

## 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.



**MUPRAS**  
Mutuelle de Prévoyance  
& d'Actions Sociales  
de Royal Air Maroc

## Déclaration de Maladie

M22- 0033231

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 07700

Société : RAM

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : SAOUD Abdelkhalik

Date de naissance : 16-08-1954

Adresse : H. Kora Rue de N° 43

20520 Casablanca

Tél. 0668380583

Total des frais engagés : 1079,10

Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

**Docteur SAID RIZK**  
Diplômé d'Université en Diabétologie  
Omnipraticien-Echographie-Electrocardiogramme  
Médecin Expert Assermenté au près des Tribunaux  
Tél: 05 22 28 196 / GSM: 06 61 16 45 47

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Saoud - Abdelkhalik

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

H.T.A + Trouble digestif

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 : GDA

Le : 29 / 08 / 2023

Signature de l'adhérent(e) :

### Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

**MUPRAS** : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge  
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
18/08/2023	Caracté	1	15000	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

PHARMACIE PUISSANCE PHARMA  
 18/08/2023 92910

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre Montant détaillé des Honoraires

AM PC IM IV

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

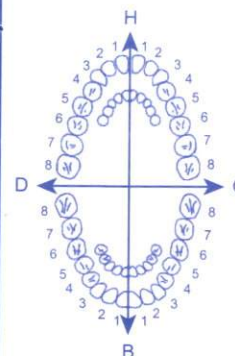
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

# SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

# O.D.F PROTHESES DENTAIRES

# DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H 25533412 21433552  
 00000000 00000000  
 D 00000000 00000000  
 35533411 11433553  
 B

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Saïd RIZK

الدكتور سعيد رزق

OMNIPRATICIEN

Echographie Générale,  
Expert assermenté auprès des tribunaux

ECG / Diabétologie

Ancien Médecin Interne  
des Hopitaux de France

Sidi Maarouf 1 - Rue 82 - N° 6

Casablanca

Tél. C : 05.22.28.11.96

Mob. : 06.61.16.45.47

الطب العام

خبير مهلف لدى المحاكم

الفحص العام بالصدى أمراض السكري

تخطيط القلب

طبيب داخلي سابق بمستشفيات

فرنسا

سيدي معروف الزنقة 82 الرقم 6

الدار البيضاء

الهاتف. ع : 05.22.28.11.96

المحمول : 06.61.16.45.47

Casablanca :

25230

Concor auto 175 - X 0305  
24500 x 2

49000

Alflorex gel (h=2)  
6510 x 2

13020

ultrabion gel 200 - (h=2)  
1 à 3 gel

5660

Stiluro gel

92910

le tri  
au concour

PHARMACIE  
PUISSANCE PHARMA  
angle Place et Rue Sidi Maarouf  
Casablanca - Tél: 0522 28 03 86  
P: 346472771 - IF: 14447437  
N°SS: 9318058 - RC: 283647

Docteur Saïd RIZK  
Diplômé d'Université en Diabétologie  
Omnipraticien-Echographie-Electrocardiogramme  
Médecin Expert Assermenté auprès des Tribunaux  
Tél.: 05 22 28 11 96 / Gsm: 06 61 16 45 47

170630

# SYMBIOSYS alflorex®

Importateur Exclusif  
BIOCODEX MAROC BP 126 Nouaceur  
www.biocodex.ma  
P.P.C : 245,00 DH

## Qu'est-ce que le microbiote intestinal ?

Le microbiote intestinal (auparavant appelé "flore intestinale") désigne l'ensemble des micro-organismes, notamment bactéries et levures, présents dans l'intestin. On en dénombre près de 100 000 milliards vivant en équilibre. Il y a dix fois plus de micro-organismes dans l'intestin qu'il n'y a de cellules dans le corps humain. Il est maintenant établi que le microbiote intestinal joue un rôle important dans le maintien d'une bonne santé chez l'Homme, en particulier au niveau du tube digestif.

L'équilibre du microbiote intestinal peut être rompu sous l'effet de divers facteurs, conduisant à une situation de déséquilibre que l'on nomme "dysbiose". Cette dysbiose peut avoir des conséquences sur l'équilibre de notre organisme.

## Qu'est-ce qu'Alflorex® ?

Alflorex® est un complément alimentaire contenant *Bifidobacterium longum*, souche 35624®. Chaque gélule d'Alflorex® contient 1 milliard de bactéries.

