

## 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.
- les achats des médicaments à l'étranger en cas d'absence des vignettes ou codes-barres une facture du pharmacien est exigée en plus de l'ordonnance du médecin prescripteur

### 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 une fois par an.

### Adresses Mails utiles

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

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

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



couple  
RAM  
47560

## Déclaration de Maladie

M23- N° 0034691

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2085

Société :

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : Fkihane Mohamed

Date de naissance : 01.01.69

Adresse : La même

Tél. : 0661159857

Total des frais engagés 1217,10

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 22/03/2024

Nom et prénom du malade : Dr Fkihane Mohamed

Age :

Lien de parenté : ☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Afflu

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 : Casablanca


Le : 22/03/2024

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le paiement des Actes
22 MARS 2024		C3	#2000H	
22 MARS 2024		K5	#5000H	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	22/03/2024	417,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

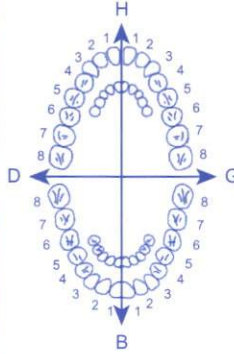
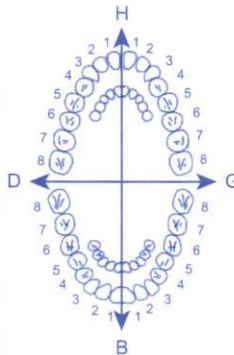
AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient				
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>			
					MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>		
						DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>	
							FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>			
	<div><div>H</div><div><div>25533412</div><div>00000000</div></div><div>D</div><div><div>00000000</div><div>35533411</div></div><div>G</div><div><div>21433552</div><div>00000000</div></div><div>B</div><div><div>11433553</div></div></div>				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>		
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession					DATE DU DEVIS <input type="text"/>	
							DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS				VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION			

• Endo-urologie • Onco-urologie • Coeliochirurgie  
• Pelvi-périnéologie

Casablanca, le **22/03/2024**

**Pr. EL MRINI Mohammed**

Chirurgien Urologue

Membre de la Société Internationale  
d'Urologie

[melmrini@hotmail.com](mailto:melmrini@hotmail.com)

**Dr. EL MRINI Mohamed**

Chirurgien Urologue

Ancien Interne des Hôpitaux de Paris

[elmrini\\_mohamed@hotmail.fr](mailto:elmrini_mohamed@hotmail.fr)

**NOTE DHONORAIRES**

**NOM : FKI HANE**

**PRENOMS : MOHAMED**

**1. CONSULTATION  $C_3 = 300,00DHS$**   
**2. Sondage vésicale  $K_5 = 500,00DHS$**

**TOTAL = 800,00DHS**

(HUIT CENT DIRHAMS)  
**Professeur EL MRINI Mohamed**  
**Chirurgien Urologue**  
27, rue de l'Indépendance - Casablanca  
Tél: 05 22 25 36 36 - Fax: 05 22 25 68 60





MERINID  
UROLOGY  
CENTER

• Endo-urologie • Onco-urologie • Coeliochirurgie  
Pelvi-périnéologie

Casablanca, le 22 MAR. 2024

Pr. EL MRINI Mohammed

Chirurgien Urologue

Membre de la Société Internationale  
d'Urologie

melmrini@hotmail.com

Dr. EL MRINI Mohamed

Chirurgien Urologue

Ancien Interne des Hôpitaux de Paris

elmrini\_mohamed@hotmail.fr



05 22 25 36 36 - 05 22 25 88 80 - 06 97 58 46 60

34.Rue des Courlis, Riviera, Oasis - Casablanca

## **Hypertension :**

**Dose initiale :** Pour tous les patients, la dose initiale est de 1 mg (la moitié d'un comprimé de **TERAZOSINE NORMON® 2 mg**) en une seule prise le soir au coucher. Le même schéma d'augmentation des doses que lors de l'initiation du traitement doit être respecté, afin d'éviter la possibilité d'apparition d'une hypotension artérielle aiguë.

**Doses suivantes :** A l'intervalle d'une semaine environ, la dose journalière peut être doublée afin d'obtenir le résultat clinique voulu.  
La dose d'entretien recommandée est de 1 à 5 mg/jour. Néanmoins, l'état de certains patients peut s'améliorer allant jusqu'à une dose de 20 mg/jour.

