

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

Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

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

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Prothèse 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

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

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



Déclaration de Maladie

N° P19- 063538

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1856 Société : RAM.

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : RETRAITE

Nom & Prénom : SLAOUI KHATA

Date de naissance : 1950

Adresse : So. Lot KHALFAN OUJDA.

Tél. : 0667128282 Total des frais engagés : 517,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 14 / 09 / 2020

Nom et prénom du malade : SLAOUI KHATA Age : 64

Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Cécité de l'œil

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 : Rabat Le : 14 / 09 / 2020

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

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
14/09/2020	C		300,00 AH	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE BAB... N°2, Imp. 185 Rue ADCHRAARI Rabat - Tél: 05 37 77 95 00 INPE : 102063708	14/09/2020	68,70
PHARMACIE BAB... N°2, Imp. 185 Rue ADCHRAARI Rabat - Tél: 05 37 77 95 00 INPE : 102063708	14/09/2020	90,40
PHARMACIE BAB... N°2, Imp. 185 Rue ADCHRAARI Rabat - Tél: 05 37 77 95 00 INPE : 102063708	14/09/2020	68,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX														
				MONTANTS DES SOINS														
				DEBUT D'EXECUTION														
				FIN D'EXECUTION														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	<p>(Création, remont, adjonction)</p> <p>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			MONTANTS DES SOINS														
				DATE DU DEVIS														

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Hamid Ouhabi

Professeur de Neurologie

EEG - EMG - Potentiels évoqués
Épilepsies - Troubles du sommeil
Adultes et enfants



الدكتور حميد وهابي
أستاذ في أمراض الدماغ و الجهاز العصبي
التخطيط الكهربائي للدماغ و الأعصاب
أمراض الصرع و إضطرابات النوم
الكبار و الأطفال

20/09/2020

1- Sclerose Kharata

18157
02/10/2020

1/ Trépanation 10

0259

22.09
2x 22.60

14/09/2020

22.60 x 1 = 90.40

92.20 x 1 = 92.20

18158
02/10/2020

4/ Unbaryl 10

92.60

14/09/2020

23.10
23.50 x 1 = 23.50

PHARMACIE
Benchekroun
N°2, Immt. 1 Bis Rue
Agdal - Rabat - Tél: 05 37 77 00 00
INPE : 102063708

3/ ~~Alcedo~~ Esiplex 10

→ 6 mit

no 02 mg

68.00
PHARMACIE BAB MARRAKECH
Benchekroun Belabbes Mehdi
N°2, Immt. 1 Bis Rue ALAACHRAARI
Agdal - Rabat - Tél: 05 37 77 05 00
INPE : 102063708

Dr. OUHABI Hamid
Neurologue
Agdal - Rabat - Tél: 05 37 77 05 00
INPE : 102063708

61, angle av. Michlifen et rue Oukaimeden, 1^{er} étage, appt. n°1, Agdal, Rabat.
Tél : 0537.68.07.01 : الهاتف : ouhabiha@hotmail.com : ب.إ.

NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

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

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiepiléptiques ».

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement si vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- dépression (nouveau)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- convulsions (crises)
- anxiété, irritabilité,
- problèmes de conscience
- des problèmes de vision (de sévérité accrue)
- calculs rénaux, urinaires

Lot : PL1335A

Per : 12/2022

PPV : 22DH60

lire,
ou

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'automutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)

NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

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

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiepiléptiques ».

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement si vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- dépression (nouveau)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- convulsions (crises)
- anxiété, irritabilité,
- problèmes de conscience
- des problèmes de vision (de sévérité accrue)
- calculs rénaux, urinaires

Lot : PL1335A

Per : 12/2022

PPV : 22DH60

lire,
ou

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'automutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)

NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

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

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiepiléptiques ».

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement si vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- dépression (nouveau)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- convulsions (crises)
- anxiété, irritabilité,
- problèmes de conscience
- des problèmes de vision (vision double, vision floue, vision déformée)
- calculs rénaux, urinaires

Lot : PL1335A

Per : 12/2022

PPV : 22DH60

lire,
ou

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'automutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)

NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

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

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiepiléptiques ».

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement si vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- dépression (nouveau)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- convulsions (crises)
- anxiété, irritabilité,
- problèmes de conscience
- des problèmes de vision (de sévérité accrue)
- calculs rénaux, urinaires

Lot : PL1335A

Per : 12/2022

PPV : 22DH60

lire,
ou

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'automutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)

NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

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

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiepiléptiques ».

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement si vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- dépression (nouveau)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- convulsions (crises)
- anxiété, irritabilité,
- problèmes de conscience
- des problèmes de vision (de sévérité accrue)
- calculs rénaux, urinaires

Lot : PL1335A

Per : 12/2022

PPV : 22DH60

lire,
ou

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'automutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)

Urbanyl® 10 mg

Clobazam

Comprimé sécable

SANOFI

1 - IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

a/ Dénomination :

URBANYL 10 mg

b/ Composition :

Clobazam 10 mg

Excipients : Amidon de maïs, lactose monohydraté, stéarate de magnésium, talc, silice colloïdale anhydre.

Pour un comprimé sécable.

c/ Forme pharmaceutique et présentation :

Comprimé sécable, boîte de 30.

d/ Classe pharmaco-thérapeutique :

ANXIOLYTIQUE.

Ce médicament appartient à la classe des benzodiazépines.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Indications thérapeutiques)

Adulte et enfant de plus de 6 ans.

