

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 :

- 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

Déclaration : 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.

S : 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

N° P19- 052568

☒ **Maladie**

☐ **Dentaire**

☐ **Optique**

☐ **Autres**

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5849 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : ABOUFAÏS MOSTAFA
 Date de naissance : 14/07/1965
 Adresse : LOT EL WAHDA N° 306 DEROUA
 Tél : 0667 312701 Total des frais engagés : 299,60 + 120 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

CHOUAÏKH AFAÏ
 Médecine Générale
 Lot. El wahda II N°107 1er étage
 Deroua. Tél : 0522 53 20 70

Date de consultation : 10/09/2020
 Nom et prénom du malade : Aboufaïd Mostafa
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Affection
 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 : DEROUA Le : 10/09/2020

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

CHOUAÏKH AFAÏ
 Médecine Générale
 Lot. El wahda II N°107 1er étage
 Deroua. Tél : 0522 53 20 70

MUPRAS
 08 DEC. 2020
 ACCUEILLI

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
			120 2h	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	10/09/20	299,60

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

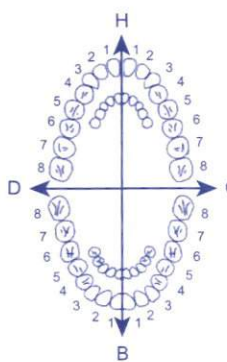
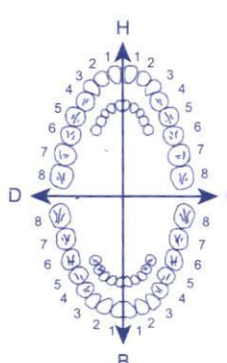
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'OD

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																
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS														
			DATE DU DEVIS														
		DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'E

DR. Chouaikh AFAF
Médecine Générale

107, Lot El Wahda II - 1er Etage
Deroua - Tél.: 05 22 53 20 70

الدكتورة الشويخ عفاف
الطب العام

107، تجزئة الوحدة II، الطابق الأول
الدروة، الهاتف : 05 22 53 20 70

Deroua, le 10/09/2020 في الدروة.

N° Malika Aboufaïd

29,50

1^{x3} Temerta 215 (AS) 3m ois
1 cp le soir

27,00 x 4

2 - Alvirar 50 (AS) 3m ois
1 gel x 2 j

21,00

3 - Librax (AS) 3m ois
1 cp 1 j

82,10

4 - Esac 20 (G7)
1 gel (AS)

299,60



CHOUAIKH AFAF
Médecine Générale
Lot. El wahda II N° 107 1er Etage
Deroua. Tél : 0522 53 20 70

Librax®

Pour le traitement des symptômes intestinaux et de la tension psychique.

LOT: 200009 PER: 01/2023
PPV: 21,00 DH

et à la

Composition :

5 mg de chlórdiazépoxide : 7-chloro-2-méthyl-5H-benzodiazépine-4-oxyle et 2,5 mg de bromure de clidinium : bromure de 1-méthyl-4-pyrrolidinioxyquinuclidinium par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspondant à 406 K.J.

Propriétés :

Le chlórdiazépoxide et le bromure de clidinium se complètent dans leur action sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal et des voies génito-urinaires. Le chlórdiazépoxide, benzodiazépine bien tolérée, exerce un effet anxiolytique, tensiolytique et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et la tension psychique influent de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.

Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétoire. L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlórdiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlórdiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desméthylchlórdiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlórdiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chlórdiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlórdiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlórdiazépoxide, démoxépam, desméthylclonazépam. Le démoxépam et le desméthylclonazépam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlórdiazépoxide inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise sous forme inchangée à une circulation entéro-hépatique. L'élimination dans l'urine s'effectue en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spasmodique.

Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les repas avec du liquide.

Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

ESAC® 20 mg

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice du médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter à nouveau.
Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre pharmacien. Ce médicament vous a été prescrit par votre médecin. Vous risqueriez de lui causer de graves dommages si vous ne suivez pas les instructions de votre médecin.