En cas d'interruption du traitement pendant plusieurs jours, il est nécessaire de recommencer le traitement en suivant le schéma posologique initial:

**TERAZOSINE NORMON® 2 mg et 5 mg comprimés** sont administrés par voie orale à l'aide d'un verre d'eau.

**TERAZOSINE NORMON® 2 mg, 5 mg comprimés** peut être pris avec ou sans aliments. Ne buvez pas d'alcool lorsque vous prenez ce médicament.

• **Si vous avez pris plus de TERAZOSINE NORMON® comprimés que vous n'auriez dû :**

Si vous avez pris trop de **TERAZOSINE NORMON® comprimés**, consultez immédiatement votre médecin ou pharmacien. Une baisse soudaine de la pression sanguine peut avoir lieu.

• **Si vous oubliez de prendre TERAZOSINE NORMON® comprimés :**

**Si vous oubliez de prendre votre dose, à moins que la prise suivante ne soit proche, prenez la dose oubliée le plus rapidement possible et la dose suivante au moment recommandé suivant.**

Ne pas administrer deux doses à la fois pour compenser les doses oubliées.

• **Si vous arrêtez de prendre TERAZOSINE NORMON® comprimés :**

A moins que votre médecin ne vous dise d'arrêter votre traitement, il est important de continuer à prendre **TERAZOSINE NORMON® comprimés** conformément au schéma de traitement initial.

En cas de doute n'hésitez pas à demander l'avis de votre médecin ou pharmacien.

En cas d'interruption du traitement pendant plusieurs jours, il est nécessaire de recommencer le traitement en suivant le schéma posologique initial.

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 EVENTUELS ?**

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

- **Hyperplasie bénigne de la prostate :**

Les effets indésirables rapportés au cours de l'étude du produit ont été les suivants: Malaise, faiblesse, maux de tête, hypotension orthostatique, somnolence, congestion nasale / rhinite, difficulté à respirer, nausée, impuissance, vertige, vision floue / baisse de l'acuité visuelle, palpitations, œdème aux extrémités, diminution de la libido, hypotension, syncope, prise de poids, tachycardie.

- **Hypertension :**

Les effets indésirables rapportés au cours de l'étude du produit ont été les suivants: Malaise, maux de tête, faiblesse, congestion nasale, œdème aux extrémités, somnolence, nausée, palpitations, douleur des extrémités, difficultés respiratoires, sensation de brûlure ou de picotement (paresthésie), sinusite, mal de dos, nervosité, tachycardie, troubles visuels, hypotension orthostatique, impuissance, syncope, œdème, diminution de la libido, dépression, prise de poids.

- Des cas de thrombocytopénie (diminution du nombre des plaquettes) et de fibrillation auriculaire (altération du rythme cardiaque) ont été constatés.

- Le symptôme de priapisme (érection anormale et prolongée) a été constaté.

- Une réaction allergique rare peut apparaître.

**Déclarations des effets secondaires suspectés :**

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, 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 : Centre Antipoison et de la Pharmacovigilance. Site internet : [www.caprm.ma](http://www.caprm.ma).

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## **5. COMMENT CONSERVER TERAZOSINE NORMON® COMPRIMÉS ?**

- Pas de précautions particulières de conservation.

- Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte et sur les blisters.

- Ne jetez aucun médicament dans les égouts 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. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES :**

**Que contient TERAZOSINE NORMON® comprimés ?**

**La substance active est :** Pour un comprimé

Térazosine (DCI).....2,00 mg/ 5,00 mg

Sous forme de chlorhydrate dihydraté .

**Les autres composants sont :**

**Excipients :**

**2 mg :** lactose monohydraté, amidon de maïs sans gluten, silice colloïdale, stéarate de magnésium, laque jaune orangé.

**5 mg :** lactose monohydraté, amidon de maïs sans gluten, silice colloïdale, stéarate de magnésium, laque indigo carmin, laque rouge ponceau.

## **Qu'est ce que TERAZOSINE NORMON® comprimés et contenu de l'emballage extérieur ?**

**TERAZOSINE NORMON® 2 mg** se présente sous forme de comprimés de couleur orange, allongés, biconvexes, munis d'une barre de cassure sur une face. Chaque boîte contient 15 comprimés.

**TERAZOSINE NORMON® 5 mg** se présente sous forme de comprimés de couleur grisâtre, allongés, biconvexes, munis d'une barre de cassure sur une face. Chaque boîte contient 30 comprimés.

**Nom et adresse de titulaire de l'autorisation de mise sur le marché au Maroc :**

**LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE IBERMA**

ZI - Lot 149 - Had Soualem -

Province de Berrechid-Maroc.

