

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, parodontologie 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 canaux, 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 canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

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

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

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



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

Déclaration de Maladie

N° W19-549459

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 25 43

Société :

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

CHIBIANE EL HASSAN

Date de naissance :

09/11/1937

Adresse :

LOT. SERRA RUA 13 n° 130

Tél. :

0662125658

Total des frais engagés :

1675,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à :

Le :

Signature de l'adhérent(e) :

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
12/06/83		2	800,-	INF: 05 25 25 07

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	12/06/83	1033.50
	12/06/83	186.00
	17/06/83	178.40

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

AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

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	INP : <input type="text"/>																
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/> FIN D'EXECUTION <input type="text"/>																
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> DATE DU DEVIS <input type="text"/> DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>																
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td colspan="2">D</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> <tr> <td colspan="2">G</td> </tr> </table>				H		25533412	21433552	00000000	00000000	D		00000000	00000000	35533411	11433553	B		G	
	H																			
	25533412	21433552																		
	00000000	00000000																		
	D																			
	00000000	00000000																		
	35533411	11433553																		
	B																			
	G																			
[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																				
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS				VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION																

Dr. N. LATIF - IDRISSE

Chirurgien Orthopédiste

Diplômé de la Faculté de Médecine de Nantes France
Ancien Chef de Clinic & Assistant au CHU de Nantes
Ancien Praticien Hospitalier des Hôpitaux de Nantes
Chirurgie Traumatologique et Orthopédique Adulte et Pédiatrique
Membre de la Société Française de Chirurgie
Traumato-orthopédique

الدكتور لطيف الادريسي نور الدين

جراحة العظام و المفاصل



خريج كلية الطب بنانت

رئيس قسم و جراح بمستشفيات نانت

عضو بالهيئة الفرنسية لجراحة العظام و المفاصل

Casablanca, le 17.6.11

Mr.(Mme) : CHIRIANE Tannia : السيد (ة) :
CHIRIANE

184.00

infla fl



100 x 1 x 2 x 8'



PHARMACIE SAIB

SARL - AU

Dr. Zakaria SAIB

154 Bd Oued Daouda

El Azhari Ouffa Cas

Tel 05 22 25 16 54

Fax : 05 22 25 25 25

TRAUMATO - ORTHOPEDISTE
DR. N. LATIF IDRISSE
75, Boulevard Massira Al Khadra
Tél. : 05 22 25 25 16
Fax : 05 22 25 25 25

Dr. N. LATIF - IDRISSE

Chirurgien Orthopédiste

Diplômé de la Faculté de Médecine de Nantes France
Ancien Chef de Clinic & Assistant au CHU de Nantes
Ancien Praticien Hospitalier des Hôpitaux de Nantes
Chirurgie Traumatologique et Orthopédique Adulte et Pédiatrique
Membre de la Société Française de Chirurgie
Traumato-orthopédique

الدكتور لطيف الادريسي نور الدين

جراحة العظام و المفاصل

بسم الله

خريج كلية الطب بنانت

رئيس قسم و جراح بمستشفيات نانت

عضو بالهيئة الفرنسية لجراحة العظام و المفاصل

Casablanca, le 17.6.2011

Mr.(Mme) : CHIBANE Tawfik السيد (ة) :

89.20xv

① AMLOD 5g



178.40

1/1

2

601

PHARMACIE SAIB
SARL - AU
Dr. Zakaria SAIB
154 Bd Oued Daouia
El Azhar - Oufia Casa
Tél : 05 22 25 16 54

DR. N. LATIF IDRISSE
TRAUMATO-ORTHOPÉDISTE
75, Boulevard Massira Al Khadra
Tél : 05 22 25 25 46
Fax : 05 22 25 25 07

Dr. N. LATIF - IDRISSE

الدكتور لطيف الادريسي نور الدين

Chirurgien Orthopédiste

جراحة العظام و المفاصل

Diplômé de la Faculté de Médecine de Nantes France
Ancien Chef de Clinique & Assistant au CHU de Nantes
Ancien Praticien Hospitalier des Hôpitaux de Nantes
Chirurgie Traumatologique et Orthopédie Adulte et Pédiatrique
Membre de la Société Française de Chirurgie
Traumato-orthopédique

خريج كلية الطب بنانت

رئيس قسم و جراح بمستشفيات نانت

عضو بالهيئة الفرنسية لجراحة العظام و المفاصل

بسم الله

Casablanca, le

17-6-11

السيد (ة) :

Mr. (Mme)

Sirop de

60 x 2

Myob flex

30 x 3

Algh

20 x 2

Laroxyl

Alepe

36.10

59.0002

Relativu

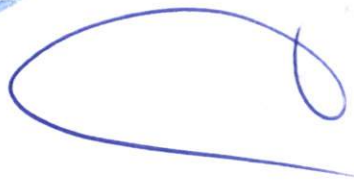
82.1002

monu

PHARMACIE SAIB
SARL - AU
Dr. Zakaria SAIB
154 Bd Oued Daouira
El Azhari - Oufta Casa
Tel 05 22 91 16 54

20 12 201

1033,50



PHARMACIE SAIB
SARL - AU
Dr. Zakaria SAIB
154 Bd Oued Daouira
El Azhari - Oufta Casa
Tel 05 22 91 16 54

**Amlor®**5 mg et 10 mg comprimés
Amlodipine

Veillez lire attentivement l'intégralité 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.
- En cas de doute, demandez conseil à 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 présentez 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.

