

## 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- 0041466

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0939

Société : DAM

☒ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : ALLAHIA Omar

Date de naissance : 1-47

Adresse : Hay 1 Wafir Route Ljauharne MS.

Tél : 0662497200

Total des frais engagés : 100000 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 12/06/23

Nom et prénom du malade : ALAHIA Omar

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Il pelvienne

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC

Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à :

Le :

Signature de l'adhérent(e) :

### 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
12/6/23	CA		150,00	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie WAFIQ Dr. RAMZI Tarik Lotissement Wafiq Lot N°363 Tel: 0522 32 72 79	12/6/23	827,40

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

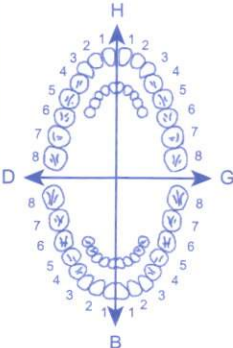
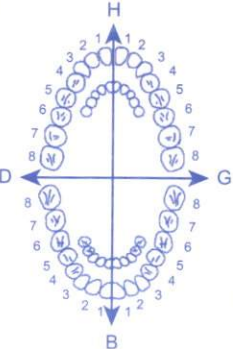
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# 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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				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																
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Mouna TAMIM

Omnipraticienne

Echographie

Médecine du Travail

Diplômée de l'Université

de Rennes en France

ICE : 002027784000027

الدكتورة منى تميم

الطب العام

الفحص بالصدى

طب الشغل

حاصلة على الدبلوم

من جامعة "رين" بفرنسا

INPE : 061173340

Berrachid, le

12-06-2023

Alahia Omar

$$74,80 \times 2 = 149,60$$

1) Megaflex 500

58,30

2) Megaflex 160

3) Polifen 600

Pharmacie WAFIQ  
Dr. RAMZI Tarik  
Lotissement Wafiq Lot N° 363  
Tél : 0522 32 72 79

$$147,60 \times 4 = 590,40$$

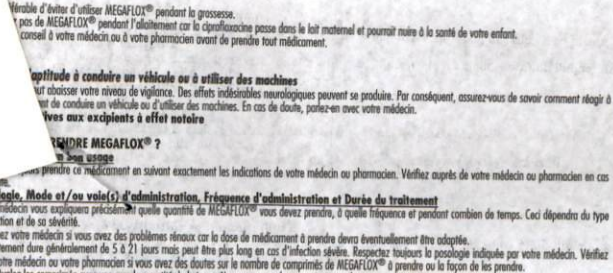
4) Flotal

06 76 45 48 49 - المصالح : 05 22 32 44 55 - الهاتف : 05 22 32 44 55 - البرشيد : 05 22 32 44 55 - GSM : 06 76 45 48 49

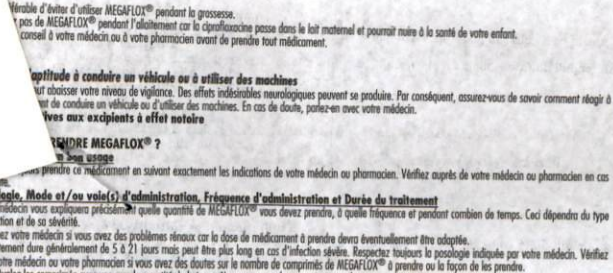
41, Rue Tariq Ibnou Ziad 1<sup>er</sup> étage Berrachid - Tel : 05 22 32 44 55 - GSM : 06 76 45 48 49

827,40











LOT : 1678  
PER : 01 - 25  
P.P.V : 58 DH 30

Vous devez toujours utiliser ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.  
• Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

• 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.

• Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

#### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que MEGASFON® et dans quels cas est-il utilisé ?  
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser MEGASFON® ?

3. Comment utiliser MEGASFON® ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver MEGASFON® ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

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

Classe pharmacothérapeutique : ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE.

