

# 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.

## Diagnostic 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 canaux, 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 canaux.

## 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](mailto:contact@mupras.com)
- Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)
- Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto: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](http://www.mupras.com)



**MUPRAS**  
Mutuelle de Prévoyance  
& d'Actions Sociales  
de Royal Air Maroc

## Déclaration de Maladie

N° P19-0041798

☐ Maladie ☒ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5279 Société : RAM  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre :  
Nom & Prénom : BENDANNA, M.-I  
Date de naissance : 01-01-49  
Adresse : 1 Rue ALIN. AGH BAL Hay SALAH. CASA  
Tél. : 0662 55541 Total des frais engagés : 2862 DHS

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :   
Date de consultation : 12/12/2019  
Nom et prénom du malade : BENDANNA, MOHAMMED Age :  
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : Maladie  
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 : Le : 12/12/2019  
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 Règlement des Actes
12/12/19	ca	1	150 DA	Cachet et signature du Médecin attestant le Règlement des Actes
26/12/19	ca			

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie de La Bourée	12/12/2019	1603,10
Pharmacie Mohamed V	12/12	6870

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Pharmacie de La Bourée	12/12/19	Echographie	150 DA
Pharmacie Mohamed V	13/12/19	S.S	600 DA

## AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	
ARA - BORDEAUX	26/12/19					300,00

# 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

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	<b>DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</b> <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> <p><b>[Création, remont, adjonction]</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			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																		
				MONTANTS DES SOINS														
				DATE DU DEVIS														
				DATE DE L'EXECUTION														

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

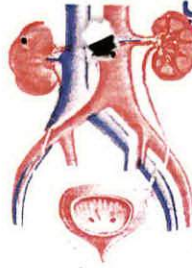
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXEC

Dr. My Hfid LKHORFI

Chirurgien Urologue

Diplômé de la Faculté de Médecine Rennes  
Membre de l'Association Européenne d'Urologie

Explorations et Chirurgie Endoscopique  
Impuissance et Stérilité Masculine  
Maladie Sexuellement Transmissibles  
Enuresie - Echographie



الدكتور مولاي احفيظ الغرفي

إختصاصي أمراض و جراحة الكلي  
و المسالك البولية و التناسلية

حامل بشهادة كلية الطب بفرنسا  
عضو في الجمعية الأوروبية لعلاج المسالك البولية

فحص و جراحة المسالك البولية بالمنظار  
العقم و العجز الجنسي عند الرجل  
الفتان و التبول عند الطفل - الفحص بالصدى الصوتي

Safi Le : \_\_\_\_\_ أسفي في

12/12/2019

Mr BENDANNA MOHAMED

- FLOTRAL LP

1cp /j/ soir / après repas/ 90 jours

PERMIXON 160

1 cp 2f /j /après repas/ 60 jours

- TADALIS 20mg

1cp 12 heure avant le rapport

- PROVIRON cp

1cp /j/ matin /après repas/ 90 jours

الدكتور مولاي احفيظ الغرفي  
Dr. My Hfid LKHORFI  
Chirurgien Urologue  
Av. Kennedy - Residence Chifaa Safi  
Tél: 05 24 46 45 18

SANS  
VIGNETTE

SANS  
VIGNETTE

SANS  
VIGNETTE

SANS  
VIGNETTE

الصيدلانية الجديدة  
PHARMACIE NOUVELLE  
13, Place de l'Indépendance 6102  
Tél: 05.24.46.30.87 - Safi 12



دكتور مولاي احمد  
Dr. HAMD LARHORI  
Chirurgien Urologue  
10, Bd. Rachid Dounia  
Casablanca 20  
Tél : 05 22 31 06 81

دكتور مولاي احمد  
Dr. HAMD LARHORI  
Chirurgien Urologue  
10, Bd. Rachid Dounia  
Casablanca 20  
Tél : 05 22 31 06 81

26/12/2019

Mr BENDANNA MOHAMED

6270

- UROSTA cp

1/2cp / j / soir / après repas/ 90 jours

$(100 \times 1.50) = 150.00$

- SERINGUES a insuline ( 100 unite )

$(75.00 \times 2) = 150.00$

- BANDELETTES de glycémie

دكتور مولاي احمد  
Dr. HAMD LARHORI  
Chirurgien Urologue  
10, Bd. Rachid Dounia  
Casablanca 20  
Tél : 05 22 31 06 81

PARA BORDEAUX  
33, Rue Bordeaux  
Qu. L'Hopital Safi  
Tél : 05 22 31 06 81

Pharmacie de La Bourse  
Mme Rachid Dounia  
Pharmacienne  
117, Bd. Mohamed V  
Tél : 05 22 31 06 81 - Casablanca  
ICE : 000445820000075

# FLOTRAL® 10 mg

(Afluzosine), Comprimés à libération prolongée

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
  - Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
  - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

## Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
  2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
  3. COMMENT PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
  4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
  5. COMMENT CONSERVER FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
  6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES
- 
1. QU'EST-CE QUE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

FLOTRAL® contient de l'afluzosine qui appartient à la classe des alphabloquants. Ces médicaments agissent sur le système génito-urinaire et hormones sexuelles.

