

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

## Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

## Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu [sous pli confidentiel] doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

## Optique :

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

## Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## 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

La 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.

N° M21- 046167

### Maladie

### Dentaire

### Optique

### Autres

#### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1502

Société : RAM

Actif  Pensionné(e)

Autre : décédé

Nom & Prénom : MA ABD EL FETNA

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 066.113.72.51

Total des frais engagés : 1000 Dhs

#### Cadre réservé au Médecin

Dr BENOUNA Houria  
Médecine Générale - Echographie  
Lot. Haddiou, Rue 3, N° 266 - Sidi  
Maârouf III - Oued Haddou - CASA  
Tél: 0522.32.13.29  
INPE: 091173120



Cachet du médecin :

Date de consultation : 19/07/2021

Nom et prénom du malade :

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 :

Le : 08/08/21

Signature de l'adhérent(e) :

8

#### RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
1910712021	CU		100 DA	DR BENOUA HOURIA Médecine Générale - Echographie Lot. Haddiou, Rue 3, N° 266 Maâkrouf III - Ouled Hazz Tél: 0522 555 1111 INDE

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	15/07/2011	847,40

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

## AUXILIAIRES MEDICAUX

## 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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ORL.

O.D.F  
PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
D	00000000
35533411	11433553
	B

## **(Création, remont, adjonction)**

A diagram of a dental arch (maxilla) with numbered teeth (1 through 15) and a coordinate system. The vertical axis is labeled 'H' at the top and 'B' at the bottom. The horizontal axis is labeled 'D' on the left and 'G' on the right. The teeth are arranged in a curve, with numbers indicating specific points of interest or treatment planning.

**VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS**

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

LOTISSEMENT HADDIOUI, Rue 3, N° 266

Sidi Maârouf III, OULED Haddou - Casablanca

Tél : 0522 32 13 29

تعززنة الحديوي، زنقة 3، رقم

سيدي معروف 3، أولاد حدو - الدار البيضاء

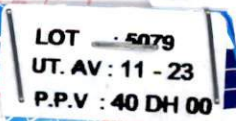
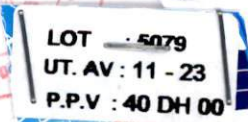
الهاتف : 0522 32 13 29

## ORDONNANCE

Casablanca, le : 19/07/2021 الدار البيضاء، في:

Nakhloui Radida

- Prostence 70 mg 18 / sem 1.5 193.60 X 02
- Ivermectine 281 1.5 62.50 X 02
- Contarg 15 16 18 1.5 84.60
- Molgau 22 1.5 22.60
- Danc Kan 36 1.0 33.78 (82.90)
- Hydroxy 800 16 / mois 1.5 58.60



# hydroxo 5000

(Hydroxocobalamine base)

PPV 58DH50

EXP 08/2023

LOT 06003 3

## FORMULE

Hydroxocobalamine base ..... 5000 µg  
pour une ampoule injectable de 2 ml.

L'Hydroxocobalamine, d'action intense et prolongée, permet d'obtenir imprégnation et stockage tissulaire.

D'autre part, l'emploi de doses massives s'est révélé actif dans le traitement de la plupart des syndromes algiques sévères.

## INDICATIONS

Algies : névralgies faciales, algies radiculaires, algies cervico-brachiales, etc.

et d'une façon générale les syndromes algiques intenses.

## POSOLOGIE

En moyenne : une ampoule par jour ou tous les deux jours. Cette posologie peut être portée à deux ampoules par jour sur indication du médecin traitant.

## PRÉSENTATION

Boîte de 4 ampoules de 2 ml.

Voie parentérale I.M. - I. V.



Laboratoires LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca  
Fabriqué au Maroc sous licence des laboratoires Anphar Rolland

F47234P230380

# URISPAS®



Veuillez

avant

Si vo

avez

d'info

phar

Gardez cette notice, vous

avez besoin de vous y référer à nouveau.

LOT  
EXP  
PPV

ette notice

ou duodénales;

l'asie;

202512

10 2023

62.50

nations;

ragies gastro-intestinales;

ome par fermeture de l'angle.