LOT : 19007
PER : 12/21
PPV : 82DH10

Composition

Esomeprazole.....20,00 mg
Sous forme d'esoméprazole magnésium trihydraté.
Excipients dont et saccharose : q.s.p 1 gélule gastro-résistante

Qu'est-ce qu'ESAC 20 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules gastro-résistants.

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- le traitement de l'oesophagite érosive par reflux (inflammation de l'oesophage),
- la prévention des rechutes de certaines oesophagites,
- le traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides),
- le traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*,
- le traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- la prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 20 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

Ne pas utiliser ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,
- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

Prendre des précautions particulières avec ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétoconazole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour

Si vos symptômes persistent après 4 semaines, consultez votre médecin.

Après la suite, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule de 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins.

Le traitement à la demande, en fonction des besoins, n'est pas recommandé chez les patients traités par un AINS, susceptibles de développer un ulcère gastro-duodénal.

Adultes :

- Traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori* :

La dose initiale est de 20 mg associé à deux antibiotiques (amoxicilline 1 G et clarithromycine 500 Mg) deux fois par jour pendant 7 jours.

- Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour. La durée de traitement est de 4 à 8 semaines.

- Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

20 mg une fois par jour.

ESAC ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 12 ans en l'absence de données disponibles.

Suivez strictement les instructions de votre médecin et si vous avez un doute, n'hésitez pas à lui demander conseil.

Si vous avez pris plus d'ESAC 20 mg que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre ESAC 20 mg :

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 20 mg est susceptible d'entraîner occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes.

Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt du traitement.

Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales, flatulence.

Effets indésirables peu fréquents



Témesta® 2,5 mg

Lorazépam

comprimé sécable

1. QU'EST-CE
ET DANS QUOI

ANXIOLYTIQUE
Ce médicament
Ce médicament
lorsque celle-ci s
prévention et/ou
sevrage alcoolique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE
AVANT DE PRENDRE TEMESTA 2,5 mg, comprimé
sécable ?

Ne prenez jamais TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable
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.

Faites attention avec TEMESTA 2,5 mg, comprimé
sécable

Mises en garde spéciales : 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 et psychique. Divers facteurs semblent favoriser la
survenue de la dépendance : • durée du traitement, • dose, •
antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou
non, y compris alcoolique.

La dépendance peut survenir même en l'absence de ces
facteurs favorisants.

**Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à
votre pharmacien.**

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer
l'apparition d'un phénomène de SEVRAGE. Celui-ci se
caractérise 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
réapparition TRANSITOIRE des symptômes (anxiété) ou
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 peut
favoriser les chutes, avec des conséquences souvent graves
dans cette population.

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

Précautions d'emploi : Ce traitement médicamenteux
peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une anxiété
convient de demander conseil à votre médecin. Il vous
indiquera les conduites pouvant aider à la lutte contre
l'anxiété.

La prise de ce médicament nécessite un suivi médical
renforcé notamment en cas d'insuffisance rénale, de maladie
chronique du foie, d'alcoolisme et d'insuffisance respiratoire.
Ce médicament ne traite pas la dépression. Chez le sujet
présentant une dépression, il ne doit pas être utilisé seul
laisserait la dépression évoluer pour son propre compte
persistance ou majoration du risque suicidaire.
La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant
durée du traitement.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments : Si vous
prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y
compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en
à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse : Ce médicament ne sera utilisé pendant la
grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous
découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin
lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le
traitement.

Allaitement : Ce médicament passe dans le lait maternel
en conséquence, l'allaitement est déconseillé.

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

TEMESTA 2,5MG
CP SEC B30

P.P.V. : 29DH50



6 118000 011576

able

été

Téresta® 2,5 mg

Lorazépam

comprimé sécable

1. QU'EST-CE
ET DANS QUOI

ANXIOLYTIQUE
Ce médicament
Ce médicament
lorsque celle-ci s
prévention et/ou
sevrage alcoolique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE
AVANT DE PRENDRE TEMESTA 2,5 mg, comprimé
sécable ?

Ne prenez jamais TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable
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.

