susceptible d'avoir des effets indésirables bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Arrêtez de prendre PRIRIL et consultez immédiatement votre médecin si vous remarquez l'un des effets secondaires graves suivants :

- Gonflement du visage, des lèvres ou de la gorge rendant difficile la déglutition ou la respiration, ainsi que des démangeaisons et des éruptions cutanées. Ceci pourrait être le signe d'une réaction allergique grave à PRIRIL.
- Réactions cutanées sévères y compris une éruption, des ulcères buccaux, une aggravation d'une maladie de peau préexistante, un rougeur, des vésicules ou une desquamation de la peau

Informez votre médecin si vous ressentez :

- Un rythme cardiaque rapide, irrégulier ou fortement ressenti (palpitations), une douleur dans la poitrine ou des problèmes plus graves, y compris une crise cardiaque et un accident vasculaire cérébral
- Un essoufflement, une toux sèche irritative, une inflammation des sinus. Ceux-ci pourraient être des signes de problèmes pulmonaires.
- Des ecchymoses apparaissant facilement, un saignement prolongé, tout saignement manifeste (par ex. saignement des gencives), des taches pourpres ou des rougeurs sur la peau, des infections faciles à contracter, un mal de gorge et une fièvre, une sensation de fatigue, de défaillance, d'étourdissement, ou une pâleur cutanée. Ceux-ci pourraient être les signes de problèmes sanguins ou de moelle osseuse.

- Des douleurs à l'estomac sévères pouvant atteindre le dos. Ceci pourrait être le signe d'une pancréatite (inflammation du pancréas).

- Des douleurs intestinales, diarrhée, indigestion, nausées ou vomissements, constipation, bouche sèche.

- Une fièvre, des frissons, une fatigue, une perte d'appétit, des douleurs d'estomac, des nausées, une coloration jaune de la peau.

Ceux-ci pourraient être les signes d'une infection (inflammation du foie) ou des reins. Informez votre médecin si l'un de ces effets indésirables persiste pendant que quelques jours.

- Maux de tête ou fatigue.

- Sensation de vertiges. Ceci est plus

traitement ou lors de la prise d'une

- Évanouissement, hypotension, en p

assez dans le lit rapidement.

- Éruption cutanée avec zone surlevée

- Crampes ou douleurs musculaires

- Exams sanguins montrant une élévation inhabituelle de votre taux de

potassium

(Problèmes d'acidité (urinaire).

LOT: 5115
PER: 11-24
PPV: 46DH40



Fenolax

Charbon végétal activé

Fenouil - Carvi

Synergie d'action → Soulagement rapide

PROPRIÉTÉS

FENOLAX, grâce au charbon activé, élimine les gaz intestinaux, favorise un meilleur transit intestinal, diminue la sensation de ballonnement et lutte contre la constipation

CARVI : antispasmodique et carminatif

FENOUIL : facilite la digestion, favorise un confort digestif

INDICATIONS :

FENOLAX est donc recommandé pour :

- Confort digestif
- Facilite le transit
- Soulager les douleurs digestives

COMPOSITION (en mg par gélule de 300 mg)

Ingrédients	En mg par gélule de (300 mg)
Charbon activé	125 mg
Poudre de Carvi	
Poudre de Fenouil	
Carbonate de magnésium	
Dioxyde de silicium	

Gélule en gélatine blanche

POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Adulte : 2 gélules 2 fois par jour

Enfant : 1 à 2 gélules par jour à partir de 6 ans

CONDITION DE STOCKAGE :

A l'abri de l'humidité, dans un endroit sec, à température ambiante (15 à 25°C)

PRESENTATION :

Pilulier de 30 gélules

Poids net : 12,50 gr

Complément alimentaire n'est pas un médicament

L 0741-01
P: 02/26
PVC: 69.00 DH

Docteur Said CHIBANE

OMNIPRATICIEN

DIPLÔME DE DIABÉTOLOGIE

ET DIÉTÉTIQUE MÉDICALE

D.U. D'ECHOGRAPHIE

(Faculté de Médecine Montpellier)

FRANCE

الدكتور سعيد شيبان

طبيب حاصل على

دبلوم جامعي في مرض السكريات

و الحمية الطبية

الفحص بالصدى

كلية الطب بمونبيلي

(فرنسا)

ORDONNANCE

Mohammedia, le

المحمدية. في

13/07/23
Gounina Ammer

PHARMACIE AICHA
74 Lot Essalam Alia Mohammedia
Tél : 05 23 28 28 05
INPE : 092069913

62.00 7 Unispa

(S.V.)

45.00

21 Catflor

(S.V.)

76.00

3 Nalpen

(S.V.)

69.00

4 Fenda

(S.V.)

35.00

9 Alpriz

(S.V.)

