

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.

M22- 0017686

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 482 Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : AMRI RAHAL

Date de naissance : 1941

Adresse : SALMI AIT Rue 32 Im 28 N° 07

Tél. 0669 192260 Total des frais engagés : 89 f, 00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 08/06/2013

Nom et prénom du malade : MESKARAI FAISITA Age : 81

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

HTA

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 3/06/2013

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
10/06/2014	visite	1 x 5	300 DH	Docteur ABDERRAHMANE EDDAKHA N°12 Signature :  Date : 22/06/2014

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE FADILA-CASABLANCA Mme FILAÏA GUENNOUN Ibtissam 225, Boulevard Al Jotiba Salmia 2 - Casablanca Tél: 05 22 33 01 41 Fax: 021 32 12 12 22	28/06/12	597,00

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
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

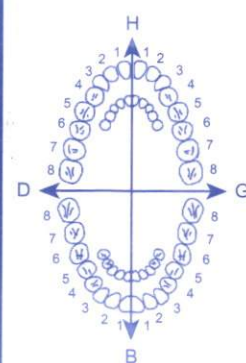
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXÉCUTION

Docteur Ahmed BIDANI

CARDIOLOGUE

Spécialiste des Maladies du coeur - Vaisseaux

Circulation Sanguine

Hypertension Artérielle - Électrocardiographie

Holter ECG - Holter - Tensionnel (MAPA)

Echo Doppler Couleur Cardiaque

CCB

الدكتور أحمد بيداني

اختصاصي في أمراض القلب

الشرايين - الدورة الدموية

ارتفاع الضغط الدموي

التخطيط الكهربائي للقلب - الـهولتر

فحص القلب بالأمواج ما فوق الصوتية

والدوبلاير بالألوان

Casablanca, Le : 08.06.23 الدار البيضاء في :

Amr Miskoui

Fatima

TAX 135M



1) - Ici Kal 5
43100x3 129,00

2) - Beba Sali
78,00 6 468,00
125-125

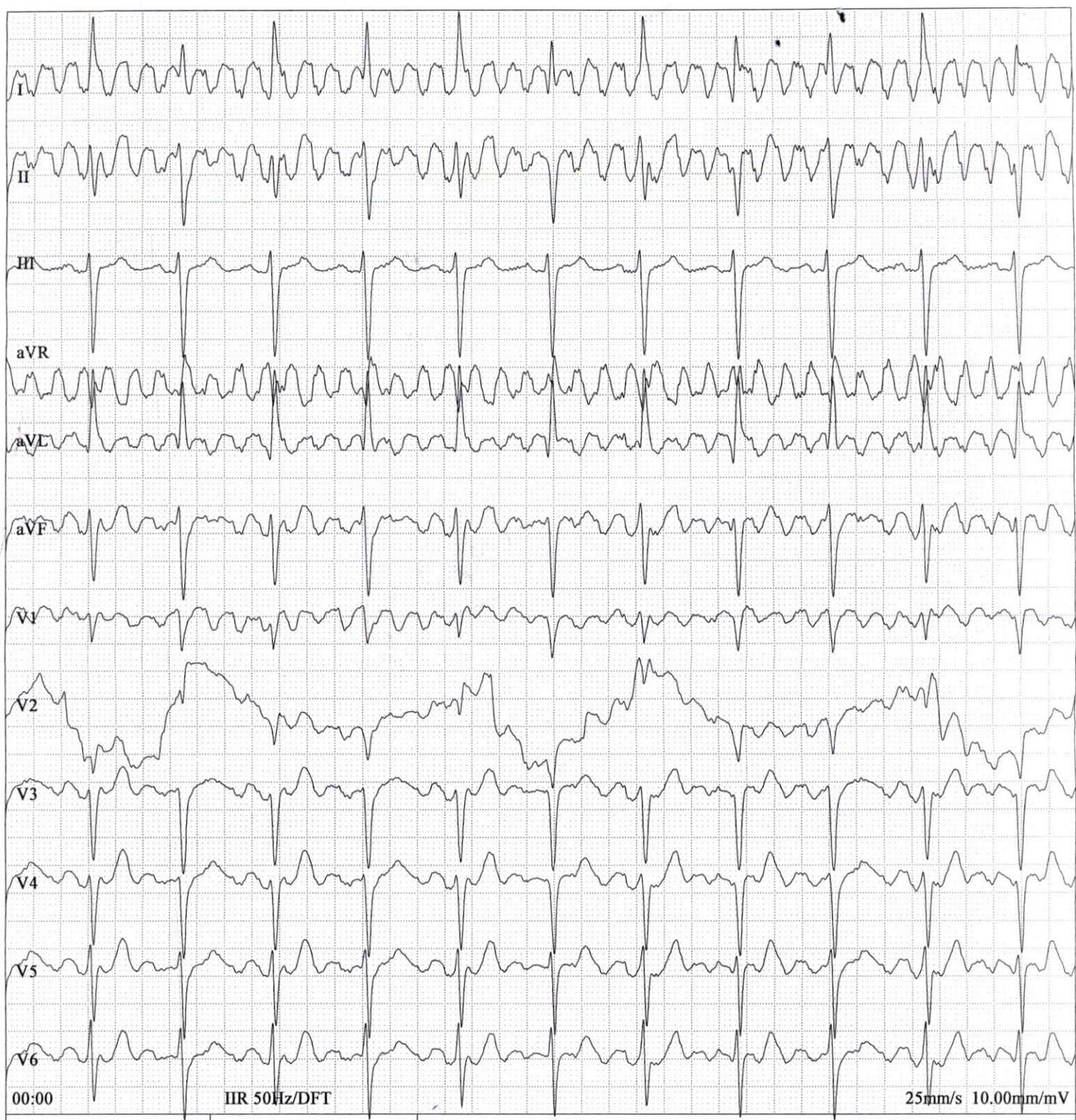
PHARMACIE FADILIA-CASABLANCA
Mme FILALI GUENNOUN Ibtissam
226, Boulevard Al Joutoune
Jalnia 2, Casablanca
Tel: 05 22 38 01 47
ICE: 002115854000092
I.N.P.E: 092004506