## DENOMINATION

URISPAS®

## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Flavoxate chlorhydrate (DCI)....200 mg

Excipients...q.s.p un comprimé pelliculé

## FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé, Boîte de 30.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antispasmodique urinaire.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Vessie irritable (incontinence d'urgence, dysurie, ténesme vésical, douleurs suprapubiennes, pollakiurie et nycturie) dans le cas de :

- cystite, urétrite, urétrocystite, trigonite et prostatite,
- hyperplasie bénigne de la prostate,
- lithotripsie extracorporelle,
- cathétérisme ou cystoscopie,
- intervention chirurgicale sur les voies urinaires inférieures.

## ATTENTION !

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

ENCAS DE DOUCE IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

- Hypersensibilité au produit;
- Lésions obstructives pyloriques

## ESSE - ALLAITEMENT

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIEN AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS PREVENIR VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

Il convient d'éviter l'utilisation de ce médicament pendant la grossesse. L'administration de ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

## CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

A utiliser avec précautions chez les personnes utilisant des machines ou conduisant un véhicule à moteur car le flavoxate peut provoquer fatigue, vertige, et troubles visuels.

## LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NÉCESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Le lactose est un excipient à effets notoires, contre-indiqué chez les personnes souffrant d'une galactosémie ou de syndrome de malabsorption du glucose/galactose ou déficit en lactase.

## COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

### POSÉOLOGIE

Pour les adultes et les enfants de plus de 12 ans : en principe, 1 comprimé une fois par jour jusqu'à disparition des symptômes.

# URISPAS®



Veuillez

avant

Si vo

avez

d'info

phar

Gardez cette notice, vous

avoir besoin de vous y référer à nouveau.

LOT  
EXP  
PPV

202512  
10 2023  
62.50

ou duodénales;

l'asie;

nations;

ragies gastro-intestinales;

ome par fermeture de l'angle.

## DENOMINATION

URISPAS®

## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Flavoxate chlorhydrate (DCI)....200 mg

Excipients...q.s.p un comprimé pelliculé

## FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé, Boîte de 30.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antispasmodique urinaire.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Vessie irritable (incontinence d'urgence, dysurie, ténesme vésical, douleurs suprapubiennes, pollakiurie et nycturie) dans le cas de :

- cystite, urétrite, urétrocystite, trigonite et prostatite,
- hyperplasie bénigne de la prostate,
- lithotripsie extracorporelle,
- cathétérisme ou cystoscopie,
- intervention chirurgicale sur les voies urinaires inférieures.

## ATTENTION !

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

ENCAS DE DOUCE IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

- Hypersensibilité au produit;
- Lésions obstructives pyloriques

## ESSE - ALLAITEMENT

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIEN AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS PREVENIR VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

Il convient d'éviter l'utilisation de ce médicament pendant la grossesse. L'administration de ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

## CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

A utiliser avec précautions chez les personnes utilisant des machines ou conduisant un véhicule à moteur car le flavoxate peut provoquer fatigue, vertige, et troubles visuels.

## LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NECESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Le lactose est un excipient à effets notoire, contre-indiqué chez les personnes souffrant d'une galactosémie ou de syndrome de malabsorption du glucose/galactose ou déficit en lactase.

## COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT POSOLOGIE

Pour les adultes et les enfants de plus de 12 ans : en principe, 1 comprimé deux fois par jour jusqu'à disparition des symptômes.

## Notice : information de l'utilisateur

# FOSAVANCE® 70 mg/5 600 UI, comprimés

7005819/00-1  
AMM 294/17 DMP/21/ANRQ



6 1 1 8 0 0 1 1 6 0 4 7 1  
Fosavance 5600 UI

4 comprimés

DISTRIBUÉ PAR MSD MAROC B.P. 136 - BOUSKOURA

P.P.V: 193,60 DH

alendronique/colécalciférol

**Veuillez lire l'entierement avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez ce médicament dans un endroit hors de la portée des enfants. Ne le relire.
- Si vous avez d'autres questions, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Il est particulièrement important de comprendre les informations de la rubrique 3 avant de prendre ce médicament.