## En quoi Alflorex® est-il unique ?

Alflorex® est le seul produit en Europe à contenir la souche 35624®. La souche 35624® a été isolée à partir du tube digestif de personnes saines ; elle a été identifiée et co-développée au cours de 15 années de recherche à Cork (Irlande), par Alimentary Health Ltd. et APC Microbiome Institute qui est l'un des instituts leaders dans le monde pour la santé du tube digestif.

## Conseils d'utilisation :

En complément d'un mode de vie sain, prendre 1 gélule d'Alflorex® chaque jour, pendant 4 semaines. A avaler avec un verre d'eau.

Une période d'adaptation transitoire est normale. Il est recommandé de continuer à le prendre régulièrement.

## Dose recommandée :

1 gélule par jour.

Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.

Un complément alimentaire ne doit pas se substituer à un mode de vie sain et à une alimentation variée et équilibrée.

Tenir hors de la portée des enfants.



Pour garantir des conditions de conservation optimales de la souche 35624®, un bouchon a été spécialement mis au point. Pour ouvrir le tube, rompre la bague de scellage et pousser le bouchon vers le haut. Veiller à bien refermer le bouchon après utilisation.

## Conservation :

Consommer de préférence avant utilisation.

Conservé à température ambiante.

A consommer de préférence avant fin : voir sous le tube.

## Alflorex® est-il bien toléré ?

*Bifidobacterium longum*, souche 35624® est bien tolérée. Elle est utilisée depuis près de 10 ans par des dizaines de milliers de consommateurs aux Etats-Unis, au Canada et en Europe. Par sa présence sur la liste QPS (Qualified presumption of Safety), l'espèce bactérienne d'Alflorex est reconnue comme sûre par l'Agence Européenne EFSA (European Food Safety Authority). De plus, Alflorex® est fabriqué selon les Bonnes Pratiques de Fabrication pour les compléments alimentaires.

## Alflorex® peut-il entraîner des effets indésirables ?

Aucun effet indésirable n'est attendu lors de l'utilisation du produit. Cependant, du fait que certaines personnes peuvent présenter des sensibilités particulières, la possibilité d'un effet indésirable ponctuel ne peut pas être exclue. Si vous avez un doute, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

## Puis-je prendre Alflorex® en même temps que d'autres compléments alimentaires ou médicaments ?

Il n'y a aucune interaction connue à ce jour avec d'autres compléments alimentaires ou médicaments. Toutefois, la souche 35624® est une bactérie ; à ce titre, elle peut être inactivée par un traitement antibiotique.

Si vous souffrez d'une maladie grave ou chronique, si vous vous demandez si Alflorex® est bon pour vous, si vous avez la moindre question sur l'utilisation d'Alflorex® avec vos traitements médicamenteux, demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre Alflorex®.

## Pour tout complément d'information, contacter :

BIOCODEX MAROC, Technopole - Aéroport Mohamed V-BP 126 - Nouaceur - Maroc. Tél : +212 (522) 53 91 02. Fax : +212 (522) 53 90 64.

Alflorex®, 35624® et PrecisionBiotics® sont des marques déposées de PrecisionBiotics Group Ltd, une société du groupe Novozymes A/S, tous les droits réservés.

# SYMBIOSYS alflorex®

Importateur Exclusif  
BIOCODEX MAROC BP 126 Nouaceur  
www.biocodex.ma  
P.P.C : 245,00 DH

## Qu'est-ce que le microbiote intestinal ?

Le microbiote intestinal (auparavant appelé "flore intestinale") désigne l'ensemble des micro-organismes, notamment bactéries et levures, présents dans l'intestin. On en dénombre près de 100 000 milliards vivant en équilibre. Il y a dix fois plus de micro-organismes dans l'intestin qu'il n'y a de cellules dans le corps humain. Il est maintenant établi que le microbiote intestinal joue un rôle important dans le maintien d'une bonne santé chez l'Homme, en particulier au niveau du tube digestif. L'équilibre du microbiote intestinal peut être rompu sous l'effet de divers facteurs, conduisant à une situation de déséquilibre que l'on nomme "dysbiose". Cette dysbiose peut avoir des conséquences sur l'équilibre de notre organisme.

## Qu'est-ce qu'Alflorex® ?

Alflorex® est un complément alimentaire contenant *Bifidobacterium longum*, souche 35624®. Chaque gélule d'Alflorex® contient 1 milliard de bactéries.