FLOTRAL® est indiqué dans le :

- Traitement des symptômes fonctionnels de l'hypertrophie bénigne de la prostate.
  - Traitement adjuvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate.
- 
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?

**Ne prenez jamais FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée dans les cas suivants :**

- Hypersensibilité à l'afluzosine et/ou à l'un des autres composants.
- Hypotension orthostatique.
- Insuffisance hépatique.
- Insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 30 ml/min).

*Traitement adjuvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate :*  
Le traitement est administré pendant 3 à 4 jours dont 2 à 3 jours lors de la mise sous cathéter et 1 jour après le retrait de celui-ci.

## Mode d'administration

Voie orale.

Le comprimé doit être avalé entier avec un verre d'eau et pris immédiatement après le repas du soir.

Les comprimés ne doivent pas être croqués, mâchés, écrasés ou broyés en poudre. Ces actions peuvent conduire à une libération et à une absorption inappropriée du médicament et, en conséquence, à des effets indésirables pouvant être précoces.

## Durée de traitement

**SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DU MEDECIN.**

Si vous  
libérez

Consulter

pharmacie

En cas

en position

sera institué.

Du fait de sa

difficilement dialysé

Si vous oubliez

libération prolongée

Ne prenez pas de q

vous avez oublié de p

GTIN 16118001300157

Lot No AA30120

EXP. 02/2021

S.N. AE250961401140

**FLOTRAL® 10 mg**

30 comprimés à libération prolongée

Voie orale



PPV: 159DH30

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ?

Comme tous les médicaments, FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée, peuvent provoquer des effets indésirables.

# FLOTRAL® 10 mg

(Afluzosine), Comprimés à libération prolongée

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
  - Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
  - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

## Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
  2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
  3. COMMENT PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
  4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
  5. COMMENT CONSERVER FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
  6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES
- 
1. QU'EST-CE QUE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

FLOTRAL® contient de l'afluzosine qui appartient à la classe des alphabloquants. Ces médicaments agissent sur le système génito-urinaire et hormones sexuelles.

FLOTRAL® est indiqué dans le :

- Traitement des symptômes fonctionnels de l'hypertrophie bénigne de la prostate.
  - Traitement adjuvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate.
- 
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?

Ne prenez jamais FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'afluzosine et/ou à l'un des autres composants.
- Hypotension orthostatique.
- Insuffisance hépatique.
- Insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 30

*Traitement adjuvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate :*

Le traitement est administré pendant 3 à 4 jours dont 2 à 3 jours lors de la mise sous cathéter et 1 jour après le retrait de celui-ci.

## Mode d'administration

Voie orale.

Le comprimé doit être avalé entier avec un verre d'eau et pris immédiatement après le repas du soir.

Les comprimés ne doivent pas être croqués, mâchés, écrasés ou broyés en poudre. Ces actions peuvent conduire à une libération et à une absorption inappropriée du médicament et, en conséquence, à des effets indésirables pouvant être précoces.

Durée de traitement  
SE CON  
MEDECA

PPV: 1500H00

ORDONNANCE DU

Si vous  
libération

Consultez  
pharmacie  
En cas de si  
en position a  
sera institué.  
Du fait de  
difficilement d

FLOTRAL® 10 mg  
30 comprimés à  
libération prolongée  
Voie orale

○ comprimés à  
ou votre  
et maintenu  
ypotension  
osine est



Si vous oubliez de prendre FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée

libération  
Ne pren  
vous av

GTIN 16118001300157  
Lot No ARS0120  
EXP 02/2021  
SN AE269630268554



Comme tous les médicaments, FLOTRAL®, comprimés à

# FLOTRAL® 10 mg

(Afluzosine), Comprimés à libération prolongée

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
  - Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
  - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

## Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
  2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
  3. COMMENT PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
  4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
  5. COMMENT CONSERVER FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
  6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES
- 
1. QU'EST-CE QUE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

FLOTRAL® contient de l'afluzosine qui appartient à la classe des alphabloquants. Ces médicaments agissent sur le système génito-urinaire et hormones sexuelles.

FLOTRAL® est indiqué dans le :

- Traitement des symptômes fonctionnels de l'hypertrophie bénigne de la prostate.
  - Traitement adjuvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate.
- 
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?

Ne prenez jamais FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'afluzosine et/ou à l'un des autres composants.
- Hypotension orthostatique.
- Insuffisance hépatique.
- Insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 30 ml/min).
- Si vous prenez certains médicaments (antidépresseurs, médicaments pour le cœur, médicaments pour le diabète, médicaments pour la tension artérielle, médicaments pour le rhume, médicaments pour la toux, médicaments pour la grippe, médicaments pour la fièvre, médicaments pour la douleur, médicaments pour le sommeil, médicaments pour la constipation, médicaments pour la diarrhée, médicaments pour le mal de tête, médicaments pour le mal de gorge, médicaments pour le mal de dents, médicaments pour le mal de dos, médicaments pour le mal de nuque, médicaments pour le mal de crête, médicaments pour le mal de gorge, médicaments pour le mal de dents, médicaments pour le mal de dos, médicaments pour le mal de nuque, médicaments pour le mal de crête).