Faites attention avec TEMESTA 2,5 mg, comprimé
sécable

Mises en garde spéciales : 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 et psychique. Divers facteurs semblent favoriser la
survenue de la dépendance : • durée du traitement, • dose, •
antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou
non, y compris alcoolique.

La dépendance peut survenir même en l'absence de ces
facteurs favorisants.

**Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à
votre pharmacien.**

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer
l'apparition d'un phénomène de SEVRAGE. Celui-ci se
caractérise 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
réapparition TRANSITOIRE des symptômes (anxiété) ou
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 peut
favoriser les chutes, avec des conséquences souvent graves
dans cette population.

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

Précautions d'emploi : Ce traitement médicamenteux
peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une anxiété
convient de demander conseil à votre médecin. Il vous
indiquera les conduites pouvant aider à la lutte contre
l'anxiété.

La prise de ce médicament nécessite un suivi médical
renforcé notamment en cas d'insuffisance rénale, de maladie
chronique du foie, d'alcoolisme et d'insuffisance respiratoire.
Ce médicament ne traite pas la dépression. Chez le sujet
présentant une dépression, il ne doit pas être utilisé seul
laisserait la dépression évoluer pour son propre compte
persistance ou majoration du risque suicidaire.
La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant
durée du traitement.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments : Si vous
prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y
compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en
à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse : Ce médicament ne sera utilisé pendant la
grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous
découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin
lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le
traitement.

Allaitement : Ce médicament passe dans le lait maternel
en conséquence, l'allaitement est déconseillé.

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

TEMESTA 2,5MG
CP SEC B30

P.P.V. : 29DH50



6 118000 011576

able

été

Téresta® 2,5 mg

Lorazépam

comprimé sécable

1. QU'EST-CE
ET DANS QUOI

ANXIOLYTIQUE
Ce médicament
Ce médicament
lorsque celle-ci s
prévention et/ou
sevrage alcoolique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE
AVANT DE PRENDRE TEMESTA 2,5 mg, comprimé
sécable ?

Ne prenez jamais TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable
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.

Faites attention avec TEMESTA 2,5 mg, comprimé
sécable

Mises en garde spéciales : 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 et psychique. Divers facteurs semblent favoriser la
survenue de la dépendance : • durée du traitement, • dose, •
antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou
non, y compris alcoolique.

La dépendance peut survenir même en l'absence de ces
facteurs favorisants.

**Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à
votre pharmacien.**

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer
l'apparition d'un phénomène de SEVRAGE. Celui-ci se
caractérise 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
réapparition TRANSITOIRE des symptômes (anxiété) ou
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 peut
favoriser les chutes, avec des conséquences souvent graves
dans cette population.

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

Précautions d'emploi : Ce traitement médicamenteux
peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une anxiété
convient de demander conseil à votre médecin. Il vous
indiquera les conduites pouvant aider à la lutte contre
l'anxiété.

La prise de ce médicament nécessite un suivi médical
renforcé notamment en cas d'insuffisance rénale, de maladie
chronique du foie, d'alcoolisme et d'insuffisance respiratoire.
Ce médicament ne traite pas la dépression. Chez le sujet
présentant une dépression, il ne doit pas être utilisé seul
laisserait la dépression évoluer pour son propre compte
persistance ou majoration du risque suicidaire.
La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant
durée du traitement.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments : Si vous
prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y
compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en
à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse : Ce médicament ne sera utilisé pendant la
grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous
découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin
lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le
traitement.

Allaitement : Ce médicament passe dans le lait maternel
en conséquence, l'allaitement est déconseillé.

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

TEMESTA 2,5MG
CP SEC B30

P.P.V. : 29DH50



6 118000 011576

able

été

liées à un

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALIVAR® 50 mg, gélules

DCI : Sulpiride

Veillez lire attentivement ce médicament car elle

- Gardez cette notice,
- Si vous avez d'autres médicaments, consultez votre pharmacien ou votre infirmier.
- 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 à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ALIVAR® 50 mg, gélules et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALIVAR® 50 mg, gélules?
3. Comment prendre ALIVAR® 50 mg, gélules?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

démence.

