

# 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.

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

7/2015

## Déclaration de Maladie : N° P19-0023380

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

### Cadre réservé à l'adhérent [e]

Matricule : 1101 Société : R.A.M

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : Beldina Nasrallah Date de naissance : 1951 - 4 - 4

Adresse : Boulevard Rodo N° 16 casablanca

Tél. : ..... Total des frais engagés : 20000 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 16 / 12 / 2012

Nom et prénom du malade : Beldina Nasrallah Age : 61 ans

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie : H.I.A + Depressif + Hypertense

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 : ..... / ..... / .....

Signature de l'adhérent[e] : H. HAKANI



#### **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
16/12/22 CS B			12500 DT	Dr. Mariam MOBSIT Médecin Généraliste Réf. NFAIR GHITHI 3 AND 9 RÉALISATION CASA SLANCA Télé: 22712214 Date: 20/12/2022

## **EXECUTION DES ORDONNANCES**

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>PHARMACEUTIQUE CASA HILS</i>	16/12/22	893,50

## **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.

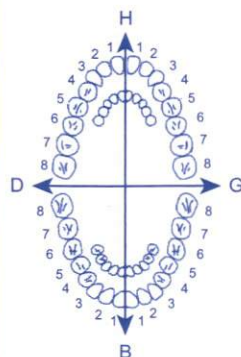
#### **Important :**

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

O.D.F  
PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
3412	21433552
0000	00000000
0000	00000000
3411	11433553



## **(Création, remont, adjonction)**

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

- Echographie
- Suivi de grossesse
- ECG
- Suivi des maladies chroniques

Casablanca, le : 16/12/22

Badiaa Nasrallah

1) Trezen 20mg  
scp 10

30,70 X

(Pd 3 mois)

2) Kardigex 75mg

sachet 16

(pd 3 mois)

176,20 X 2 = 352,40

3) Hytacard 16mg

34,70 X 3 = 103,10

(Pd 3 mois)

4) Zepam 6-mg

scp 10

(pd 3 mois)

5) Surgane 20mg  
scp 15

55,40

Dr. Mariam  
Médecine générale  
Résidence ALFAJR GH  
Sidi Abderrahman MOBSIT  
Tél. : 05 22 74 32 14  
Fax : 05 22 74 32 14  
Cell. : 05 22 74 32 14

PHARMACIE CASABLANCA  
Rés. Al Badr CH. 17 Avenue de  
Rés. Al Badr CH. 17 Avenue de  
N° 2, Hdi Laayoune  
Casablanca - Tél. 0522 743214  
Fax 0522 743214

- 6) Rivotarox 75,50  
187,00 150 (150)  
7) Acler 1g 150 (150)  
sachet de 15g (Acler)  
23,50 x 4 = 94,00  
8) Migralogin 150 (150)  
150 (150) (3x50)

Ts 891,50

Dr. Maitra MOBIST  
Médecin Généraliste  
Rés. Al Badr CH. 17 Avenue de  
Sidi Bennourri - CASABLANCA  
Tél.: 0522 743214

# MISOPROLTOINE®

PIV 210450  
PER 09/24  
LEP L2546

Notice avant de prendre ce médicament.  
de la relire.  
Si vous avez des doutes, demandez plus d'informations à votre  
médecin. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre,  
il pourrait lui être nocif.  
Si vous remarquez un effet indésirable non  
désiré, informez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

ACTIVE  
00,0 mg  
62,5 mg  
REMANUTURATE.....20,0 mg

EXCIPIENTS : silice colloïdale anhydre, lactose monohydraté, monostearate de glycérol, pour une gélule\*

\*Composition de l'enveloppe de la gélule : gélatine, indigotine (E 132), jaune de quinoïne (E 104), dioxyde de titane (E 171).

Excipient à effet notoire : lactose

## • FORME PHARMACEUTIQUE

Gélule, boîte de 18.

## • CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N : Système Nerveux Central).

## • DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitements chez l'adulte des affections douloureuses d'intensité modérée à intense et/ou qui ne sont pas soulagées par le paracétamol ou l'aspirine seul.