## En quoi Alflorex® est-il unique ?

Alflorex® est le seul produit en Europe à contenir la souche 35624®. La souche 35624® a été isolée à partir du tube digestif de personnes saines ; elle a été identifiée et co-développée au cours de 15 années de recherche à Cork (Irlande), par Alimentary Health Ltd. et APC Microbiome Institute qui est l'un des instituts leaders dans le monde pour la santé du tube digestif.

## Conseils d'utilisation :

En complément d'un mode de vie sain, prendre 1 gélule d'Alflorex® chaque jour, pendant 4 semaines. A avaler avec un verre d'eau.

Une période d'adaptation transitoire est normale. Il est recommandé de continuer à le prendre régulièrement.

## Dose recommandée :

1 gélule par jour.

Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.

Un complément alimentaire ne doit pas se substituer à un mode de vie sain et à une alimentation variée et équilibrée.

Tenir hors de la portée des enfants.



Pour garantir des conditions de conservation optimales de la souche 35624®, un bouchon a été spécialement mis au point. Pour ouvrir le tube, rompre la bague de scellage et pousser le bouchon vers le haut. Veiller à bien refermer le bouchon après utilisation.

## Conservation :

Consommer de préférence à l'ouverture et à l'utilisation.

Conservé à température ambiante.

A consommer de préférence avant fin : voir sous le tube.

## Alflorex® est-il bien toléré ?

*Bifidobacterium longum*, souche 35624® est bien tolérée. Elle est utilisée depuis près de 10 ans par des dizaines de milliers de consommateurs aux Etats-Unis, au Canada et en Europe. Par sa présence sur la liste QPS (Qualified presumption of Safety), l'espèce bactérienne d'Alflorex est reconnue comme sûre par l'Agence Européenne EFSA (European Food Safety Authority). De plus, Alflorex® est fabriqué selon les Bonnes Pratiques de Fabrication pour les compléments alimentaires.

## Alflorex® peut-il entraîner des effets indésirables ?

Aucun effet indésirable n'est attendu lors de l'utilisation du produit. Cependant, du fait que certaines personnes peuvent présenter des sensibilités particulières, la possibilité d'un effet indésirable ponctuel ne peut pas être exclue. Si vous avez un doute, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

## Puis-je prendre Alflorex® en même temps que d'autres compléments alimentaires ou médicaments ?

Il n'y a aucune interaction connue à ce jour avec d'autres compléments alimentaires ou médicaments. Toutefois, la souche 35624® est une bactérie ; à ce titre, elle peut être inactivée par un traitement antibiotique.

Si vous souffrez d'une maladie grave ou chronique, si vous vous demandez si Alflorex® est bon pour vous, si vous avez la moindre question sur l'utilisation d'Alflorex® avec vos traitements médicamenteux, demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre Alflorex®.

## Pour tout complément d'information, contacter :

BIOCODEX MAROC, Technopole - Aéroport Mohamed V-BP 126 - Nouaceur - Maroc. Tél. : +212 (522) 53 91 02. Fax : +212 (522) 53 90 64.

Alflorex®, 35624® et PrecisionBiotics® sont des marques déposées de PrecisionBiotics Group Ltd, une société du groupe Novozymes A/S, tous les droits réservés.





Saccharomyces boulardii CNCM 1-745

Gélieles

ULTRA-LEVURE 250 mg, poudre pour suspension buvable  
Saccharomyces boulardii CNCM 1-745 lyophilisé

**pour votre traitement**  
Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes que vous devez connaître.

• Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

• Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez des symptômes qui persistent après 2 jours, consultez votre médecin.

• Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez des symptômes qui persistent après 2 jours, consultez votre médecin.

comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

EXP. : صالحه لغاية

Fab : صنع

10 2022  
1136  
BIOCODEX MAROC PPV 65.10 DH

Lot : مجموعة

**Dans cette notice :**  
1. Qu'est-ce qu'ULTRA-LEVURE 250 mg gélieles ou poudre pour suspension buvable et dans quel cas est-il utilisé ?  
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélieles ou poudre pour suspension buvable ?  
3. Comment prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélieles ou poudre pour suspension buvable ?  
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?  
5. Comment conserver ULTRA-LEVURE 250 mg gélieles ou poudre pour suspension buvable ?  
6. Informations supplémentaires