**Sous licence LABORATOIRES NORMON, S.A**

**Adresse :** Ronda de Valdecarrizo, 6 28760 Tres Cantos. Madrid - Espagne.

**La dernière date à la quelle cette notice a été révisée :**

Mars 2018.

**Conditions de prescription et de délivrance :**

Tableau A (liste I).

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

**TERAZOSINE NORMON® 2 mg** comprimés Boite de 15 comprimés  
**TERAZOSINE NORMON® 5 mg** comprimés Boite de 30 comprimés  
**DCI: Térazosine chlorhydrate dihydraté.**

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

### • Que contient cette notice ?

1. Qu'est ce que **TERAZOSINE NORMON® comprimés** et dans quel cas sont-ils utilisés ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **TERAZOSINE NORMON® comprimés** ?
3. Comment prendre **TERAZOSINE NORMON® comprimés** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **TERAZOSINE NORMON® comprimés** ?
6. Informations supplémentaires.

### 1. QU'EST CE QUE TERAZOSINE NORMON® COMPRIMÉS ET DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISÉS ?

La térazosine est un médicament qui améliore les symptômes urinaires des patients présentant des difficultés à la miction (en conséquence de l'augmentation de la taille de la prostate). La térazosine génère aussi une diminution de la pression artérielle.

**TERAZOSINE NORMON® comprimés**, s'utilisent pour le traitement des symptômes de l'hyperplasie bénigne de la prostate et pour le traitement de l'hypertension artérielle.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TERAZOSINE NORMON® COMPRIMÉS ?

• **Ne prenez jamais TERAZOSINE NORMON® comprimés dans les cas suivants :**

- Si vous êtes allergiques (hypersensibles) à la térazosine, une substance similaire ou à l'un des composants de ce médicament.
- Si vous avez des antécédents de syncope (évanouissement) au moment d'uriner.

#### • Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Adressez vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre **TERAZOSINE NORMON® comprimés**.

- En cas d'hypotension orthostatique et syncope, avisez votre médecin.
- En cas de vertige, somnolence, étourdissement et palpitations, restez assis ou en position allongée, évitez de conduire ou de faire un travail dangereux et avisez votre médecin.
- Une syncope (évanouissement) peut survenir (chez moins de 1% des patients) après la première prise initiale du médicament, suite à un non-respect des paliers d'augmentation de la dose, ou par l'usage simultané d'autre substance antihypertensive.
- En cas de traitement par **TERAZOSINE NORMON® comprimés** et avant toute opération chirurgicale oculaire de cataracte, prévenez votre médecin. Etant donné que **TERAZOSINE NORMON® comprimés** peut engendrer des complications durant l'opération, votre ophtalmologue adoptera les mesures adéquates et nécessaires pour le bon déroulement de l'acte chirurgical.

#### • Utilisation chez les enfants et les personnes âgées

**Enfants :** Il est déconseillé d'utiliser la **TERAZOSINE NORMON® comprimés** chez les enfants, car la sécurité et l'efficacité de ce médicament n'ont pas été déterminées.

**Personnes âgées :** La sensibilité à la **TERAZOSINE NORMON® comprimés** est beaucoup plus accentuée chez les personnes âgées.

Si l'un des symptômes énumérés ci-dessus apparaît au cours de la prise du médicament, avisez votre médecin.

#### • Interactions avec d'autres médicaments :

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance. Certains médicaments peuvent interagir entre eux.

L'administration concomitante de la térazosine avec d'autres antihypertenseurs (médicament qui diminue la pression artérielle) est déconseillée.

Certains patients prenant un traitement à base d'alpha-bloquant pour le traitement de l'hypertension artérielle ou de l'hyperplasie bénigne de la prostate peuvent ressentir des sensations vertigineuses ou des étourdissements, qui peuvent être dus à une pression artérielle basse lors du passage rapide à la position assise ou à la position debout. Certains patients ont éprouvé ces symptômes lors de la prise de médicaments indiqués dans la dysfonction érectile (impuissance) avec les alpha-bloquants. Afin de réduire la probabilité de survenue de ces symptômes, vous devez être traité par une dose quotidienne constante d'alpha-bloquants avant de débuter un traitement pour la dysfonction érectile.

#### • 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. La sécurité de la térazosine pendant la grossesse n'a pas été établie. La térazosine ne doit pas être utilisée durant la grossesse, seul votre médecin peut évaluer les possibles effets bénéfiques qui justifient son utilisation face au risque que peut courir le fœtus.