دكتور د. سيد بيداني
Dr. Ahmed BIDANI
CARDIOLOGUE
Bd. Eddakhla N° 166 , Jamila 5, Sebata - Casablanca
Tél: 05 22 29 18 72 - GSM : 06 61 17 10 15

XDB

ECG

Nom : MESKAOUI FATEMA Female Age : Clinique N : Section :
 SN : 0009912 Case No. : N922.10 Lit No. : Date : 08/06/2023 8:33:43



Fréquence:	1000Hz	PR Interval:	--	Prompt:
Temps d'écha	8s	QT Interval:	--	
FC:	89bpm	QTc Interval:	--	
P Interval:	--	P Axis:	--	
QRS Interval:	--	QRS Axis:	--	
T Interval:	--	T Axis:	--	

Signature Medecin :

LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

Sur ce médicament, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement.

Il convient de consulter immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise de ce médicament. Ces effets peuvent être : douleur soudaine, douleur thoracique, difficultés respiratoires ; piqûres, urticaires, érythème, piqûres, du visage ou des lèvres ; douleur dans la poitrine et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires.

Effets indésirables sévères, notamment éruption cutanée importante, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, œdème généralisé, douleurs très sévères, apparition de vésicules, desquamation importante de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson) ou autres réactions allergiques. Douleur dans le cœur, battements cardiaques anormaux.

Effets indésirables du pancréas pouvant entraîner une douleur dans le dos ou la poitrine, accompagnée d'un très grand malaise. Ces effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si ces effets deviennent gênant ou s'il dure plus d'une semaine, il convient de consulter votre médecin.

Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

(rétenzione d'eau).
Effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si ces effets deviennent gênant ou s'il dure plus d'une semaine, il convient de consulter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

- Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement) ;

- Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), douleurs vasomotrices ;

- Douleur abdominale, nausées.

- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion.

- Fatigue, faiblesse.

- Troubles visuels, vision double.

- Crampes musculaires.

- Gonflement des chevilles.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :

- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie.

- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience.

- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur.

- Tintements dans les oreilles.

- Diminution de la pression artérielle.

- Eternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (Rhinite).

- Toux.

- Bouche sèche, vomissements (nausées).

- Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démarcations cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau.

- Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions.

- Incapacité à obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme.

- Douleur, malaise.

- Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.

- Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :

- Confusion.

Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 :

- Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomates ou des saignements fréquents.

- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).

- Trouble des nerfs périphériques ou des nerfs autonomes (fourmillements ou paresthésies) ;
- Gonflement des glandes salivaires (salivation excessive) ;
- Ballonnement abdominal (bouffées de gaz) ;
- Anomalies de la fonction hépatique (hépatite), jaunissement de la peau et des muqueuses (jaunissement) ;
- Augmentation des enzymes hépatiques dans le sang (tests d'analyses médicales) ;
- Inflammation de la cavité buccale (stomatite) ou de l'intérieur d'une éruption cutanée (éruption) ;
- Sensibilité à la lumière (photosensibilité) ;
- Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et trouble du mouvement.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

S. COMMENT CONSERVER INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Conserver à une température ambiante.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égoût ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES :

Ce qui contient INIKAL® 5 ou 10 mg. comprimé

La substance active est :

INIKAL® 5 mg : Bétilate d'amiodipine 6,95 mg
Quantité correspondant à amiodipine 5,00 mg

INIKAL® 10 mg : Bétilate d'amiodipine 13,90 mg
Quantité correspondant à amiodipine 10,00 mg
Pour un comprimé.

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline, hydrogénophosphate de calcium dihydraté, silice colloïdale anhydre, carboxyméthyle d'amidon, stéarate de magnésium.

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT :

COOPER PHARMA, route 107, Km 2,5 ; Douar Oulad Sidi Abou Tilt Mellil ; Casablanca

LA DERNIÈRE DATE À LAQUELLE CETTE NOTICE A ÉTÉ REVISÉE :

Décembre 2018

CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE :

Liste I (Tableau A)

INFORMATIONS RÉSERVÉES AUX PROFESSIONNELS DE SANTE :

Sans objet

Ceci est un médicament.

Un médicament n'est pas un produit comme les autres.

Il vous concerne, vous et votre santé.

Le médicament est un produit actif.

Une longue recherche a permis de découvrir son activité, mais son absorption n'est pas toujours sans danger.

Il ne faut jamais abuser des médicaments.

Il ne faut pas utiliser les médicaments qu'à bon escient.

Utiliser les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin.

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin.

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance ; suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas, ne le reprenez pas de votre propre initiative.

Votre pharmacien connaît les médicaments : suivez ses conseils. Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante.

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin.

LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

Sur ce médicament, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement.

Il convient de consulter immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise de ce médicament. Ces effets peuvent être : douleur soudaine, douleur thoracique, difficultés respiratoires ; piqûres, urticaires, érythème, piqûres, du visage ou des lèvres ; douleur dans la poitrine et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires.

Effets indésirables sévères, notamment éruption cutanée importante, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, œdème généralisé, douleurs très sévères, apparition de vésicules, desquamation importante de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson) ou autres réactions allergiques. Douleur dans le cœur, battements cardiaques anormaux.

Effets indésirables du pancréas pouvant entraîner une douleur dans le dos ou la poitrine, accompagnée d'un très grand malaise. Ces effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si ces effets deviennent gênant ou s'il dure plus d'une semaine, il convient de consulter votre médecin.

Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

(rétenzione d'eau).

Effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si ces effets deviennent gênant ou s'il dure plus d'une semaine, il convient de consulter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

- Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement) ;

- Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), jumeaux vasomotrices ;

- Douleur abdominale, nausées.

- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion.

- Fatigue, faiblesse.

- Troubles visuels, vision double.

- Crampes musculaires.

- Gonflement des chevilles.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :

- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie.

- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience.

- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur.

- Tintements dans les oreilles.

- Diminution de la pression artérielle.

- Eternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (Rhinite).

- Toux.

- Bouche sèche, vomissements (nausées).

- Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démagéances cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau.

- Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions.

- Incapacité à obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme.

- Douleur, malaise.

- Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.

- Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :

- Confusion.

Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 :

- Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomates ou des saignements fréquents.

- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).

- Trouble des nerfs périphériques ou des nerfs autonomes (fourmillements ou paresthésies) ;
- Gonflement des glandes salivaires (salivation excessive) ;
- Ballonnement abdominal (bouffées de gaz) ;
- Anomalies de la fonction hépatique (hépatite), jaunissement de la peau et des muqueuses (jaunissement) ;
- Augmentation des enzymes hépatiques dans le sang (tests d'analyses médicales) ;
- Inflammation de la cavité buccale (stomatite) ou de l'intérieur d'une éruption cutanée (éruption) ;
- Sensibilité à la lumière (photosensibilité) ;
- Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et trouble du mouvement.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

S. COMMENT CONSERVER INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Conserver à une température ambiante.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égoût ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES :

Ce qui contient INIKAL® 5 ou 10 mg. comprimé

La substance active est :

INIKAL® 5 mg : Bétilate d'amiodipine 6,95 mg Quantité correspondant à amiodipine 5,00 mg

INIKAL® 10 mg : Bétilate d'amiodipine 13,90 mg Quantité correspondant à amiodipine 10,00 mg

Pour un comprimé.

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline, hydrogénophosphate de calcium dihydraté, silice colloïdale anhydre, carboxyméthyle d'amidon, stéarate de magnésium.

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT :

COOPER PHARMA, route 107, Km 2,5 ; Douar Oulad Sidi Abou Tilt Mellil ; Casablanca

LA DERNIÈRE DATE À LAQUELLE CETTE NOTICE A ÉTÉ REVISÉE :

Décembre 2018

CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE :

Liste I (Tableau A)

INFORMATIONS RÉSERVÉES AUX PROFESSIONNELS DE SANTE :

Sans objet

Ceci est un médicament.

Un médicament n'est pas un produit comme les autres.

Il vous concerne, vous et votre santé.

Le médicament est un produit actif.

Une longue recherche a permis de découvrir son activité, mais son absorption n'est pas toujours sans danger.

Il ne faut jamais abuser des médicaments.

Il ne faut pas utiliser les médicaments qu'à bon escient.

Utiliser les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin.

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin.

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance ; suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas, ne le reprenez pas de votre propre initiative.

Votre pharmacien connaît les médicaments : suivez ses conseils. Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante.

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin.

LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

Sur ce médicament, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement.

Il convient de consulter immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise de ce médicament. Ces effets peuvent être : douleur soudaine, douleur thoracique, difficultés respiratoires ; piqûres, urticaires, érythème, piqûres, du visage ou des lèvres ; douleur dans la poitrine et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires.

Effets indésirables sévères, notamment éruption cutanée importante, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, œdème généralisé, douleurs très sévères, apparition de vésicules, desquamation importante de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson) ou autres réactions allergiques. Douleur dans le cœur, battements cardiaques anormaux.

Effets indésirables du pancréas pouvant entraîner une douleur dans le dos ou la poitrine, accompagnée d'un très grand malaise. Ces effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si ces effets deviennent gênant ou s'il dure plus d'une semaine, il convient de consulter votre médecin.

Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

(rétenzione d'eau).

Effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si ces effets deviennent gênant ou s'il dure plus d'une semaine, il convient de consulter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

- Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement) ;

- Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), jumeaux vasomotrices ;

- Douleur abdominale, nausées.

- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion.

- Fatigue, faiblesse.

- Troubles visuels, vision double.

- Crampes musculaires.

- Gonflement des chevilles.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :

- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie.

- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience.

- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur.

- Tintements dans les oreilles.

- Diminution de la pression artérielle.

- Eternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (Rhinite).

- Toux.

- Bouche sèche, vomissements (nausées).

- Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démarcations cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau.

- Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions.

- Incapacité à obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme.

- Douleur, malaise.

- Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.

- Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :

- Confusion.

Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 :

- Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomates ou des saignements fréquents.

- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).

