

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

## Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

## Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu [sous pli confidentiel] doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

## Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

## Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

- O Réclamation : contact@mupras.com
- O Prise en charge : pec@mupras.com
- O 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.



## Déclaration de Maladie

M22- 0041466

A74327

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 : 01-01-47

Adresse : 100 F10 Rue El Jauhar N° 118

Tél. : 0662492202

Total des frais engagés : 100000 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 12/06/23

Nom et prénom du malade : ALLAHIA OMAR Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

AL DENT

Affection longue durée ou chronique :  ALD  ALC

Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

07 SEP. 2023

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 : 08/09/2023

Signature de l'adhérent(e) :

laf

Autorisation CNDP N° : A-A215 / 2019

#### **RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES**

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
12/01/23 CA			150,-	

## **EXECUTION DES ORDONNANCES**

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<b>pharmacie WAFIQ</b> <b>Dr. RAMZI Tarik</b> <b>Sitelement Wafiq Lot N°363</b> <b>Tél.: 0522 32 72 79</b>	12/6/23	827,40

## **ANALYSES - RADIOGRAPHIES**

<u>Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue</u>	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

## AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	
	.....					.....
	.....					.....
	.....					.....
	.....					.....
	.....					.....

## RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

### **Important :**

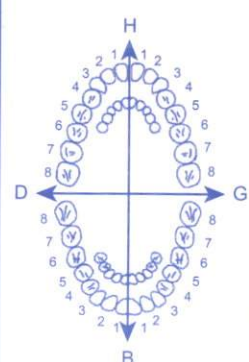
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

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 CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553



**[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

*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

Al aheia mall

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

1) Megaflex 500

58,30 18 2 2/3 pot 10

2) Megaflex 165

18 x 3/8

3) Poligyn 600

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

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

4) Elatia

06 76 45 48 49 - 05 22 32 44 55 - المحمول : 05 22 32 44 55 - العنوان : 41  
41، شارع ابن زيد الطريق الأول برشيد - 41  
41، Rue Tarif Ibnou Ziad 1<sup>er</sup> étage Berrachid - Tel. 05 22 32 44 55 - GSM : 06 76 45 48 49

827,40

Véritable d'éviter d'utiliser MEGAFLOX® pendant la grossesse.  
\* pas de MEGAFLOX® pendant l'allaitement car la clorhydrate passe dans le lait maternel et pourra nuire à la santé de votre enfant.  
conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

#### aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

ut abaisser votre niveau de vigilance. Des effets indésirables neurologiques peuvent se produire. Par conséquent, assurez-vous de savoir comment réagir si vous prenez ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas d'effet indésirable.

#### Précautions aux excipients à effet notable

#### ENTREPRENDRE MEGAFLOX® ?

Si vous prenez ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas d'effet indésirable.

Prévenez votre pharmacien si vous avez déjà des problèmes rénaux car le dosage de médicament à prendre devra éventuellement être adapté.

Le traitement doit être continué jusqu'à 5 à 7 jours mais peut être plus long si nécessaire. Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des doutes sur le nombre de comprimés de MEGAFLOX® à prendre ou la façon de les prendre.

a. Avez-vous les comprimés avec une grande quantité d'eau ? Ne buvez pas les comprimés car ils ont moussé.

b. Essayez de prendre les comprimés à peu près à la même heure chaque jour.

c. Vous pouvez prendre les comprimés au cours ou en dehors des repas. Le calcium présent dans un repas n'a pas d'influence grave sur l'effet du médicament. Cependant, Prenez à boire abondamment pendant le traitement pour ce médicament.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de MEGAFLOX® que vous l'avez dû :

Si vous avez dépassé la dose prescrite, consultez immédiatement votre médecin. Si possible, emportez les comprimés restants ou la boîte avec vous pour les montrer au médecin.