Contenu de cette notice :

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

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

Amlor® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

Amlor® est utilisé pour traiter les problèmes de haute pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal ou variante. Chez les patients hypertendus (souffrant de pression haute), ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, Amlor® améliore l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat si la douleur thoracique est liée à l'angor.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Amlor® ?**Ne prenez jamais Amlor®**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (dont la liste est indiquée dans la rubrique 6), ou aux autres inhibiteurs calciques. Les réactions peuvent se manifester par des prurits, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Amlor®
Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- Crise cardiaque récente
- Insuffisance cardiaque
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive)
- Maladie du foie (hépatite)
- Vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée

Enfants et adolescents

Amlor® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. Amlor® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3).

Pour des informations complémentaires, veuillez consulter votre médecin.

Autres médicaments et Amlor®

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.

Amlor® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que

- le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques)
- le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH).

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- Apparition soudaine de dyspnée, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires
- Réactions cutanées graves, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ou autres réactions allergiques
- Infarctus, rythme cardiaque anormal
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale intense accompagnée d'un très grand mal être

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si vous présentez l'un de ces effets ou s'il dure plus d'une semaine, veuillez contacter votre médecin.

Très fréquents : peuvent toucher plus d'une personne sur 10

(Edème (rétention d'eau))

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si vous présentez l'un de ces effets ou s'il dure plus d'une semaine, veuillez contacter votre médecin.

Fréquents : peuvent toucher moins d'une personne sur 10 :

- Maux de tête, vertiges, somnolence (en particulier au début du traitement)
- Palpitations (ressentir vos battements cardiaques), rougeurs
- Douleur abdominale, nausée
- 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

Ne prenez jamais Amlor®

Changements

Tremblements

Sensations

douleur

Tintements

Pression art.

• Éternuement

• Toux

• Sécheresse

• Chute des

la peau, ch

• Difficultés

• Incapacité à

• Douleur, mal

• Douleurs artic

• Augmentation ou diminution de po

Rares : peuvent toucher moins d'une

• Confusion

Très rares : affectent moins d'un

• Diminution du nombre des globule

une formation anormale d'échymose

• Augmentation du sucre dans le sa

• Trouble des nerfs entraînant une tr

• Gonflement des genoux

• Ballonnement abdominal (gastrite)

• Anomalies de la fonction hépatique,

élévation des enzymes hépatiques

• Augmentation de la tension musculaire

• Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée

• Sensibilité à la lumière

• Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement

Déclaration des effets secondaires

Si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, veuillez en informer votre pharmacien.

UT.AV :

P.P.V

LOT N° :

09366067/7

28 COMPRIMÉS



6 118000 250531



ice avant de prendre ce médicament car elle contient 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 l'Inexium et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre l'Inexium
3. Comment prendre l'Inexium
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver l'Inexium
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que l'Inexium et dans quel cas est-il utilisé

l'Inexium contient un médicament appelé ésomeprazole. Celui-ci appartient à un groupe de médicaments appelé "inhibiteurs de la pompe à protons". Ceux-ci agissent en diminuant la quantité d'acide produite par l'estomac.

l'Inexium est utilisé dans le traitement des affections suivantes :

Adultes

- «La maladie du reflux gastro-œsophagien» (RGO). L'acide provenant de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) et entraîne douleur, inflammation et brûlures d'estomac.
- Ulcères de l'estomac ou de la partie supérieure de l'intestin qui sont infectés par une bactérie nommée «*Helicobacter pylori*». Si vous souffrez de cette affection, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques pour traiter cette infection et guérir l'ulcère.
- Ulcères gastriques dus à des médicaments appelés AINS (médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens). l'Inexium est également indiqué dans la prévention des ulcères gastriques associés à la prise d'AINS.
- Acidité gastrique accrue due à une tumeur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger- Ellison).
- Poursuite du traitement après la prévention d'une récurrence hémorragique d'ulcères avec l'Inexium par voie intraveineuse.