- Trouble des nerfs périphériques ou des nerfs autonomes (fourmillements ou paresthésies) ;
- Gonflement des glandes salivaires (salivation excessive) ;
- Ballonnement abdominal (bouffées de gaz) ;
- Anomalies de la fonction hépatique (hépatite), jaunissement de la peau et des muqueuses (jaunissement) ;
- Augmentation des enzymes hépatiques dans le sang (tests d'analyses médicales) ;
- Inflammation de la cavité buccale (stomatite) ou de l'intérieur d'une éruption cutanée (éruption) ;
- Sensibilité à la lumière (photosensibilité) ;
- Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et trouble du mouvement.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

S. COMMENT CONSERVER INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Conserver à une température ambiante.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égoût ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES :

Ce qui contient INIKAL® 5 ou 10 mg. comprimé

La substance active est :

INIKAL® 5 mg : Bétilate d'amiodipine 6,95 mg Quantité correspondant à amiodipine 5,00 mg

INIKAL® 10 mg : Bétilate d'amiodipine 13,90 mg Quantité correspondant à amiodipine 10,00 mg

Pour un comprimé.

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline, hydrogénophosphate de calcium dihydraté, silice colloïdale anhydre, carboxyméthyle d'amidon, stéarate de magnésium.

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT :

COOPER PHARMA, route 107, Km 2,5 ; Douar Oulad Sidi Abou Tilt Mellil ; Casablanca

LA DERNIÈRE DATE À LAQUELLE CETTE NOTICE A ÉTÉ REVISÉE :

Décembre 2018

CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE :

Liste I (Tableau A)

INFORMATIONS RÉSERVÉES AUX PROFESSIONNELS DE SANTE :

Sans objet

Ceci est un médicament.

Un médicament n'est pas un produit comme les autres.

Il vous concerne, vous et votre santé.

Le médicament est un produit actif.

Une longue recherche a permis de découvrir son activité, mais son absorption n'est pas toujours sans danger.

Il ne faut jamais abuser des médicaments.

Il ne faut pas utiliser les médicaments qu'à bon escient.

Utiliser les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin.

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin.

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance ; suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas, ne le reprenez pas de votre propre initiative.

Votre pharmacien connaît les médicaments : suivez ses conseils. Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante.

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin.

Betaserc

24 mg dichlorhydrate de bétahistine

Comprimé

Veuillez lire attentivement 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 d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE BETASERC 24 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

Ce médicament contient une substance active qui s'appelle la bétahistine. Il appartient à une classe de médicaments appelée anti-vertigineux. Il lutte contre les vertiges.
Il est indiqué dans certaines formes de vertige.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Ne prenez jamais BETASERC 24 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une excroissance anormale de la glande médullo-surrénale qui peut provoquer une hypertension artérielle sévère (phéochromocytome).

Ne prenez jamais BETASERC si l'un des cas ci-dessus vous concerne. En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre BETASERC.

Avertissements et

Mises en garde sp

Prévenez votre m

BETASERC si voi

avec BETASERC

raison du risque de

Chez les patients :

l'administration de bétahistine nécessite une surveillance particulière pendant la durée du traitement.

BETASERC n'est pas le traitement adapté pour les formes de vertige suivantes :

- crises de vertige positionnel bénin,
- vertige en relation avec une affection du système nerveux central.

Précautions d'emploi

Prenez les comprimés au milieu des repas pour éviter les douleurs d'estomac.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BETASERC 24 mg, comprimé.

Autres médicaments et BETASERC 24 mg, comprimé

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

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse ou l'allaitement.

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

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

BETASERC 24 mg, comprimé n'est pas ou peu susceptible d'avoir un effet sur votre aptitude à conduire de véhicules et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

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

Posologie

La dose habituelle est de 1 comprimé, 2 fois par jour.

Cette forme du médicament est utilisée quand vous avez besoin d'une posologie de 48 mg par jour de bétahistine. Dans les autres cas, votre médecin vous prescrira un dosage inférieur.

Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les

LOT : 23E009
PER. 01/2026

P.I.P.V : 78DH00



118000 012641

Betaserc

24 mg dichlorhydrate de bétahistine

Comprimé

Veuillez lire attentivement 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 d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE BETASERC 24 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

Ce médicament contient une substance active qui s'appelle la bétahistine. Il appartient à une classe de médicaments appelée anti-vertigineux. Il lutte contre les vertiges.
Il est indiqué dans certaines formes de vertige.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Ne prenez jamais BETASERC 24 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une excroissance anormale de la glande médullo-surrénale qui peut provoquer une hypertension artérielle sévère (phéochromocytome).