**1. Qu'est-ce qu'ULTRA-LEVURE 250 mg gélieles ou poudre pour suspension buvable et dans quel cas est-il utilisé ?**  
ULTRA-LEVURE 250 mg, gélieles : chaque géliele contient 250 mg de Saccharomyces boulardii CNCM 1-745 sous forme lyophilisée (au minimum 6 milliards de cellules reviviscentes).  
ULTRA-LEVURE 250 mg, poudre pour suspension buvable : chaque sachet-dose contient 250 mg de Saccharomyces boulardii CNCM 1-745 sous forme lyophilisée (au minimum 6 milliards de cellules reviviscentes).  
ULTRA-LEVURE 250 mg, poudre pour suspension buvable est indiqué pour traiter les diarrhées aiguës chez les enfants jusqu'à 12 ans, en complément de la réhydratation orale.

**2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélieles ou poudre pour suspension buvable ?**  
**Ne prenez jamais ULTRA-LEVURE 250 mg gélieles ou poudre pour suspension buvable**  
• Si vous êtes allergique à Saccharomyces boulardii CNCM 1-745 ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.  
• Si vous êtes allergique aux autres médicaments.  
• Si vous êtes porteur d'un cathéter veineux central.  
• Si vous êtes allergique aux autres médicaments.  
• Si vous êtes allergique à Saccharomyces boulardii CNCM 1-745 ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

**Faites attention avec ULTRA-LEVURE 250 mg gélieles ou poudre pour suspension buvable**  
• Pileux, une diarrhée peut causer une perte importante d'eau et d'électrolytes, il est important de bien vous réhydrater.  
• Si vous mélangez ULTRA-LEVURE 250 mg gélieles ou poudre pour suspension buvable avec un liquide ou un aliment glacé ou susceptible d'être porté à une température de plus de 50°C, l'activité de ce médicament peut être diminuée.  
• Si vous prenez d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique «Utilisation d'autres médicaments».

**Utilisation d'autres médicaments**  
Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.  
La prise de médicaments contre les infections dues à des champignons annule l'effet d'ULTRA-LEVURE 250 mg gélieles ou poudre pour suspension buvable.

**Présence de sang dans les selles**  
• Douleurs fortes au niveau du ventre.  
• Température supérieure à 38°C.  
• En cas de :  
• Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez des symptômes qui persistent après 2 jours, consultez votre médecin.

**Présence de sang dans les selles**  
• Douleurs fortes au niveau du ventre.  
• Température supérieure à 38°C.  
• En cas de :  
• Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez des symptômes qui persistent après 2 jours, consultez votre médecin.

**4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?**  
Comme tous les médicaments, ULTRA-LEVURE 250 mg gélieles ou poudre pour suspension buvable peut causer certains effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tous les patients.  
**Effets indésirables graves**  
• Fréquence indéterminée : infection grave du sang (sepsis).  
• Très rares (< 1/10.000) : choc anaphylactique.  
**Effets indésirables fréquents**  
• Très rares (< 1/10.000) : choc anaphylactique.  
**Effets indésirables fréquents**  
• Très rares (< 1/10.000) : choc anaphylactique.  
**Effets indésirables fréquents**  
• Très rares (< 1/10.000) : choc anaphylactique.  
**Effets indésirables fréquents**  
• Très rares (< 1/10.000) : choc anaphylactique.

**Effets indésirables fréquents**  
• Très rares (< 1/10.000) : choc anaphylactique.  
**Effets indésirables fréquents**  
• Très rares (< 1/10.000) : choc anaphylactique.  
**Effets indésirables fréquents**  
• Très rares (< 1/10.000) : choc anaphylactique.

# Stilnox® 10 mg

• Tartrate de zolpidem

Comprimé pelliculé sécable

SANOFI

**Veillez 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 STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : hypnotiques et sédatifs-code ATC : N05CF02

Ce médicament est apparenté aux benzodiazépines.

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement de courte durée de l'insomnie.

Chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans, étant donné l'absence de données, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

**Ne prenez jamais STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable :**

- Si vous êtes allergique à la substance active, à la classe de produits apparentés aux benzodiazépines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une insuffisance respiratoire grave.
- Si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave).
- Si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil).
- Si vous souffrez de myasthénie (maladie des muscles).
- Sur une période prolongée. Le traitement doit être aussi court que possible car le risque de dépendance augmente avec la durée du traitement.
- Si vous avez déjà présenté des épisodes de somnambulisme ou tout autre comportement inhabituel en dormant (comme conduire, manger, passer un appel téléphonique ou avoir des relations sexuelles, etc.) sans être complètement éveillé(e) après avoir pris STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ou d'autres

médicaments conte

**Avertissements et**

Adressez-vous à votre

STILNOX 10 mg, com

Risque d'ABUS, de l

Veillez informer ve

souffrir de troubles

dépendant de l'alco

N'utilisez pas Stilnox 10 mg, comprimé pelliculé sécable, sur une

période prolongée. Le traitement doit être aussi court que possible.

La prise de ce type de médicament peut entraîner, surtout en cas

d'utilisation prolongée, un usage abusif et un état de dépendance

physique et psychique (effets physiques ou psychiques produits par

une compulsion à continuer à prendre le médicament).

Le risque de dépendance augmente avec la dose et la durée du

traitement. Des cas de dépendance ont été rapportés plus

fréquemment chez les patients traités par Stilnox 10 mg, comprimé

pelliculé sécable pendant plus de 4 semaines. Le risque de

dépendance est également augmenté si vous avez des antécédents

de troubles psychiatriques, d'alcoolisme, de dépendance aux

médicaments ou aux drogues, d'abus médicamenteux ou de

drogues.

La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs

favorisants.

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du

médicament, n'augmentez pas la dose.

Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à votre

pharmacien.

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition

d'un phénomène de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par

l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de signes

tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires, mais

on peut observer également une agitation, une irritabilité, des

maux de tête, un engourdissement ou des picotements des

extrémités, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière ou aux

contacts physiques, etc...

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être définies avec

votre médecin.

La diminution très PROGRESSIVE des doses et l'espacement des

prises représentent la meilleure prévention de ce phénomène de

sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que le traitement

aura été prolongé.

Risque d'un PHÉNOMÈNE DE REBOND

Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de

REBOND sans gravité peut se produire, avec réapparition

TRANSITOIRE des symptômes (insomnie) qui avaient justifié la mise

en route du traitement.

Troubles de la mémoire

Des troubles de la mémoire sont susceptibles d'apparaître dans les

heures qui suivent la prise du médicament.

Dans les heures qui suivent, il peut survenir une difficulté à

coordonner certains mouvements (altération des fonctions

psychomotrices), une diminution de la capacité à conduire, en

particulier si :

- vous prenez ce médicament moins de 8 heures avant d'effectuer

des activités nécessitant de la vigilance,

LOT : 236E001  
PER: 04 2027

STILNOX 10MG  
CP PEL SEC B20

P.P.V. : 56DH60



été

CONCOR AMLO 5mg/5mg, comprimé boîte de 3,  
ppv : 84,10 dhs  
Distribué par COOPER PHARMA  
41, rue Mohammed Diouri, Casablanca  
AMM N° 50/19/DMP/21/NNP  
Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI



# Concor® Amlo 5 mg/5 mg comprimés Concor® Amlo 10 mg/10 mg comprimés

## Fumarate de bisoprolol / Bésilate d'amlodipine Voie orale

Veillez 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.

### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Concor AMLO et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Concor AMLO
3. Comment prendre Concor AMLO
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Concor AMLO
6. Contenu de l'emballage et autres informations

### 1. QU'EST-ce que Concor AMLO et dans quel cas est-il utilisé

Concor AMLO est indiqué pour le traitement de l'hypertension en remplacement des composants individuels lorsque ces derniers pris aux mêmes doses que dans cette association mais sous forme de comprimés séparés ont permis de contrôler efficacement la maladie.

### 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Concor AMLO

#### Ne prenez jamais Concor AMLO

- si vous êtes allergique à l'amlodipine, au bisoprolol (substances actives), aux dérivés de la dihydropyridine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6) ;
- si vous présentez une grave rétrécissement de la voie d'éjection du ventricule gauche (sténose aortique de haut grade, par exemple) ;
- si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque aiguë, d'une insuffisance cardiaque instable après un infarctus du myocarde ou d'une insuffisance cardiaque nécessitant l'administration intraveineuse de médicaments pour augmenter la force de contraction du myocarde ;
- si vous souffrez d'un état de choc dû à un fonctionnement anormal du cœur (la tension artérielle est alors extrêmement basse et la circulation proche du collapsus) ;
- si vous souffrez d'une maladie cardiaque caractérisée par des battements de cœur très lents ou des contractions irrégulières du cœur (bloc auriculo-ventriculaire du 2° ou du 3° degré, bloc sino-auriculaire, maladie du sinus) ;
- si votre tension artérielle est extrêmement basse ;
- si votre rythme cardiaque est lent ;
- en cas d'asthme bronchique sévère ;
- en cas de maladie grave des artères périphériques ;
- en cas de syndrome de Raynaud, caractérisé par un engourdissement, un fourmillement et changement de couleur des doigts et des orteils lors de l'exposition au froid ;
- en cas de phéochromocytome non traité, une tumeur rare touchant la médullosurrénale ;
- en cas de troubles du métabolisme associés à un pH acide du sang.