Aucune information n'a été confirmée sur le passage de la térazosine dans le lait maternel. Le traitement ne devrait pas être envisagé chez la femme qui allaite.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

#### • Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

La térazosine peut provoquer une diminution de la pression artérielle. Au début du traitement, une prudence particulière doit être envisagée par les conducteurs de véhicules et les personnes réalisant des tâches difficiles, car l'apparition fréquente de symptômes prémoniteurs peut engendrer un problème à la réalisation de leurs occupations. Il est formellement conseillé d'éviter de conduire ou d'utiliser des machines durant les 12 premières heures suivant l'administration de la dose initiale ou en cas de modification de posologie (augmentation de dose ou reprise du traitement interrompu auparavant).

Dans le cas d'une hypotension, le patient devra être allongé jusqu'à disparition complète des symptômes.

#### • Informations importantes sur les composants de TERAZOSINE NORMON® comprimés :

Ce médicament contient du lactose. Demandez l'avis de votre médecin en cas d'intolérance à certains sucres, consultez le laque jaune orangé (colorant de **TERAZOSINE NORMON® 2 mg**) et la laque rouge ponceau (colorant de **TERAZOSINE NORMON® 5 mg**). Ils peuvent également déclencher une crise d'asthme chez les patients allergiques à l'acide acétylsalicylique.

### 3. COMMENT PRENDRE TERAZOSINE NORMON® COMPRIMÉS ?

**Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement**

Conformez-vous strictement aux instructions d'administration de **TERAZOSINE NORMON® comprimés** indiquées par votre pharmacien.

La posologie est adaptée à chaque cas individuel.

#### Hyperplasie bénigne de prostate :

**Dose initiale :** Pour tous les patients, la dose initiale est de 2 mg/jour. Pour les patients présentant une hypertension artérielle, la dose initiale est de 5 mg/jour. Dans les deux cas, la dose doit être augmentée progressivement jusqu'à obtenir la réponse clinique voulue.

**Doses suivantes :** Après 3 ou 4 jours de traitement, et selon la réponse de chaque patient, la dose peut être augmentée à 2 mg/jour, soit un comprimé de **TERAZOSINE NORMON® 2 mg** en prise unique pendant une semaine.

**Postérieurement, la posologie pourra être augmentée progressivement jusqu'à obtenir la réponse clinique voulue.**

La dose d'entretien recommandée chez le patient présentant une hyperplasie bénigne de la prostate est de 5 mg/jour au coucher (un comprimé de **TERAZOSINE NORMON® 5 mg**).

Les patients manifestant une réponse clinique jugée insuffisante, la posologie peut être augmentée à un maximum de 10 mg/jour (2 comprimés de **TERAZOSINE NORMON® 5 mg**).

En cas d'interruption du traitement pendant plusieurs jours, il est conseillé de reprendre le traitement à la dose initiale.

N° AMM : 406/18 DMP/21/NRQ

LOT : 123 3013

PER : 09/2026

PPV : 79.50 DH

79.50

110247/V01



## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

SEPCEN® 250 mg, SEPCEN® 500 mg et SEPCEN® 750 mg

Boîte de 10 comprimés pelliculés

**D.C.I : Ciprofloxacin**

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

- Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que **SEPCEN®** et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **SEPCEN®** ?
3. Comment prendre **SEPCEN®** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **SEPCEN®** ?
6. Informations supplémentaires.

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

**Classe pharmacothérapeutique :** Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02

SEPCEN® contient une substance active, la ciprofloxacine.

La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant à la famille des fluoroquinolones. Elle agit en tuant les bactéries responsables des infections. Elle est active uniquement sur certaines souches spécifiques de bactéries.

**Chez l'adulte :**

**SEPCEN®** est utilisé chez l'adulte pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des voies respiratoires.
- Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus.
- Infections urinaires.
- Infections de l'appareil génital chez l'homme et chez la femme.
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales.
- Infections de la peau et des tissus mous.
- Infections des os et des articulations.
- Prévention des infections dues à la bactérie *Neisseria meningitidis*.
- Exposition à la maladie du charbon.

**SEPCEN®** peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique supplémentaire pourra vous être prescrit en complément de SEPCEN®.

**Chez l'enfant et l'adolescent :**

**SEPCEN®** est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose.
- Infections urinaires compliquées, y compris les infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite).
- Exposition à la maladie du charbon.

**SEPCEN®** peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SEPCEN® ?

• Ne prenez jamais SEPCEN® :

- Si vous êtes allergique à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans **SEPCENO** (voir rubrique 6).
- Si vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2 : Prise d'autres médicaments).

