

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.

Diologie 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.

Éducation :

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

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

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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

Maladie

Dentaire

NPD

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : **5279**

Optique
15401

Autres

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

BENDANNA. MO

Date de naissance :

01-01-49

Adresse :

1 Rue Aïn. AGHABAL. Hay SALAH. CASA

Tél. : **0662 555641**

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 :

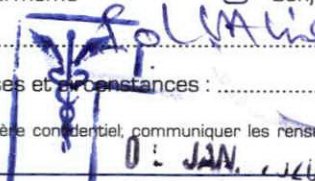
Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :



En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à :

Signature de l'adhérent(e) :



Le : 12/12/2019

BELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Rejetement des Actes
12/12/19	CH	1	150 DA	REJETÉ HORFI
26/12/19	CH	1	150 DA	REJETÉ HORFI

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>PHARMACE NOUVEAU Sous le sceau de la Société de la Bourse</i>	<i>22/12/2019</i>	<i>1603,10</i>

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Numéro de signature du Lebouc et date du radiolog	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
12/12/13		Echographie	150
13/12/13		B.F	600 D.F

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	
ARA BORDEAUX 33, Rue Bordeaux Qu E'hôpital Safi Fai . 044 62 27 39	26/12/39					300.00

RELEVE 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 des

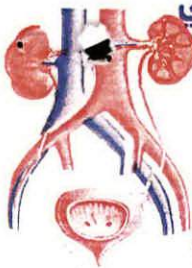
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Chirurgien Urologue

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

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



الدكتور مولاي احفيظ الغرافي

أخصاصي أمراض و جراحة الكلى و المسالك البولية و التناسلية

حاملاً شهادة كلية الطب ببرين بفرنسا
عمره في، الجمعية الأولى لجراحة المسالك البولية

فحص و جراحة المسالك البولية بالمنظار

الغثاء والتبول عند الطفل - الفحص بالصدى الصوتي

Safi Le :..

آسفی فی

12/12/2019

Mr BENDANNA MOHAMED

- FLOTRAL LP

1 cp /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

lcp /j/ matin /après repas/ 90 jours

A red rectangular stamp with the text 'PHARMACIE NOUVELLE' at the top, 'SANS CINNETTE' on the left, and '13, place de l'Indépendance - Safi' on the right. Below the stamp, the text 'Tél: 05.24.46.30.87' is printed.

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 (150 unite)

$(75,00 \times 2) = 150,00$

BANDELETTES de glycémie

~~PARA BORDEAUX~~
~~33, Rue Bordeaux~~
~~Quartier de l'Hôpital Safi~~
~~622727~~


Pharmacie de la Paix
Mme Rachid Dounia
117, Bd. Mohamed V
tel: 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 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.

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 prenez FLOTRAL® 10 mg 30 comprimés à libération Prolongée par voie orale 1 fois par jour, il est recommandé de maintenir la tension artérielle et de surveiller l'insuffisance rénale et/ou hépatique.

GTIN 16118001300150
libéra Lot No AA30120
Consi. 02/2021
pharm. AE250961401140
En cas de pos. sur un
en position assise
sera institué.
Du fait de sa
difficulté à la dialyse
FLOTRAL® 10 mg
30 comprimés à
libération Prolongée
Voie orale

Si vous oubliez de prendre FLOTRAL® 10 mg 30 comprimés à libération Prolongée par voie orale 1 fois par jour, il est recommandé de prendre la dose manquée au plus tôt, mais pas plus de 24 heures après la dose manquée.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Traitement adjvant 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 trait

SE COM
MEDECIN

PPV: 1500150

RDONNANCE DU

Si vous
libération
Consultez
pharmacien
En cas de si
en position a
sera institué.
Du fait de
difficilement d

FLOTRAL® 10 mg
30 comprimés à
libération prolongée
Voie orale

ompimés à
ou votre
et maintenu
hypotension
osine est

6118001300150

Si vous oub... de prendre
libérati...
Ne pren...
vous av...
Lot No...
EXP...
SN AE269630268554

GTIN 16118001300157

Lot No A150120

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 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'alfuzosine 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 adjvant 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'alfuzosine 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.

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.

Duré GTIN 16118001300157
SE C Lot No A30120
MEDÉ EXP 02/2021
SN AE27348008937

Si vous libérate...
Consultez imm...
pharmacien.