Ne prenez jamais BETASERC si l'un des cas ci-dessus vous concerne. En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre BETASERC.

Avertissements et

Mises en garde sp

Prévenez votre m

BETASERC si voi

avec BETASERC

raison du risque de

Chez les patients :

l'administration de bétahistine nécessite une surveillance particulière pendant la durée du traitement.

BETASERC n'est pas le traitement adapté pour les formes de vertige suivantes :

- crises de vertige positionnel bénin,
- vertige en relation avec une affection du système nerveux central.

Précautions d'emploi

Prenez les comprimés au milieu des repas pour éviter les douleurs d'estomac.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BETASERC 24 mg, comprimé.

Autres médicaments et BETASERC 24 mg, comprimé

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

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse ou l'allaitement.

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

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

BETASERC 24 mg, comprimé n'est pas ou peu susceptible d'avoir un effet sur votre aptitude à conduire de véhicules et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

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

Posologie

La dose habituelle est de 1 comprimé, 2 fois par jour.

Cette forme du médicament est utilisée quand vous avez besoin d'une posologie de 48 mg par jour de bétahistine. Dans les autres cas, votre médecin vous prescrira un dosage inférieur.

Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les

LOT : 23E009
PER. 01/2026
P.P.V : 78DH00



118000 012641

Betaserc

24 mg dichlorhydrate de bétahistine

Comprimé

Veuillez lire attentivement 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 d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE BETASERC 24 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

Ce médicament contient une substance active qui s'appelle la bétahistine. Il appartient à une classe de médicaments appelée anti-vertigineux. Il lutte contre les vertiges.
Il est indiqué dans certaines formes de vertige.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Ne prenez jamais BETASERC 24 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une excroissance anormale de la glande médullo-surrénale qui peut provoquer une hypertension artérielle sévère (phéochromocytome).

Ne prenez jamais BETASERC si l'un des cas ci-dessus vous concerne. En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre BETASERC.

Avertissements et

Mises en garde sp

Prévenez votre m

BETASERC si voi

avec BETASERC

raison du risque de

Chez les patients :

l'administration de bétahistine nécessite une surveillance particulière pendant la durée du traitement.

BETASERC n'est pas le traitement adapté pour les formes de vertige suivantes :

- crises de vertige positionnel bénin,
- vertige en relation avec une affection du système nerveux central.

Précautions d'emploi

Prenez les comprimés au milieu des repas pour éviter les douleurs d'estomac.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BETASERC 24 mg, comprimé.

Autres médicaments et BETASERC 24 mg, comprimé

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

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse ou l'allaitement.

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

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

BETASERC 24 mg, comprimé n'est pas ou peu susceptible d'avoir un effet sur votre aptitude à conduire de véhicules et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

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

Posologie

La dose habituelle est de 1 comprimé, 2 fois par jour.

Cette forme du médicament est utilisée quand vous avez besoin d'une posologie de 48 mg par jour de bétahistine. Dans les autres cas, votre médecin vous prescrira un dosage inférieur.

Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les

LOT : 23E009
PER. 01/2026
P.P.V : 78DH00



118000 012641

Betaserc

24 mg dichlorhydrate de bétahistine

Comprimé

Veuillez lire attentivement 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 d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE BETASERC 24 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

Ce médicament contient une substance active qui s'appelle la bétahistine. Il appartient à une classe de médicaments appelée anti-vertigineux. Il lutte contre les vertiges.
Il est indiqué dans certaines formes de vertige.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Ne prenez jamais BETASERC 24 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une excroissance anormale de la glande médullo-surrénale qui peut provoquer une hypertension artérielle sévère (phéochromocytome).

Ne prenez jamais BETASERC si l'un des cas ci-dessus vous concerne. En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre BETASERC.