Adolescents âgés de 12 ans et plus

- «La maladie du reflux gastro-œsophagien» (RGO). L'acide provenant de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) et entraîne douleur, inflammation et brûlures d'estomac.
- Ulcères de l'estomac ou de la partie supérieure de l'intestin qui sont infectés par une bactérie nommée «*Helicobacter pylori*». Si vous souffrez de cette affection, votre médecin

Notice: information du patient

INexium 20 mg, comprimés gastro-résistants INexium 40 mg, comprimés gastro-résistants ésoméprazole

Traitement des ulcères dus à des infections par *Helicobacter pylori* et prévention de leur récurrence :

- La dose recommandée est d'un comprimé gastro-résistant de l'Inexium 20 mg deux fois par jour pendant une semaine.
- Votre médecin vous prescrira également des antibiotiques, par exemple amoxicilline et clarithromycine.

Prise du médicament

- Vous pouvez prendre vos comprimés à n'importe quel moment de la journée.
- Vous pouvez prendre vos comprimés avec de la nourriture ou quand votre estomac est vide.
- Avalez vos comprimés en entier avec un verre d'eau. Les comprimés ne peuvent être ni mâchés ni écrasés, parce que les comprimés contiennent des granules enrobés qui empêchent que ce médicament soit altéré par l'acide dans votre estomac. Il est important de ne pas endommager les granules.

Que faire si vous avez des problèmes pour avaler vos comprimés

- Si vous avez des problèmes pour avaler vos comprimés :
 - Mettez-les dans un verre d'eau plate (non gazeuse). N'utilisez pas d'autres liquides.
 - Remuez jusqu'à ce que le comprimé soit décomposé (le liquide n'est pas limpide). Vous pouvez boire le liquide immédiatement ou dans les 30 minutes. Remuez toujours le mélange avant de le boire.
 - Pour être sûr que vous avez pris toute la dose, rincez bien le verre avec un demi-verre d'eau et buvez ce liquide. Les particules solides contiennent le médicament. Elles ne doivent être ni mâchées, ni écrasées.
- En cas d'impossibilité à avaler, le comprimé pourra être dispersé dans un peu d'eau et introduit dans une seringue. Il pourra alors être administré à l'aide d'un tube allant directement dans votre estomac (sonde gastrique).

Utilisation chez les enfants de moins de 12 ans

l'Inexium, comprimés gastro-résistants, n'est pas recommandé pour les enfants de moins de 12 ans. L'information sur le dosage pour des enfants âgés de 1 à 11 ans est fournie dans l'information du produit l'Inexium sachet (Consultez votre médecin ou pharmacien si vous désirez plus d'informations).

Personnes âgées

Aucun ajustement de dose n'est nécessaire chez les personnes âgées.

Si vous avez pris plus de l'Inexium que vous n'auriez dû

Si vous prenez plus de l'Inexium que la dose prescrite par votre médecin, parlez-en immédiatement à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre l'Inexium

- Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Cependant, si c'est bientôt le moment de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose oubliée.
- Ne prenez pas de dose double (deux doses en même temps) pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

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



ice avant de prendre ce médicament car elle contient 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 l'Inexium et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre l'Inexium
3. Comment prendre l'Inexium
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver l'Inexium
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que l'Inexium et dans quel cas est-il utilisé

l'Inexium contient un médicament appelé ésomeprazole. Celui-ci appartient à un groupe de médicaments appelé "inhibiteurs de la pompe à protons". Ceux-ci agissent en diminuant la quantité d'acide produite par l'estomac.

l'Inexium est utilisé dans le traitement des affections suivantes :

Adultes

- «La maladie du reflux gastro-œsophagien» (RGO). L'acide provenant de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) et entraîne douleur, inflammation et brûlures d'estomac.
- Ulcères de l'estomac ou de la partie supérieure de l'intestin qui sont infectés par une bactérie nommée «*Helicobacter pylori*». Si vous souffrez de cette affection, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques pour traiter cette infection et guérir l'ulcère.
- Ulcères gastriques dus à des médicaments appelés AINS (médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens). l'Inexium est également indiqué dans la prévention des ulcères gastriques associés à la prise d'AINS.
- Acidité gastrique accrue due à une tumeur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger- Ellison).
- Poursuite du traitement après la prévention d'une récurrence hémorragique d'ulcères avec l'Inexium par voie intraveineuse.

Adolescents âgés de 12 ans et plus

- «La maladie du reflux gastro-œsophagien» (RGO). L'acide provenant de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) et entraîne douleur, inflammation et brûlures d'estomac.
- Ulcères de l'estomac ou de la partie supérieure de l'intestin qui sont infectés par une bactérie nommée «*Helicobacter pylori*». Si vous souffrez de cette affection, votre médecin

Notice: information du patient

INexium 20 mg, comprimés gastro-résistants INexium 40 mg, comprimés gastro-résistants ésoméprazole

Traitement des ulcères dus à des infections par *Helicobacter pylori* et prévention de leur récurrence :

- La dose recommandée est d'un comprimé gastro-résistant de l'Inexium 20 mg deux fois par jour pendant une semaine.
- Votre médecin vous prescrira également des antibiotiques, par exemple amoxicilline et clarithromycine.