Traitement adjuvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate :  
Le traitement est administré pendant 3 à 4 jours dont 2 à 3 jours lors de la mise sous cathéter et 1 jour après le retrait de celui-ci.

## Mode d'administration

Voie orale.

Le comprimé doit être avalé entier avec un verre d'eau et pris immédiatement après le repas du soir.

Les comprimés ne doivent pas être croqués, mâchés, écrasés ou broyés en poudre. Ces actions peuvent conduire à une libération et à une absorption inappropriée du médicament et, en conséquence, à des effets indésirables pouvant être précoces.

Durée  
SE  
MEDE

GTIN 16118001300157  
Lot No A430120  
EXP 02/2021  
S.N. AE273448008937

Si vous  
libérati...  
Consultez im  
pharmacien.  
En cas de surdos  
en position allon  
sera institué.  
Du fait de sa  
difficilement dialy

Si vous oubliez  
libération prolon  
Ne prenez pas de  
vous avez oublié d



FLOTRAL® 10 mg  
30 comprimés à  
libération Prolongée  
Voie orale



## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée est susceptible d'avoir des effets



# Permixon 160 mg

## GÉLULE

Extrait lipido-stérolique de *Serenoa repens*

**Veillez 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 UTILISES DANS L'HYPERTROPHIE BENIGNE DE LA PROSTATE.  
Ce médicament est préconisé dans le traitement de certains troubles de la miction (émission d'urine) liés à l'hypertrophie (augmentation de volume) de la prostate.

### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 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**

La prise de ce médicament peut être la cause de :

EN CAS DE DOUTE, DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN

VOTRE PHARMACIEN

#### **Prise ou utilisation**

Si vous prenez ou

médicament, y compris sans ordonnance,

consultez votre pharmacien.

Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre

Permixon 160 mg  
30 GÉLULES





# Permixon 160 mg

## GÉLULE

Extrait lipido-stérolique de *Serenoa repens*

**Veillez 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 UTILISES DANS L'HYPERTROPHIE BENIGNE DE LA PROSTATE.  
Ce médicament est préconisé dans le traitement de certains troubles de la miction (émission d'urine) liés à l'hypertrophie (augmentation de volume) de la prostate.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 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

La prise de ce médicament peut être la cause de :

EN CAS DE DOUTE, DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN

VOTRE PHARMACIEN

#### Prise ou utilisation

Si vous prenez ou devez prendre ce médicament, y compris sans ordonnance, consultez votre pharmacien.

#### Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Permixon 160 mg  
30 GÉLULES



# Permixon 160 mg

## GÉLULE

Extrait lipido-stérolique de *Serenoa repens*

**Veillez 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 UTILISES DANS L'HYPERTROPHIE BENIGNE DE LA PROSTATE.  
Ce médicament est préconisé dans le traitement de certains troubles de la miction (émission d'urine) liés à l'hypertrophie (augmentation de volume) de la prostate.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 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

La prise de ce médicament peut être la cause de :

EN CAS DE DOUTE, DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN

VOTRE PHARMACIEN

#### Prise ou utilisation

Si vous prenez ou devez prendre ce médicament, y compris sans ordonnance, consultez votre pharmacien.

#### Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Permixon 160 mg  
30 GÉLULES



# Permixon 160 mg

## GÉLULE

Extrait lipido-stérolique de *Serenoa repens*

**Veillez 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 UTILISES DANS L'HYPERTROPHIE BENIGNE DE LA PROSTATE.  
Ce médicament est préconisé dans le traitement de certains troubles de la miction (émission d'urine) liés à l'hypertrophie (augmentation de volume) de la prostate.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 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

La prise de ce médicament peut être la cause de :

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

VOTRE PHARMACIEN

#### Prise ou utilisation

Si vous prenez ou devez prendre ce médicament, y compris sans ordonnance, consultez votre pharmacien.

#### Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Permixon 160 mg  
30 GÉLULES





შეცვლის შესახებ.

# PROVIRON® 25 mg

## Comprimé

### Boîtes de 20

### Méstérolone



- 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, 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.

Dans cette notice :

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

#### 1. Qu'est-ce que Proviron et dans quel cas est-il utilisé

Qu'est-ce que Proviron ?

Proviron est un médicament contenant de la Méstérolone. Il s'agit d'une forme d'androgène (hormone masculine).

Dans quel cas Proviron est-il utilisé ?

- Proviron est utilisé chez les hommes qui ne produisent pas naturellement suffisamment d'androgènes (hormones masculines).
- Il est également utilisé chez les hommes qui présentent une infertilité due à des taux insuffisants d'hormones masculines (en raison d'un hypogonadisme, un mauvais fonctionnement des testicules).
- Proviron stimule la croissance, le développement et la fonction des organes-cibles qui dépendent des hormones masculines.
- Proviron est exclusivement destiné au traitement des patients de sexe masculin.