Conduite à tenir en cas d'excès d'une ou plusieurs doses :

Si vous suivez le guide de prendre MEGAFLOX® :

Prenez la dose quotidienne dès que possible, puis continuez le traitement normalement.

Toutefois, s'il est presque l'heure de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose oubliée et continuez le traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Veuillez à suivre votre traitement jusqu'à la fin.

Médecin nécessaire, il existe des syndromes de surdosage :

Si vous avez des 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.

Cessez de prendre ce médicament et contactez immédiatement votre médecin si vous présentez un des effets suivants. La fréquence de ces effets peut être rare (susceptible d'affecter jusqu'à 1 personne sur 1000), très rare (susceptible d'affecter jusqu'à 1 personne sur 10000) ou indéterminée (la fréquence ne peut pas être estimée sur la base des données disponibles) :

• réaction allergique, accumulation de liquide dans l'organisme due à une réaction allergique gêlante (œdème allergique), rapide gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, qui peut entraîner des difficultés d'avaler ou à respirer (œdème de Quincke) ;

• inflammation des intestins (colite) liée à l'utilisation d'antibiotiques (peut entraîner de très rares cas) ;

• réactions allergiques graves susceptibles de se manifester sous forme de :

o réaction anaphylactique (réaction de choc) provoquée par l'apparition d'une éruption cutanée, un œdème aigu, des difficultés à respirer ;

o réactions allergiques pouvant se manifester par une éruption cutanée, un gonflement des lèvres, de la langue ou de la gorge ou de l'ensemble

o maladie sérique (peut se manifester par une fièvre, un gonflement, une éruption cutanée et une augmentation du volume des ganglions lymphatiques) ;

• troubles psychiatriques (réactions psychotiques peuvent conduire à des pensées suicidaires, des tentatives de suicide ou à un suicide) ;

• pénétration (l'inflammation du porc) : l'origine d'intenses douleurs dans le haut de l'estomac, souvent accompagnée de nausées et vomissements ;

• maladie du foie, y compris inflammation du foie (hépatite), destruction des cellules du foie (nécrose hépatique) aboutissant de façon très rare à une insuffisance hépatique

peut mettre en jeu le foie et le pancréas ;

• éruptions cutanées entraînées par des vésicules et un décollement de la peau autour de la bouche, de la nez, des yeux, des organes génitaux ou sur l'ensemble du corps (par exemple, syndrome de Stevens-Johnson ou syndrome de Lyell qui sont potentiellement fatales) ;

• douleurs et/ou faiblesse musculaire, inflammation des articulations et douleurs articulaires, augmentation du tonus musculaire et crampes, inflammation ou rupture des tendons - en particulier du gros tendon situé à l'arrière du tendon d'Achille) ; tendinites associées au système nerveux telles que douleurs, brûlures, picotements, engourdissement et/ou faiblesse musculaire au niveau des extrémités ;

• rythme cardiaque anormalement rapide, rythme cardiaque irrégulier mettant la vie en danger, rythme cardiaque modifié (appelé « allongement de l'intervalle QT », observé sur un ECG, enregistrement du bruit électrique du cœur) ;

• éruption cutanée caractérisée par des vésicules et une rougeur, accompagnée parfois de fièvre (urticose exanthématoise aigue généralisée) ;

• troubles de la vision incluant troubles de la vision des couleurs, une vision trouble ou vision double.

Vous informez votre médecin ou pharmacien si l'un des effets indésirables suivants devient grave ou persiste au-delà de quelques jours :

• nausées, diarrhée, crampes

• douleurs des articulations chez l'enfant

Effets indésirables pas fréquents (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

• sueurs nocturnes (dès qu'ils commencent)

• concentration élevée des leucocytes (une sorte de globules blancs) ;

• perte d'appétit (anorexie) ;

• hypertonie, agitation ;

• maux de tête, étourdissements, troubles du sommeil, troubles du goût ;

• vomissements, douleurs abdominaires, problèmes digestifs tels que des problèmes d'estomac (indigestion/brûlures d'estomac) ou flatulences ;

• éruption cutanée, démagnoles, urticare, urticaire ;

• douleurs dans les muscles et les os, douleurs des articulations chez l'adulte ;

• altération de la fonction rénale ;

• sensation de fatigue musculaire (asthénie) ;

• réactions allergiques (peut entraîner une réaction d'hypersensibilité à une substance présente dans le sang).

Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

• modification du nombre des plaquettes rouges ou de certains globules blancs (leucopénie, leucocytose, neutropénie, anémie), augmentation ou diminution des cellules

présentes dans le sang servant à la coagulation sanguine (plaquettes) ;

• augmentation du taux de sucre dans le sang (hyperglycémie) ;

• confusion, déorientation, réactions d'irritabilité, réves étranges, hallucinations ;

• convulsions, sensibilité inhabituelle, diminution de sensibilité de la peau, tremblements, crises convulsives, vertiges ;

• bouffements d'oreilles, troubles ou perte de l'audition ;

• accélération des battements cardiaques (tachycardie) ;

• dilatation des vaisseaux sanguins (vasodilatation), baisse de la pression artérielle, évanouissement ;

• essoufflement, y compris symptômes asthmatiques ;

• troubles hémoptiques, jambes lâches (cholésteatose), hépatite ;

• sensibilité à la lumière ;

• douleurs musculaires, déformation des articulations, augmentation du tonus musculaire et crampes, inflammation des voies urinaires ;

• rétention d'eau, hypertension artérielle ;

• augmentation de la concentration dans le sang de l'enzyme amylase (une enzyme issue du pancréas) ;

• diminution d'origine particulière du nombre de plaquettes rouges dans le sang (anémie hémolytique), diminution très importante du nombre de certains globules blancs (granulocytopénie), diminution similaire du nombre des globules rouges, des globules blancs et des plaquettes (pancytopénie) peuvent être fatale, ophtalmie majeure

• migraines, troubles de la coordination, démarche instable (troubles de la marche), altération de l'odorat (troubles olfactifs), hypertension intracrânienne ;

• petits saignements sous forme de points rouges sous la peau (petiches) ;

• aggravation des symptômes de la myasthénie.

Effets indésirables très rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) :

• diminution d'origine particulière du nombre de plaquettes rouges dans le sang (anémie hémolytique), diminution très importante du nombre de certains globules blancs (granulocytopénie), diminution similaire du nombre des globules rouges, des globules blancs et des plaquettes (pancytopénie) peuvent également être fatale ;

• migraines, troubles de la coordination, démarche instable (troubles de la marche), altération de l'odorat (troubles olfactifs), hypertension intracrânienne ;

• rétention d'humeur (mélancolie) ou syndrome de DRESS.

#### Déclaration des effets secondaires

Si vous suspectez 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 pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

#### 5- COMMENT CONSERVER MEGAFLOX® ?

Il faut les garder à la partie et à l'abri des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte et les blisters. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné.

Conservez à une température ne dépassant pas 25 °C.

Pour MEGAFLOX® médicamenteux, il existe deux types de conditionnement :

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « avec comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

• « sans comprimés » (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

Véritable d'éviter d'utiliser MEGAFLOX® pendant la grossesse.  
\* pas de MEGAFLOX® pendant l'allaitement car la clorhydrate passe dans le lait maternel et pourra nuire à la santé de votre enfant.  
conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

#### aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

ut abaisser votre niveau de vigilance. Des effets indésirables neurologiques peuvent se produire. Par conséquent, assurez-vous de savoir comment réagir si vous prenez ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas d'effets indésirables.

#### Précautions aux excipients à effet notable

#### ENTREPRENDRE MEGAFLOX® ?

Si vous prenez ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas d'effets indésirables.

Prévenez votre pharmacien si vous avez déjà des problèmes rénaux car le dosage de médicament à prendre devra éventuellement être adapté.