## • ATTENTION :

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Allergie à l'un des composants.
- Maladie grave du foie.
- Insuffisance respiratoire quelque soit son importance.
- Enfants de moins de 15 ans.
- Allaitement (Cf. Grossesse et Allaitement).
- En association avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine .

Ce médicament NE DOIT généralement pas être utilisé SAUF AVIS CONTRAIRE DE VOTRE MEDECIN en association avec l'alcool ou des médicaments contenant de l'alcool, ou en cas de traitement par l'oxacine (antibiotique).

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

## • MISES EN GARDE SPECIALES

- Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.
- Certaines douleurs peuvent ne pas être soulagées par ce médicament, demandez l'avis de votre médecin.

## • PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- Avant de prendre ce médicament, il est nécessaire de consulter votre médecin en cas de maladie grave des reins ou du foie.
- La prise de boissons alcoolisées pendant ce traitement est déconseillée.
- Compte tenu de la présence de caféine, ce médicament peut entraîner des insomnies, en conséquence, il convient d'éviter les prises en fin de journée.

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

## • INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine, la pentazocine ou l'oxacine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.



# MISOPROLTOINE®

PIV 210450  
PER 09/24  
LEP L2546

Notice avant de prendre ce médicament.  
de la relire.  
Si vous avez des doutes, demandez plus d'informations à votre  
médecin. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre,  
il pourrait lui être nocif.  
Si vous remarquez un effet indésirable non  
désiré, informez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

ACTIVE  
00,0 mg  
62,5 mg  
REMANUTURATE.....20,0 mg

EXCIPIENTS : silice colloïdale anhydre, lactose monohydraté, monostearate de glycérol, pour une gélule\*

\*Composition de l'enveloppe de la gélule : gélatine, indigotine (E 132), jaune de quinoïne (E 104), dioxyde de titane (E 171).

Excipient à effet notoire : lactose

## • FORME PHARMACEUTIQUE

Gélule, boîte de 18.

## • CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N : Système Nerveux Central).

## • DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitements chez l'adulte des affections douloureuses d'intensité modérée à intense et/ou qui ne sont pas soulagées par le paracétamol ou l'aspirine seul.

## • ATTENTION :

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Allergie à l'un des composants.
- Maladie grave du foie.
- Insuffisance respiratoire quelque soit son importance.
- Enfants de moins de 15 ans.
- Allaitement (Cf. Grossesse et Allaitement).
- En association avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine .

Ce médicament NE DOIT généralement pas être utilisé SAUF AVIS CONTRAIRE DE VOTRE MEDECIN en association avec l'alcool ou des médicaments contenant de l'alcool, ou en cas de traitement par l'oxacine (antibiotique).

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

## • MISES EN GARDE SPECIALES

- Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.
- Certaines douleurs peuvent ne pas être soulagées par ce médicament, demandez l'avis de votre médecin.

## • PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- Avant de prendre ce médicament, il est nécessaire de consulter votre médecin en cas de maladie grave des reins ou du foie.
- La prise de boissons alcoolisées pendant ce traitement est déconseillée.
- Compte tenu de la présence de caféine, ce médicament peut entraîner des insomnies, en conséquence, il convient d'éviter les prises en fin de journée.

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

## • INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine, la pentazocine ou l'oxacine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.



# MISOPROLTOINE®

PIV 210450  
PER 09/24  
LEP L2546

Notice avant de prendre ce médicament.  
de la relire.  
Si vous avez des doutes, demandez plus d'informations à votre  
médecin. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre,  
il pourrait lui être nocif.  
Si vous remarquez un effet indésirable non  
désiré, informez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

ACTIVE  
00,0 mg  
62,5 mg  
REMANUTURATE.....20,0 mg

EXCIPIENTS : silice colloïdale anhydre, lactose monohydraté, monostearate de glycérol, pour une gélule\*

\*Composition de l'enveloppe de la gélule : gélatine, indigotine (E 132), jaune de quinoïne (E 104), dioxyde de titane (E 171).

Excipient à effet notoire : lactose

## • FORME PHARMACEUTIQUE

Gélule, boîte de 18.

## • CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N : Système Nerveux Central).

## • DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitements chez l'adulte des affections douloureuses d'intensité modérée à intense et/ou qui ne sont pas soulagées par le paracétamol ou l'aspirine seul.

## • ATTENTION :

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Allergie à l'un des composants.
- Maladie grave du foie.
- Insuffisance respiratoire quelque soit son importance.
- Enfants de moins de 15 ans.
- Allaitement (Cf. Grossesse et Allaitement).
- En association avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine .

Ce médicament NE DOIT généralement pas être utilisé SAUF AVIS CONTRAIRE DE VOTRE MEDECIN en association avec l'alcool ou des médicaments contenant de l'alcool, ou en cas de traitement par l'oxacine (antibiotique).

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

## • MISES EN GARDE SPECIALES

- Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.
- Certaines douleurs peuvent ne pas être soulagées par ce médicament, demandez l'avis de votre médecin.

## • PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- Avant de prendre ce médicament, il est nécessaire de consulter votre médecin en cas de maladie grave des reins ou du foie.
- La prise de boissons alcoolisées pendant ce traitement est déconseillée.
- Compte tenu de la présence de caféine, ce médicament peut entraîner des insomnies, en conséquence, il convient d'éviter les prises en fin de journée.

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

## • INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine, la pentazocine ou l'oxacine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.



# MISOPROLTOINE®

PIV 210450  
PER 09/24  
LEP L2546

Notice avant de prendre ce médicament.  
de la relire.  
Si vous avez des doutes, demandez plus d'informations à votre  
médecin. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre,  
il pourrait lui être nocif.  
Si vous remarquez un effet indésirable non  
désiré, informez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

ACTIVE  
00,0 mg  
62,5 mg  
REMANUTURATE.....20,0 mg

EXCIPIENTS : silice colloïdale anhydre, lactose monohydraté, monostearate de glycérol, pour une gélule\*

\*Composition de l'enveloppe de la gélule : gélatine, indigotine (E 132), jaune de quinoïne (E 104), dioxyde de titane (E 171).

Excipient à effet notoire : lactose

## • FORME PHARMACEUTIQUE

Gélule, boîte de 18.

## • CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N : Système Nerveux Central).

## • DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitements chez l'adulte des affections douloureuses d'intensité modérée à intense et/ou qui ne sont pas soulagées par le paracétamol ou l'aspirine seul.

## • ATTENTION :

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Allergie à l'un des composants.
- Maladie grave du foie.
- Insuffisance respiratoire quelque soit son importance.
- Enfants de moins de 15 ans.
- Allaitement (Cf. Grossesse et Allaitement).
- En association avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine .

Ce médicament NE DOIT généralement pas être utilisé SAUF AVIS CONTRAIRE DE VOTRE MEDECIN en association avec l'alcool ou des médicaments contenant de l'alcool, ou en cas de traitement par l'oxacine (antibiotique).

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

## • MISES EN GARDE SPECIALES

- Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.
- Certaines douleurs peuvent ne pas être soulagées par ce médicament, demandez l'avis de votre médecin.

## • PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- Avant de prendre ce médicament, il est nécessaire de consulter votre médecin en cas de maladie grave des reins ou du foie.
- La prise de boissons alcoolisées pendant ce traitement est déconseillée.
- Compte tenu de la présence de caféine, ce médicament peut entraîner des insomnies, en conséquence, il convient d'éviter les prises en fin de journée.

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

## • INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine, la pentazocine ou l'oxacine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.