Si vous pensez présenter l'une des maladies mentionnées ci-dessus, demandez à votre médecin si vous pouvez prendre ce médicament.

### Personnes âgées

Il n'est pas nécessaire d'ajuster la dose chez les patients âgés ; cependant, il est conseillé d'être prudent en cas d'augmentation de la dose.

### Mode d'administration

Concor AMLO doit être pris le matin, avec ou sans nourriture, avec un peu de liquide, sans mâcher le comprimé.

La barre de cassure n'est là que pour faciliter la prise du comprimé si vous éprouvez des difficultés à l'avaler en entier.

Si vous avez l'impression que l'effet thérapeutique de Concor AMLO est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou pharmacien.

### Si vous avez pris plus de Concor AMLO que vous n'auriez dû

Si vous avez pris plus de comprimés de Concor AMLO que vous n'auriez dû, consultez immédiatement un médecin.

### Si vous oubliez de prendre Concor AMLO

Essayez de prendre la dose oubliée dès que possible. S'il est déjà l'heure de prendre la dose suivante, ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre car vous ne pourrez pas compenser la dose oubliée mais vous vous exposerez à un risque de surdosage.

### Si vous arrêtez de prendre Concor AMLO

N'arrêtez pas brusquement la prise du médicament et ne modifiez pas la dose recommandée sans avoir d'abord consulté votre médecin car l'insuffisance cardiaque pourrait alors s'aggraver temporairement. Le traitement ne doit pas être brusquement interrompu, en particulier chez les patients atteints d'une maladie coronarienne. Si l'arrêt du traitement est nécessaire, la dose devra être réduite progressivement.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 4. Quels sont les effets indésirables éventuels

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

Si vous ressentez l'un de ces effets indésirables suite à la prise de ce médicament, consultez immédiatement votre médecin :

- Réactions cutanées graves incluant éruption cutanée, urticaire, rougeissement de la peau sur le corps entier, démangeaisons sévères, ampoules, desquamation et gonflement de la peau, inflammations des muqueuses (Syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ou tout autres réactions allergiques.

Très fréquent : pouvant survenir chez plus de 1 personne sur 10  
Cedèmes.

Fréquent : pouvant survenir chez 1 personne sur 10 au maximum

Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolences (en particulier au début du traitement), palpitations, bouffées de chaleur, douleurs abdominales, gonflement des chevilles, fatigue, asthénie, sensation de froid et d'engourdissement dans les extrémités, troubles gastro-intestinaux de type nausées, vomissements, perturbations

CONCOR AMLO 5mg/5mg, comprimé boîte de 3,  
ppv : 84,10 dhs  
Distribué par COOPER PHARMA  
41, rue Mohammed Diouri, Casablanca  
AMM N° 50/19/DMP/21/NNP  
Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI



# Concor® Amlo 5 mg/5 mg comprimés Concor® Amlo 10 mg/10 mg comprimés

## Fumarate de bisoprolol / Bésilate d'amlodipine Voie orale

Veillez 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.

### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Concor AMLO et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Concor AMLO
3. Comment prendre Concor AMLO
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Concor AMLO
6. Contenu de l'emballage et autres informations

### 1. QU'EST-ce que Concor AMLO et dans quel cas est-il utilisé

Concor AMLO est indiqué pour le traitement de l'hypertension en remplacement des composants individuels lorsque ces derniers pris aux mêmes doses que dans cette association mais sous forme de comprimés séparés ont permis de contrôler efficacement la maladie.

