

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.

Médecine 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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1008

Société : R.A.M. 5768

Actif

Pensionné(e)

Autre

Nom & Prénom :

Bagass Lahcen

Date de naissance :

01.01.1935

Adresse :

Attahemoun Chelouf 11mm 82 n° 1 et Della

Tél. : 06 66 89 66 46

Total des frais engagés : 547,30 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur BAKA MOURADET Kamil
CHIRURGIEN UROLOGUE
29, Rue bderchana Sahraoui-Casa
Tel: 022 22.37.92 - GSM: 061 14.21.72

Date de consultation :

31/01/2011

Nom et prénom du malade :

Bagass Lahcen

Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Acérose de prostate

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Casablanca

Le : 01/02/2011

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	21/01/21	187,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

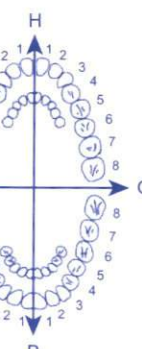
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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 de l'ORL.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient des travaux
				Montants des soins
				Début d'exécution
				Fin d'exécution
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H 25533412 00000000	G 21433552 00000000		Coefficient des travaux
	D 00000000 35533411	B 00000000 11433553		Montants des soins
				Date du devis
				Date de l'exécution

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXÉCUTION

Dr. BAKALI MOURABET Kamal

Chirurgien Urologue

Ex. résident de Fundacion Puigvert
BARCELONE

Diplômé de l'Université autonome

Sur Rendez-vous

الدكتور البقالي المرابط كمال

جراح اختصاصي في الكلا والمسالك البولية والتناسلية

طبيب سابق في مؤسسة بوجثرت - برشلونة

خريج الجامعة المستقلة ببرشلونة

بالموعد

Casablanca, le

21 - 01 - 2021

الدار البيضاء، في :

BAGAJ
LAHCEN

7650

1/ Minuten 2 x 50
cp

1 CP 6 min

29/10

1/ DOLIFEN 600
cp

82/10

3/ Euroz 20
20
180

18770

LOT : 4020
UT. AV : 10-23
P.P.V : 82 DH 10

Dr. BAKALI MOURABET Kamal
CHIRURGIEN UROLOGUE
29, Rue Abderrahman Sehraoui Casablanca
Tél: 022 22 37 92 - GSM: 06 61 14 21 72

06 61 14 21 72 - 05 22 27 98 45 / 05 22 22 37 92 - 05 22 27 98 45 - GSM: 06 61 14 21 72

29, Rue Abderrahman Sehraoui - Casablanca - Tél. : 05 22 22 37 92 / 05 22 27 98 45 - GSM : 06 61 14 21 72

Patente : 35512446 - CNSS : 2624014 - IF : 40300826 - ICE : 00177642400045

Dolifen® 600 mg

Ibuprofène

comprimé pelliculé, boîte de 30

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourraient leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre

1. Qu'est-ce que DOLIFEN® 600 MG, comprimé pelliculé et dans quels cas DOLIFEN® 600 mg appartient à un groupe de médicaments appelés «

toïnes non stéroïdiens » ou AINS. *29,70*

DOLIFEN® 600 mg est utilisé pour :

- Le traitement symptomatique de la douleur et de l'inflammation dans les articulations (par ex. polyarthrite rhumatoïde), et les affections dégénératives (par ex. arthrose).

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DOLIFEN® 600 mg comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais DOLIFEN® 600 mg comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à l'ibuprofène ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament; si vous avez déjà présenté un essoufflement, un asthme, un écoulement nasal, des gonflements ou une urticaire après la prise d'aspirine ou d'autres antidiouleurs similaires (AINS); si vous souffrez d'une insuffisance rénale, hépatique ou cardiaque sévère; si vous présentez des troubles hémorragiques de la formation du sang; si vous présentez un saignement au niveau du cerveau ou un autre saignement actif; si vous avez déjà présenté un saignement ou une perforation de l'estomac ou de l'intestin alors que vous preniez un traitement par AINS; si vous avez déjà présenté des ulcères ou des saignements de l'estomac/duodénal récurrents ou si vous en présentez actuellement; si vous souffrez d'une déshydratation sévère; si vous êtes dans les trois derniers mois de la grossesse; si le patient est un enfant ou un adolescent âgé de moins de 15 ans.

Avertissements et précautions : adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Dolifen® 600 mg.