MEGASFON® appartient à une classe de médicaments appelés antispasmodiques. Il agit contre les spasmes (contractions). Ce médicament est indiqué dans le traitement des douleurs spasmodiques de l'intestin, des voies biliaires, de la vessie et de l'utérus.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER MEGASFON® ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant d'utiliser MEGASFON® 80 mg, comprimé orodispersible.

N'utilisez jamais MEGASFON® :

• Si vous êtes allergique au phloroglucinol, au triméthylphloroglucinol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

• En cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartam dans le MEGASFON®, comprimé orodispersible.

#### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser MEGASFON®.

#### Enfants et adolescents

MEGASFON® 80 mg, comprimé orodispersible : Sans objet.

MEGASFON® 160 mg, comprimé orodispersible : Ce dosage n'est pas adapté à l'enfant.

MEGASFON® 150 mg/150 mg, suppositoire : Ce dosage n'est pas adapté à l'enfant.

#### Autres médicaments et MEGASFON®

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

#### MEGASFON® avec des aliments et boissons

Sans objet.

#### Grossesse et allaitement

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

#### Grossesse

L'utilisation de ce médicament ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

#### Allaitement

L'administration de ce médicament est déconseillée chez la femme qui allaite.

#### Conduite de véhicules et utilisation de machines

MEGASFON® n'a aucun effet ou qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

**MEGASFON® 80 mg, comprimé orodispersible contient :**  
De l'aspartam qui contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylcétonurie ne pouvant être éliminée correctement.

Du lactose, son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au lactose, un déficit en fructose de l'app ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

**MEGASFON® 160 mg, comprimé orodispersible contient :**  
De l'aspartam qui contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylcétonurie ne pouvant être éliminée correctement.

**MEGASFON® 150 mg/150 mg, suppositoire contient :**  
Sans objet.

#### 3. COMMENT UTILISER MEGASFON® ?

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

MEGASFON® est un traitement symptomatique. La durée du traitement est variable en fonction de l'indication. Si les symptômes persistent, consultez votre médecin.

#### Posologie

**MEGASFON® 80 mg, comprimé orodispersible :**

##### Chez l'adulte

2 comprimés orodispersibles au moment de la crise.

Renouvelez en cas de spasmes importants, en respectant un intervalle de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 6 comprimés orodispersibles par jour.

##### Chez l'enfant (plus de 2 ans)

1 comprimé orodispersible au moment de la crise. Renouvelez en cas de spasmes importants, en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise et sans dépasser 2 comprimés orodispersibles par jour.

**MEGASFON® 160 mg, comprimé orodispersible :**

##### Chez l'adulte

1 comprimé orodispersible, au moment de la crise.

Renouvelez en cas de spasmes importants en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 3 comprimés orodispersibles par jour.

##### Utilisation chez les enfants et adolescents

Ce dosage n'est pas adapté à l'enfant.

**MEGASFON® 150 mg/150 mg, suppositoire :**

##### Chez l'adulte

1 suppositoire, trois fois par jour en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 3 suppositaires par jour.

##### Utilisation chez les enfants

Ce dosage n'est pas adapté à l'enfant.

#### Voie et mode d'administration

**MEGASFON® comprimé orodispersible :** Voie orale.

Chez l'adulte, les comprimés sont à dissoudre dans un verre d'eau ou à laisser fondre sous la langue pour obtenir un effet rapide.

Chez l'enfant, les comprimés sont à dissoudre dans un verre d'eau.

**MEGASFON® 150 mg/150 mg, suppositoire :** Voie rectale.

Si vous avez utilisé plus de MEGASFON® que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez d'utiliser MEGASFON® :

N'utilisez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez d'utiliser MEGASFON® :

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez conseil à votre médecin.

#### 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.

#### Fréquence indéterminée :

• Une éruption éteudue squameuse rouge avec des masses

sous la peau et des cloques accompagnée de fièvre à l'instauration du traitement (pustulose exanthématique aiguë généralisée).