En cas de surdos...
en position allongé...
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

6 118001 300150

4. QUELS SOI... 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

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

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

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE 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 UTILISE ?

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 CONNAITRE 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

être la cause de

EN CAS DE D

DEMANDER L'

VOTRE PHARMACIEN

Prise ou utilisation

Si vous prenez ou médicament, y compris sans ordonnance, par votre pharmacien.

Grossesse et allaitement

Demandez conseil à

Permixon 160 mg
30 GÉLULES


6 118001 181957

Permixon 160 mg

GÉLULE

Extrait lipido-stérolique de Serenoa repens

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

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

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE 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 UTILISE ?

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 CONNAITRE 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

être la cause de

EN CAS DE D

DEMANDER L'

VOTRE PHARMACIEN

Prise ou utilisation

Si vous prenez ou médicament, y compris sans ordonnance, par votre pharmacien.

Grossesse et allaitement

Demandez conseil à

Permixon 160 mg
30 GÉLULES



6 118001 181957

Permixon 160 mg

GÉLULE

Extrait lipido-stérolique de Serenoa repens

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

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

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE 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 UTILISE ?

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 CONNAITRE 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

être la cause de

EN CAS DE D

DEMANDER L'

VOTRE PHARMACIEN

Prise ou utilisation

Si vous prenez ou médicament, y compris sans ordonnance, par votre pharmacien.

Grossesse et allaitement

Demandez conseil à

Permixon 160 mg
30 GÉLULES



6 118001 181957

Permixon 160 mg

GÉLULE

Extrait lipido-stérolique de Serenoa repens

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

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

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE 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 UTILISE ?

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 CONNAITRE 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

être la cause de

EN CAS DE D

DEMANDER L'

VOTRE PHARMACIEN

Prise ou utilisation

Si vous prenez ou médicament, y compris sans ordonnance, par votre pharmacien.

Grossesse et allaitement

Demandez conseil à

Permixon 160 mg
30 GÉLULES



6 118001 181957

Tadalafil® 20 mg

Tadalafil
comprimé pelliculé

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

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

- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou 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 sérieux 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 **Tadalafil®** et dans quel cas est-il utilisé ?

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

3. Comment prendre **Tadalafil®** ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver **Tadalafil®** ?

6. Informations supplémentaires

I. QU'EST-CE QUE **Tadalafil®** ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Tadalafil® est un traitement pour les hommes adultes souffrant de dysfonction érectile ; c'est-à-dire quand un homme ne peut atteindre ou conserver une érection suffisante pour une activité sexuelle.

Tadalafil® appartient à un groupe de médicaments appelés inhibiteurs de la phosphodiésterase de type 5. A la suite d'une stimulation sexuelle, **Tadalafil®** agit en aidant la relaxation des vaisseaux sanguins de votre pénis, favorisant ainsi l'afflux sanguin. Il en résulte une amélioration de la fonction érectile.

Tadalafil® ne vous aidera pas si vous n'avez pas de dysfonction érectile. Il est important de savoir que **Tadalafil®** n'agit pas s'il n'y a pas de stimulation sexuelle.

Vous et votre partenaire devrez engager les préliminaires comme vous le feriez si vous ne preniez pas de médicament pour une dysfonction érectile.

Tadalafil® n'est pas indiqué chez la femme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE **Tadalafil®** ?

Ne prenez jamais **Tadalafil®**

- si vous prenez des dérivés nitrés ou des donneurs de monoxyde d'azote comme le nitrite d'amyle sous quelque forme que se soit. Ce groupe de médicaments ("les dérivés nitrés") est utilisé dans le traitement des crises d'angine de poitrine ("douleurs thoraciques"). Il a été montré que **Tadalafil®** augmentait les effets de ces médicaments. Si vous prenez des dérivés nitrés sous n'importe quelle forme ou si vous avez des doutes, prévenez votre médecin.

- si vous avez une maladie cardiaque grave ou avez récemment eu une crise cardiaque.

- si vous avez récemment eu un accident vasculaire cérébral, si vous souffrez d'hypotension artérielle ou d'hypertension artérielle non contrôlée.

- si vous êtes allergique (hypersensible) au tadalafil ou à l'un des autres composants contenus dans **Tadalafil®**.