# ACLAV®

Amoxicilline + Acide clavulanique

LOT : 8867  
PER : 05-24  
P.P.V : 187DH00

## COMPOSITION ET PRESENTATIONS :

PRODUIT : COMPOSITION :	Aclav 1g/125mg -Boîte de 12 sachets -Boîte de 14 sachets -Boîte de 16 sachets -Boîte de 24 sachets	Aclav 500mg/62,5mg -Boîte de 12 sachets -Boîte de 16 sachets -Boîte de 24 sachets	Aclav Elancet 100mg/12,5mg/1ml Flacon de 60 ml	Aclav Nourrisson 100mg/12,5mg/1ml Flacon de 30 ml
Amoxicilline trihydratée : quantité correspondant à l'amoxicilline anhydre	1g	500 mg	6 g	3 g
Clavulanate de potassium : quantité correspondant à l'acide clavulanique	125 mg	62,5 mg	750 mg	375 mg
Excipients	q.s.p 1 sachet	q.s.p 1 sachet	q.s.p 10,30 g de poudre	q.s.p 5,15 g de poudre

## PROPRIETES :

Antibiotiques antibactériens de la famille des bétalactamines, du groupe des aminopénicillines.

Aclav est une formulation associant l'amoxicilline et l'acide clavulanique puissant inhibiteur de bétalactamases.

## INDICATIONS :

Elles sont limitées aux infections dues aux germes reconnus sensibles, notamment dans :

Les otites moyennes aiguës, otites récidivantes.

Les sinusites maxillaires aiguës et autres formes de sinusites.

Les angines récidivantes, amygdales chroniques.

Les surinfections de bronchites aiguës du patient à risque.

Les exacerbations de bronchopneumopathies chroniques.

Les pneumopathies aiguës du patient à risque.

Les cystites aiguës récidivantes, cystites non compliquées de la femme et pyélonéphrites aiguës non compliquées dues à des germes sensibles.

Les infections gynécologiques hautes, en association à un autre antibiotique actif sur les chlamydiae.  
Les parodontites.

Les infections stomatologiques sévères : abcès, phlegmons, cellulites.

Traitemenent de relais de la voie injectable.

Infections respiratoires basses chez le nourrisson et l'enfant de moins de 5 ans.

Infections urinaires chez le nourrisson.

## CONTRE INDICATIONS :

-Absolues :

- Allergie aux antibiotiques du groupe des bétalactamines (pénicillines, céphalosporines)
- Mononucléose infectieuse.
- Antécédent d'atteinte hépatique liée à l'association amoxicilline -acide clavulanique.
- Phénylcétoneurie (en raison de la présence de l'aspartam)

-Relatives :

Le méthotrexate

## POSOLOGIE :

Les Posologies sont exprimées en Amoxicilline

**Adulte normorénal** (poids  $\geq 40$  kg)

2 à 3g/jour en 2 à 3 prises selon la prescription médicale et l'infection concernée.

**Adulte insuffisant rénal** (poids  $\geq 40$  kg)

Clairance de la créatinine	Schéma posologique
Supérieur à 30 ml / min	pas d'adaptation nécessaire
Entre 10 et 30 ml / min	1 g / 125 mg toute les 12 à 24h
Inférieur à 10 ml / min	Pour les patients traités ou non par hémodialyse les conditions d'utilisation n'ont pas été établies.

**Chez les patients âgés**, pas d'adaptation posologique sauf si la clairance de la créatinine est  $\leq 30$  ml / min (même posologie chez l'insuffisant rénal)

A19033Fxt 6

LOT : 0001  
UT. AV : 04-23  
P.P.V : 75 DH 50

# dontogyl®

spiramycine / Métronidazole

#### Présentations :

Boîte de 15 comprimés pelliculés.

#### Composition :

Spiramycine ..... 1,5 MUI  
Métronidazole ..... 250 mg  
Excipients q.s.p ..... 1 comprimé pelliculé.

#### Propriétés :

Ce médicament est une association de spiramycine, antibiotique de la famille des macrolides et de métronidazole, antibiotique de la famille des nitro-5-imidazolés. Il est réservé à la pathologie infectieuse buccodentaire.

#### Indications :

TraITEMENT curatif des infections stomatologiques aiguës, chroniques ou récidivantes :

- Abcès dentaires, phlegmons, cellulites périmaxillaires, péricoronarites ;
- Gingivites, stomatites ;
- Parodontites ;
- Parotidites, sous-maxillites.

TraITEMENT préventif des complications infectieuses locales postopératoires en chirurgie odontostomatologique.

L'efficacité dans la prévention de l'endocardite infectieuse n'a pas été démontrée.