Prise du médicament

- Vous pouvez prendre vos comprimés à n'importe quel moment de la journée.
- Vous pouvez prendre vos comprimés avec de la nourriture ou quand votre estomac est vide.
- Avalez vos comprimés en entier avec un verre d'eau. Les comprimés ne peuvent être ni mâchés ni écrasés, parce que les comprimés contiennent des granules enrobés qui empêchent que ce médicament soit altéré par l'acide dans votre estomac. Il est important de ne pas endommager les granules.

Que faire si vous avez des problèmes pour avaler vos comprimés

- Si vous avez des problèmes pour avaler vos comprimés :
 - Mettez-les dans un verre d'eau plate (non gazeuse). N'utilisez pas d'autres liquides.
 - Remuez jusqu'à ce que le comprimé soit décomposé (le liquide n'est pas limpide). Vous pouvez boire le liquide immédiatement ou dans les 30 minutes. Remuez toujours le mélange avant de le boire.
 - Pour être sûr que vous avez pris toute la dose, rincez bien le verre avec un demi-verre d'eau et buvez ce liquide. Les particules solides contiennent le médicament. Elles ne doivent être ni mâchées, ni écrasées.
- En cas d'impossibilité à avaler, le comprimé pourra être dispersé dans un peu d'eau et introduit dans une seringue. Il pourra alors être administré à l'aide d'un tube allant directement dans votre estomac (sonde gastrique).

Utilisation chez les enfants de moins de 12 ans

l'Inexium, comprimés gastro-résistants, n'est pas recommandé pour les enfants de moins de 12 ans. L'information sur le dosage pour des enfants âgés de 1 à 11 ans est fournie dans l'information du produit l'Inexium sachet (Consultez votre médecin ou pharmacien si vous désirez plus d'informations).

Personnes âgées

Aucun ajustement de dose n'est nécessaire chez les personnes âgées.

Si vous avez pris plus de l'Inexium que vous n'auriez dû

Si vous prenez plus de l'Inexium que la dose prescrite par votre médecin, parlez-en immédiatement à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre l'Inexium

- Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Cependant, si c'est bientôt le moment de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose oubliée.
- Ne prenez pas de dose double (deux doses en même temps) pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

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

**Amlor®**5 mg et 10 mg comprimés
Amlodipine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- En cas de doute, demandez conseil à 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 présentez 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.

Contenu de cette notice :

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

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

Amlor® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

Amlor® est utilisé pour traiter les problèmes de haute pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal ou variante. Chez les patients hypertendus (souffrant de pression haute), ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, Amlor® améliore l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat si la douleur thoracique est liée à l'angor.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Amlor® ?

Ne prenez jamais Amlor®

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (dont la liste est indiquée dans la rubrique 6), ou aux autres inhibiteurs calciques. Les réactions peuvent se manifester par des prurits, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Amlor®

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- Crise cardiaque récente
- Insuffisance cardiaque
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive)
- Maladie du foie (hépatite)
- Vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée

Enfants et adolescents

Amlor® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. Amlor® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3).

Pour des informations complémentaires, veuillez consulter votre médecin.

Autres médicaments et Amlor®

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.

Amlor® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques)
- le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH)

- Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :
- Apparition soudaine de dyspnée, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires
 - Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres
 - Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires
 - Gonflement de la langue, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vésicules, desquamations et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ou autres réactions allergiques
 - Infarctus, rythme cardiaque anormal
 - Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale intense accompagnée d'un très grand mal être
- Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés.** Si vous présentez l'un de ces effets ou s'il dure plus d'une semaine, **veuillez contacter votre médecin.**

Très fréquents : peuvent toucher plus d'une personne sur 10
(Edème des membres inférieurs) Les effets indésirables suivants ont été observés. Si vous présentez l'un de ces effets ou s'il dure plus d'une semaine, contactez votre médecin.

Fréquent :
• Maux de tête
• Palpitations
• Douleurs
• Paresthésies
• Fatigue
• Troubles du sommeil
• Constipation
• Douleurs
• Si vous présentez l'un de ces effets ou s'il dure plus d'une semaine, contactez votre médecin.

UT.AV :
LOT N° :
P.B.V.

09366067/7

Amlor® 5 mg
28 COMPRIMÉS



6 11800 50531

ة اليدين والقدمين،
انفية نادرة والتي قد تؤثر على أقل من شخص 1 من بين
أدناه :

- طرابات الشم وتذبذب الرؤية ، تغيير في إدراك العمق ورؤية ومضات ض
- من البصر،
- اتساع حدقة العين و الحول
- العرق البارد، ضيق في الحلق وتورم في اللسان،
- التهاب البنكرياس،
- صعوبة البلع،
- حركة بطيئة أو قليلة للجسم،
- صعوبة الكتابة بشكل صحيح،
- تراكم السوائل في البطن،
- السوائل في الرئتين،
- التشنجات،
- التغيرات في قياس النشاط الكهربائي للقلب المرتبط باضطرابات القلب،
- إصابة في العضلات،
- تفريغ الثدي، نمو غير طبيعي للثدي، وزيادة في
- انقطاع الدورة الشهرية

Lot.:

22L266

Exp.:

08.2025

PPV: 136DH50

(القرنية) ورد

أت في تكوين

ضى الذين ي

لها آثار ج

هذه العلاجا

هذه النشرة.