• Mise en garde et précaution d'emploi :

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre **SEPCEN®** :

**Vous ne devez pas prendre d'antibiotiques de la famille des fluoroquinolones/quinoïones, incluant SEPCE®.** Si vous avez déjà présent dans le passé lors de la prise d'une quinolone ou d'une fluoroquinolone. Si

Adressez-vous à votre médecin avant

- Si vous avez déjà présenté des traitements ;
- Si vous souffrez d'épilepsie ou d'un
- Si vous avez déjà eu des problèmes
- SEPCEN® :**
- Si vous êtes diabétique parce que le
- Si vous souffrez de myasthénie (mal d'aggravation des symptômes) ;
- Si vous savez que vous présentez
- glucose-6-phosphate déshydrogénase (b
- Si vous avez reçu un diagnostic d'hyp
- (anévrisme aortique ou anévrisme périphérique d'un gros vaisseau) ;
- Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique (une déchirure de la paroi aortique) ;
- Si vous présentez des antécédents familiaux d'anévrisme aortique ou de dissection aortique ou de valvulopathie cardiaque congénitale, ou présentez d'autres facteurs de risque ou affections prédisposantes (par exemple, des troubles du tissu conjonctif comme syndrome de Marfan ou le syndrome d'Ehlers-Danlos, le syndrome de Turner, le syndrome de Sjögren (une maladie auto-immune inflammatoire), ou des troubles vasculaires comme l'artérite de Takayasu, l'artérite à cellules géantes,

# دازين 10000 و.ع

أقراص مليسة  
مقاومة لحموضة المعدة  
علبة من 40 قرصا  
سرايبتاز

التأثيرات على الفخدة على قيادة السيارات أو استئجار الآلات  
لا ينطبق  
السواغات ذات التأثير المعروف  
اللاكثوز مونو هيدرات، الأصفر البرتقالي S.

3. ما هي طريقة استعمال دازين 10000 وحيدة أقراص مليسة ؟  
إرشادات الاستخدام السليم:  
المجرعة:  
1 قرص 3 مرات في اليوم.  
طريقة الاستعمال:  
يؤخذ عن طريق الفم.  
يبلع دون مضغ مع كوب من الماء.

مدة العلاج:  
لا تتجاوز بضعة أيام من العلاج. إذا استمرت الأعراض، استشر طبيبكم.  
ما يجب القيام به في حالة المجرعة المفرطة  
إذا كنت في شك، اتصل بالطبيب أو أقرب مركز لخدمة السموم على الفور.  
الإجراءات المتخذة في حالة تسميم تناول جرعة واحدة أو أكثر  
لا ينطبق  
ميزة عند الضرورة. خطر التوقف عن استخدام هذا الدواء  
لا ينطبق

4. ماهي الآثار الجانبية المحتملة لهذا الدواء؟  
مظاهر الحساسية. بما في ذلك الشرى والوذمة الوعائية.  
- المظاهر الجلدية مثل الانفجارات الحمامية، سواء كانت ذات منشأ حساسي أم لا.

5. كيفية تخزين دازين 10000 وحيدة أقراص مليسة ؟  
شروط التخزين:  
\* يحفظ بعيدا عن راي و متناول الأطفال.  
\* لا تستخدم هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلابة على العلبة. (يشير تاريخ انتهاء الصلابة إلى آخر يوم من الشهر المذكور).  
\* لا ينبغي التخلص من الأدوية عن طريق رميها في مياه الصرف الصحي أو في مياه المراحيض. اسأل الصيدلي عن كيفية التخلص من الأدوية التي لم تعد مطلوبة. هذه التدابير سوف تساعد في حماية البيئة.  
\* يحفظ هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية.

6. معلومات إضافية  
ما هي محتويات دازين 10000 وحيدة أقراص مليسة ؟  
التركيبة النوعية والكمية من المادة الفعالة كل قرص:  
سرايبتاز 10000 وحدة\*

التركيبة النوعية من السواغات:  
ستيرات المغنسيوم، نشا الذرة، اللاكتوز مونوهيدرات، أستوهنتالات السليلوز، الأصفر البرتقالي S، أكسيد التيتانيوم (E171)، محلول إريثروبوليك، أسنات الأثيل، المياه النقية.  
الحصول على قرص مليس مغام لحموضة المري  
1\* وحدة يتوافق مع عدد ميكروغرام التبرون الجاف لكل 1 مل من الركيزة (الكازين) في 1 دقيقة من 1 ملع من سرايبتاز

اسم وعنوان الشركة الحائزة على رخصة التوزيع في المغرب  
مختبرات سنمديك  
22-20 زقة التبرير بن العوام  
الصخور السوداء - 03000 تقاطع البضاء  
القرب

اسم وعنوان الشركة المصنعة غير الحائزة على رخصة التوزيع في المغرب  
لا ينطبق

آخر تاريخ تمت فيه مراجعة هذه النشرة هو: 2019

شروط وصف وتسليم هذا الدواء  
دواء لا يخضع للوصفة الطبية.