#### Contre-indications :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Allergie connue à la spiramycine et/ou aux imidazolés.
- Enfant de moins de 15 ans.
- Ce médicament ne doit généralement pas être utilisé avec le disulfirame et l'alcool.

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

#### Mises en garde et précautions d'emploi :

##### Mises en garde :

- Interrompre le traitement en cas d'ataxie, de vertiges, de confusion mentale.
- En raison de la présence de métronidazole, tenir compte du risque d'aggravation de l'état neurologique chez les malades atteints d'affections neurologiques centrales et périphériques sévères, fixées ou évolutives.
- Eviter les boissons alcoolisées
- En raison de la présence de sorbitol, ce médicament est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose

#### Précautions d'emploi :

Prévenez votre médecin en cas d'anomalies sanguines.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

# Surgam® 200 mg

Acide t

PER : 12/2023  
LOT : 21E02

SURGAM 200MG  
CP SEC B20

P.P.V : 55DH40

1. IDEN

a/ Déno

6 118000 060857

SURGAM 200 mg, comprimé

b) Composition :

Acide tiapronifénique..... 200 mg.  
Excipients : amidon de maïs, pluronics F68, stéarate de magnésium, talc.

c) Forme pharmaceutique :

Comprimé sécable, boîte de 20.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-INFLAMMATOIRE, ANTIRHUMATISME, NON SRÉOIDIEN.

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT (INDICATIONS THERAPEUTIQUES)

Ce médicament est indiqué, chez l'adulte et l'enfant à partir de 20 kg (soit environ à partir de 6 ans) :

- en traitement de longue durée dans :
- certains rhumatismes inflammatoires chroniques,
- certaines arthroses sévères ;
- en traitement de courte durée dans :
- les douleurs aiguës d'arthrose,
- les douleurs lombaires aiguës,
- les douleurs et œdèmes liés à un traumatisme ;
- lors de règles douloureuses ;
- en traitement de certaines douleurs inflammatoires (gorge, oreille, bouche, nez).

## 3. ATTENTION !

### a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament : (Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- au delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée),
- antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine,
- antécédents d'allergie à l'un des constituants du comprimé,
- ulcère de l'estomac ou duodénum en évolution,
- maladie grave du foie,
- maladie grave des reins,
- maladie grave du cœur,
- enfants de moins de 20 kg, soit environ 6 ans (en raison du dosage inadapté).

EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### b) Mises en garde spéciales :

CE MÉDICAMENT NE DOIT ÊTRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MÉDICALE.

SANOFI

## PREVENIR VOTRE MÉDECIN :

- en cas d'antécédent d'asthme associé à une rhinite chronique, une sinusite chronique ou des polypes dans le nez. L'administration de Surgam peut entraîner une crise d'asthme, notamment chez certains sujets allergiques à l'aspirine ou à un anti-inflammatoire non stéroïdiens (cf. contre indications) ;

- en cas de traitement anticoagulant concomitant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves ;
- en cas d'infection. La surveillance médicale doit être renforcée ;
- en cas de varicelle. Ce médicament est déconseillé en raison d'exceptionnelles infections graves de la peau.

INTERROMPRE IMMÉDIATEMENT LE TRAITEMENT en cas de :

- hémorragie gastro-intestinale,
- lésions sévères de la peau à l'aspect de cloques et de brûlures sur tout le corps (cf. Effets non souhaités et gênants).
- signes évocateurs d'allergie à ce médicament, notamment crise d'asthme ou brusque gonflement du visage et du cou (cf. Effets non souhaités et gênants).

CONTACTEZ IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MEDICAL D'URGENCE.

### c) Précautions d'emploi :

Ce médicament existe sous forme d'autres dosages qui peuvent être plus adaptés.

En raison de la nécessité d'adapter le traitement, il est important de PREVENIR VOTRE MÉDECIN en cas :

- d'antécédents digestifs (ulcère de l'estomac ou duodénum ancien), hémorragie digestive,
- de maladie du cœur, du foie ou du rein,
- d'asthme : la survenue de crise d'asthme chez certains sujets peut être liée à une allergie à l'aspirine ou à un anti-inflammatoire non stéroïdiens (cf. Contre-indications).