Le traitement doit être continué jusqu'à 5 à 7 jours mais peut être plus long si nécessaire. Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des doutes sur le nombre de comprimés de MEGAFLOX® à prendre ou la façon de les prendre.

a. Avez-vous les comprimés avec une grande quantité d'eau ? Ne buvez pas les comprimés car ils ont moussé.

b. Essayez de prendre les comprimés au moins 1 heure avant le repas.

c. Vous pouvez prendre les comprimés au cours ou en dehors des repas. Le calcium présent dans un repas n'a pas d'incidence grave sur l'effet du médicament. Cependant, Prenez à boire abondamment pendant le traitement pour ce médicament.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de MEGAFLOX® que vous l'avez dû :

Si vous avez dépassé la dose prescrite, consultez immédiatement votre médecin. Si possible, emportez les comprimés restants ou la boîte avec vous pour les montrer au médecin.

Conduite à tenir en cas d'excès d'une ou plusieurs doses :

Si vous suivez le guide de prendre MEGAFLOX® :

Prenez la dose quotidienne dès que possible, puis continuez le traitement normalement.

Toutefois, s'il est presque l'heure de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose oubliée et continuez le traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Veuillez à suivre votre traitement jusqu'à la fin.

Médecin nécessaire, il existe des syndromes de surdosage :

Si vous avez des 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.

Cessez de prendre ce médicament et contactez immédiatement votre médecin si vous présentez un des effets suivants. La fréquence de ces effets peut être rare (susceptible d'affecter jusqu'à 1 personne sur 1000), très rare (susceptible d'affecter jusqu'à 1 personne sur 10000) ou indéterminée (la fréquence ne peut pas être estimée sur la base des données disponibles) :

• réaction allergique, accumulation de liquide dans l'organisme due à une réaction allergique gênante (œdème allergique), rapide gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, qui peut entraîner des difficultés d'avaler ou à respirer (œdème de Quincke) ;

• inflammation des intestins (colite) liée à l'utilisation d'antibiotiques (peut entraîner de très rares cas) ;

• réactions allergiques graves susceptibles de se manifester sous forme de :

o réactions anaphylactiques (réaction de choc) provoquée par l'apparition d'une éruption cutanée, un œdème aigu, des difficultés à respirer ;

o réactions allergiques graves susceptibles de se manifester sous forme de : un érythème diffus, un gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou de l'ensemble du corps, un émoissons, des difficultés à respirer ;

o maladie sérique (peut se manifester par une fièvre, un gonflement, une éruption cutanée et une augmentation du volume des ganglions lymphatiques) ;

• troubles psychiatriques (réactions psychotiques peuvent conduire à des pensées suicidaires, des tentatives de suicide ou à un suicide) ;

• pénétration (l'inflammation du porc) : l'origine d'intenses douleurs dans le haut de l'estomac, souvent accompagnée de nausées et vomissements ;

• maladie du foie, y compris inflammation du foie (hépatite), destruction des cellules du foie (nécrose hépatique) aboutissant de façon très rare à une insuffisance hépatique

peut mettre en jeu le foie et la peau ;

• éruptions cutanées entraînée par des vésicules et un décollement de la peau autour de la bouche, de la nez, des yeux, des organes génitaux ou sur l'ensemble du corps (par exemple, syndrome de Stevens-Johnson ou syndrome de Lyell qui sont potentiellement fatales) ;

• douleurs et/ou faiblesse musculaire, inflammation des articulations et douleurs articulaires, augmentation du tonus musculaire et crampes, inflammation ou rupture des tendons - en particulier du gros tendon située à l'arrière de la cheville (tendon d'Achille) ; tendinites associées au système nerveux telles que douleurs, brûlures, picotements, engourdissement et/ou faiblesse musculaire au niveau des extrémités ;

• rythme cardiaque anormalement rapide, rythme cardiaque irrégulier mettant la vie en danger, rythme cardiaque modifié (appelé « allongement de l'intervalle QT », observé sur un ECG, enregistrement du bras électrique du cœur) ;

• éruption cutanée caractérisée par des vésicules et une rougeur, accompagné parfois de fièvre (urticose exanthématoise aigue généralisée) ;

• troubles de la vision incluant troubles de la vision des couleurs, une vision trouble ou vision double.

