

# INFORMATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

à :

référé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le service au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

- La durée 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.

**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

M22- 0046512

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2131

Société : RAM

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : Mohamed Lual

Date de naissance :

Adresse :

Tél : 0631 96 95 01

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 16.08.2023

Nom et prénom du malade : MARZAQI AMOU

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

Age :

☐ Enfant

Nature de la maladie :

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 :

Signature de l'adhérent(e) :

Le :

18/08/2023

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
16/08/23			2000	

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant
	16.08.2023	2000

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

## AUXILIAIRES MEDICAUX

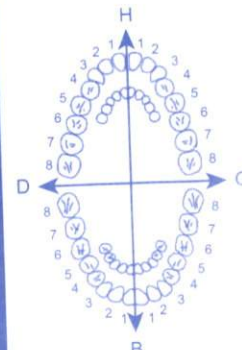
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

## RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient
			
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES			

**DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE**

H		H
25533412	21433552	
00000000	00000000	
D		G
00000000	00000000	
35533411	11433553	
	B	

**[Création, remont, adjonction]**  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

CCEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

**DATE DU DEVIS**

**DATE DE L'EXECUTION**

**VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS**

**VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION**

**Docteur Salwa OUMARI**

**NEUROLOGUE**

**Spécialiste des Maladies du Cerveau, de La Moelle Epinière,  
du Nerf et du Muscle**

**.Epilepsie, Migraine, Accident Vasculaire Cérébral**

• Maladie d'Alzheimer, Maladie de Parkinson

### • Sclérose en Plaques, Myopathie, Neuropathie

**Electroencephalogramme (EEG/Vidéo EEG)**

### Electroneuromyogram (EMG)



## الدكتورة سلوى عماري

طبيبة إختصاصية فى أمراض الدماغ والجهاز العصبى

• أمراض الصرع، آلام الرأس، الدوخة، جلطة الدماغ

• مرض الزهيمر، مرض باركنسون، مرض التصلب المتعدد

• أمراض الأعصاب والعضلات

### التخطيط الكهربائي للدماغ : الشبكة

التخطيط الكهربائي للأعصاب والعضلات

2. 10108 1223

1- MAR ZAOUT TAMOU

561.  $\omega \times 3$

1083.00

for

1/ Kerala

 $\Delta 1/2$ 

Δ

82.12 x 2

16A.201 or 3mg

2 Mexican 20

الدكتور سلوى OUMARI  
 EME SALWA OUMARI  
 Office en Face de la Banque  
 05 22 99 24 24  
 NEUROLOGUE EEG EMG  
 Quai Loub City  
 au dessus de AECI / Tel 0522 99 24 24



5a 10 x 2

100,20

3/Tanganis 4

→ 1 cp x 30

28.00 x 2

116,00 / 100 15000  
p 2 18

41 Bet asak 9

1 - 0 - 4

100000

**Pharmacie Portes Tamarts SARL**  
Moulay Thame Complex Résidentiel  
Boulevard Hassan I au dessus de KFC / Tél 05 22 99 27 66  
ICEU 05268797000065  
246340

**Pharmacie Portes Tamarts SARL**  
Moulay Thame Complex Résidentiel  
Boulevard Hassan I au dessus de KFC / Tél 05 22 99 27 66  
ICEU 05268797000065

الدكتورة سلوى  
**Docteur Salwa OUMARI**  
اختصاصية في أمراض الدماغ والجهاز العصبي  
**NEUROLOGUE EEG - EMG**  
Bd Qued Laou City Office en Face de Marjane  
Hassani (au dessus de KFC) / Tél 05 22 99 27 66

120.00 x 3 360.00

5/IRVEL 1500

**Pharmacie Portes Tamarts SARL**  
Moulay Thame Complex Résidentiel  
Boulevard Hassan I au dessus de KFC / Tél 05 22 99 27 66  
ICEU 05268797000065  
246340

100 3 mois

intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

**IRVEL® contient du sodium :** Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par dose, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

### 3. COMMENT PRENDRE IRVEL® ?

#### Instructions pour un bon usage

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

#### Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration

**Mode et voie d'administration :**  
IRVEL® se prend par voie orale. Avalez les comprimés avec un verre d'eau. Prenez le médicament au cours ou en dehors des repas. Vous devez en prendre à la même heure chaque jour. Il est important que vous continuiez de prendre le médicament à la même heure chaque jour.

#### Posologie, Fréquence d'administration et Durée du traitement

**- Chez les patients ayant une pression artérielle élevée :**

La dose habituelle est de 150 mg une seule fois par jour (2 comprimés de 75 mg) ou 300 mg une seule fois par jour (4 comprimés de 75 mg) par jour, en fonction de la pression artérielle.

**- Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète :**

Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète, la dose habituelle est de 300 mg une fois par jour (4 comprimés de 75 mg). Le médecin peut conseiller la prise d'une dose plus faible, en particulier chez les patients sous hémodialyse ou les patients âgés de plus de 75 ans. L'effet maximal de baisse de la pression artérielle est obtenu quatre à six heures après la prise.

**- Utilisation chez les enfants et les adolescents :**

IRVEL® ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant prend ce médicament, consultez votre médecin.

#### Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de IRVEL®, comprimés pelliculés, que vous n'auriez dû :

Si vous prenez accidentellement un trop grand nombre de comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

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

Si vous oubliez de prendre IRVEL®, comprimés pelliculés :

Si par inadvertance vous oubliez un jour de prendre votre médicament, prenez la dose suivante comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double 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 votre pharmacien.

#### Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Si vous arrêtez de prendre IRVEL®, comprimés pelliculés :

- L'arrêt de votre traitement par IRVEL® peut entraîner une aggravation de votre maladie.

- N'arrêtez pas votre traitement sauf avis contraire de votre médecin.

### 4. QUELS 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.

Certains effets peuvent être sérieux et peuvent nécessiter une surveillance médicale.

Comme avec des médicaments similaires, des rares cas d'allergie cutanée (éruption, urticaire), ainsi que des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été rapportés chez des patients prenant de l'irbesartan. Si vous pensez que vous développez l'un de ces effets ou si vous êtes essoufflé, arrêtez de prendre IRVEL® et prévenez immédiatement votre médecin.

La fréquence des effets indésirables listés ci-dessous est définie selon les conventions suivantes :

Très fréquent : peut affecter plus d'1 personne sur 10.

Fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10.

Peu fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100.

Les effets indésirables rapportés au cours des études cliniques chez les patients traités par IRVEL® ont été :

- Très fréquents (pouvant affecter plus d'1 personne sur 10) : si vous souffrez d'une élévation de la pression artérielle et d'un diabète de type 2 avec atteinte rénale, les tests sanguins peuvent montrer une élévation du taux de potassium.

- Fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) : sensation de vertige, sensation de malaise/vomissements, fatigue et les tests

intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

**IRVEL® contient du sodium :** Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par dose, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

### 3. COMMENT PRENDRE IRVEL® ?

#### Instructions pour un bon usage

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

**Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration :**

IRVEL® se prend par voie orale. Avalez les comprimés avec un verre d'eau. Prenez votre médicament à la même heure chaque jour. Il est important que vous continuiez de prendre votre médicament à la même heure chaque jour.

**Posologie, Fréquence d'administration et Durée du traitement**

- Chez les patients ayant une pression artérielle élevée :

La dose habituelle est de 150 mg une seule fois par jour (2 comprimés de 75 mg) ou 300 mg une seule fois par jour (4 comprimés de 75 mg) sur la pression artérielle.

- Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète :

Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète et une atteinte rénale associée est de 300 mg une fois par jour (4 comprimés de 75 mg). Le médecin peut conseiller la prise d'une dose plus faible, en particulier chez les patients sous hémodialyse ou les patients âgés de plus de 75 ans. L'effet maximal de baisse de la pression artérielle est obtenu quatre à six semaines après le début du traitement.

- Utilisation chez les enfants et les adolescents :

IRVEL® ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant prend ce médicament, consultez votre médecin.

**Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :**

Si vous avez pris plus de IRVEL®, comprimés pelliculés, que vous n'auriez dû :

Si vous prenez accidentellement un trop grand nombre de comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

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

Si vous oubliez de prendre IRVEL®, comprimés pelliculés :

Si par inadvertance vous oubliez un jour de prendre votre médicament, prenez la dose suivante comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double 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 votre pharmacien.

**Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :**

Si vous arrêtez de prendre IRVEL®, comprimés pelliculés :

- L'arrêt de votre traitement par IRVEL® peut entraîner une aggravation de votre maladie.

- N'arrêtez pas votre traitement sauf avis contraire de votre médecin.

### 4. QUELS 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.

Certains effets peuvent être sérieux et peuvent nécessiter une surveillance médicale.

Comme avec des médicaments similaires, des rares cas d'allergie cutanée (éruption, urticaire), ainsi que des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été rapportés chez des patients prenant de l'irbesartan. Si vous pensez que vous développez l'un de ces effets ou si vous êtes essoufflé, arrêtez de prendre IRVEL® et prévenez immédiatement votre médecin.

La fréquence des effets indésirables listés ci-dessous est définie selon les conventions suivantes :

Très fréquent : peut affecter plus d'1 personne sur 10.

Fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10.

Peu fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100.

Les effets indésirables rapportés au cours des études cliniques chez les patients traités par IRVEL® ont été :

- Très fréquents (pouvant affecter plus d'1 personne sur 10) : si vous souffrez d'une élévation de la pression artérielle et d'un diabète de type 2 avec atteinte rénale, les tests sanguins peuvent montrer une élévation du taux de potassium.

- Fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) : sensation de vertige, sensation de malaise/vomissements, fatigue et les tests

intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

**IRVEL® contient du sodium :** Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par dose, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

### 3. COMMENT PRENDRE IRVEL® ?

#### Instructions pour un bon usage

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

**Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration :**

IRVEL® se prend par voie orale. Avalez les comprimés avec un verre d'eau. Prenez votre médicament à la même heure chaque jour. Il est important que vous continuiez de prendre votre médicament à la même heure chaque jour.

**Posologie, Fréquence d'administration et Durée du traitement**

- Chez les patients ayant une pression artérielle élevée :

La dose habituelle est de 150 mg une seule fois par jour (2 comprimés de 75 mg) ou 300 mg une seule fois par jour (4 comprimés de 75 mg) sur la pression artérielle.

- Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète :

Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète, la dose habituelle est de 300 mg une fois par jour (4 comprimés de 75 mg). Le médecin peut conseiller la prise d'une dose plus faible, en particulier chez les patients sous hémodialyse ou les patients âgés de plus de 75 ans. L'effet maximal de baisse de la pression artérielle est obtenu quatre à six heures après la prise.

- Utilisation chez les enfants et les adolescents :

IRVEL® ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant prend ce médicament, consultez votre médecin.

**Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :**

Si vous avez pris plus de IRVEL®, comprimés pelliculés, que vous n'auriez dû :

Si vous prenez accidentellement un trop grand nombre de comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

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

Si vous oubliez de prendre IRVEL®, comprimés pelliculés :

Si par inadvertance vous oubliez un jour de prendre votre médicament, prenez la dose suivante comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double 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 votre pharmacien.

**Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :**

Si vous arrêtez de prendre IRVEL®, comprimés pelliculés :

- L'arrêt de votre traitement par IRVEL® peut entraîner une aggravation de votre maladie.

- N'arrêtez pas votre traitement sauf avis contraire de votre médecin.

### 4. QUELS 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.

Certains effets peuvent être sérieux et peuvent nécessiter une surveillance médicale.

Comme avec des médicaments similaires, des rares cas d'allergie cutanée (éruption, urticaire), ainsi que des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été rapportés chez des patients prenant de l'irbesartan. Si vous pensez que vous développez l'un de ces effets ou si vous êtes essoufflé, arrêtez de prendre IRVEL® et prévenez immédiatement votre médecin.

La fréquence des effets indésirables listés ci-dessous est définie selon les conventions suivantes :

Très fréquent : peut affecter plus d'1 personne sur 10.

Fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10.

Peu fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100.

Les effets indésirables rapportés au cours des études cliniques chez les patients traités par IRVEL® ont été :

- Très fréquents (pouvant affecter plus d'1 personne sur 10) : si vous souffrez d'une élévation de la pression artérielle et d'un diabète de type 2 avec atteinte rénale, les tests sanguins peuvent montrer une élévation du taux de potassium.

- Fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) : sensation de vertige, sensation de malaise/vomissements, fatigue et les tests



# Keppra

**Keppra 250 mg comprimé pelliculé**

**Keppra 500 mg comprimé pelliculé**

**Lévétiracétam**

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous ou votre enfant.**

- 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, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi dans cette notice. Voir section 4.

**Que contient cette notice :**

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

**1. Qu'est-ce que Keppra et dans quel cas il est utilisé**  
Le lévétiracétam est un médicament d'épilepsie.

Keppra est utilisé :

- Seul, chez l'adulte et l'adolescent à partir de 16 ans présentant une certaine forme d'épilepsie nouvellement diagnostiquée. L'épilepsie est une maladie où les patients ont des crises répétées (convulsions). Le lévétiracétam est utilisé pour la forme d'épilepsie où les crises n'affectent initialement qu'un seul côté du cerveau, mais qui par la suite pourraient s'étendre à des zones plus larges des deux côtés du cerveau (crise partielle avec ou sans généralisation secondaire). Le lévétiracétam vous a été prescrit par votre médecin afin de réduire le nombre de crises.
- En association à d'autres médicaments anticonvulsifs pour traiter :
  - Les crises partielles avec ou sans généralisation chez l'adulte, l'adolescent, l'enfant et le nourrisson à partir de l'âge de 1 mois,
  - Les crises myocloniques (mouvements brefs et saccadés d'un muscle ou d'un groupe de muscles) de l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans, ayant une épilepsie myoclonique juvénile,
  - Les crises généralisées tonico-cloniques primaires (crises graves avec une perte de conscience) de l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans, ayant une épilepsie généralisée idiopathique (ce type d'épilepsie qui est supposé avoir une cause génétique).