#### 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Proviron

Ne prenez jamais Proviron :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la Méstérolone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6, « Informations supplémentaires ») ;
- si vous avez un cancer de la prostate ;
- si vous avez (ou avez déjà eu) une tumeur du foie.

Faites attention avec Proviron :

- Au cours du traitement par Proviron, vous passerez régulièrement des examens d'un cancer de la prostate. En effet, Proviron peut augmenter la vitesse de croissance de tumeurs bénignes (non malignes) du foie. Dans de très rares cas, l'utilisation de ces hormones peut augmenter la croissance de tumeurs malignes (cancer du foie). Ces tumeurs du foie peuvent mettre la vie des patients en danger. Si vous éprouvez une gêne ou si vous ne disparaît pas rapidement, vous devez en avvertir immédiatement votre médecin.
- Proviron ne convient pas pour le body-building, pour renforcer le développement musculaire, ni pour augmenter d'autres performances physiques.
- Proviron est exclusivement réservé aux patients de sexe masculin.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament à usage externe, parlez-en à votre médecin.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Rien n'indique que la prise de Proviron puisse avoir un effet sur la conduite de véhicules ou l'utilisation de machines.

Informations importantes concernant certains composants de Proviron

Proviron® 25 mg

20 comprimés



6 118000 120551

# PROVIRON® 25 mg

## Comprimé

### Boîtes de 20

### Méstérolone



- 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, 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.

Dans cette notice :

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

#### 1. Qu'est-ce que Proviron et dans quel cas est-il utilisé

Qu'est-ce que Proviron ?

Proviron est un médicament contenant de la Méstérolone. Il s'agit d'une forme d'androgène (hormone masculine).

Dans quel cas Proviron est-il utilisé ?

- Proviron est utilisé chez les hommes qui ne produisent pas naturellement suffisamment d'androgènes (hormones masculines).
- Il est également utilisé chez les hommes qui présentent une infertilité due à des taux insuffisants d'hormones masculines (en raison d'un hypogonadisme, un mauvais fonctionnement des testicules).
- Proviron stimule la croissance, le développement et la fonction des organes-cibles qui dépendent des hormones masculines.
- Proviron est exclusivement destiné au traitement des patients de sexe masculin.

#### 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Proviron

Ne prenez jamais Proviron :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la Méstérolone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6, « Informations supplémentaires ») ;
- si vous avez un cancer de la prostate ;
- si vous avez (ou avez déjà eu) une tumeur du foie.

Faites attention avec Proviron :

- Au cours du traitement par Proviron, vous passerez régulièrement des examens pour détecter l'apparition d'un cancer de la prostate. En effet, Proviron peut augmenter la vitesse de croissance de ces tumeurs.
- Dans de rares cas, l'utilisation d'hormones telles que celle contenue dans Proviron peut favoriser l'apparition de tumeurs bénignes (non malignes) du foie. Dans de très rares cas, l'utilisation de ces hormones peut favoriser l'apparition de tumeurs malignes (cancer du foie). Ces tumeurs du foie peuvent mettre la vie des patients en danger. Si vous éprouvez une gêne ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin.
- Proviron ne convient pas pour le body-building, pour renforcer le développement musculaire, ni pour augmenter d'autres performances physiques.
- Proviron est exclusivement réservé aux patients de sexe masculin.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament à usage externe, parlez-en à votre médecin.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Rien n'indique que la prise de Proviron puisse avoir un effet sur la conduite de véhicules ou l'utilisation de machines.

Informations importantes concernant certains composants de Proviron

Proviron® 25 mg

20 comprimés



6 118000 120551



# PROVIRON® 25 mg

## Comprimé

### Boîtes de 20

### Mésthérolone



- 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, 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.

Dans cette notice :

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

#### 1. Qu'est-ce que Proviron et dans quel cas est-il utilisé

Qu'est-ce que Proviron ?

Proviron est un médicament contenant de la Mésthérolone. Il s'agit d'une forme d'androgène (hormone masculine).

Dans quel cas Proviron est-il utilisé ?

- Proviron est utilisé chez les hommes qui ne produisent pas naturellement suffisamment d'androgènes (hormones masculines).
- Il est également utilisé chez les hommes qui présentent une infertilité due à des taux insuffisants d'hormones masculines (en raison d'un hypogonadisme, un mauvais fonctionnement des testicules).
- Proviron stimule la croissance, le développement et la fonction des organes-cibles qui dépendent des hormones masculines.
- Proviron est exclusivement destiné au traitement des patients de sexe masculin.

#### 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Proviron

Ne prenez jamais Proviron :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la Mésthérolone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir la rubrique 6, « Informations supplémentaires ») ;
- si vous avez un cancer de la prostate ;
- si vous avez (ou avez déjà eu) une tumeur du foie.