Les anti-inflammatoires/antidouleurs tels que l'ibuprofène pourraient être associés à un risque légèrement accru de crise cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral, en particulier en cas d'utilisation de doses élevées. Ne dépasser pas la dose et la durée de traitement recommandées.

Veuillez discuter du traitement avec votre médecin ou pharmacien avant de prendre Dolifen® si vous :

- Souffrez de problèmes cardiaques, y compris insuffisance cardiaque, angor, ou si vous avez eu une crise cardiaque, un pontage coronarien, une maladie artérielle périphérique, ou tout type d'accident vasculaire cérébral (y compris « mini-AVC » ou accident ischémique transitoire - ATT -);
- Présentez une tension artérielle élevée, un diabète, un cholestérol élevé, un antécédent familial de maladie cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral, ou si vous êtes fumeur;
- Souffrez d'un lupus érythémateux systémique (LES, parfois appelé lupus) ou une maladie du tissu conjonctif;
- Souffrez de certains troubles héréditaires de la formation du sang (par ex. porphyrie aiguë intermittente); présentez une altération du fonctionnement du foie ou des reins, venez de subir une intervention chirurgicale majeure; êtes sensible (allergique) à d'autres substances; souffrez de rhume des foins, de polypes nasaux ou de troubles respiratoires chroniques obstructifs car il existe alors un risque accru de réactions allergiques. Ces réactions allergiques peuvent se présenter sous la forme de crises d'asthme (asthme associé aux analgésiques), de gonflement rapide (œdème de Quincke) ou d'urticaire.

Patients âgés : chez les patients âgés, les effets secondaires sont plus fréquents après l'utilisation d'AINS. En particulier, des saignements gastro-intestinaux et une perforation pouvant parfois mettre la vie en danger.

Si vous avez déjà présenté des effets secondaires touchant le tube digestif, en particulier si vous êtes âgée, vous devez signaler tout symptôme abdominal inhabituel (particulièrement un saignement gastro-intestinal), surtout si vous venez de commencer le traitement. Il convient d'être prudent si vous recevez d'autres médicaments susceptibles d'augmenter le risque d'ulcères ou de saignements, tels que des corticoïdes par voie orale, des anticoagulants, des inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine ou des antiplaquettaire.

Vous devez arrêter le traitement et consulter un médecin si vous présentez des saignements ou des ulcères gastro-intestinaux pendant le traitement par Dolifen® 600 mg. Les AINS doivent être utilisés avec précaution chez les patients présentant un antécédent de maladie gastro-intestinale (colite ulcéreuse, maladie de Crohn) car ces affections peuvent s'aggraver.

Réactions cutanées : pendant le traitement par AINS, des réactions cutanées graves, certaines fatales, avec rougeurs et formation de vésicules (par ex. dermatite exfoliative, syndrome de Stevens-Johnson et nécrose épidermique toxique/syndrome de Lyell; voir rubrique 4) ont été très rarement rapportées. Le risque de ces réactions pour les patients semble tout particulièrement élevé en début de traitement, la réaction apparaissant, dans la majeure partie des cas, au cours du premier mois du traitement. Vous devez arrêter de prendre Dolifen® 600 mg dès les premiers signes d'éruption cutanée, de lésions des muqueuses ou tout autre signe d'allergie (hypersensibilité). Il est conseillé d'éviter de prendre Dolifen® 600 mg en cas de varicelle.

Autres remarques : très rarement, des réactions d'hypersensibilité sévères (par ex. choc anaphylactique) ont été observées. Arrêtez immédiatement le traitement dès les premiers signes d'une réaction d'hypersensibilité suite à la prise de Dolifen® 600 mg et prévenez immédiatement votre médecin.

L'ibuprofène peut temporairement inhiber la fonction des plaquettes sanguines. Les patients atteints de troubles de la coagulation du sang doivent être étroitement surveillés. En cas d'administration prolongée de Dolifen® 600 mg une surveillance régulière des paramètres hépatiques, de la fonction rénale et de la formule sanguine est requise.

Pendant le traitement par Dolifen® 600 mg, vous devez consulter/informer votre médecin ou dentiste avant toute intervention chirurgicale. Le risque d'insuffisance rénale est accru chez les patients déshydratés, les patients âgés et ceux sous diurétiques et inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

L'ibuprofène peut masquer les signes d'insuffisance rénale. Les patients signalant des troubles oculaires doivent arrêter le traitement et passer des examens. **Autres médicaments et DOLIFEN® 600 mg :** demandez à votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec un autre médicament.