-Ce médicament peut provoquer la formation de caillots sanguins.

- La prise de ce médicament avec des boissons alcoolisées ou des médicaments dopaminergiques peut provoquer une crise de pointe (troubles graves du mouvement).

-Ce médicament peut augmenter le risque d'apparition de troubles du mouvement, principalement de parkinsonisme.

-Chez l'enfant, un traitement prolongé peut entraîner une prise de poids excessive.

-La prise de comprimés peut provoquer une prise de poids excessive.

-En raison de la présence de lactose, les personnes atteintes de galactosemie ou de déficit en lactase ne doivent pas prendre ce médicament.

• Précautions d'emploi

Afin que votre traitement soit efficace, il est nécessaire de respecter les

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALIVAR® 50 mg, gélules

DCI : Sulpiride

Veillez lire attentivement ce médicament car elle

- Gardez cette notice,
- Si vous avez d'autres médicaments, consultez votre pharmacien ou votre infirmier.
- 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 à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ALIVAR® 50 mg, gélules et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALIVAR® 50 mg, gélules?
3. Comment prendre ALIVAR® 50 mg, gélules?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

démence.

-Ce médicament peut provoquer la formation de caillots sanguins.

- La prise de ce médicament avec des boissons alcoolisées ou des médicaments dopaminergiques peut provoquer une crise de pointe (troubles graves du mouvement).

-Ce médicament peut augmenter le risque d'apparition de troubles du mouvement, principalement de parkinsonisme.

-Chez l'enfant, un traitement prolongé peut entraîner une prise de poids excessive.

-La prise de comprimés peut provoquer une prise de poids excessive.

-En raison de la présence de lactose, les personnes atteintes de galactosemie ou de déficit en lactase ne doivent pas prendre ce médicament.

• Précautions d'emploi

Afin que votre traitement soit efficace, il est nécessaire de respecter les

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALIVAR® 50 mg, gélules

DCI : Sulpiride

Veillez lire attentivement ce médicament car elle

- Gardez cette notice,
- Si vous avez d'autres médicaments, consultez votre pharmacien ou votre infirmier.
- 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 à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ALIVAR® 50 mg, gélules et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALIVAR® 50 mg, gélules?
3. Comment prendre ALIVAR® 50 mg, gélules?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

démence.

-Ce médicament peut provoquer la formation de caillots sanguins.

- La prise de ce médicament avec des boissons alcoolisées ou des médicaments dopaminergiques peut provoquer une crise de pointe (troubles graves du mouvement).

-Ce médicament peut augmenter le risque d'apparition de troubles du mouvement, principalement de parkinsonisme.

-Chez l'enfant, un traitement prolongé peut entraîner une croissance retardée.

-La prise de comprimés peut provoquer une constipation.

-En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué chez les personnes atteintes de galactosemie ou de déficit en lactase.

• Précautions d'emploi

Afin que votre traitement soit efficace, il est nécessaire de respecter les

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALIVAR® 50 mg, gélules

DCI : Sulpiride

Veillez lire attentivement ce médicament car elle

- Gardez cette notice,
- Si vous avez d'autres médicaments, consultez votre pharmacien ou votre infirmier.
- 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 à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ALIVAR® 50 mg, gélules et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALIVAR® 50 mg, gélules?
3. Comment prendre ALIVAR® 50 mg, gélules?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

démence.

-Ce médicament peut provoquer la formation de caillots sanguins.

- La prise de ce médicament avec des boissons alcoolisées ou des médicaments dopaminergiques peut provoquer une crise de pointe (troubles graves du mouvement).

-Ce médicament peut augmenter le risque d'apparition de troubles du mouvement, principalement de parkinsonisme.

-Chez l'enfant, un traitement prolongé peut entraîner une prise de poids excessive.

-La prise de comprimés peut provoquer une prise de poids excessive.

-En raison de la présence de lactose, les personnes atteintes de galactosemie ou de déficit en lactase doivent éviter ce médicament.

• Précautions d'emploi

Afin que votre traitement soit efficace, il est nécessaire de respecter les