PHARMACIE AICHA
74 Lot Essalam Alia Mohammedia
Tél : 05 23 28 28 05
INPE : 092069913
Docteur CHIBANE SAID
Medecin Diplômé en
DIABÉTOLOGIE-NUTRITION
445 Bd Mounastir Derb Chabab
Mohammedia - Tél 05 23 32 47 42

46,40^{x3}

9 livel 5



[Handwritten signature]

428.40

Docteur CHIBANE SAID
Medecin Diplôme en
DIABETOLOGIE-NUTRITION
445, Bd Monastir Derb Chabab "C"
Mohammedia - Tél 05 23 32 47 42

PHARMACIE AICHA
74 Lot Essalem Alla Mohammedia
Tél : 05 23 28 28 05
INPE : 092069913

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

Cataflam® 25 mg

Dragées. Boîte de 20

Cataflam® 50 mg

Dragées. Boîtes de 10 & 20

Diclofénac potassique

 **NOVARTIS**

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

- 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.

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

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que **CATAFLAM®** et dans quel cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **CATAFLAM®** ?

3. Comment utiliser **CATAFLAM®** ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver **CATAFLAM®** ?

6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que **CATAFLAM®** et dans quel cas est-il utilisé ?

Selon prescription du médecin.

Cataflam contient le principe actif du diclofénac, un composé non stéroïdien qui se caractérise par ses propriétés analgésiques et anti-inflammatoires.

La prise de Cataflam soulage les symptômes d'une inflammation telle que douleur et gonflement en bloquant la synthèse des molécules (prostaglandines) responsables de l'inflammation, de la douleur et de la fièvre. Ce médicament ne peut cependant pas en soigner les causes.

Il ne faut pas employer Cataflam uniquement pour faire baisser la fièvre. Cataflam est utilisé sur prescription médicale dans le traitement de courte durée (maximum 1 semaine) des affections aiguës suivantes, dans les cas où un effet rapide est recherché : inflammations et douleurs après une blessure (p.ex. entorse, élongations), inflammations et douleurs après une intervention chirurgicale orthopédique ou dentaire,

douleurs et inflammations en gynécologie, crises de migraine avec ou sans aura, syndromes douloureux du dos et des cervicales, rhumatisme extra-articulaire, ainsi que traitement complémentaire lors de diverses infections aiguës douloureuses, en particulier au niveau des oreilles, du nez et de la gorge.

Il ne faut pas employer Cataflam uniquement pour faire baisser la fièvre. Si vous souffrez d'une maladie cardiaque ou présentez des risques importants de maladie cardiaque, votre médecin évaluera régulièrement la nécessité de poursuivre le traitement au Cataflam, notamment lorsque le traitement dure plus de 4 semaines.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **CATAFLAM®** ?

Cataflam ne doit pas être utilisé :

si vous êtes allergique à l'un des composants ou avez présenté des difficultés respiratoires ou des réactions cutanées de type allergique après la prise d'acide acétylsalicylique ou d'autres médicaments anti-douleur ou antirhumatismaux appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens, par exemple un gonflement du visage, des lèvres, de la langue, du cou et/ou des extrémités (signes d'un angioedème), durant le 3ème trimestre de la grossesse,

en cas d'ulcères de l'estomac et/ou de l'intestin grêle (ulcères duodénaux), de saignements ou de perforation gastro-intestinaux ou de symptômes tels que du sang dans les selles ou des selles noires, en cas d'inflammations intestinales chroniques comme la maladie de Crohn ou la colite ulcéreuse,

en cas de défaillance hépatique ou rénale,

en cas d'insuffisance cardiaque sévère,

pour le traitement des douleurs après un pontage coronarien au niveau du cœur (ou de l'utilisation d'une circulation extracorporelle), chez les enfants de moins de 14 ans.

Si l'un de ces situations s'applique à votre cas, veuillez le signaler à votre médecin si vous prenez pas Cataflam. Votre médecin décidera si ce médicament vous convient et si vous pensez être éventuellement allergique à ce produit, consultez votre médecin. Durant le traitement par Cataflam, il est possible de voir apparaître des ulcères au niveau de la muqueuse du tractus gastro-intestinal supérieur, rarement des hémorragies ou, dans des cas isolés, des perforations (gastriques ou intestinales). Ces complications peuvent survenir n'importe quand durant le traitement, sans

médicaments destinés à fluidifier le sang (anticoagulants), des médicaments (p. ex. méformine) utilisés pour le traitement du diabète, excepté l'insuline, du méthotrexate (lors d'arthrite et de cancer), de la ciclosporine ou du tacrolimus (en cas de transplantation d'organe), du triméthoprim (en cas d'infections urinaires), des antibiotiques du groupe des quinolones (certains médicaments employés en cas d'infections), du voriconazole (un médicament utilisé pour le traitement d'infections fongiques), phénytoïne (un médicament utilisé pour le traitement de crises épileptiques) ou rifampicine (antibiotique utilisé pour le traitement d'infections bactériennes).