Si vous développez ces symptômes, arrêtez d'utiliser ce médicament et contactez votre généraliste ou consultez immédiatement un médecin.

Dans certains cas, le médicament peut survenir :

• Une allergie :

• Des démangeaisons sur la peau,

• Par un gonflement du visage et du cou (œdème de Quincke)

• Ou par un malaise brutal dû à une chute de la pression artérielle (choc anaphylactique).

#### Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez déclarer les effets indésirables directement ou via le centre national de pharmacovigilance. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

#### 5. COMMENT CONSERVER MEGASFON® ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte.

**MEGASFON® 80 mg, comprimé orodispersible :** Pas de précautions particulières de conservation.

**MEGASFON® 160 mg, comprimé orodispersible :**

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C et à l'abri de l'humidité.

**MEGASFON® 150 mg/150 mg, suppositoire :** A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

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

#### 6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS.

**Ce que contient MEGASFON® :**

**MEGASFON® 80 mg, comprimé orodispersible :**

• **La substance active :** Phloroglucinol  
Phloroglucinol dihydraté.....80 mg

(Sous forme de phloroglucinol anhydre)

Excipients q.s.p.....1 comprimé

**Excipients à effet notoire :** Aspartam, lactose.

**MEGASFON® 160 mg, comprimé orodispersible :**

• **La substance active :** Phloroglucinol

Phloroglucinol hydraté.....160 mg

Excipients q.s.p.....1 comprimé

**Excipient à effet notoire :** Aspartam.

**MEGASFON® 150 mg/150 mg, suppositoire :**

• **Les substances actives :** Phloroglucinol/Triméthylphloroglucinol  
Phloroglucinol hydraté.....150 mg

(Sous forme de phloroglucinol anhydre)

Triméthylphloroglucinol.....150 mg

Excipients q.s.p.....1 suppositoire

**Qu'est-ce que MEGASFON® et contenu de l'emballage extérieur ?**

MEGASFON® se présente sous forme de comprimé

orodispersible et suppositoire :

- MEGASFON® 80 mg, comprimé orodispersible, boîte de 10 et boîte de 20.

- MEGASFON® 160 mg, comprimé orodispersible, boîte de 10 et boîte de 20.

- MEGASFON® 150 mg/150 mg, suppositoire, boîte de 8.

#### Conditions de délivrance :

Médicament non soumis à prescription médicale.

#### Date de révision de la notice :

Juin 2020.

**PHARMA 5**  
Laboratoires PHARMA 5

21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc

Site de fabrication : Zone Industrielle Ouled Saleh - Bouskoura - Maroc

Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

# PPV: 147 DH 60

# L<sup>R</sup> 10 mg

à libération prolongée

## Sologie

Lisez avec attention à l'intérieur.

• Elle est

• Si vous avez

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

Prenez ce médicament.

pour plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE FLOTRAL<sup>®</sup>, comprimés à libération prolongée ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLOTRAL<sup>®</sup>, comprimés à libération prolongée ?
3. COMMENT PRENDRE FLOTRAL<sup>®</sup>, comprimés à libération prolongée ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER FLOTRAL<sup>®</sup>, comprimés à libération prolongée ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

## 1. QU'EST-CE QUE FLOTRAL<sup>®</sup>, comprimés à libération prolongée ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

FLOTRAL<sup>®</sup> contient de l'alfuzosine qui appartient à la classe des alphabloquants. Ces médicaments agissent sur le système génito-urinaire et les hormones sexuelles.

FLOTRAL<sup>®</sup> est indiqué dans le :

- Traitement des symptômes fonctionnels de l'hypertrophie bénigne de la prostate.
- Traitement adjuvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLOTRAL<sup>®</sup>, comprimés à libération prolongée ?