EN CAS DE DOUCE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEUX MÉDICAMENTS, notamment avec les anticoagulants oraux, les autres anti-inflammatoires non stéroïdiens (y compris l'aspirine et ses dérivés), l'héparine, le lithium, le méthotrexate (à doses supérieures à 15 mg par semaine). IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

### e) Grossesse-Allaitement :

Au cours du 1er trimestre de grossesse (12 semaines d'aménorrhée soit 12 semaines après le 1er jour de vos dernières règles), votre médecin peut être amené, si nécessaire, à vous prescrire ce médicament.

De 2,5 à 5 mois de grossesse révolus (12 à 24 semaines d'aménorrhée), ce médicament ne sera utilisé que sur les

**SYNTHEMEDIC**  
22 rue Zoubair Ben al accas roches  
noires Casablanca  
**HYTACAND**

16 mg/12.5 mg  
Bte de 30

29 DMP 21/NOV P.P.V: 176.20 DH  
6 118001 020898

نشرة: معلومات للمستعمل

# هيتاكند® 8 ملخ/ 12.5 ملخ، أقراص هيتاكند® 16 ملخ/ 12.5 ملخ، أقراص

كانديسارتان سيلكتيل/هيدرو كلورو ثيازيد

## تحذيرات واحتياطات

قبل أو عند تناول هيتاكند®, أعلم الطبيب في الحالات التالية:

- إذا كنت تعاني من داء السكري.
- إذا كنت تعاني من مشاكل قلبية، كبدية أو كلوية.
- إذا خضعت مؤخرًا لعملية زرع كلوية.
- إذا كنت تعاني من التقيؤ أو إذا عانيت مؤخرًا من التقيؤ الشديد أو الإسهال.

إذا كنت تعاني من مرض على مستوى الغدة النخامية يسمى "متلازمة كون" (كما يسمى أيضًا "فرط الأندروستيروبيتة الابتدائي").

إذا أصبحت من قبل بمرض يسمى "الذئبة الحمامية المجموعية".

- إذا كان الضغط الشرياني لديك منخفضاً.
- إذا أصبحت من قبل بحادنة وعائية دماغية.
- إذا أصبحت من قبل بالمساسية أو الربو.

أعلم الطبيب إذا كنت تشکین بالنك حامل (أو من المحتمل أن تصبغي حاملاً).

لا ينصح بتناول هيتاكند في بداية الحمل ويجب عدم تناوله بعد تجاوز الشهر 3 من الحمل لأنه قد يؤثر بشكل خطير على الجنين إذا ما استعمل بعد هذه المرحلة من الحمل (راجع قسم «الحمل»).

إذا كنت تتناول أي من الأدوية التالية لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني:

- مثبطات "إنزيم التحويل (IEC)" (على سبيل المثال الإينالبريل، الليزنيبوريل، الرامميريل)، خاصة إذا كنت تعاني من اضطرابات كلوية بسبب داء السكري.
- اليسكرين.

يرجى قراءة هذه النشرة بتمعن قبل الشروع في استعمال هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات تهمك.

احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج إلى قرائتها من جديد.  
إذا كانت لديك أسئلة أخرى أو شكوك، استشر الطبيب أو الصيدلي.

وصف هذا الدواء لك شخصياً، لا تطعمه لشخص آخر حتى إذا ظهرت عليه نفس الأعراض، يمكن لذلك أن يضر به.

إذا شعرت بأي آثار جانبية، استشر الطبيب أو الصيدلي. ينطبق هذا الأمر أيضاً على أي آثار جانبية غير مذكور في هذه النشرة.

اطلع على القسم 4.

## في هذه النشرة

1. ما هو هيتاكند®، قرص وما هي دواعي استعماله؟

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل تناول هيتاكند®، قرص؟

3. كيف تتناول هيتاكند®، قرص؟

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

5. كيف يحفظ هيتاكند®، قرص؟

6. محتوى العلبة ومعلومات أخرى.