Veuillez informer votre médecin ou pharmacien si l'un des effets indésirables suivants devient grave ou persiste au-delà de quelques jours :

• nausées, diarrhée,

• douleurs des articulations chez l'enfant.

Effets indésirables peu fréquents (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

• sueurs nocturnes (dès qu'ils commencent) ;

• concentration élevée des leucocytes (une sorte de globules blancs) ;

• perte d'appétit (anorexie) ;

• hypertonie, agitation ;

• maux de tête, étourdissements, troubles du sommeil, troubles du goût ;

• vomissements, douleurs abdominaires, problèmes digestifs tels que des problèmes d'estomac (indigestion/brûlures d'estomac) ou flatulences ;

• éruption cutanée, démagnoles, urticaire, urticaria ;

• douleurs dans les muscles et les os, douleurs des articulations chez l'adulte ;

• altération de la fonction rénale ;

• sensation de fatigue importante (asthénie) ;

• réactions allergiques graves (peut entraîner une réaction anaphylactique avec substance présente dans le sang).

Effets indésirables très rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) :

• modification du nombre des plaquettes rouges ou de certains globules blancs (leucopénie, leucocytose, neutropénie, anémie), augmentation ou diminution des cellules présentes dans le sang servant à la coagulation sanguine (plaquettes) ;

• augmentation du taux de sucre dans le sang (hyperglycémie) ;

• confusion, déorientation, réactions d'ätzé, réves étranges, hallucinations ;

• évanouissement, sensibilité inhabituelle, diminution de sensibilité de la peau, tremblements, crises convulsives, vertiges ;

• bouffements d'oreilles, troubles ou perte de l'audition ;

• accélération des battements cardiaques (tachycardie) ;

• dilatation des vaisseaux sanguins (vasodilatation), baisse de la pression artérielle, évanouissement ;

• essoufflement, y compris symptômes asthmatiques ;

• troubles hémoptiques, jambes lâches (cholésteatose), hépatite ;

• sensibilité à la lumière ;

• douleurs musculaires, diminution des articulations, augmentation du tonus musculaire et crampes, déformation des articulations (arthrose) ;

• augmentation de la tension dans les yeux (hypertension oculaire) ;

• diminution d'origine particulière du nombre de plaquettes rouges dans le sang (anémie hémolytique), diminution très importante du nombre de certains globules blancs (granulopénie), diminution similaire du nombre des globules rouges, des globules blancs et des plaquettes (pancytopénie) peuvent être fatale, ophtalmie majeure

• migraines, troubles de la coordination, démarche instable (troubles de la marche), altération de l'odorat (troubles olfactifs), hypertension intracrânienne ;

• petits saignements sous forme de points rouges sous la peau (petiches) ;

• aggravation des symptômes de la myasthénie.

Fréquence indéterminée (peut être estimée sur la base des données disponibles) :

• affections neurologiques (telle que céphalées, brûlures, picotements, engourdissement et/ou faiblesse dans les extrémités) ;

• modification de la coagulation du sang (chez les patients traités par des antiviraux K ou autres anticoagulants) ;

• réactions allergiques (mauvaise tolérance ou sensibilité de grand intérêt et hyperactivité (hypoactivité) ;

• réactions d'hypersensibilité (y compris syndrome de DRESS).

#### Déclaration des effets secondaires

Si vous suspectez 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 pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

#### 5- COMMENT CONSERVER MEGAFLOX® ?

Tenir hors de la portée de toutes les personnes.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte et les blisters. (La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).