Ce médicament est préconisé :

- dans le traitement de l'anxiété chez l'adulte lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants,
- en prévention et/ou en traitement des manifestations liées à un sevrage alcoolique chez l'adulte,
- en association à un autre traitement dans l'épilepsie de l'adulte et de l'enfant.

3. ATTENTION !

A/ Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

(Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie connue à cette classe de produits ou à l'un des composants du médicament,
- insuffisance respiratoire grave,
- syndrome d'apnée du sommeil (*pauses respiratoires pendant le sommeil*),
- insuffisance hépatique grave,
- myasthénie (*maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire*).

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

B/ Mises en garde spéciales :

Epilepsie :

En cas d'augmentation de la fréquence des crises ou d'apparition de crises d'un type différent : **consulter immédiatement votre médecin.**

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose.

Risque de **DEPENDANCE** : ce traitement peut entraîner,

surtout en cas d'utilisation prolongée, un état de dépendance physique. Divers facteurs semblent favoriser la survenue de la dépendance :

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents.

non,

La dépendance

facteur

Pour p

votre p

Arrêter

l'appar

caractérisé par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de signes tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires, mais on peut observer également une agitation, une irritabilité, des maux de tête, un engourdissement ou des picotements des extrémités, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière ou aux contacts physiques, etc.

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être définies avec votre médecin.

La diminution très **PROGRESSIVE** des doses et l'espacement des prises représentent la meilleure prévention de ce phénomène de sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que le traitement aura été prolongé.

Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de **REBOND** sans gravité peut se produire, avec réapparition **TRANSITOIRE** des symptômes (anxiété) qui avaient justifié la mise en route du traitement.

Des troubles de mémoire ainsi que des altérations des fonctions psychomotrices sont susceptibles d'apparaître dans les heures qui suivent la prise du médicament.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des réactions contraires à l'effet recherché : insomnie, cauchemars, agitation, nervosité, euphorie ou irritabilité, tension, modifications de la conscience, voire des comportements potentiellement dangereux (agressivité envers soi-même ou son entourage, ainsi que des troubles du comportement et des actes automatiques).

Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, contactez le plus rapidement possible votre médecin.

Les benzodiazépines et produits apparentés doivent être utilisés avec prudence chez le sujet âgé, en raison du risque de somnolence et/ou de relâchement musculaire qui peuvent favoriser les chutes, avec des conséquences souvent graves dans cette population.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

C/ Précautions d'emploi :

Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les

23,50

Urbanyl® 10 mg

Clobazam

Comprimé sécable

SANOFI

1 - IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

a/ Dénomination :

URBANYL 10 mg

b/ Composition :

Clobazam 10 mg

Excipients : Amidon de maïs, lactose monohydraté, stéarate de magnésium, talc, silice colloïdale anhydre.

Pour un comprimé sécable.

c/ Forme pharmaceutique et présentation :

Comprimé sécable, boîte de 30.

d/ Classe pharmaco-thérapeutique :

ANXIOLYTIQUE.

Ce médicament appartient à la classe des benzodiazépines.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Indications thérapeutiques)

Adulte et enfant de plus de 6 ans.

Ce médicament est préconisé :

- dans le traitement de l'anxiété chez l'adulte lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants,
- en prévention et/ou en traitement des manifestations liées à un sevrage alcoolique chez l'adulte,
- en association à un autre traitement dans l'épilepsie de l'adulte et de l'enfant.

3. ATTENTION !

A/ Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

(Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie connue à cette classe de produits ou à l'un des composants du médicament,
- insuffisance respiratoire grave,
- syndrome d'apnée du sommeil (*pauses respiratoires pendant le sommeil*),
- insuffisance hépatique grave,
- myasthénie (*maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire*).

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

B/ Mises en garde spéciales :

Epilepsie :

En cas d'augmentation de la fréquence des crises ou d'apparition de crises d'un type différent : **consulter immédiatement votre médecin.**

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose.

Risque de **DEPENDANCE** : ce traitement peut entraîner,

surtout en cas d'utilisation prolongée, un état de dépendance physique. Divers facteurs semblent favoriser la survenue de la dépendance :

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents.

non,

La dépendance

facteur

Pour p

vous p

Arrêter

l'appar

caractérisé par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de signes tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires, mais on peut observer également une agitation, une irritabilité, des maux de tête, un engourdissement ou des picotements des extrémités, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière ou aux contacts physiques, etc.

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être définies avec votre médecin.

La diminution très **PROGRESSIVE** des doses et l'espacement des prises représentent la meilleure prévention de ce phénomène de sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que le traitement aura été prolongé.

Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de **REBOND** sans gravité peut se produire, avec réapparition **TRANSITOIRE** des symptômes (anxiété) qui avaient justifié la mise en route du traitement.

Des troubles de mémoire ainsi que des altérations des fonctions psychomotrices sont susceptibles d'apparaître dans les heures qui suivent la prise du médicament.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des réactions contraires à l'effet recherché : insomnie, cauchemars, agitation, nervosité, euphorie ou irritabilité, tension, modifications de la conscience, voire des comportements potentiellement dangereux (agressivité envers soi-même ou son entourage, ainsi que des troubles du comportement et des actes automatiques).

Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, contactez le plus rapidement possible votre médecin.

Les benzodiazépines et produits apparentés doivent être utilisés avec prudence chez le sujet âgé, en raison du risque de somnolence et/ou de relâchement musculaire qui peuvent favoriser les chutes, avec des conséquences souvent graves dans cette population.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

C/ Précautions d'emploi :

Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les

23,50