**2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Keppra?**

**Ne prenez jamais Keppra**

- Si vous êtes allergique au lévétiracétam, aux dérivés de pyrrolidone ou à l'un des autres composants de ce médicament (listés en rubrique 6).

**Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre Keppra

- Si vous souffrez de troubles rénaux, suivez les instructions de votre médecin. Il décidera si votre posologie doit être adaptée.
- Si vous notez un ralentissement de la croissance ou un développement pubertaire inattendu de votre enfant, contactez votre médecin.
- Un petit nombre de personnes traitées par des anticonvulsifs comme Keppra ont eu des idées autodestructrices ou suicidaires. Si vous présentez des symptômes de dépression et/ou des idées suicidaires, contactez votre médecin.
- Si vous avez des antécédents familiaux ou médicaux de rythme cardiaque irrégulier (visibles sur un électrocardiogramme), ou si vous avez une maladie et/ou prenez un traitement qui vous rendent(s) sujet(s) à des troubles du rythme cardiaque ou à des déséquilibres électrolytiques (déséquilibre des sels).

Informations sur les effets indésirables : Si vous présentez des effets secondaires suivants, veuillez contacter votre médecin :

l'augmentation de la fréquence des crises convulsives. Si votre médecin vous prescrit un traitement par Keppra, il vous donnera les instructions concernant l'utilisation de ce médicament. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, contactez votre médecin ou 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.

**Prévenez immédiatement votre médecin, ou rendez-vous au service d'urgence le plus proche, si vous ressentez :**

- Faiblesse, sensation d'étourdissement ou de vertige ou difficultés à respirer, car cela pourrait être des signes d'une réaction allergique (anaphylactique) grave,
- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge (œdème de Quincke),
- Symptômes pseudo-grippaux et éruption cutanée sur le visage suivie d'une éruption cutanée étendue avec une température élevée, une augmentation des taux d'enzymes hépatiques observée dans les tests sanguins et une augmentation d'un type de globules blancs (éosinophilie) et un gonflement des ganglions lymphatiques (syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques [DRESS]),
- Symptômes tels que faible volume d'urine, fatigue, nausées, vomissements, confusion et œdème des jambes, des chevilles ou des pieds, car cela pourrait être un signe de diminution soudaine de la fonction rénale,
- Eruption cutanée pouvant former des cloques et ressembler à de petites cibles (taches sombres centrales entourées par une zone plus pâle, avec un anneau sombre autour du bord) (érythème polymorphe),
- Une éruption cutanée généralisée avec des cloques et décollement de la peau, en particulier autour de la bouche, du nez, des yeux et des organes génitaux (syndrome de Stevens-Johnson)
- Une forme plus grave d'éruption cutanée provoquant un décollement de la peau sur plus de 30 % de la surface du corps (nécrolyse épidermique toxique),
- Signes de changements mentaux graves ou si quelque'un de votre entourage remarque des signes de confusion, somnolence (endormissement), amnésie (perte de mémoire), troubles de la mémoire (oubli), un comportement anormal ou d'autres signes neurologiques, y compris mouvements involontaires ou incontrôlés. Cela pourrait être les symptômes d'une encéphalopathie.

Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés sont rhinopharyngite, somnolence (envie de dormir), maux de tête, fatigue et étourdissements. Au début du traitement ou lors d'une augmentation de la dose, les effets indésirables tels qu'envie de dormir, fatigue et étourdissements peuvent être plus fréquents. Ces effets devraient cependant diminuer avec le temps.

**Très fréquents :** pouvant survenir chez plus d'1 patient sur 10

- Rhinopharyngite
- Somnolence (envie de dormir) ; maux de tête.

**Fréquents :** pouvant survenir au maximum chez 1 patient sur 10

- Anorexie (perte d'appétit)
- Dépression, hostilité ou agressivité, anxiété, insomnie, nervosité ou irritabilité
- Convulsion, trouble de l'équilibre, étourdissement (sensation vertigineuse), léthargie (manque d'énergie et d'enthousiasme), tremblement (tremblement involontaire)
- Vertige (sensation de rotation)
- Toux
- Douleur abdominale, diarrhée, dyspepsie (troubles de la digestion), vomissement, nausée ;
- Eruption cutanée
- Asthénie/fatigue.

**Peu fréquents :** pouvant survenir au maximum chez 1 patient sur 100

- Diminution du nombre des plaquettes sanguines, diminution du nombre des globules blancs ;
- Perte de poids, prise de poids
- Tentative de suicide et idée suicidaire, trouble mental, comportement anormal, hallucination, colère, confusion, attaque de panique, instabilité émotionnelle/sautes d'humeur, agitation
- Amnésie (perte de mémoire), trouble de la mémoire (oubli), troubles de la coordination/ataxie (difficulté à contrôler les mouvements), paresthésie (fourmillements), trouble de l'attention (manque de concentration)
- Diplopie (vision double), vision trouble
- Valeurs élevées/anormales des tests de la fonction hépatique
- Perte de cheveux, eczéma, prurit
- Faiblesse musculaire, myalgie (douleur musculaire)
- Blessure.