Ne prenez jamais FLOTRAL<sup>®</sup>, comprimés à libération prolongée dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'alfuzosine et/ou à l'un des autres composants.
- Hypotension orthostatique.
- Insuffisance hépatique.
- Insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 30 ml/min).
- Si vous prenez certains médicaments utilisés dans le traitement du VIH (par exemple : inhibiteur de protéases associé au zidovudine ou au zalcitabine), ou utilisés dans le traitement de l'hépatite C (par exemple le télaprévir ou le bocoprevir), ou utilisés dans le traitement de certaines infections fongiques (par exemple kétoconazole, itraconazole, posaconazole), ou utilisés dans certaines infections bactériennes (par exemple : clarithromycine, érythromycine, télicycline) voir rubrique « Prise ou utilisation d'autres médicaments ».

Faites attention avec FLOTRAL<sup>®</sup>, comprimés à libération prolongée :

## Mises en garde et précautions d'emploi

Avant de commencer le traitement : prévenez votre médecin si vous avez une maladie du cœur (en particulier si vous souffrez d'angine de poitrine, d'insuffisance cardiaque aiguë, de troubles du rythme cardiaque) ou si vous avez déjà eu une

Traitement adjuvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate :

Le traitement est administré pendant 3 à 4 jours dont 2 à 3 jours lors de la mise sous cathéter et 1 jour après le retrait de celui-ci.

## Mode d'administration

Voie orale.

Le comprimé doit être avalé entier avec un verre d'eau et pris immédiatement après le repas du soir.

Les comprimés ne doivent pas être croqués, mâchés, écrasés ou broyés en poudre. Ces actions peuvent conduire à une libération et à une absorption inappropriée du médicament et, en conséquence, à des effets indésirables pouvant être précoces.

## Durée de traitement

SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DU MEDECIN.

Si vous avez pris plus de FLOTRAL<sup>®</sup>, comprimés à libération prolongée que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

En cas de surdosage, le malade sera hospitalisé et maintenu en position allongée. Un traitement classique de l'hypotension sera institué.

Du fait de sa fixation protéique élevée, l'alfuzosine est difficilement dialysable.

Si vous oubliez de prendre FLOTRAL<sup>®</sup>, comprimés à libération prolongée :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, FLOTRAL<sup>®</sup>, comprimés à libération prolongée est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

### Fréquentement :

- Etourdissements, sensations vertigineuses, malaise, maux de tête ;
- Troubles digestifs à type de nausées, douleurs dans le ventre ;
- Sensation de fatigue.

### Peu fréquemment :

- Vertiges, somnolence, syncope (perte de connaissance brutale) ;
- Chute de la pression artérielle lors du passage de la position couchée à la position debout ;
- Accélération des battements du cœur, palpitations ;
- Diarrhée ;
- Bouche sèche ;
- Nez bouché ou nez qui coule (rhinite) ;
- Eruptions de boutons sur la peau ou démangeaisons ;
- Cédèmes, douleurs dans la poitrine ;
- Rougeurs du visage.



PPV: 147 DH 60

**FLOTRAL® 10 mg**

**Comprimés à libération prolongée**

gie

**Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

- Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
- 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, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

**Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
3. COMMENT PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES
1. QU'EST-CE QUE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

FLOTRAL® contient de l'alfuzosine qui appartient à la classe des alphabloquants. Ces médicaments agissent sur le système génito-urinaire et hormones sexuelles.

FLOTRAL® est indiqué dans le :

- Traitement des symptômes fonctionnels de l'hypertrophie bénigne de la prostate.
  - Traitement adjuvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate.
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?

**Ne prenez jamais FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée dans les cas suivants :**

- Hypersensibilité à l'alfuzosine et/ou à l'un des autres composants.

*Traitement adjuvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate :*

Le traitement est administré pendant 3 à 4 jours dont 2 à 3 jours lors de la mise sous cathéter et 1 jour après le retrait de celui-ci.

**Mode d'administration**

Voie orale.

Le comprimé doit être avalé entier avec un verre d'eau et pris immédiatement après le repas du soir.

Les comprimés ne doivent pas être croqués, mâchés, écrasés ou broyés en poudre. Ces actions peuvent conduire à une libération et à une absorption inappropriée du médicament et, en conséquence, à des effets indésirables pouvant être précoces.