- si vous avez déjà présenté une perte de la vision due à une neuropathie optique ischémique antérieure non artéritique (NOIAN).

Faites attention

L'activité sexuelle comporte un risque potentiel chez les patients ayant une pathologie cardiaque, en raison du surcroît d'effort entraîné au niveau du cœur. Si vous avez un problème cardiaque, parlez-en à votre médecin.

Tadalafil® peut également ne pas vous être indiqué pour les raisons qui suivent. Si vous êtes concerné par l'une d'entre elles, parlez-en à votre médecin avant de prendre ce médicament:

- vous souffrez de drépanocytose (malformation des globules rouges), de myélome multiple (cancer de la moelle osseuse), de leucémie (cancer des cellules sanguines) ou d'une déformation du pénis,

- vous avez un grave problème de foie ou de reins. En cas de diminution ou de perte soudaine de la vision, vous devez arrêter votre traitement par **Tadalafil®** et contacter immédiatement votre médecin.

Prise d'autres médicaments

D'une manière générale, indiquez toujours à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance, car ils pourraient interagir. Ceci est particulièrement important si vous suivez un traitement à base de dérivés nitrés, car vous ne devez pas prendre **Tadalafil®** si vous prenez ces médicaments. Informez votre médecin si vous êtes traité par un alpha-bloquant, un médicament utilisé aussi pour traiter l'hypertension artérielle et l'hypertrophie de la prostate. Informez également votre médecin si vous êtes traité pour la dysfonction érectile et que vous prenez pas de médicaments si vous êtes traité pour la dysfonction érectile.

Tadalafil® 277DH00
15V 277DH00
PER 03/21
LOT 1789-3
mes indiqués
ou chez
es
ées au
renant
vous
e un
une

TADALIS® 20 mg
Tadalafil
4 Comprimés pelliculés



6 118000 041498

pris
aux galactose, un déficit
en lactose ou une malabsorption du
glucose-galactose.



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 ingrédients (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 vérifier l'état d'un cancer de la prostate. En effet, Proviron peut augmenter la vitesse de croissance de certains types de tumeurs.
- Dans de rares cas, l'utilisation d'hormones telles que celle contenue dans Proviron peut entraîner des tumeurs bénignes (non malignes) du foie. Dans de très rares cas, l'utilisation de ces hormones peut entraîner un cancer du foie (tumeurs hépatiques malignes). Ces tumeurs du foie peuvent, dans certains cas, pouvant mettre la vie des patients en danger. Si vous éprouvez une gêne ou une douleur dans l'abdomen, qui ne disparaît pas rapidement, vous devez en avertir immédiatement votre médecin.
- Proviron ne convient pas pour le body-building, pour renforcer le développement physique, 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 remède à la maison, 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

47,00

Proviron® 25 mg

20 comprimés



6 118000 120551

voir

nce

urs

de

les

re,

ne

a,

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 ingrédients (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 vérifier l'état d'un cancer de la prostate. En effet, Proviron peut augmenter la vitesse de croissance de certains types de tumeurs.
- Dans de rares cas, l'utilisation d'hormones telles que celle contenue dans Proviron peut entraîner des tumeurs bénignes (non malignes) du foie. Dans de très rares cas, l'utilisation de ces hormones peut entraîner un cancer du foie (tumeurs hépatiques malignes). Ces tumeurs du foie peuvent, dans certains cas, pouvant mettre la vie des patients en danger. Si vous éprouvez une gêne ou une douleur dans l'abdomen, qui ne disparaît pas rapidement, vous devez en avertir immédiatement votre médecin.
- Proviron ne convient pas pour le body-building, pour renforcer le développement physique, 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 remède à la maison, 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

47,00

Proviron® 25 mg

20 comprimés



6 118000 120551

voir

nce

urs

de

les

re,

ne

a,

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 ingrédients (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 vérifier l'état d'un cancer de la prostate. En effet, Proviron peut augmenter la vitesse de croissance de certains types de tumeurs.
- Dans de rares cas, l'utilisation d'hormones telles que celle contenue dans Proviron peut entraîner des tumeurs bénignes (non malignes) du foie. Dans de très rares cas, l'utilisation de ces hormones peut entraîner un cancer du foie (tumeurs hépatiques malignes). Ces tumeurs du foie peuvent, dans certains cas, pouvant mettre la vie des patients en danger. Si vous éprouvez une gêne ou une douleur dans l'abdomen, qui ne disparaît pas rapidement, vous devez en avertir immédiatement votre médecin.
- Proviron ne convient pas pour le body-building, pour renforcer le développement physique, 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 remède à la maison, 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