**Rares :** pouvant survenir au maximum chez 1 patient sur 1 000

- Infection
- Diminution de tous les types de cellules sanguines
- Réactions allergiques sévères (DRESS, réaction anaphylactique [réaction allergique grave])



# Keppra

**Keppra 250 mg comprimé pelliculé**

**Keppra 500 mg comprimé pelliculé**

**Lévétiracétam**

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous ou votre enfant.**

- 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, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi dans le cas d'une réaction allergique.

**Que contient cette notice :**

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

**1. Qu'est-ce que Keppra et dans quel cas il est utilisé**  
Le lévétiracétam est un médicament d'épilepsie.

Keppra est utilisé :

- Seul, chez l'adulte et l'adolescent à partir de 16 ans présentant une certaine forme d'épilepsie nouvellement diagnostiquée. L'épilepsie est une maladie où les patients ont des crises répétées (convulsions). Le lévétiracétam est utilisé pour la forme d'épilepsie où les crises n'affectent initialement qu'un seul côté du cerveau, mais qui par la suite pourraient s'étendre à des zones plus larges des deux côtés du cerveau (crise partielle avec ou sans généralisation secondaire). Le lévétiracétam vous a été prescrit par votre médecin afin de réduire le nombre de crises.
- En association à d'autres médicaments anticonvulsifs pour traiter :
  - Les crises partielles avec ou sans généralisation chez l'adulte, l'adolescent, l'enfant et le nourrisson à partir de l'âge de 1 mois,
  - Les crises myocloniques (mouvements brefs et saccadés d'un muscle ou d'un groupe de muscles) de l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans, ayant une épilepsie myoclonique juvénile,
  - Les crises généralisées tonico-cloniques primaires (crises graves avec une perte de conscience) de l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans, ayant une épilepsie généralisée idiopathique (ce type d'épilepsie qui est supposée avoir une cause génétique).

**2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Keppra**

**Ne prenez jamais Keppra**

- Si vous êtes allergique au lévétiracétam, aux dérivés de pyrrolidone ou à l'un des autres composants de ce médicament (listés en rubrique 6).

**Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre Keppra

- Si vous souffrez de troubles rénaux, suivez les instructions de votre médecin. Il décidera si votre posologie doit être adaptée.
- Si vous notez un ralentissement de la croissance ou un développement pubertaire inattendu de votre enfant, contactez votre médecin.
- Un petit nombre de personnes traitées par des anticonvulsifs comme Keppra ont eu des idées autodestructrices ou suicidaires. Si vous présentez des symptômes de dépression et/ou des idées suicidaires, contactez votre médecin.
- Si vous avez des antécédents familiaux ou médicaux de rythme cardiaque irrégulier (visibles sur un électrocardiogramme), ou si vous avez une maladie et/ou prenez un traitement qui vous rendent(s) sujet(s) à des troubles du rythme cardiaque ou à des déséquilibres électrolytiques (déséquilibre des sels).

Informations sur les effets indésirables : Si vous présentez des effets secondaires suivants, veuillez contacter votre médecin :

l'augmentation de la fréquence des crises convulsives. Si votre médecin vous prescrit un traitement par Keppra, il vous donnera les instructions concernant l'utilisation de ce médicament. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, contactez votre médecin ou 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.

**Prévenez immédiatement votre médecin, ou rendez-vous au service d'urgence le plus proche, si vous ressentez :**

- Faiblesse, sensation d'étourdissement ou de vertige ou difficultés à respirer, car cela pourrait être des signes d'une réaction allergique (anaphylactique) grave,
- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge (œdème de Quincke),
- Symptômes pseudo-grippaux et éruption cutanée sur le visage suivie d'une éruption cutanée étendue avec une température élevée, une augmentation des taux d'enzymes hépatiques observée dans les tests sanguins et une augmentation d'un type de globules blancs (éosinophilie) et un gonflement des ganglions lymphatiques (syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques [DRESS]),
- Symptômes tels que faible volume d'urine, fatigue, nausées, vomissements, confusion et œdème des jambes, des chevilles ou des pieds, car cela pourrait être un signe de diminution soudaine de la fonction rénale,
- Eruption cutanée pouvant former des cloques et ressembler à de petites cibles (taches sombres centrales entourées par une zone plus pâle, avec un anneau sombre autour du bord) (érythème polymorphe),
- Une éruption cutanée généralisée avec des cloques et décollement de la peau, en particulier autour de la bouche, du nez, des yeux et des organes génitaux (syndrome de Stevens-Johnson)
- Une forme plus grave d'éruption cutanée provoquant un décollement de la peau sur plus de 30 % de la surface du corps (nécrolyse épidermique toxique),
- Signes de changements mentaux graves ou si quelque'un de votre entourage remarque des signes de confusion, somnolence (endormissement), amnésie (perte de mémoire), troubles de la mémoire (oubli), un comportement anormal ou d'autres signes neurologiques, y compris mouvements involontaires ou incontrôlés. Cela pourrait être les symptômes d'une encéphalopathie.

Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés sont rhinopharyngite, somnolence (envie de dormir), maux de tête, fatigue et étourdissements. Au début du traitement ou lors d'une augmentation de la dose, les effets indésirables tels qu'envie de dormir, fatigue et étourdissements peuvent être plus fréquents. Ces effets devraient cependant diminuer avec le temps.

**Très fréquents :** pouvant survenir chez plus d'1 patient sur 10

- Rhinopharyngite
- Somnolence (envie de dormir) ; maux de tête.

**Frequents :** pouvant survenir au maximum chez 1 patient sur 10

- Anorexie (perte d'appétit)
- Dépression, hostilité ou agressivité, anxiété, insomnie, nervosité ou irritabilité
- Convulsion, trouble de l'équilibre, étourdissement (sensations vertigineuses), léthargie (manque d'énergie et d'enthousiasme), tremblement (tremblement involontaire)
- Vertige (sensation de rotation)
- Toux
- Douleur abdominale, diarrhée, dyspepsie (troubles de la digestion), vomissement, nausée ;
- Eruption cutanée
- Asthénie/fatigue.

**Peu fréquents :** pouvant survenir au maximum chez 1 patient sur 100

- Diminution du nombre des plaquettes sanguines, diminution du nombre des globules blancs ;
- Perte de poids, prise de poids
- Tentative de suicide et idée suicidaire, trouble mental, comportement anormal, hallucination, colère, confusion, attaque de panique, instabilité émotionnelle/sautes d'humeur, agitation
- Amnésie (perte de mémoire), trouble de la mémoire (oubli), troubles de la coordination/ataxie (difficulté à contrôler les mouvements), paresthésie (fourmillements), trouble de l'attention (manque de concentration)
- Diplopie (vision double), vision trouble
- Valeurs élevées/anormales des tests de la fonction hépatique
- Perte de cheveux, eczéma, prurit
- Faiblesse musculaire, myalgie (douleur musculaire)
- Blessure.

**Rares :** pouvant survenir au maximum chez 1 patient sur 1 000

- Infection
- Diminution de tous les types de cellules sanguines
- Réactions allergiques sévères (DRESS, réaction anaphylactique [réaction allergique grave])

# Keppra

**Keppra 250 mg comprimé pelliculé**

**Keppra 500 mg comprimé pelliculé**

**Lévétiracétam**

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous ou votre enfant.**

- 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, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi dans le cas d'une réaction allergique.

**Que contient cette notice :**

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

**1. Qu'est-ce que Keppra et dans quel cas il est utilisé**  
Le lévétiracétam est un médicament d'épilepsie.

Keppra est utilisé :

- Seul, chez l'adulte et l'adolescent à partir de 16 ans présentant une certaine forme d'épilepsie nouvellement diagnostiquée. L'épilepsie est une maladie où les patients ont des crises répétées (convulsions). Le lévétiracétam est utilisé pour la forme d'épilepsie où les crises n'affectent initialement qu'un seul côté du cerveau, mais qui par la suite pourraient s'étendre à des zones plus larges des deux côtés du cerveau (crise partielle avec ou sans généralisation secondaire). Le lévétiracétam vous a été prescrit par votre médecin afin de réduire le nombre de crises.
- En association à d'autres médicaments anticonvulsifs pour traiter :
  - Les crises partielles avec ou sans généralisation chez l'adulte, l'adolescent, l'enfant et le nourrisson à partir de l'âge de 1 mois,
  - Les crises myocloniques (mouvements brefs et saccadés d'un muscle ou d'un groupe de muscles) de l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans, ayant une épilepsie myoclonique juvénile,
  - Les crises généralisées tonico-cloniques primaires (crises graves avec une perte de conscience) de l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans, ayant une épilepsie généralisée idiopathique (ce type d'épilepsie qui est supposé avoir une cause génétique).

**2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Keppra?**

**Ne prenez jamais Keppra**

- Si vous êtes allergique au lévétiracétam, aux dérivés de pyrrolidone ou à l'un des autres composants de ce médicament (listés en rubrique 6).

**Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre Keppra

- Si vous souffrez de troubles rénaux, suivez les instructions de votre médecin. Il décidera si votre posologie doit être adaptée.
- Si vous notez un ralentissement de la croissance ou un développement pubertaire inattendu de votre enfant, contactez votre médecin.
- Un petit nombre de personnes traitées par des anticonvulsifs comme Keppra ont eu des idées autodestructrices ou suicidaires. Si vous présentez des symptômes de dépression et/ou des idées suicidaires, contactez votre médecin.
- Si vous avez des antécédents familiaux ou médicaux de rythme cardiaque irrégulier (visibles sur un électrocardiogramme), ou si vous avez une maladie et/ou prenez un traitement qui vous rendent(s) sujet(s) à des troubles du rythme cardiaque ou à des déséquilibres électrolytiques (déséquilibre des sels).

Informations sur les effets indésirables : Si vous présentez des effets secondaires suivants, vous devez

l'augmentation de la fréquence des crises convulsives. Si votre médecin vous prescrit un traitement par Keppra, il vous donnera les instructions concernant l'utilisation de ce médicament. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, contactez votre médecin ou 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.

**Prévenez immédiatement votre médecin, ou rendez-vous au service d'urgence le plus proche, si vous ressentez :**

- Faiblesse, sensation d'étourdissement ou de vertige ou difficultés à respirer, car cela pourrait être des signes d'une réaction allergique (anaphylactique) grave,
- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge (œdème de Quincke),
- Symptômes pseudo-grippaux et éruption cutanée sur le visage suivie d'une éruption cutanée étendue avec une température élevée, une augmentation des taux d'enzymes hépatiques observée dans les tests sanguins et une augmentation d'un type de globules blancs (éosinophilie) et un gonflement des ganglions lymphatiques (syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques [DRESS]),
- Symptômes tels que faible volume d'urine, fatigue, nausées, vomissements, confusion et œdème des jambes, des chevilles ou des pieds, car cela pourrait être un signe de diminution soudaine de la fonction rénale,
- Eruption cutanée pouvant former des cloques et ressembler à de petites cibles (taches sombres centrales entourées par une zone plus pâle, avec un anneau sombre autour du bord) (érythème polymorphe),
- Une éruption cutanée généralisée avec des cloques et décollement de la peau, en particulier autour de la bouche, du nez, des yeux et des organes génitaux (syndrome de Stevens-Johnson)
- Une forme plus grave d'éruption cutanée provoquant un décollement de la peau sur plus de 30 % de la surface du corps (nécrolyse épidermique toxique),
- Signes de changements mentaux graves ou si quelque'un de votre entourage remarque des signes de confusion, somnolence (endormissement), amnésie (perte de mémoire), troubles de la mémoire (oubli), un comportement anormal ou d'autres signes neurologiques, y compris mouvements involontaires ou incontrôlés. Cela pourrait être les symptômes d'une encéphalopathie.

Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés sont rhinopharyngite, somnolence (envie de dormir), maux de tête, fatigue et étourdissements. Au début du traitement ou lors d'une augmentation de la dose, les effets indésirables tels qu'envie de dormir, fatigue et étourdissements peuvent être plus fréquents. Ces effets devraient cependant diminuer avec le temps.

**Très fréquents :** pouvant survenir chez plus d'1 patient sur 10

- Rhinopharyngite
- Somnolence (envie de dormir) ; maux de tête.

**Fréquents :** pouvant survenir au maximum chez 1 patient sur 10

- Anorexie (perte d'appétit)
- Dépression, hostilité ou agressivité, anxiété, insomnie, nervosité ou irritabilité
- Convulsion, trouble de l'équilibre, étourdissement (sensation vertigineuse), léthargie (manque d'énergie et d'enthousiasme), tremblement (tremblement involontaire)
- Vertige (sensation de rotation)
- Toux
- Douleur abdominale, diarrhée, dyspepsie (troubles de la digestion), vomissement, nausée ;
- Eruption cutanée
- Asthénie/fatigue.

**Peu fréquents :** pouvant survenir au maximum chez 1 patient sur 100

- Diminution du nombre des plaquettes sanguines, diminution du nombre des globules blancs ;
- Perte de poids, prise de poids
- Tentative de suicide et idée suicidaire, trouble mental, comportement anormal, hallucination, colère, confusion, attaque de panique, instabilité émotionnelle/sautes d'humeur, agitation
- Amnésie (perte de mémoire), trouble de la mémoire (oubli), troubles de la coordination/ataxie (difficulté à contrôler les mouvements), paresthésie (fourmillements), trouble de l'attention (manque de concentration)
- Diplopie (vision double), vision trouble
- Valeurs élevées/anormales des tests de la fonction hépatique
- Perte de cheveux, eczéma, prurit
- Faiblesse musculaire, myalgie (douleur musculaire)
- Blessure.

**Rares :** pouvant survenir au maximum chez 1 patient sur 1 000

- Infection
- Diminution de tous les types de cellules sanguines
- Réactions allergiques sévères (DRESS, réaction anaphylactique [réaction allergique grave]



# Betaserc

24 mg dichlorhydrate de bétahistine

Comprimé

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

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

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

### **Classe pharmacothérapeutique - code ATC :**

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

Il est indiqué dans certaines formes de vertige.