## بالنسبة للأدوية غير الخاضعة للوصفة الطبية:

اقرأ كل هذه النشرة بعناية قبل البدء في تناول هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات مهمة بالنسبة لك.\*  
- يجب عليك دائما تناول هذا الدواء تمامًا كما هو موضح في هذه النشرة أو من الصيدلي.  
- احتفظ بهذه النشرة. قد تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى.  
- خذ إلى الصيدلي للحصول على المشورة أو المعلومات.  
- إذا كانت أي من الآثار الجانبية خطيرة، أخبر طبيبك أو الصيدلي أو إذا لاحظت أي آثار جانبية غير مدرجة في هذه النشرة.  
- يجب أن نتحدث مع طبيبك إذا لم تشعر بتحسن أو شعرت بسوء بعد (بضعة أيام)..

## محتويات هذه النشرة:

1. ما هو دازين 10000 وحيدة أقراص مليسة وما هي دواعي استعماله ؟
2. ما الذي يجب أن نعرفه قبل استعمال دازين 10000 وحيدة أقراص مليسة ؟
3. ما هي طريقة استعمال دازين 10000 وحيدة أقراص مليسة ؟
4. ماهي الآثار الجانبية المحتملة لهذا الدواء؟
5. كيفية تخزين دازين 10000 وحيدة أقراص مليسة ؟
6. معلومات إضافية

1. ما هو دازين 10000 وحيدة أقراص مليسة وما هي دواعي استعماله ؟  
الصف الصيدلي العلاجي أو نوع النشاط  
أتم يهدف إلى مكافحة الوذمة والسوولة.  
(M: النظام الحركي، R: الجهاز التنفسي). (رمز: M09AB ATC).  
دواعي الاستعمال العلاجي:  
يوصف هذا الدواء كعلاج مساعد ل:  
- الوذمة التالية للصدمة وما بعد الجراحة.  
- إضطرابات في إفراز الشعب الهوائية.

2. ما الذي يجب أن نعرفه قبل استعمال دازين 10000 وحيدة أقراص مليسة ؟  
قائمة المعلومات اللازمة قبل تناول هذا الدواء:

موانع الاستعمال  
فرط الحساسية لواحد من المكونات (بما فيها سرايبتاز).  
تحذيرات خاصة واحتياطات استعمال هذا الدواء  
هذا الدواء مخصص للبالغين.  
- في حالة الحساسية، يجب إيقاف العلاج فوراً أو بشكل دائم.  
- في حالة النخامة والتهاب المعدة والقيح، في حالة الحمى أو في حالة مرض الشعب الهوائية وأمراض الرئة، يجب إعادة تقييم العلاج.  
- يجب احترام السعال للتنج، الذي يمثل عنصراً أساسياً للدفاع القشري الرئوي.  
- إن الجمع بين معدلات إفرازات الشعب الهوائية ومضادات السعال و / أو مواد خفيفة للإفرازات (الأدوية) غير عقلاني.  
الحمل : لم يتم الإبلاغ حتى الآن عن أي تشوه خاص بالجنين عند النساء الحوامل.  
ومع ذلك، في غياب البيانات السريرية ذات الصلة، من الأفضل عدم أخذ هذا الدواء، طيلة مدة الحمل.

الرضاعة الطبيعية: كإجراء احترازي، بسبب نقص البيانات، تجنب أخذ هذا الدواء أثناء الرضاعة الطبيعية.

التفاعلات مع أدوية أخرى  
لا ينطبق.

التفاعلات مع المواد الغذائية والمشروبات  
لا ينطبق.

التفاعلات مع المنتجات العشبية أو العلاجات البديلة  
لا ينطبق.

الاستعمال خلال فترة الحمل والرضاعة  
لا ينطبق.

الحمل:  
لم يتم الإبلاغ حتى الآن عن أي تشوه خاص بالجنين عند النساء الحوامل.

ومع ذلك، في غياب البيانات السريرية ذات الصلة، من الأفضل عدم أخذ هذا الدواء، طيلة مدة الحمل.

الرضاعة الطبيعية:  
كإجراء احترازي، بسبب نقص البيانات، تجنب أخذ هذا الدواء أثناء الرضاعة الطبيعية.