Dolifen® 600 mg est susceptible d'affecter certains médicaments. Par exemple :

• **Les anticoagulants :** les médicaments dont l'efficacité est élevée (inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'aténolol ou antagonistes du récepteur de l'angiotensine).

Certains autres médicaments sont également susceptibles d'être affectés par le traitement par Dolifen® 600 mg. Vous devez consulter votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser d'autres médicaments. En particulier, informez votre pharmacien si vous prenez :

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

• **is non stéroïdiens :** peuvent augmenter l'effet additif de certains médicaments destinés à réduire les taux de cholestérol. Il existe un risque d'effet des interactions.

PPV PER LOT

29 DH10

08/22

J2242

URADOX® 2 mg

Doxazosine



COMPOSITION :

Principe actif mg/cp
Mésilate de doxazosine..... 2,420 mg (équivalent en doxazosine : 2 mg)
Excipients
Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Glycollate d'amidon sodique, Lauryl de sulfate sodique, Stéarate de magnésium.....qsp

LOT : 092
PER : SEP 2022
PPV : 76 DH 50

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Comprimés sécables dosés à 2 mg de doxazosine, boîte de 20 comprimés, boîte de 30 comprimés, et boîte de 60 comprimés.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- Hyperplasie bénigne de la prostate (HBP)
- Hypertension essentielle légère ou modérée.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

La posologie doit être individualisée en fonction de chaque patient.

La doxazosine peut être administrée le matin ou le soir. Son absorption n'est pas affectée par les aliments.

- *Dans l'hypertension artérielle* : La dose initiale de URADOX est de 1 mg en une prise quotidienne. La réduction maximale de la tension artérielle se produit 2 à 6 heures après la prise.

La dose peut être augmentée progressivement pour atteindre la tension artérielle cible. L'intervalle posologique habituel se situe entre 1 et 8 mg par jour. La dose quotidienne maximale recommandée est de 16 mg en une prise par jour.

- *Dans l'hyperplasie bénigne de la prostate* : La dose initiale de URADOX est de 1 mg en une prise quotidienne. Selon les mesures urodynamiques et les symptômes d'HBP du patient, on peut augmenter la dose à 2 à 4 puis enfin à 8 mg (dose maximale recommandée) en une prise quotidienne. L'intervalle préconisé pour l'ajustement de la posologie est de 1 à 2 semaines, pendant ce temps, la tension artérielle doit être régulièrement mesurée.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CONTRE INDICATIONS :

- Hypersensibilité connue aux quinazolines (prazosine, térazosine, doxazosine) ou à l'un des excipients.
- Hypotension ou antécédents d'hypotension orthostatique.
- Antécédents d'occlusion gastro-intestinale ou œsophagienne, ou réduction du diamètre de la lumière du tube digestif, quel qu'en soit le degré.
- Hypertrophie bénigne de la prostate associée à un retentissement sur le haut appareil urinaire, une infection urinaire chronique ou des lithiasies de la vessie.
- Rétention urinaire, anurie ou insuffisance rénale évolutive.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

Dr. BAKALI MOURABET Kamal

Chirurgien Urologue

Ex. résident de **Fundacion Puigvert**
BARCELONE

Diplômé de l'Université autonome

Sur Rendez-vous

الدكتور البقالي المرابط كمال

جراح اختصاصي في الكلا والمسالك البولية والتناسلية

طبيب سابق في مؤسسة بوجفتر - برشلونة

خريج الجامعة المستقلة ببرشلونة

بالموعد

Casablanca, le

25 - 01 - 2021

الدار البيضاء، في :

BAGAS
LAHCEN

1/ Voltasene Entfernung
60,00

141 x 2/



Dr. BAKALI MOURABET Kamal
CHIRURGIEN UROLOGUE
29, Rue Abderrahman Sehraoui - Casablanca
Tél. 022 22 37 92 - GSM: 06 61 14 21 72

06 61 14 21 72 - 05 22 27 98 45 / 05 22 22 37 92 - 05 22 22 37 92 - 05 22 27 98 45 - GSM: 06 61 14 21 72
29, Rue Abderrahman Sehraoui - Casablanca - Tél. : 05 22 22 37 92 / 05 22 27 98 45 - ICE : 001776424000045

Patente : 35512446 - CNSS : 2624014 - IF : 40300826 - ICE : 001776424000045