Faites attention avec Proviron :

- Au cours du traitement par Proviron, vous passerez régulièrement des examens pour détecter un cancer de la prostate. En effet, Proviron peut augmenter la vitesse de croissance de certains cancers.
- Dans de rares cas, l'utilisation d'hormones telles que celle contenue dans Proviron peut favoriser l'apparition de tumeurs bénignes (non malignes) du foie. Dans de très rares cas, l'utilisation de ces hormones peut également favoriser l'apparition de tumeurs malignes (cancers) du foie. Ces tumeurs du foie peuvent mettre la vie des patients en danger. Si vous éprouvez une gêne ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, vous devez en avvertir immédiatement votre médecin.
- Proviron ne convient pas pour le body-building, pour renforcer le développement musculaire, ni pour augmenter d'autres performances physiques.
- Proviron est exclusivement réservé aux patients de sexe masculin.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament à usage externe, parlez-en à votre médecin.

#### Conduite de véhicules et utilisation de machines

rien n'indique que la prise de Proviron puisse avoir un effet sur la conduite de véhicules ou l'utilisation de machines.

Informations importantes concernant certains composants de Proviron

Proviron® 25 mg

20 comprimés



6 118000 120551

# PROVIRON® 25 mg

## Comprimé

### Boîtes de 20

### Mésthérolone



- 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, 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.

Dans cette notice :

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

#### 1. Qu'est-ce que Proviron et dans quel cas est-il utilisé

Qu'est-ce que Proviron ?

Proviron est un médicament contenant de la Mésthérolone. Il s'agit d'une forme d'androgène (hormone masculine).

Dans quel cas Proviron est-il utilisé ?

- Proviron est utilisé chez les hommes qui ne produisent pas naturellement suffisamment d'androgènes (hormones masculines).
- Il est également utilisé chez les hommes qui présentent une infertilité due à des taux insuffisants d'hormones masculines (en raison d'un hypogonadisme, un mauvais fonctionnement des testicules).
- Proviron stimule la croissance, le développement et la fonction des organes-cibles qui dépendent des hormones masculines.
- Proviron est exclusivement destiné au traitement des patients de sexe masculin.

#### 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Proviron

Ne prenez jamais Proviron :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la Mésthérolone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6, « Informations supplémentaires ») ;
- si vous avez un cancer de la prostate ;
- si vous avez (ou avez déjà eu) une tumeur du foie.

Faites attention avec Proviron :

- Au cours du traitement par Proviron, vous passerez régulièrement des examens d'un cancer de la prostate. En effet, Proviron peut augmenter la vitesse de croissance de ces tumeurs.
- Dans de rares cas, l'utilisation d'hormones telles que celle contenue dans Proviron peut provoquer le développement de tumeurs bénignes (non malignes) du foie. Dans de très rares cas, l'utilisation de ces hormones peut provoquer le développement de tumeurs malignes (cancer du foie). Ces tumeurs du foie peuvent mettre la vie des patients en danger. Si vous éprouvez une gêne ou si vous constatez une augmentation de la taille de votre abdomen, vous devez en avvertir immédiatement votre médecin.
- Proviron ne convient pas pour le body-building, pour renforcer le développement musculaire, ni pour augmenter d'autres performances physiques.
- Proviron est exclusivement réservé aux patients de sexe masculin.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament à usage externe, parlez-en à votre médecin.

#### Conduite de véhicules et utilisation de machines

rien n'indique que la prise de Proviron puisse avoir un effet sur la conduite de véhicules ou l'utilisation de machines.

Informations importantes concernant certains composants de Proviron

Proviron® 25 mg

20 comprimés



6 118000 120551

# PROVIRON® 25 mg

## Comprimé

### Boîtes de 20

### Méstérolone



- 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, 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.

Dans cette notice :

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

#### 1. Qu'est-ce que Proviron et dans quel cas est-il utilisé

Qu'est-ce que Proviron ?

Proviron est un médicament contenant de la Méstérolone. Il s'agit d'une forme d'androgène (hormone masculine).

Dans quel cas Proviron est-il utilisé ?

- Proviron est utilisé chez les hommes qui ne produisent pas naturellement suffisamment d'androgènes (hormones masculines).
- Il est également utilisé chez les hommes qui présentent une infertilité due à des taux insuffisants d'hormones masculines (en raison d'un hypogonadisme, un mauvais fonctionnement des testicules).
- Proviron stimule la croissance, le développement et la fonction des organes-cibles qui dépendent des hormones masculines.
- Proviron est exclusivement destiné au traitement des patients de sexe masculin.

#### 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Proviron

Ne prenez jamais Proviron :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la Méstérolone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6, « Informations supplémentaires ») ;
- si vous avez un cancer de la prostate ;
- si vous avez (ou avez déjà eu) une tumeur du foie.