بالنسبة للرياضيين  
لا ينطبق.

**DASEN® 10000 UI**  
**Comprimé Enrobé Gastro-résistant**  
**Boîte de 40 comprimés**  
**Serrapeptase**

**Pour les médicaments non soumis à prescription médicale :**

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

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

- Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

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

- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après (quelques jours).

**Que contient cette notice ?**

1. Qu'est-ce que **DASEN® 10000UI Comprimé Enrobé G.R.** et dans quel cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **DASEN® 10000UI Comprimé Enrobé G.R.** ?

3. Comment prendre **DASEN® 10000UI Comprimé Enrobé G.R.** ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver **DASEN® 10000UI Comprimé Enrobé G.R.** ?

6. Informations supplémentaires.

**1. QU'EST-CE QUE DASEN® 10000UI COMPRIMÉ ENROBÉ G.R. ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmaco-thérapeutique**

Enzymothérapie à visée Anti-oedémateuse et Fluidifiante.

(M : système locomoteur ; R : système respiratoire), (Code ATC : M09AB).

**Indications thérapeutiques**

Ce médicament est indiqué en cas de :

- Traitement d'appoint des oedèmes post-traumatiques et post-opératoires.
- Traitement d'appoint des troubles de la sécrétion bronchique.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DASEN® 10000UI COMPRIMÉ ENROBÉ G.R. ?**

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

**Contre-indications**

Hypersensibilité à l'un des constituants (notamment la Serrapeptase).

**Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi**

- Réserve à l'adulte.

- En cas de réaction allergique, le traitement doit être arrêté immédiatement ou définitivement.

- En cas d'expectoration grasse et purulente, en cas de fièvre ou en cas de maladie chronique des bronches et des poumons, il conviendra de réévaluer la conduite thérapeutique.

- Les toux productives, qui représentent un élément fondamental de la défense bronchopulmonaire, se

- L'association de mucomodificateurs antitussifs et/ou des substances (atropiniques) est irrationnelle.

- Grossesse : en l'absence de donnée préférable de ne pas administrer ce médicament pendant la durée de la grossesse. Cependant, un effet malformatif particulier n'a été rapporté.

- Allaitement : par prudence, en raison de l'absence de donnée, éviter l'administration pendant l'allaitement.

**Interactions avec d'autres médicaments**

Sans objet

**Interactions avec les aliments et les boissons**

Sans objet

**Interactions avec les produits de phytothérapie**

Sans objet

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

**Grossesse :**

En l'absence de données cliniques pertinentes, il est préférable de ne pas administrer ce médicament pendant toute la durée de la grossesse. Cependant, à ce jour, aucun effet malformatif particulier n'a été rapporté chez la femme enceinte.

**Allaitement :**

Par prudence, en raison du manque de données, éviter l'administration pendant l'allaitement.

**Sports**

Sans objet

**Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines**

Sans objet

**Excipients à effets notoire**

Lactose monohydraté, Jaune orange S.

**3. COMMENT PRENDRE DASEN® 10000UI COMPRIMÉ ENROBÉ G.R. ?**

Instruction pour un bon usage :

**Posologie, mode et voie d'administration, fréquence d'administration et Durée de traitement**

**Posologie :**

1 comprimé 3 fois par jour.

**Mode et voie d'administration :**

Voie orale.

Avaler sans croquer avec un verre d'eau.

**Durée de traitement :**

Ne pas dépasser quelques jours de traitement. Si les troubles persistent, consulter votre médecin.

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

En cas de doute, contactez immédiatement votre médecin traitant ou le centre antipoison le plus proche.

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

Sans objet.

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

Sans objet.

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

- Manifestations allergiques, notamment urticaire et oedème de Quincke.

- Manifestations cutanées à type d'éruptions érythémateuses, érythématopultacées d'origine allergique ou non.

**5. COMMENT CONSERVER DASEN® 10000UI COMPRIMÉ ENROBÉ G.R. ?**

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte de **DASEN® 10000UI Comprimé**. (La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).

Les médicaments ne doivent pas être éliminés en les jetant dans les eaux usées ou les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien comment vous débarrasser des médicaments qui ne sont plus nécessaires. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

A conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

**6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES :**

**QUE CONTIENT DASEN® 10000UI COMPRIMÉ ENROBÉ G.R. ?**

**Composition qualitative et quantitative en substance active(s) par unité de prise :**

Serrapeptase ..... 10000 unités

**Composition qualitative en excipients :**

Stéarate de magnésium, Amidon de maïs, Lactose monohydraté

Acétophtalate de cellulose, Jaune orange S, Oxyde de titane

(E171), Alcool isopropylique, Ethyle acétate, Eau purifiée.