### Que contient cette notice ?

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

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

#### Qu'est-ce que FOSAVANCE ?

FOSAVANCE est un comprimé contenant deux substances actives, l'acide alendronique (communément appelé alendronate) et le colécalciférol connu sous le nom de vitamine D3.

Notice : information de l'utilisateur

# FOSAVANCE® 70 mg/5 600 UI, comprimés

7005819/00-1  
AMM 294/17 DMP/21/ANRQ



6 1 1 8 0 0 1 1 6 0 4 7 1  
Fosavance 5600 UI

4 comprimés

DISTRIBUÉ PAR MSD MAROC B.P. 136 - BOUSKOURA

P.P.V: 193,60 DH

Veuillez lire  
important

AVANT de prendre ce médicament car elle contient des informations  
importantes pour vous.

7005819/00-1  
AMM 294/17 DMP/21/ANRQ

AVANT de prendre ce médicament car elle contient des informations  
importantes pour vous.

7005819/00-1  
AMM 294/17 DMP/21/ANRQ

AVANT de prendre ce médicament car elle contient des informations  
importantes pour vous.

7005819/00-1  
AMM 294/17 DMP/21/ANRQ

AVANT de prendre ce médicament car elle contient des informations  
importantes pour vous.

7005819/00-1  
AMM 294/17 DMP/21/ANRQ

AVANT de prendre ce médicament car elle contient des informations  
importantes pour vous.

7005819/00-1  
AMM 294/17 DMP/21/ANRQ

AVANT de prendre ce médicament car elle contient des informations  
importantes pour vous.

7005819/00-1  
AMM 294/17 DMP/21/ANRQ

AVANT de prendre ce médicament car elle contient des informations  
importantes pour vous.

7005819/00-1  
AMM 294/17 DMP/21/ANRQ

AVANT de prendre ce médicament car elle contient des informations  
importantes pour vous.

7005819/00-1  
AMM 294/17 DMP/21/ANRQ

AVANT de prendre ce médicament car elle contient des informations  
importantes pour vous.

7005819/00-1  
AMM 294/17 DMP/21/ANRQ

AVANT de prendre ce médicament car elle contient des informations  
importantes pour vous.

7005819/00-1  
AMM 294/17 DMP/21/ANRQ

AVANT de prendre ce médicament car elle contient des informations  
importantes pour vous.

7005819/00-1  
AMM 294/17 DMP/21/ANRQ

AVANT de prendre ce médicament car elle contient des informations  
importantes pour vous.

7005819/00-1  
AMM 294/17 DMP/21/ANRQ

AVANT de prendre ce médicament car elle contient des informations  
importantes pour vous.

7005819/00-1  
AMM 294/17 DMP/21/ANRQ

AVANT de prendre ce médicament car elle contient des informations  
importantes pour vous.

7005819/00-1  
AMM 294/17 DMP/21/ANRQ

AVANT de prendre ce médicament car elle contient des informations  
importantes pour vous.

7005819/00-1  
AMM 294/17 DMP/21/ANRQ

AVANT de prendre ce médicament car elle contient des informations  
importantes pour vous.

7005819/00-1  
AMM 294/17 DMP/21/ANRQ

AVANT de prendre ce médicament car elle contient des informations  
importantes pour vous.

7005819/00-1  
AMM 294/17 DMP/21/ANRQ

AVANT de prendre ce médicament car elle contient des informations  
importantes pour vous.

7005819/00-1  
AMM 294/17 DMP/21/ANRQ

AVANT de prendre ce médicament car elle contient des informations  
importantes pour vous.

7005819/00-1  
AMM 294/17 DMP/21/ANRQ

AVANT de prendre ce médicament car elle contient des informations  
importantes pour vous.

7005819/00-1  
AMM 294/17 DMP/21/ANRQ

AVANT de prendre ce médicament car elle contient des informations  
importantes pour vous.