أخر حساسية وهي تور

على الفور إذا كنت

من حدوث إ

التأثيرات المم

أخرى للرؤ

لدى بعض

رضى الذين ي

نح، التي لها أث

أخذ هذه العا



6 118001 040841

AMM N°: 81/2020 DMP/21/NRS



cardiovasculaire (clonidine et apparentés, et adrénaline, noradrénaline, dopamine par voie injectable).

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler systématiquement tout traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse, allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut vous être prescrit ou maintenu durant votre grossesse. Dans le cas où ce traitement doit être pris jusqu'à l'accouchement, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire dans la mesure où certains effets du traitement peuvent se manifester aussi chez l'enfant.

Ce médicament passe en faibles quantités dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter d'allaiter pendant la durée du traitement.

De manière générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.

Conducteurs et utilisateurs de machines

L'attention est attirée sur la somnolence et la baisse de vigilance attachées à l'emploi de ce médicament.

Posologie / Mode et voie d'administration / Durée du traitement

Voie orale. Avaler le médicament avec un peu d'eau.

Le traitement est habituellement de plusieurs mois (de l'ordre de 6 mois).

N'arrêtez pas votre traitement sans avis médical, même si vous ressentez une amélioration.

Dans tous les cas se conformer strictement à la prescription médicale.

Conduite à tenir en cas de surdosage

Prévenez immédiatement un médecin qui prendra les dispositions nécessaires.

Risque de syndrome de sevrage

De rares cas de syndrome de sevrage (maux de tête, malaises, nausées, anxiété, troubles du sommeil) ayant été observés à l'arrêt du traitement, ne pas interrompre celui-ci sans l'avis de votre médecin.

Effets non souhaités et gênants (effets indésirables) :

Ils découlent pour la plupart des propriétés pharmacologiques des antidépresseurs imipraminiques.

- Liés aux effets périphériques de la molécule : ils sont habituellement bénins et cèdent le plus souvent à la poursuite du traitement ou à une réduction de la posologie.

- effet anticholinergique (par ordre de fréquence décroissante) : sécheresse de la bouche, constipation, troubles de l'accommodation, tachycardie, sueurs, troubles de la miction et éventuellement rétention urinaire;

- effet adrénergique : hypotension orthostatique, impuissance.

- Liés aux effets centraux :

- fréquemment observée : somnolence ou sédation

(effet antihistaminique), plus marquée en début de traitement;

- beaucoup plus rares : tremblements, crises convulsives sur terrain prédisposé, états confusionnels transitoires, syndrome sérotoninergique (en association).

- Liés à la nature même de la maladie dépressive :
 - levée de l'inhibition psychomotrice, avec risque suicidaire;

- inversion de l'humeur avec apparition d'épisodes maniaques;

- réactivation d'un délire chez les sujets psychotiques;

- manifestations paroxystiques d'anxiété.

Des cas d'idées et de comportements suicidaires ont été rapportés durant le traitement par LAROXYL® ou peu après son arrêt (voir mises en garde et précautions d'emploi).

- Les antidépresseurs imipraminiques peuvent également entraîner :

- prise de poids,

- troubles de la conduction ou du rythme (avec des doses élevées),

- troubles endocriniens : hypertrophie mammaire, galactorrhée,

- bouffées de chaleur,

- réactions cutanées allergiques,

- dysarthrie,

- hépatites cytolitiques ou cholestatiques exceptionnelles,

- troubles hématologiques : hyperéosinophilie, leucopénie, agranulocytose, thrombopénie,

- syncope.

- Effet de classe :

Des études épidémiologiques, réalisées principalement chez des patients âgés de 50 ans et plus, montrent un risque accru de fractures osseuses chez les patients recevant des inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (ISRS) ou des antidépresseurs tricycliques. Le mécanisme conduisant à ce risque est inconnu.

Dans le cas de l'énurésie, les posologies préconisées sont faibles par rapport à celles utilisées dans la dépression et les effets indésirables sont moins marqués.

Certains de ces effets indésirables peuvent être prévenus ou combattus par des thérapeutiques adjuvantes ou correctrices, voire une réduction de la posologie.

En raison de la présence de glycérol dans la solution buvable, risque de troubles digestifs et de diarrhée.