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

### **Ne prenez jamais BETASERC 24 mg, comprimé :**

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

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

### **Avertissements et précautions**

#### **Mises en garde spéciales**

Prévenez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre BETASERC si vous êtes asthmatique. Dans ce cas, le traitement avec BETASERC nécessite une surveillance particulière en raison du risque de contraction des bronches.

Chez les patients ayant un antécédent d'ulcère gastroduodénal, l'administration de bétahistine nécessite une surveillance particulière pendant la durée du traitement.

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

- crises de vertige in,
- lésion du système nerveux

BETASERC 24MG  
CP B30

P.P.V. : 78DH00



repas pour éviter les douleurs

ou pharmacien avant de prendre

### **Autres médicaments et BETASERC 24 mg, comprimé**

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

### **Grossesse et allaitement**

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

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

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

### **Conduite de véhicules et utilisation de machines**

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

## **3. COMMENT PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?**

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

### **Posologie**

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

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

Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les



ation du patient

## Imprimés gastro-résistants

## Imprimés gastro-résistants

prazole

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 Nexium 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 doivent être ni mâchés ni écrasés, parce que les comprimés contiennent des particules qui empêchent que ce médicament soit altéré par l'acidité. Il est important de ne pas endommager les granules.

SYNTHEMEDIC  
22 rue zoubier brou al aboum roches  
noires casablanca

INEXIUM

Cpr GR

### Que faire si vous avez des problèmes pour avaler

- Si vous avez des problèmes pour avaler vos comprimés :
  - Mettez-les dans un verre d'eau plate (100 ml).
  - Remuez jusqu'à ce que le comprimé se dissout. Vous pouvez boire le liquide immédiatement ou le mélanger avec de la nourriture.
  - Pour être sûr que vous avez pris toute la dose, mélangez 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

Nexium, 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 Nexium 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 Nexium que vous n'auriez dû

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

### Si vous oubliez de prendre Nexium

- 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

Les comprimés gastro-résistants de Nexium peuvent provoquer des effets indésirables, mais ils

ation du patient

## Imprimés gastro-résistants

## Imprimés gastro-résistants

prazole

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 Nexium 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 doivent être ni mâchés ni écrasés, parce que les comprimés contiennent des particules qui empêchent que ce médicament soit altéré par l'acidité. Il est important de ne pas endommager les granules.

SYNTHEMEDIC  
22 rue zoubier brou al aboum roches  
noires casablanca

INEXIUM

Cpr GR

### Que faire si vous avez des problèmes pour avaler

- Si vous avez des problèmes pour avaler vos comprimés :
  - Mettez-les dans un verre d'eau plate (100 ml).
  - Remuez jusqu'à ce que le comprimé se dissout. Vous pouvez boire le liquide immédiatement ou le mélanger avec de la nourriture.
  - Pour être sûr que vous avez pris toute la dose, mélangez 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

Nexium, 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 Nexium 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 Nexium que vous n'auriez dû

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

### Si vous oubliez de prendre Nexium

- 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

Les comprimés gastro-résistants de Nexium peuvent provoquer des effets indésirables, mais ils

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# TANGANIL® 500 mg comprimé

## Acétylleucine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, car il peut 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 à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Maphar  
Bd Alkimia N° 6, Ql,  
Sidi Bernoussi, Casablanca  
Tanganil 500mg cp b30  
P.P.V : 50,10 DH  
ait leur être  
Je 4.



### Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TANGANIL 500 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TANGANIL 500 mg, comprimé ?
3. Comment prendre TANGANIL 500 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

### Mises en garde et précautions d'emploi

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TANGANIL 500 mg, comprimé. Ce médicament peut être administré en cas de maladie cœliaque. L'amidon de blé peut contenir du gluten, mais seulement à l'état de trace, et est donc considéré comme sans danger pour les sujets atteints d'une maladie cœliaque.



## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# TANGANIL® 500 mg comprimé

## Acétylleucine

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
  - Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
  - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à un autre patient, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
  - Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Maphar  
Bd Alkimia N° 6, Ql,  
Sidi Bernoussi, Casablanca  
Tanganil 500mg cp b30  
P.P.V : 50,10 DH  
ait leur être  
Je 4.



### **Que contient cette notice :**

1. Qu'est-ce que TANGANIL 500 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TANGANIL 500 mg, comprimé ?
3. Comment prendre TANGANIL 500 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

### **Mises en garde et précautions d'emploi**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TANGANIL 500 mg, comprimé. Ce médicament peut être administré en cas de maladie cœliaque. L'amidon de blé peut contenir du gluten, mais seulement à l'état de trace, et est donc considéré comme sans danger pour les sujets atteints d'une maladie cœliaque.