7005819/00-1  
AMM 294/17 DMP/21/ANRQ

AVANT de prendre ce médicament car elle contient des informations  
importantes pour vous.

7005819/00-1  
AMM 294/17 DMP/21/ANRQ

AVANT de prendre ce médicament car elle contient des informations  
importantes pour vous.

7005819/00-1  
AMM 294/17 DMP/21/ANRQ

AVANT de prendre ce médicament car elle contient des informations  
importantes pour vous.

7005819/00-1  
AMM 294/17 DMP/21/ANRQ

AVANT de prendre ce médicament car elle contient des informations  
importantes pour vous.

en alendronique/colécalciférol

Veuillez lire la notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez ce médicament dans un endroit sec et à l'abri de la lumière. Ne le relire.
- Si vous avez d'autres questions, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Il est particulièrement important de comprendre les informations de la rubrique 3 avant de prendre ce médicament.

## Que contient cette notice ?

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

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

### Qu'est-ce que FOSAVANCE ?

FOSAVANCE est un comprimé contenant deux substances actives, l'acide alendronique (communément appelé alendronate) et le colécalciférol connu sous le nom de vitamine D3.

# Cortancyl® 5 mg

PI

Cortancyl® 5mg  
30 Comprimés

CO

II

CP

PE

CE

FC

Cl

Gl

(H : Hormones non sexuelles)



ose, stéarate de magnésium, talc pour un  
5 mg

sanofi aventis

22,80

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

## ATTENTION !

### Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament

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

- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- antécédent d'allergie à l'un des constituants.

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

## Mises en garde spéciales

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

## AVANT LE TRAITEMENT :

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladies du côlon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment

# **tanakan® 40mg**

comprimé enrobé

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Il 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, consultez votre 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.

PIÈCE D'IDENTIFICATION DE CHAMPS BILORA

7130

## **1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**VASODILATATEUR PERIPHERIQUE**  
(C : système cardio-vasculaire)

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique de certains troubles cognitifs du sujet âgé (en particulier troubles de la mémoire) à l'exception de tout type de démence confirmée, de troubles secondaires à des médicaments, à une dépression ou à des troubles métaboliques.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?**

**Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé dans le cas suivant :** antécédent d'allergie à l'un des constituants du comprimé.

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

**Faites attention avec TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :**

### **Mises en garde spéciales**

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

### **Précautions d'emploi**

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

### **Prise ou utilisation d'autres médicaments**

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament

### **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES



# **tanakan® 40mg**

comprimé enrobé

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Il 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, consultez votre 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.

PIÈCE D'IDENTIFICATION DE CHAMPS BILORA

7130

## **1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**VASODILATATEUR PERIPHERIQUE**  
(C : système cardio-vasculaire)

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique de certains troubles cognitifs du sujet âgé (en particulier troubles de la mémoire) à l'exception de tout type de démence confirmée, de troubles secondaires à des médicaments, à une dépression ou à des troubles métaboliques.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?**

**Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé dans le cas suivant :** antécédent d'allergie à l'un des constituants du comprimé.

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

**Faites attention avec TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :**

### **Mises en garde spéciales**

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

### **Précautions d'emploi**

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

### **Prise ou utilisation d'autres médicaments**

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament

### **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES



# **tanakan® 40mg**

comprimé enrobé

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Il 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, consultez votre 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.

PIÈCE D'IDENTIFICATION DE CHAMPS BILORA

7130

## **1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**VASODILATATEUR PERIPHERIQUE**  
(C : système cardio-vasculaire)

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique de certains troubles cognitifs du sujet âgé (en particulier troubles de la mémoire) à l'exception de tout type de démence confirmée, de troubles secondaires à des médicaments, à une dépression ou à des troubles métaboliques.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?**

**Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé dans le cas suivant :** antécédent d'allergie à l'un des constituants du comprimé.

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

**Faites attention avec TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :**

### **Mises en garde spéciales**

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

### **Précautions d'emploi**

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

### **Prise ou utilisation d'autres médicaments**

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament

### **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