Conservation

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Ne laissez jamais un médicament à la portée des enfants

Tableau A (Liste I)

b

Fabriqué par **bottu, s.a.**
Et, Atte des Comptes - Atte Solidaire - Cautelures
B. Rachouchi - Pharmacien Responsable



identico
10113
02/15

- certains médicaments de la dépression (moclobémide, toloxatone)
- certains médicaments agissant sur le système



Gélule
Voie orale

Relaxium

B6

Deva
Pharmaceutique

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Relaxium B6 150

Oxyde de magnésium marin.....260 mg

équivalent en Magnésium150 mg

Vitamine B6.....1 mg

Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

Relaxium B6 300

Oxyde de magnésium marin.....520 mg

équivalent en Magnésium... ..300 mg

Vitamine B62 mg

Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

Relaxium B6 375

Oxyde de magnésium marin.....650 mg

équivalent en Magnésium... ..375 mg

Vitamine B62 mg

Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

FORME ET PRESENTATIONS

Relaxium B6 150 : Gélule. Boite de 20 et 60

Relaxium B6 300 : Gélule. Boite de 15 et 30

Relaxium B6 375 : Gélule. Boite de 30 et 60

PROPRIETES

100
T LOT: 220349
DLUO: 12/2025
99.00DH
Laboratoires Deva Pharmaceutiques
B. OUAJDI Pharmacien Responsable



Gélule
Voie orale

Relaxium

B6

Deva
Pharmaceutique

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Relaxium B6 150

Oxyde de magnésium marin.....260 mg

équivalent en Magnésium150 mg

Vitamine B6.....1 mg

Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

Relaxium B6 300

Oxyde de magnésium marin.....520 mg

équivalent en Magnésium... ..300 mg

Vitamine B62 mg

Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

Relaxium B6 375

Oxyde de magnésium marin.....650 mg

équivalent en Magnésium... ..375 mg

Vitamine B62 mg

Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium

FORME ET PRESENTATIONS

Relaxium B6 150 : Gélule. Boite de 20 et 60

Relaxium B6 300 : Gélule. Boite de 15 et 30

Relaxium B6 375 : Gélule. Boite de 30 et 60

PROPRIETES

100
T LOT: 220349
DLUO: 12/2025
99.00DH
Laboratoires Deva Pharmaceutiques
B. OUAJDI Pharmacien Responsable

ALGIK

Paracétamol

Comprimés

COMPOSITION

- Paracétamol (DCI)
- Caféine

Excipients : q.s.

FORME ET PRESENTATION

Comprimés : Etui de 16 comprimés

CLASSE PHARMACO - THERAPEUTIQUE

- Paracétamol : antalgique et antipyrétique.
- Caféine : stimulant du système central.

NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT

Laboratoires AFRIC - PHAR

Zone Industrielle, Ouest Aïn Harrouda,

Route Régionale N° 322 (ex R.S 111)

Km 12.400 - Aïn Harrouda 28 630 Mohammedia - Maroc.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Traitement symptomatique des :

- affections douloureuses : céphalées, migraines, douleurs postopératoires et traumatiques, dysménorrhée.
- états fébriles (en cas de grippe).

CONTRE - INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au paracétamol.
- Insuffisance hépatocellulaire grave.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis d'un médecin.

MISES EN GARDE

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité peut donner une réaction positive lors des contrôles antidopage.

Cependant, la dose recommandée est de 3g par jour.

d'ALGIK 500 mg aux posologies recommandées.

Seule, l'absorption simple du paracétamol.

contenant également de la caféine.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution :

- Insuffisance hépatique.
- Administration concomitante avec d'autres médicaments.
- Atteinte rénale sévère (risques d'effets secondaires rénaux).

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis d'un médecin.

INTERACTIONS

Lié

La

phosphore

Afin

autres

GROUPE

GROUPE

CHEMIE

CHEMIE

13.20

ALGIK® 500 mg + 50 mg

16 comprimés



6 118000 070016

500823e

• premier trimestre : une étude épidémiologique prospective n'a pas mis en évidence d'effet tératogène.

ALGIK

Paracétamol

Comprimés

COMPOSITION

- Paracétamol (DCI)
- Caféine

Excipients : q.s.

FORME ET PRESENTATION

Comprimés : Etui de 16 comprimés

CLASSE PHARMACO - THERAPEUTIQUE

- Paracétamol : antalgique et antipyrétique.
- Caféine : stimulant du système central.

NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT

Laboratoires AFRIC - PHAR

Zone Industrielle, Ouest Aïn Harrouda,

Route Régionale N° 322 (ex R.S 111)

Km 12.400 - Aïn Harrouda 28 630 Mohammedia - Maroc.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Traitement symptomatique des :

- affections douloureuses : céphalées, migraines, douleurs postopératoires et traumatiques, dysménorrhée.
- états fébriles (en cas de grippe).

CONTRE - INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au paracétamol.
- Insuffisance hépatocellulaire grave.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis d'un médecin.

MISES EN GARDE

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité peut donner une réaction positive lors des contrôles antidopage.