Faites attention avec Proviron :

- Au cours du traitement par Proviron, vous passerez régulièrement des examens d'un cancer de la prostate. En effet, Proviron peut augmenter la vitesse de croissance de ces tumeurs.
- Dans de rares cas, l'utilisation d'hormones telles que celle contenue dans Proviron peut provoquer le développement de tumeurs bénignes (non malignes) du foie. Dans de très rares cas, l'utilisation de ces hormones peut provoquer le développement de tumeurs malignes (cancer du foie). Ces tumeurs du foie peuvent mettre la vie des patients en danger. Si vous éprouvez une gêne ou si vous ne disparaît pas rapidement, vous devez en avvertir immédiatement votre médecin.
- Proviron ne convient pas pour le body-building, pour renforcer le développement musculaire, ni pour augmenter d'autres performances physiques.
- Proviron est exclusivement réservé aux patients de sexe masculin.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament à usage vétérinaire, parlez-en à votre médecin.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Rien n'indique que la prise de Proviron puisse avoir un effet sur la conduite de véhicules ou l'utilisation de machines.

Informations importantes concernant certains composants de Proviron

Proviron® 25 mg

20 comprimés



6 118000 120551



# UROSTA®

Oxybutynine

## PRESENTATION

Comprimé sécable (blanc) ; boîte de 60 - Liste

## COMPOSITION

Oxybutynine chlorhydrate

## INDICATIONS

C'est un antispasmodique qui lutte contre  
Il est utilisé dans le traitement des envi  
instabilité de la vessie, et entraînant des f

## CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé c

- glaucome à angle fermé,
- risque de blocage des urines (adénome
- myasthénie grave,
- bronchite chronique,
- atonie intestinale,
- enfant de moins de 5 ans.

## ATTENTION

L'apparition d'une douleur violente de l'œil, accompagnée d'une rougeure et surtout d'une baisse de l'acuité visuelle, doit conduire à consulter d'urgence un ophtalmologiste : il peut s'agir d'un glaucome aigu.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

L'effet de ce médicament pendant la grossesse ou l'allaitement est mal connu : seul votre médecin peut évaluer le risque éventuel de son utilisation dans votre cas.

## MODE D'EMPLOI ET POSOLOGIE

Ce médicament doit être avalé avec un verre d'eau.

### Posologie usuelle :

- Adulte : 1 comprimé, 3 fois par jour.
- Enfant de plus de 5 ans : 1 comprimé, 2 fois par jour.

## EFFETS INDESIRABLES POSSIBLES

Ce médicament peut être responsable d'effets atropiniques : sécheresse de la bouche, troubles de la vision, constipation.

UROSTA®

Oxybutynine 5 mg

60 Comprimés sécables



6 118000 040866

PP : 52DH70  
PER 12/81  
LOT H2397

62,70



b

bottu s.a.

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

# Dr. My HFID LRHORFI

## Chirurgien Urologue

Diplômé de la Faculté de Médecine Rennes  
Membre de l'Association Européenne d'Urologie

Explorations et Chirurgie Endoscopique  
Impuissance et Stérilité Masculine  
Maladie Sexuellement Transmissibles  
Enuresie - Echographie



# الدكتور مولاي أحفيظ الغرفي

إختصاصي أمراض و جراحة الكلي  
و المسالك البولية و التناسلية

حامل شهادة كلية الطب برين بفرنسا  
عضو في الجمعية الأوروبية لجراحة المسالك البولية

فحص و جراحة المسالك البولية بالمنظار  
العقم و العجز الجنسي عند الرجل  
الختان و التبول عند الطفل - الفحص بالصدى الصوتي

Safi Le : 12/12/15 أسفي في

## Bilan Biologique

Nom : M. BENDANNA . Med

- ☒ PSA total
- ☐ NFS
- ☐ Groupage
- ☐ TP ☐ TCK
- ☐ CRP ☐ VS
- ☒ Glycemie à jeun
- ☒ Hbglyquée
- ☒ Creatinine

- ☐ Uree
- ☐ Clairance de la creatinine
- ☒ Cholesterol total ☒ HDL ☒ LDL
- ☒ Triglycerides
- ☒ Ac urique
- ☐ Transaminase
- ☐ Ionogramme sanguin
- ☐ Protidemie
- ☐ Calcemie
- ☐ Natremie
- ☐ Kaleime
- ☐ Ac urique urinaire
- ☐ Calcuiré
- ☐ PH urinaire
- ☐ Proteinurie de 24h

- ☐ Spermiogramme
- ☐ Spermoculture
- ☐ Prelevement urethral
- ☐ VDRL ☐ TPHA
- ☐ Prelevement vaginal
- ☐ Serologie chlamydiae et mycoplasme
- ☐ Serologie hepatite B
- ☐ Serologie hepatite C
- ☐ Serologie HIV
- ☐ Serologie herpes Simplex type 1 et 2
- ☐ Testosteronemie totale
- ☐ BHCG
- ☐ Foeto. proteine
- ☐ ACE ☐ Prolactinémie
- ☐ FSH ☐ LH
- ☐ Inhibine B
- ☐ ASLO
- ☐ Microalbuminurie
- ☐ ECU
- ☐ PSAL / PSAT
- ☐ Autres:

الدكتور مولاي أحفيظ الغرفي  
Dr. My HFID LRHORFI  
Chirurgien Urologue  
Kennedy Residence - Chifaa Safi  
Tél : 05 24 46 45 18