**Durée de traitement**

**SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DU MEDECIN.**

**Si vous avez pris plus de FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée que vous n'auriez dû :**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

En cas de surdosage, le malade sera hospitalisé et maintenu en position allongée. Un traitement classique de l'hypotension sera institué.

Du fait de sa fixation protéique élevée, l'alfuzosine est difficilement dialysable.

**Si vous oubliez de prendre FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée :**

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?**



PPV: 147 DH 60

**FLOTRAL® 10 mg**

**Comprimés à libération prolongée**

gie

**Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

- Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
- 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, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

**Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
3. COMMENT PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES
1. QU'EST-CE QU'EST FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

FLOTRAL® contient de l'alfuzosine qui appartient à la classe des alphabloquants. Ces médicaments agissent sur le système génito-urinaire et hormones sexuelles.

FLOTRAL® est indiqué dans le :

- Traitement des symptômes fonctionnels de l'hypertrophie bénigne de la prostate.
  - Traitement adjuvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate.
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?

**Ne prenez jamais FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée dans les cas suivants :**

- Hypersensibilité à l'alfuzosine et/ou à l'un des autres composants.

*Traitement adjuvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate :*

Le traitement est administré pendant 3 à 4 jours dont 2 à 3 jours lors de la mise sous cathéter et 1 jour après le retrait de celui-ci.

**Mode d'administration**

Voie orale.

Le comprimé doit être avalé entier avec un verre d'eau et pris immédiatement après le repas du soir.

Les comprimés ne doivent pas être croqués, mâchés, écrasés ou broyés en poudre. Ces actions peuvent conduire à une libération et à une absorption inappropriée du médicament et, en conséquence, à des effets indésirables pouvant être précoces.

**Durée de traitement**

**SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DU MEDECIN.**

**Si vous avez pris plus de FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée que vous n'auriez dû :**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

En cas de surdosage, le malade sera hospitalisé et maintenu en position allongée. Un traitement classique de l'hypotension sera institué.

Du fait de sa fixation protéique élevée, l'alfuzosine est difficilement dialysable.

**Si vous oubliez de prendre FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée :**

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?**



PPV: 147 DH 60

**FLOTRAL® 10 mg**

**Comprimés à libération prolongée**

gie

**Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

- Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
- 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, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

**Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
3. COMMENT PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES
1. QU'EST-CE QUE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

FLOTRAL® contient de l'alfuzosine qui appartient à la classe des alphabloquants. Ces médicaments agissent sur le système génito-urinaire et hormones sexuelles.

FLOTRAL® est indiqué dans le :

- Traitement des symptômes fonctionnels de l'hypertrophie bénigne de la prostate.
  - Traitement adjuvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate.
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?

**Ne prenez jamais FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée dans les cas suivants :**

- Hypersensibilité à l'alfuzosine et/ou à l'un des autres composants.

*Traitement adjuvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate :*

Le traitement est administré pendant 3 à 4 jours dont 2 à 3 jours lors de la mise sous cathéter et 1 jour après le retrait de celui-ci.

**Mode d'administration**

Voie orale.

Le comprimé doit être avalé entier avec un verre d'eau et pris immédiatement après le repas du soir.

Les comprimés ne doivent pas être croqués, mâchés, écrasés ou broyés en poudre. Ces actions peuvent conduire à une libération et à une absorption inappropriée du médicament et, en conséquence, à des effets indésirables pouvant être précoces.

**Durée de traitement**

**SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DU MEDECIN.**

**Si vous avez pris plus de FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée que vous n'auriez dû :**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

En cas de surdosage, le malade sera hospitalisé et maintenu en position allongée. Un traitement classique de l'hypotension sera institué.

Du fait de sa fixation protéique élevée, l'alfuzosine est difficilement dialysable.

**Si vous oubliez de prendre FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée :**

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?**