Cependant, la dose recommandée est de 3g par jour.

d'ALGIK 500 mg aux posologies indiquées.

Seule, l'absorption simple du paracétamol.

contenant également de la caféine.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution dans les cas suivants :

- Insuffisance hépatique.
- Administration concomitante d'autres médicaments.
- Atteinte rénale sévère (risques d'effets secondaires rénaux).

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis d'un médecin.

INTERACTIONS

Lié

La

phosphore

Afin

autres

GROUPE

GROUPE

CHEMIE

CHEMIE

500823e

- premier trimestre : une étude épidémiologique prospective n'a pas mis en évidence d'effet tératogène.

ALGIK® 500 mg + 50 mg

16 comprimés



6 118000 070016

13.20

ALGIK

Paracétamol

Comprimés

COMPOSITION

- Paracétamol (DCI)
- Caféine

Excipients : q.s.

FORME ET PRESENTATION

Comprimés : Etui de 16 comprimés

CLASSE PHARMACO - THERAPEUTIQUE

- Paracétamol : antalgique et antipyrétique.
- Caféine : stimulant du système central.

NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT

Laboratoires AFRIC - PHAR

Zone Industrielle, Ouest Aïn Harrouda,

Route Régionale N° 322 (ex R.S 111)

Km 12.400 - Aïn Harrouda 28 630 Mohammedia - Maroc.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Traitement symptomatique des :

- affections douloureuses : céphalées, migraines, douleurs postopératoires et traumatiques, dysménorrhée.
- états fébriles (en cas de grippe).

CONTRE - INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au paracétamol.
- Insuffisance hépatocellulaire grave.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis d'un médecin.

MISES EN GARDE

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité peut donner une réaction positive lors des contrôles antidopage.

Cependant, la dose recommandée est de 3g par jour.

d'ALGIK 500 mg aux posologies recommandées.

Seule, l'absorption simple du paracétamol.

contenant également de la caféine.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution dans les cas suivants :

- Insuffisance hépatique.
- Administration concomitante avec d'autres médicaments.
- Atteinte rénale sévère (risques d'effets secondaires rénaux).

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis d'un médecin.

INTERACTIONS

Lié

La

phosphore

Afin

autres

GROUPE

GROUPE

CHEMIE

CHEMIE

13.20

ALGIK® 500 mg + 50 mg

16 comprimés



6 118000 070016

500823e

• premier trimestre : une étude épidémiologique prospective n'a pas mis en évidence d'effet tératogène.

MYDOFLEX 150 mg

Comprimés pelliculés
Tolpérisone HCl

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

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

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

1.

MY

GTIN: 06118001260850
LOT: 4018
MFG: 06 2022
EXP: 06 2025
PPV: 940hs00



2. C

Com

TOPL

Excip

microc

cellulos

colloïdal

stéarate de

hydrolysé, dioxyde de titane, polyéthylène de glycol, Ta

3. Cla

MYD

4. Ind

MYD

tolpéri

utilisé,

spasm

d'origin

colonne

aussi être

squelettique

MYDOFLEX® 150 mg
Tolpérisone HCl
30 Comprimés pelliculés



6 118001 260850



5. Posologie et mode d'administration :

Chez l'adulte la dose initiale est en général d'un comprimé pelliculé de MYDOFLEX (soit une dose de 150 mg) matin, midi et soir (soit une dose journalière de 450 mg).

MYDOFLEX 150 mg

Comprimés pelliculés
Tolpérisone HCl

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

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

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

1.

MY

GTIN: 06118001260850
LOT: 4018
MFG: 06 2022
EXP: 06 2025
PPV: 940hs00



2. C

Com

TOPL

Excip

microc

cellulos

colloïdal

stéarate de

hydrolysé, dioxyde de titane, polyéthylène de glycol, Ta

3. Cla

MYD

4. Ind

MYD

tolpéri

utilisé,

spasm

d'origin

colonne

aussi être

squelettique

MYDOFLEX® 150 mg
Tolpérisone HCl
30 Comprimés pelliculés



6 118001 260850



5. Posologie et mode d'administration :

Chez l'adulte la dose initiale est en général d'un comprimé pelliculé de MYDOFLEX (soit une dose de 150 mg) matin, midi et soir (soit une dose journalière de 450 mg).

MYDOFLEX 150 mg

Comprimés pelliculés
Tolpérisone HCl

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

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

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

1.

MY

GTIN: 06118001260850
LOT: 4018
MFG: 06 2022
EXP: 06 2025
PPV: 940hs00



2. C

Com

TOPL

Excip

microc

cellulos

colloïdal

stéarate de

hydrolysé, dioxyde de titane, polyéthylène de glycol, Ta

3. Cla

MYD

4. Ind

MYD

tolpéri

utilisé,

spasm

d'origin

colonne

aussi être

squelettique

MYDOFLEX® 150 mg
Tolpérisone HCl
30 Comprimés pelliculés



6 118001 260850



5. Posologie et mode d'administration :

Chez l'adulte la dose initiale est en général d'un comprimé pelliculé de MYDOFLEX (soit une dose de 150 mg) matin, midi et soir (soit une dose journalière de 450 mg).