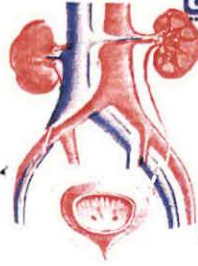


**Dr. My HEID LRHOREFI**

## **Chirurgien Urologue**

Diplômé de la Faculté de Médecine Rennes  
Membre de l'Association Européenne d'Urologie

Explorations et Chirurgie Endoscopique  
Impuissance et Stérilité Masculine  
Maladie Sexuellement Transmissibles  
Enuresie - Echographie



**الدكتور مولاي إحييظ الغرفي**

إختصاصي أمراض و جراحة الكلي  
و المسالك البولية و التناسلية

حامل شهادة كلية الطب بدين بفرنسا  
عضو في الجمعية الأوروبية لجراحة المسالك البولية

فحص و جراحة المسالك البولية بالمنظار  
العقم و العجز الجنسي عند الرجل

الختان و التبول عند الطفل - الفحص بالصدى الصوتي

Safi Le : \_\_\_\_\_ أسفي في

12/12/2019

**Nom** : Mr BENDANNA

**Prénom** : MOHAMED

### **ECHOGRAPHIE**

#### **Le rein droit :**

Taille normale - bonne différenciation cortico medulaire et index corticale conservé.

#### **Le rein gauche :**

Taille normale - bonne différenciation cortico medulaire et index corticale conservé.

#### **La vessie :**

Capacité satisfaisante, sans anomalie pariétale.

#### **La prostate :**

Hypertrophiée à 57 cc

**RPM** : 00 cc

الدكتور مولاي إحييظ الغرفي  
Dr. My HEID LRHOREFI  
Chirurgien Urologue  
Av. Kennedy - Résidence Chifaa - Safi  
Tél: 05.24.46.45.18

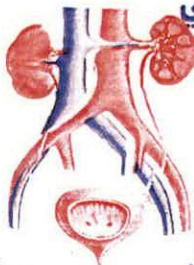


**Dr. My HFID LRHOREFI**

**Chirurgien Urologue**

Diplômé de la Faculté de Médecine Rennes  
Membre de l'Association Européenne d'Urologie

Explorations et Chirurgie Endoscopique  
Impuissance et Stérilité Masculine  
Maladie Sexuellement Transmissibles  
Enuresie - Echographie



**الدكتور مولاي أحفيظ الغرفي**

إختصاصي أمراض و جراحة الكلي  
و المسالك البولية و التناسلية

حامل شهادة كلية الطب برين بفرنسا  
عضو في الجمعية الأوروبية لجراحة المسالك البولية

فحص و جراحة المسالك البولية بالمنظار  
العقم و العجز الجنسي عند الرجل

الفتان و التبول عند الطفل - الفحص بالصدى الصوتي

Safi Le : 12-12-19 أسفي في

M BENDANNA . MOHAMMED

Lactue

Echographie + 2

11 300 00 11 11

Trois cent dix-huit





3C5P AP 97% MI 0.9 TIS 0.8

3C5P AP 97% MI 0.9 TIS 0.8

DP-7

ABD

B

F4.5M

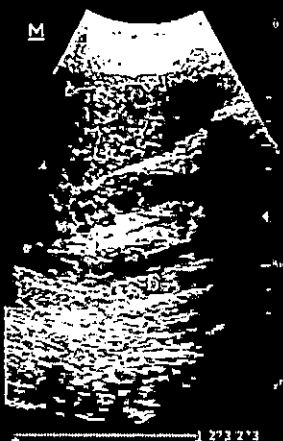
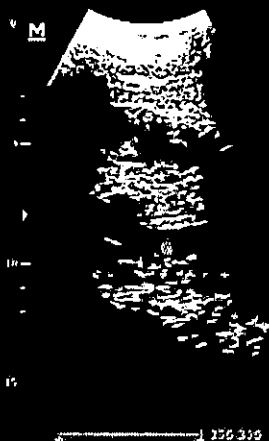
G100

IP3

/ D16.6

/ FR52

/ DR100



3C5P AP 97% MI 0.9 TIS 0.8

3C5P AP 97% MI 0.9 TIS 0.8

DP-7

ABD

B

F4.5M

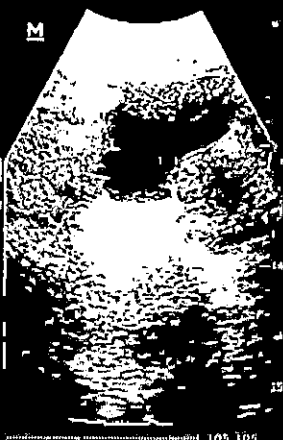
G100

IP3

/ D16.6

/ FR52

/ DR100



Dist1 4.28 cm

Dist2 5.10 cm

Dist3 5.05 cm

Vol 57.75 cm<sup>3</sup>



Diplômes d'études spécialisées (DES) en : Biochimie clinique, Hématologie, Bactériologie, Virologie, Parasitologie et Mycologie.