### 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Concor AMLO

#### Ne prenez jamais Concor AMLO

- si vous êtes allergique à l'amlodipine, au bisoprolol (substances actives), aux dérivés de la dihydropyridine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6) ;
- si vous présentez une grave rétrécissement de la voie d'éjection du ventricule gauche (sténose aortique de haut grade, par exemple) ;
- si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque aiguë, d'une insuffisance cardiaque instable après un infarctus du myocarde ou d'une insuffisance cardiaque nécessitant l'administration intraveineuse de médicaments pour augmenter la force de contraction du myocarde ;
- si vous souffrez d'un état de choc dû à un fonctionnement anormal du cœur (la tension artérielle est alors extrêmement basse et la circulation proche du collapsus) ;
- si vous souffrez d'une maladie cardiaque caractérisée par des battements de cœur très lents ou des contractions irrégulières du cœur (bloc auriculo-ventriculaire du 2° ou du 3° degré, bloc sino-auriculaire, maladie du sinus) ;
- si votre tension artérielle est extrêmement basse ;
- si votre rythme cardiaque est lent ;
- en cas d'asthme bronchique sévère ;
- en cas de maladie grave des artères périphériques ;
- en cas de syndrome de Raynaud, caractérisé par un engourdissement, un fourmillement et changement de couleur des doigts et des orteils lors de l'exposition au froid ;
- en cas de phéochromocytome non traité, une tumeur rare touchant la médullosurrénale ;
- en cas de troubles du métabolisme associés à un pH acide du sang.

Si vous pensez présenter l'une des maladies mentionnées ci-dessus, demandez à votre médecin si vous pouvez prendre ce médicament.

### Personnes âgées

Il n'est pas nécessaire d'ajuster la dose chez les patients âgés ; cependant, il est conseillé d'être prudent en cas d'augmentation de la dose.

### Mode d'administration

Concor AMLO doit être pris le matin, avec ou sans nourriture, avec un peu de liquide, sans mâcher le comprimé.

La barre de cassure n'est là que pour faciliter la prise du comprimé si vous éprouvez des difficultés à l'avaler en entier.

Si vous avez l'impression que l'effet thérapeutique de Concor AMLO est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou pharmacien.

### Si vous avez pris plus de Concor AMLO que vous n'auriez dû

Si vous avez pris plus de comprimés de Concor AMLO que vous n'auriez dû, consultez immédiatement un médecin.

### Si vous oubliez de prendre Concor AMLO

Essayez de prendre la dose oubliée dès que possible. S'il est déjà l'heure de prendre la dose suivante, ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre car vous ne pourrez pas compenser la dose oubliée mais vous vous exposerez à un risque de surdosage.

### Si vous arrêtez de prendre Concor AMLO

N'arrêtez pas brusquement la prise du médicament et ne modifiez pas la dose recommandée sans avoir d'abord consulté votre médecin car l'insuffisance cardiaque pourrait alors s'aggraver temporairement. Le traitement ne doit pas être brusquement interrompu, en particulier chez les patients atteints d'une maladie coronarienne. Si l'arrêt du traitement est nécessaire, la dose devra être réduite progressivement.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 4. Quels sont les effets indésirables éventuels

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

Si vous ressentez l'un de ces effets indésirables suite à la prise de ce médicament, consultez immédiatement votre médecin :

- Réactions cutanées graves incluant éruption cutanée, urticaire, rougeissement de la peau sur le corps entier, démangeaisons sévères, ampoules, desquamation et gonflement de la peau, inflammations des muqueuses (Syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ou tout autres réactions allergiques.

Très fréquent : pouvant survenir chez plus de 1 personne sur 10  
Cedèmes.

Fréquent : pouvant survenir chez 1 personne sur 10 au maximum

Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolences (en particulier au début du traitement), palpitations, bouffées de chaleur, douleurs abdominales, gonflement des chevilles, fatigue, asthénie, sensation de froid et d'engourdissement dans les extrémités, troubles gastro-intestinaux de type nausées, vomissements, perturbations.

CONCOR AMLO 5mg/5mg, comprimé boîte de 3,  
ppv : 84,10 dhs  
Distribué par COOPER PHARMA  
41, rue Mohammed Diouri, Casablanca  
AMM N° 50/19/DMP/21/NNP  
Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI



# Concor® Amlo 5 mg/5 mg comprimés Concor® Amlo 10 mg/10 mg comprimés

## Fumarate de bisoprolol / Bésilate d'amlodipine Voie orale

Veillez 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.

### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Concor AMLO et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Concor AMLO
3. Comment prendre Concor AMLO
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Concor AMLO
6. Contenu de l'emballage et autres informations

### 1. QU'EST-ce que Concor AMLO et dans quel cas est-il utilisé

Concor AMLO est indiqué pour le traitement de l'hypertension en remplacement des composants individuels lorsque ces derniers pris aux mêmes doses que dans cette association mais sous forme de comprimés séparés ont permis de contrôler efficacement la maladie.

### 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Concor AMLO

#### Ne prenez jamais Concor AMLO

- si vous êtes allergique à l'amlodipine, au bisoprolol (substances actives), aux dérivés de la dihydropyridine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6) ;
- si vous présentez une grave rétrécissement de la voie d'éjection du ventricule gauche (sténose aortique de haut grade, par exemple) ;
- si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque aiguë, d'une insuffisance cardiaque instable après un infarctus du myocarde ou d'une insuffisance cardiaque nécessitant l'administration intraveineuse de médicaments pour augmenter la force de contraction du myocarde ;
- si vous souffrez d'un état de choc dû à un fonctionnement anormal du cœur (la tension artérielle est alors extrêmement basse et la circulation proche du collapsus) ;
- si vous souffrez d'une maladie cardiaque caractérisée par des battements de cœur très lents ou des contractions irrégulières du cœur (bloc auriculo-ventriculaire du 2° ou du 3° degré, bloc sino-auriculaire, maladie du sinus) ;
- si votre tension artérielle est extrêmement basse ;
- si votre rythme cardiaque est lent ;
- en cas d'asthme bronchique sévère ;
- en cas de maladie grave des artères périphériques ;
- en cas de syndrome de Raynaud, caractérisé par un engourdissement, un fourmillement et changement de couleur des doigts et des orteils lors de l'exposition au froid ;
- en cas de phéochromocytome non traité, une tumeur rare touchant la médullosurrénale ;
- en cas de troubles du métabolisme associés à un pH acide du sang.

Si vous pensez présenter l'une des maladies mentionnées ci-dessus, demandez à votre médecin si vous pouvez prendre ce médicament.

### Personnes âgées

Il n'est pas nécessaire d'ajuster la dose chez les patients âgés ; cependant, il est conseillé d'être prudent en cas d'augmentation de la dose.

### Mode d'administration

Concor AMLO doit être pris le matin, avec ou sans nourriture, avec un peu de liquide, sans mâcher le comprimé.

La barre de cassure n'est là que pour faciliter la prise du comprimé si vous éprouvez des difficultés à l'avaler en entier.

Si vous avez l'impression que l'effet thérapeutique de Concor AMLO est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou pharmacien.

### Si vous avez pris plus de Concor AMLO que vous n'auriez dû

Si vous avez pris plus de comprimés de Concor AMLO que vous n'auriez dû, consultez immédiatement un médecin.

### Si vous oubliez de prendre Concor AMLO

Essayez de prendre la dose oubliée dès que possible. S'il est déjà l'heure de prendre la dose suivante, ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre car vous ne pourrez pas compenser la dose oubliée mais vous vous exposerez à un risque de surdosage.

### Si vous arrêtez de prendre Concor AMLO

N'arrêtez pas brusquement la prise du médicament et ne modifiez pas la dose recommandée sans avoir d'abord consulté votre médecin car l'insuffisance cardiaque pourrait alors s'aggraver temporairement. Le traitement ne doit pas être brusquement interrompu, en particulier chez les patients atteints d'une maladie coronarienne. Si l'arrêt du traitement est nécessaire, la dose devra être réduite progressivement.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 4. Quels sont les effets indésirables éventuels

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

Si vous ressentez l'un de ces effets indésirables suite à la prise de ce médicament, consultez immédiatement votre médecin :

- Réactions cutanées graves incluant éruption cutanée, urticaire, rougeissement de la peau sur le corps entier, démangeaisons sévères, ampoules, desquamation et gonflement de la peau, inflammations des muqueuses (Syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ou tout autres réactions allergiques.

Très fréquent : pouvant survenir chez plus de 1 personne sur 10  
Cedèmes.

Fréquent : pouvant survenir chez 1 personne sur 10 au maximum

Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolences (en particulier au début du traitement), palpitations, bouffées de chaleur, douleurs abdominales, gonflement des chevilles, fatigue, asthénie, sensation de froid et d'engourdissement dans les extrémités, troubles gastro-intestinaux de type nausées, vomissements, perturbations.