Boîte de 40 comprimés gastro-résistants.

PPV :

EXP :

Lot N° :

44.70 DH

01/26

L1502

par  
19

tula

e :

**Conditions de prescription et de délivrance**

Médicament non soumis à prescription médicale.

# برمكسون 160 ملغ

## كبسولة

مستخلص شحم ستيروليك سيرينوتا ريبينس

يرجى الاطلاع بحرص على كامل هذه النشرة قبل تناول هذا الدواء. إنها تضم معلومات هامة من أجل علاجك. إذا كانت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

- احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى إعادة قراءتها من جديد.
- إذا احتجت إلى المزيد من المعلومات والنصائح، اقصد الصيدلي.
- إذا تفاقمت الأعراض أو استمرت، استشر الطبيب.
- إذا لاحظت تأثيرات غير مرغوب فيها لم تذكر في هذه النشرة، أو إذا شعرت إحدى التأثيرات المذكورة تشكل خطراً، أخبر الطبيب أو الصيدلي عن ذلك.

### تحذيرات خاصة:

قد يتسبب تناول هذا الدواء على الريق في الغثيان إستعمال هذا الدواء لا يُغني عن المراقبة المنتظمة للبروستات لدى الطبيب. برميكسون 160 ملغ، كبسولة ليس بديلاً عن الجراحة عندما تصبح ضرورية. لا يترك الدواء في متناول الأطفال.

### احتياطات الاستعمال

قد يتسبب تناول هذا الدواء على الريق في الغثيان. في حالة الشك، فمن ضروري طلب استشارة الطبيب أو الصيدلي.

### تناول أو إستعمال أدوية أخرى

إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخرًا دواء آخر، بما في ذلك دواء محصل عليه دون وصفة طبية، أخبر الطبيب أو الصيدلي.

### الحمل والرضاعة

استشيري من الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

### 3. كيف يجب تناول برميكسون 160 ملغ، كبسولة؟

### الجرعات

كبسولتان في اليوم.

تقيد بالوصفة الطبية.

### كيفية الاستعمال

عبر الفم.

ينصح بتناول الكبسولات بكأس من الماء خلال الوجبات.

### في هذه النشرة:

1. ما هو برميكسون 160 ملغ، كبسولة وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول برميكسون 160 ملغ، كبسولة؟
3. كيف يجب تناول برميكسون 160 ملغ، كبسولة؟
4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟
5. كيف يجب حفظ برميكسون 160 ملغ، كبسولة؟
6. معلومات إضافية

### 1. ما هو برميكسون 160 ملغ، كبسولة وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟

أدوية أخرى تستعمل في التضخم الحميد للبروستات يوصى هذا الدواء في علاج بعض اضطرابات التبول (خروج البول) المرتبطة بتضخم (زيادة حجم) البروستات.

### 2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول برميكسون 160 ملغ، كبسولة؟

لا تتناول أبداً برميكسون 160 ملغ، كبسولة، في

### الحالة التالية:

- سوابق الحساسية لأحد مكونات هذه الكبسولة.
- في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي.

يجب الانتباه أثناء تناول برميكسون 160 ملغ،

كبسولة:

# Permixon 160 mg

## GÉLULE

Extrait lipido-stérolique de Serenoa repens

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

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consulter un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?
3. COMMENT PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER PERMIXON 160 mg, gélule ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

### **1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

AUTRES MEDICAMENTS UT  
L'HYPERTROPHIE BENIGNE

Ce médicament est préconisé  
de certains troubles de la mic  
d'urine) liés à l'hypertrophie (e  
volume) de la prostate.

### **2. QUELLES SONT LES INFO CONNAÎTRE AVANT DE PRE 160 mg, gélule ?**

**Ne prenez jamais PERMIXON 160 mg, gélule dans le cas suivant :**

- Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### **Faites attention avec PERMIXON 160 mg, gélule :**

#### **Mises en garde**

La prise de ce médicament à jeun peut être la cause de nausées.

L'utilisation de ce médicament ne doit pas dispenser d'une surveillance régulière de la prostate chez votre médecin. PERMIXON 160 mg, gélule ne peut se substituer à l'acte chirurgical lorsque celui-ci est indispensable.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

#### **Précautions d'emploi**

un peut parfois

INDISPENSABLE DE  
MEDECIN OU DE

médicaments

ement un autre  
dicament obtenu  
a votre médecin ou à

#### **Grossesse et allaitement**

Demandez conseil à votre médecin ou à votre