Prélèvement du : 13/12/2019

Edition du : 13/12/2019

Référence : 912NC13212



Mr. BENDANNA MOHAMMED

Né(e) le : / / Mat.:

Code Patient 2H6731

13/12/2019

Médecin: Dr. LRHORFI My H.

## MARQUEURS TISSULAIRES

PROSTATE Ag.SPEC.TOTAL (PSA totale): 3.03 ng/ml  
(Technique: Chimiluminescence ELFA BioMérieux et Diasorin.)

Valeurs usuelles:

- < 40 ans.: 0.21 - 1.72
- 40 - 49 ans: 0.27 - 2.19
- 50 - 59 ans: 0.27 - 3.42
- 60 - 69 ans: 0.22 - 6.16
- > 69 ans.: 0.21 - 6.77

N.B.: Résultat à confronter aux données cliniques et radiologiques.

*Dr. AIT HMAD Zouhair*  
Pharmacien Biologiste





Diplômes d'études spécialisées (DES) en : Biochimie clinique, Hématologie, Bactériologie, Virologie, Parasitologie et Mycologie.

Prélèvement du : 13/12/2019

Edition du : 13/12/2019

Référence : 912NC13212



Mr. BENDANNA MOHAMMED

Né(e) le : / / Mat.:

Code Patient 2H6731

13/12/2019

Médecin: Dr. LRHORFI My H.

**BIOCHIMIE**

SUR AUTOMATE DE BIOCHIMIE

Analyses	Résultats	Unité	Norme	Antécédents
Glycémie à jeun.....: <b>2.13</b>		g/l	(0.7 - 1.1)	
Soit.....: 11.84		mmol/l	(3.89 - 6.11)	
Créatinine.....: <b>7.1</b>		mg/l	(6 - 12)	
Soit.....: 62.8		μmol/l	(53-106)	
Acide Urique.....: <b>23.5</b>		mg/l	(30- 65)	
Soit.....: 139.8		μmol/l	(150 - 400)	
Triglycérides.....: <b>1.24</b>		g/l	(0.5 -1.50)	
Soit.....: 1.41		mmol/l	(0.57 - 1.71)	
Cholestérol Total.....: <b>1.64</b>		g/l	(1.45-2.20)	
Soit.....: 4.23		mmol/l	(3.70-5.70)	
HDL Cholestérol.....: <b>0.33</b>		g/l	(0.35 -0.65)	
Soit.....: 0.85		mmol/l	(0.9-1.68)	
LDL Cholestérol.....: <b>1.06</b>		g/l	(1.0 - 1.6)	
Soit.....: 2.74		mmol/l	(2.58 - 4.13)	
Hémoglobine Glycosylée.: <b>8.1</b>		%	(3.5 - 6.5)	
(Technique: CLHP 10 bar)				

Dr AIT HMAD Zouhair  
Pharmacien Biologiste

# LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES DJERIFAT

2, Avenu Ken... Safi Tél.: 0524.46.46.43 Fax: 0524.46.45.96

Dr. Z. AIT HMAD - Pharmacien Biologiste -

Patente: 46756531 CNSS: 2469014 IF: 66702528 RIB:007590000000247200012584  
ICE: 001649320000090 Attijari Wafabank Safi Expansion

Facture N°: 2II6731

Date de Facturation...: 13/12/2019

Nom Prénom.....: Mr. BENDANNA MOHAMMED

Matricule.....:

Sur prescription du: Dr. LRHORFI My H.

Organisme.....:

N° P E C /Flle Soin...:

## Analyses et cotation B:

AU=B30 CHT=B30 TRIGL=B60 HDL=B40  
LDL=B0 CREAT=B30 HBA1C=B100 GAJ=B30  
PSA=B300

Un prélèvement.....: 10.00 DH

**Total B.....: 620**

**Montant Net : 600.00 DH**

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :  
SIX CENTS Dhs 00 Cts



# PARA BORDEAUX

SAFI Le :

26/12/2019

COMPTOIR

000503676000051

Facture N° : FT01010001/20

Mode Régl. :

SAFI-

TVA	Désignation	Qté.	Prix TTC	Mont. TTC
20	SERINGUE BD MICRO-FINE 0.5ML / 31G 6MM	100.00	1.50	150.00
20	DIAB-CONTROL BANDELETTE / 25	2.00	75.00	150.00

PARA - BORDEAUX  
33 Rue Bordeaux  
Qu. L'Hôpital Safi  
Tél. : 044 62 27 39

HT 20 % : 250.00

TVA 20 % : 50.00

TOTAL HT :	250.00
T.V.A :	50.00
TOTAL TTC:	300.00

Arrêtée la présente facture à la somme de : TROIS CENT DIRHAMS ET ZERO CENTIMES ./.

33 RUE BORDEAUX QUARTIER L HOPITAL SAFI Tél:0524622766 Fax:0

Patente : 46799035 RC:22396 IF:67101018 /ICE 000503676000051

Email:0 Site:0