47,00

Proviron® 25 mg

20 comprimés



6 118000 120551

voir

nce

urs

de

les

re,

ne

a,

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 ingrédients (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 vérifier l'état d'un cancer de la prostate. En effet, Proviron peut augmenter la vitesse de croissance de certains types de tumeurs.
- Dans de rares cas, l'utilisation d'hormones telles que celle contenue dans Proviron peut entraîner des tumeurs bénignes (non malignes) du foie. Dans de très rares cas, l'utilisation de ces hormones peut entraîner un cancer du foie (tumeurs hépatiques malignes). Ces tumeurs du foie peuvent, dans certains cas, pouvant mettre la vie des patients en danger. Si vous éprouvez une gêne ou une douleur dans l'abdomen, qui ne disparaît pas rapidement, vous devez en avertir immédiatement votre médecin.
- Proviron ne convient pas pour le body-building, pour renforcer le développement physique, 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 remède à la maison, 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

47,00

Proviron® 25 mg

20 comprimés



6 118000 120551

voir

nce

urs

de

les

re,

ne

a,

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 ingrédients (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 vérifier l'état d'un cancer de la prostate. En effet, Proviron peut augmenter la vitesse de croissance de certains types de tumeurs.
- Dans de rares cas, l'utilisation d'hormones telles que celle contenue dans Proviron peut entraîner des tumeurs bénignes (non malignes) du foie. Dans de très rares cas, l'utilisation de ces hormones peut entraîner un cancer du foie (tumeurs hépatiques malignes). Ces tumeurs du foie peuvent, dans certains cas, pouvant mettre la vie des patients en danger. Si vous éprouvez une gêne ou une douleur dans l'abdomen, qui ne disparaît pas rapidement, vous devez en avertir immédiatement votre médecin.
- Proviron ne convient pas pour le body-building, pour renforcer le développement physique, 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 remède à la maison, 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

47,00

Proviron® 25 mg

20 comprimés



6 118000 120551

voir

nce

urs

de

les

re,

ne

a,

UROSTA®

Oxybutynine

PRESENTATION

Comprimé sécable (blanc) ; boîte de 60 - Liste

COMPOSITION

Oxybutynine chlorhydrate

INDICATIONS

C'est un antispasmodique qui lutte contre l'irritation de la vessie. Il est utilisé dans le traitement des envies fréquentes et imprévisibles, l'instabilité de la vessie, et entraînant des fuites d'urine.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez :

- glaucome à angle fermé,
- risque de blocage des urines (adénome de la prostate),
- 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 rougeur 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

P.P. 52DH70
PER 12/21
LOT H2397

62,70



bottu s.a.

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebaa - 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
inpuissance et Stérilité Masculine
Maladie Sexuellement Transmissibles
Enuresie - Echographie



الدكتور مولاي أحفيظ الغربي

اختصاصي أمراض و جراحة الكلى
و المسالك البولية و التناسلية

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

holder و جراحة المسالك البولية بالمنظار

holder العقم و العجز الجنسي عند الرجل
holder الختان و التبول عند الطفل -holder الشخص بالصدى الصوتي

Safi Le :

12/12/15

أسفي في

Bilan Biologique

Nom : Mr BENDANNA . Med

- PSA total
- NFS
- Groupage
- TP TCK
- CRP VS
- Glycémie à jeun
- Hbglyquée
- Creatinine
- Uree
- Clairance de la creatinine
- Cholesterol total HDL LDL
- Triglycerides
- Ac urique
- Transaminase
- Ionogramme sanguin
- Protidémie
- Calcémie
- Natremie
- Kaleime
- Ac urique
- Calciurie
- PH urinaire
- Proteinurie de 24h

- Spermogramme
- Spermoculture
- Prelevement urethral
- VDRL TPHA
- Prelevement vaginal
- Serologie chlamidiae et mycoplasme
- Serologie hepatite B
- Serologie hepatite C
- Serologie HIV
- Serologie herpes Simplex type 1 et 2
- Testosteronémie totale
- BHCG
- Foeto. protéine
- ACE Prolactinémie
- FSH LH
- Inhibine B
- ASLO
- Microalbuminurie
- ECBU
- PSAL / PSAT
- Autres:

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



DR. MY HFIID LRHORFI

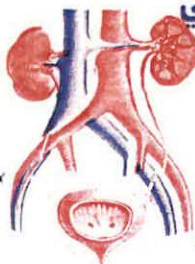
Chirurgien Urologue

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

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

الدكتور مولاي أحفيظ الغري

اختصاصي أمراض و جراحة الكلى
و المسالك البولية و التناسلية



حاصل شهادة كلية الطب بربن بفرنسا
عضو في الجمعية الأوروبية لجراحة المسالك البولية

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

الختان و التبول عند الطفل - الفحص بالصدى الصوتي

Safi Le :

آسف في

12/12/2019

Nom : Mr BENDANNA

Prénom : MOHAMED

ECHOGRAPHIE

Le rein droit :

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

Le rein gauche :

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

La vessie :

Capacité satisfaisante, sans anomalie pariétale.

La prostate :

Hypertrophiée à 57 cc

RPM : 00 cc

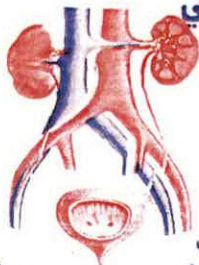


Dr. My HFID LRHORFI

Chirurgien Urologue

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

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



الدكتور مولاي أحفيظ الغربي

اختصاصي أمراض و جراحة الكلى
و المسالك البولية و التناسلية

عامل شهادة كلية الطب بربن مفونسا
عضو في الجمعية الأوروبية لجراحة المسالك البولية

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

الختار و التبول عند الطفل - الشخص بالصدى الصوتي

Safi Le : 12-12-19

آسف في

Mr BENDANNA . MOHAMMED

facture

Echographie + 2

++ 300 DA ++

They are due



mindray DR-1000P/DR100

12/12/2019 14:42:17



3CSP AP 97% MI 0.9 TIS 0.8

3CSP AP 97% MI 0.9 TIS 0.8

DP-2

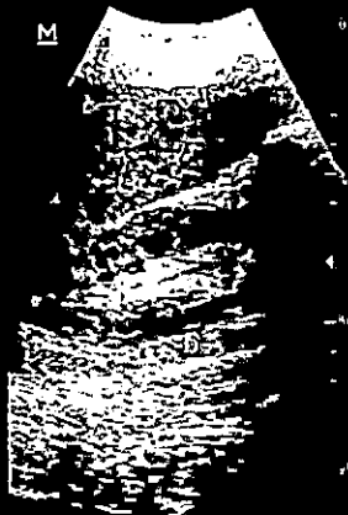
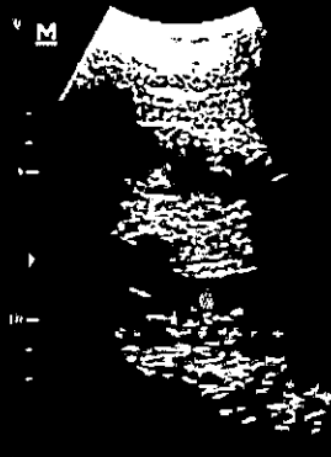
ABD

B

F4.5M /DR100

G100 /FRS2

IP3 /DR100



1 150 300

1 273 273

mindray DR-1000P/DR100

12/12/2019 14:41:18



3CSP AP 97% MI 0.9 TIS 0.8

3CSP AP 97% MI 0.9 TIS 0.8

DP-2

ABD

B

F4.5M /DR100

G100 /FRS2

IP3 /DR100



2 304 304

2 105 105

25 1 Dist1 4.28 cm
Dist2 5.10 cm
Dist3 5.05 cm
Vol 57.75 cm³



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 2II6731 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 2II6731 13/12/2019

Médecin: Dr. LRHORFI My H.



BIOCHIMIE
SUR AUTOMATE DE BIOCHIMIE

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

Dr AIT HMAD Zouhair
Pharmacien Biologiste

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES DJERIFAT

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

Dr. Z. AIT HMAD - Pharmacien Biogiste -

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 /Fille 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