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATION

Dénomination du médicament :

SIRDALUD® 4mg

Comprimés sécables

DCI : Chlorhydrate de tizanidine

Boîte de 30

SIRDALUD® 4 mg
Comprimés sécables
PPV : 86,70 DH



Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

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

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

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

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que Sirdalud® et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Sirdalud®?
- 3- Comment utiliser Sirdalud®?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels?
- 5- Comment conserver Sirdalud® ?
- 6- Informations supplémentaires.

1- QU'EST-CE QUE SIRDALUD® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Sirdalud (tizanidine) est un relaxant musculaire utilisé sur prescription médicale dans les contractions musculaires douloureuses et dans les tensions musculaires accrues consécutives aux lésions du cerveau et de la moelle épinière observées dans la sclérose en plaques.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER SIRDALUD®?

Ne pas utiliser Sirdalud en cas d'hypersensibilité au principe actif (tizanidine) ou à un des excipients de Sirdalud ou encore lorsque la fonction hépatique est fortement réduite.

Ne pas utiliser Sirdalud en même temps que des médicaments contenant de la fluvoxamine (utilisés pour le traitement d'une dépression) ou de la ciprofloxacine (utilisés pour le traitement des infections). Veuillez dans ce cas informer votre médecin et ne prenez pas Sirdalud.

En cas d'indices de dysfonctionnements hépatiques (comme p. ex. nausées inexplicables, perte d'appétit ou fatigue), veuillez en informer votre médecin. Il vous fera une prise de sang pour contrôler votre fonction hépatique et il décidera si vous pouvez ou non continuer à prendre Sirdalud. En outre, il surveillera votre fonction hépatique si vous prenez des doses de 12 mg ou plus par jour.

Ce médicament peut diminuer votre capacité de réaction, votre aptitude à la conduite ou à l'utilisation d'outils ou de machines! Cet effet est encore plus marqué si vous consommez de l'alcool. C'est pourquoi, vous devez renoncer à consommer des boissons alcoolisées durant un traitement avec Sirdalud.

Avant de prendre Sirdalud, indiquez à votre médecin ou à votre pharmacien toutes les maladies dont vous souffrez. Informez-les aussi si vous êtes enceinte ou envisagez une grossesse. Sirdalud peut être nocif pour l'enfant à naître.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATION

Dénomination du médicament :

SIRDALUD® 4mg

Comprimés sécables

DCI : Chlorhydrate de tizanidine

Boîte de 30

SIRDALUD® 4 mg
Comprimés sécables
PPV : 86,70 DH



Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

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

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

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

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que Sirdalud® et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Sirdalud®?
- 3- Comment utiliser Sirdalud®?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels?
- 5- Comment conserver Sirdalud® ?
- 6- Informations supplémentaires.

1- QU'EST-CE QUE SIRDALUD® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Sirdalud (tizanidine) est un relaxant musculaire utilisé sur prescription médicale dans les contractions musculaires douloureuses et dans les tensions musculaires accrues consécutives aux lésions du cerveau et de la moelle épinière observées dans la sclérose en plaques.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER SIRDALUD®?

Ne pas utiliser Sirdalud en cas d'hypersensibilité au principe actif (tizanidine) ou à un des excipients de Sirdalud ou encore lorsque la fonction hépatique est fortement réduite.

Ne pas utiliser Sirdalud en même temps que des médicaments contenant de la fluvoxamine (utilisés pour le traitement d'une dépression) ou de la ciprofloxacine (utilisés pour le traitement des infections). Veuillez dans ce cas informer votre médecin et ne prenez pas Sirdalud.

En cas d'indices de dysfonctionnements hépatiques (comme p. ex. nausées inexplicables, perte d'appétit ou fatigue), veuillez en informer votre médecin. Il vous fera une prise de sang pour contrôler votre fonction hépatique et il décidera si vous pouvez ou non continuer à prendre Sirdalud. En outre, il surveillera votre fonction hépatique si vous prenez des doses de 12 mg ou plus par jour.

Ce médicament peut diminuer votre capacité de réaction, votre aptitude à la conduite ou à l'utilisation d'outils ou de machines! Cet effet est encore plus marqué si vous consommez de l'alcool. C'est pourquoi, vous devez renoncer à consommer des boissons alcoolisées durant un traitement avec Sirdalud.

Avant de prendre Sirdalud, indiquez à votre médecin ou à votre pharmacien toutes les maladies dont vous souffrez. Informez-les aussi si vous êtes enceinte ou envisagez une grossesse. Sirdalud peut être nocif pour l'enfant à naître.