Conservez à une température ne dépassant pas 25 °C.

Pour MEGAFLOX® 250 mg, 500 mg et 500 mg etodoxate chlorhydrate

Équivalent à Ciprofloxacin (OCl)

Pour MEGAFLOX® 500 mg

Ciprofloxacin chlorhydrate

Équivalent à Ofloxacin (OCl)

500,00 mg

Composition qualitative en excipients (communs) :

Aval, Aerosol 200, Stéarate de magnésium, Crospovidone (Type A), Amidon de maïs.

Composition qualitative en excipients du packaging (commun) :

Oxyde blanc Y-7000, Ecza pütteli

Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc :

Laboratoires AFRIC-PHAR

Zone industrielle, Ouest Ain Houara,

Rue Râbiâne N° 322 (ex R.S.111)

Km 12,400 Ain Houara

28 630 Mohammédia.

Le date d'édition de la notice

Février 2019

Conditions de prescription et de délivrance.

Tableau A

Informations réservées aux professionnels de santé

Sous objet

Utilisation pendant la grossesse et l'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 de prendre ce médicament.

Interactions avec les aliments et les boissons

Si vous prenez MEGAFLOX®, évitez des repas, ne consommez pas de produits laitiers (par ex. lait ou yaourt) ou de boissons enrichies en calcium quand vous prenez les comprimés de ciprofloxacine car les produits laitiers peuvent diminuer l'effet du médicament.

Interactions avec les produits de physiothérapie ou thérapies alternatives

Sous objet

Utilisation pendant la grossesse et l'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 de prendre ce médicament.

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 ?

- Qu'est-ce que MEGASFON® et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser MEGASFON® ?
- Comment utiliser MEGASFON® ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver MEGASFON® ?
- 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 spastiques de l'intestin, des voies biliaires, de la vessie et de l'utérus.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE 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 phénylcétoneurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylcétoneurie ne pouvant être éliminée correctement.

Du lactose, son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de lapp 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 phénylcétoneurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylcétoneurie 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. Renouvez 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. Renouvez en cas de spasmes importants, en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 3 comprimés orodispersibles par jour.

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

###### Chez l'adulte

1 comprimé orodispersible, au moment de la crise. Renouvez en cas de spasmes importants en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 3 comprimés par jour.

###### Chez l'enfant

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 suppositoires 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 oublié de prendre.

###### Si vous arrêtez d'utiliser MEGASFON® :

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce

médicament, demandez à votre pharmacien

#### 4. QUELLES SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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 étendue squameuse rouge avec des masses

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

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

Dans certains cas, une réaction peut survenir.

• Par un œdème (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.

4 FXT

**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® 10 mg**

**à libération prolongée**

### sologie

Lisez cette à l'intérieur.

- Elec
- Siération.
- 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.

عينة للتذكرة.

dre ce médicament.

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

### 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.
- 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 ritonavir ou au cobicistat), ou utilisés dans le traitement de l'hépatite C (par exemple le télaprévir ou le bocéprevir), ou utilisés dans le traitement de certaines infections fongiques (par exemple kétocoazole, itraconazole, posaconazole), ou utilisés dans certaines infections bactériennes (par exemple : clarithromycine, érythromycine, téthromycine) voir rubrique « Prise ou utilisation d'autres médicaments ».

Faites attention avec FLOTRAL®, 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®, 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?

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

#### Fréquemment :

- 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;
- Edèmes, 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 adjvant 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.
- Maladie rénale aiguë.

*Traitement adjvant 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 précoce.

#### **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. QUELLES 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 adjvant 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.
- Maladie aiguë de la prostate.

*Traitement adjvant 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 précoce.

## **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. QUELLES 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 adjvant 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.
- Maladie aiguë de la prostate.

*Traitement adjvant 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 précoce.

## **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. QUELLES SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS?**