Cataflam peut atténuer les signes d'une infection (par ex. les céphalées ou une température corporelle élevée) et compliquer ainsi la mise en évidence et le traitement convenable de l'infection.

Dans de très rares cas, de graves réactions allergiques (par ex. une éruption) peuvent survenir chez les patients traités par Cataflam ou également par d'autres médicaments anti-inflammatoires. **Informez donc immédiatement votre médecin** si une telle réaction apparaît chez vous.

La prudence s'impose chez les patients âgés, notamment chez les patients âgés fragiles ou d'un faible poids corporel, susceptibles de réagir de manière plus sensible aux effets de Voltarène ou Cataflam et qui ne devront donc prendre, par mesure de précaution, que la dose minimale efficace.

Les dragées de Cataflam contiennent du saccharose. Veuillez ne prendre les dragées de Cataflam qu'après avoir consulté votre médecin, si vous savez que vous souffrez d'une intolérance aux sucres.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez une grossesse, vous ne pouvez prendre Cataflam qu'après en avoir discuté avec votre médecin. Cataflam ne doit pas être pris pendant le dernier trimestre de la grossesse.

Allaitement

Cataflam ne doit pas être pris pendant la période d'allaitement sauf en cas d'autorisation explicite par votre médecin.

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou utiliser des machines

Ce médicament peut affecter les réactions, l'aptitude à conduire et la capacité à utiliser des outils ou des machines!

Vous devez tout particulièrement renoncer à conduire un véhicule ou à utiliser des machines et devez contacter immédiatement votre médecin lors d'apparition de vertiges, troubles visuels ou d'autres troubles nerveux centraux.

3- Comment utiliser **CATAFLAM®** ?

C'est le médecin qui fixe individuellement la posologie et le mode d'administration en fonction de la gravité des troubles. Il est important que vous suiviez scrupuleusement les indications de votre médecin. Ne dépassez pas la dose journalière recommandée ou la durée du traitement fixée par votre médecin.

Si vous prenez du Cataflam pendant plus de quelques semaines, faites-vous suivre régulièrement par votre médecin pour être certain(e) que vous ne souffrez pas d'effets indésirables cachés.

Adultes : 100 à 250 mg par jour. Si l'atteinte est moins grave ou chez les adolescents de plus de 14 ans, 50 à 100 mg par jour suffisent la plupart du temps. La dose totale journalière doit être répartie en 2 ou 3 prises. Ne dépassez pas une dose maximale de 150 mg par jour.

En cas de règles douloureuses commencez avec une dose unique de 50 mg dès les premiers symptômes. Continuez avec 50 mg par jour pendant quelques jours si nécessaire. En cas de dragee de Cataflam à 50 mg, vous pouvez prendre 1 dragee avant-coureurs d'une crise. Si après pas suffisant, vous pouvez prendre une deuxième dragee. Si après pas suffisant, vous pouvez renouer par autant que vous ne dépassez pas la dose maximale de 150 mg par jour.

Cataflam ne peut être utilisé par les adolescents de moins de 14 ans. Prendre les dragées de Cataflam repas ou à jeun; elles ne doivent pas être prises avec du lait. Ne changez pas de votre pharmacien ou à votre pharmacien trop facile ou au contraire trop difficile.

4- Quels sont les effets indésirables

La prise de Cataflam peut provoquer :

Fréquent (concerne 1 à 10 utilisateurs)

Céphalées, états stuporeux, vertiges, nausées, vomissements, diarrhées, troubles gastriques, douleurs abdominales, ballonnement, diminution de l'appétit, éruption

LOT: M22/40
EXP: 07/2025
PPV: 45,50 DH

LABORATOIRE RAFEI D'ANALYSES MEDICALES

Dr RAFEI Abderrahman
N° 281, Bd. Monastir, Derb Chabab El Alia

MOHAMMEDIA
Patente 39358730 IF(IGR) 55042955 CNSS 6627791
ICE 001781509000005 INP 093001972
Tél : 023 30 01 01 / 066 14 91 46

Fax : 023 30 14 14

Médecin Spécialiste
En Biologie Médicale

Mohammedia le 15 mai 2023

Monsieur GOURINDA AHMED

FACTURE N°	23249
------------	-------

Analyses :			
Glycémie (à jeûn) -----	B	30	
Hémoglobine glycosylée -----	B	100	
Urée -----	B	30	
Créatinine -----	B	30	
Acide urique -----	B	30	
Cholestérol total -----	B	30	
Cholestérol HDL -----	B	50	
Cholestérol LDL -----	B	50	
Triglycérides -----	B	60	Total : B 410
Prélèvements :			
Sang-----	Pc	1,5	
TOTAL DOSSIER		461,00 DH	

Arrêtée la présente facture à la somme de :
Quatre Cent Soixante et Un Dirhams

LABORATOIRES RAFEI
Des Analyses Médicales
281, Bd Monastir, Mohammedia
30 01 01 / 066 14 91 46
05 23 30 14 14