Avertissements et

Mises en garde sp

PER.01/2026
LOT : 23E009

BETASERC 24MG

CP 830

P.I.P.V : 78DH00



118000 012641

Prévenez votre m

BETASERC si voi

avec BETASERC

raison du risque de

Chez les patients :

l'administration de bétahistine nécessite une surveillance particulière pendant la durée du traitement.

BETASERC n'est pas le traitement adapté pour les formes de vertige suivantes :

- crises de vertige positionnel bénin,
- vertige en relation avec une affection du système nerveux central.

Précautions d'emploi

Prenez les comprimés au milieu des repas pour éviter les douleurs d'estomac.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BETASERC 24 mg, comprimé.

Autres médicaments et BETASERC 24 mg, comprimé

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

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse ou l'allaitement.

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

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

BETASERC 24 mg, comprimé n'est pas ou peu susceptible d'avoir un effet sur votre aptitude à conduire de véhicules et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

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

Posologie

La dose habituelle est de 1 comprimé, 2 fois par jour.

Cette forme du médicament est utilisée quand vous avez besoin d'une posologie de 48 mg par jour de bétahistine. Dans les autres cas, votre médecin vous prescrira un dosage inférieur.

Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les

Betaserc

24 mg dichlorhydrate de bétahistine

Comprimé

Avert:

Mise

Prév

avant

asthm

BETA

partici

des br

Chez l

gastro

nécess

veut

durée

du traitem

78,00

Veuillez lire attentivement 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 d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

BETASERC n'est pas le traitement adapté pour les formes de vertige suivantes :

- crises de vertige positionnel bénin,
- vertige en relation avec une affection du système nerveux central.

Précautions d'emploi

Prenez les comprimés au milieu des repas pour éviter les douleurs d'estomac.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BETASERC 24 mg, comprimé.

Autres médicaments et BETASERC 24 mg, comprimé

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

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse ou l'allaitement.

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

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

BETASERC 24 mg, comprimé n'est pas ou peu susceptible d'avoir un effet sur votre aptitude à conduire de véhicules et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

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

Posologie

La dose habituelle est de 1 comprimé, 2 fois par jour.

Cette forme du médicament est utilisée quand vous avez besoin

1. QU'EST-CE QUE BETASERC 24 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

Ce médicament contient une substance active qui s'appelle la bétahistine. Il appartient à une classe de médicaments appelée anti-vertigineux. Il lutte contre les vertiges.

Il est indiqué dans certaines formes de vertige.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Ne prenez jamais BETASERC 24 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une excroissance anormale de la glande méduillo-surrénale qui peut provoquer une hypertension artérielle sévère (phéochromocytome).

Ne prenez jamais BETASERC si l'un des cas ci-dessus vous concerne. En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre BETASERC.

Betaserc

24 mg dichlorhydrate de bétahistine

Comprimé

Avert:

Mise

Prév

avant

asthm

BETA

partici

des br

Chez l

gastro

nécess

veut

durée

du traitem

78,00

Veuillez lire attentivement 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 d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

BETASERC n'est pas le traitement adapté pour les formes de vertige suivantes :

- crises de vertige positionnel bénin,
- vertige en relation avec une affection du système nerveux central.

Précautions d'emploi

Prenez les comprimés au milieu des repas pour éviter les douleurs d'estomac.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BETASERC 24 mg, comprimé.

Autres médicaments et BETASERC 24 mg, comprimé

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

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse ou l'allaitement.

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

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

BETASERC 24 mg, comprimé n'est pas ou peu susceptible d'avoir un effet sur votre aptitude à conduire de véhicules et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

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

Posologie

La dose habituelle est de 1 comprimé, 2 fois par jour.

Cette forme du médicament est utilisée quand vous avez besoin

1. QU'EST-CE QUE BETASERC 24 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

Ce médicament contient une substance active qui s'appelle la bétahistine. Il appartient à une classe de médicaments appelée anti-vertigineux. Il lutte contre les vertiges.

Il est indiqué dans certaines formes de vertige.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Ne prenez jamais BETASERC 24 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une excroissance anormale de la glande méduillo-surrénale qui peut provoquer une hypertension artérielle sévère (phéochromocytome).

Ne prenez jamais BETASERC si l'un des cas ci-dessus vous concerne. En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre BETASERC.