## 1. ما هو هيتاكند®، قرص وما هي دواعي استعماله؟

اسم هذا الدواء هو هيتاكند®. يستعمل لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني (فرط ضغط الدم الشرياني) لدى البالغين. يحتوي هذا الدواء على مادتين نشطتين: كانديسارتان سيلكتيل هيدرو كلورو ثيازيد. تساهم هذه المادتان في خفض ارتفاع ضغط الشرياني.

يتم إنتاج هيتاكند® في مختبرات سيلكتيل إلى صنف الأدوية المسننة. لا تنسى أن تسلّم هذه

**SYNTHEMEDIC**  
22 rue Zoubair Ben al accas roches  
noires Casablanca  
**HYTACAND**

16 mg/12.5 mg  
Bte de 30

29 DMP 21/NOV P.P.V: 176.20 DH  
6 118001 020898

نشرة: معلومات للمستعمل

# هيتاكند® 8 ملخ/ 12.5 ملخ، أقراص هيتاكند® 16 ملخ/ 12.5 ملخ، أقراص

كانديسارتان سيلكتيل/هيدرو كلورو ثيازيد

## تحذيرات واحتياطات

قبل أو عند تناول هيتاكند®, أعلم الطبيب في الحالات التالية:

- إذا كنت تعاني من داء السكري.
- إذا كنت تعاني من مشاكل قلبية، كبدية أو كلوية.
- إذا خضعت مؤخرًا لعملية زرع كلوية.
- إذا كنت تعاني من التقيؤ أو إذا عانيت مؤخرًا من التقيؤ الشديد أو الإسهال.

إذا كنت تعاني من مرض على مستوى الغدة النخامية يسمى "متلازمة كون" (كما يسمى أيضًا "فرط الأندروستيروبيتة الابتدائي").

إذا أصبحت من قبل بمرض يسمى "الذئبة الحمامية المجموعية".

- إذا كان الضغط الشرياني لديك منخفضاً.
- إذا أصبحت من قبل بحادنة وعائية دماغية.
- إذا أصبحت من قبل بالمساسية أو الربو.

أعلم الطبيب إذا كنت تشکین بالنك حامل (أو من المحتمل أن تصبغي حاملاً).

لا ينصح بتناول هيتاكند في بداية الحمل ويجب عدم تناوله بعد تجاوز الشهر 3 من الحمل لأنه قد يؤثر بشكل خطير على الجنين إذا ما استعمل بعد هذه المرحلة من الحمل (راجع قسم «الحمل»).

إذا كنت تتناول أي من الأدوية التالية لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني:

- مثبطات "إنزيم التحويل (IEC)" (على سبيل المثال الإينالبريل، الليزنيبوريل، الرامميريل)، خاصة إذا كنت تعاني من اضطرابات كلوية بسبب داء السكري.
- اليسكرين.

يرجى قراءة هذه النشرة بتمعن قبل الشروع في استعمال هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات تهمك.

احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج إلى قرائتها من جديد.  
إذا كانت لديك أسئلة أخرى أو شكوك، استشر الطبيب أو الصيدلي.

وصف هذا الدواء لك شخصياً، لا تطعمه لشخص آخر حتى إذا ظهرت عليه نفس الأعراض، يمكن لذلك أن يضر به.

إذا شعرت بأي آثار جانبية، استشر الطبيب أو الصيدلي. ينطبق هذا الأمر أيضاً على أي آثار جانبية غير مذكور في هذه النشرة.

اطلع على القسم 4.

## في هذه النشرة

1. ما هو هيتاكند®، قرص وما هي دواعي استعماله؟

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل تناول هيتاكند®، قرص؟

3. كيف تتناول هيتاكند®، قرص؟

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

5. كيف يحفظ هيتاكند®، قرص؟

6. محتوى العلبة ومعلومات أخرى.

## 1. ما هو هيتاكند®، قرص وما هي دواعي استعماله؟

اسم هذا الدواء هو هيتاكند®. يستعمل لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني (فرط ضغط الدم الشرياني) لدى البالغين. يحتوي هذا الدواء على مادتين نشطتين: كانديسارتان سيلكتيل هيدرو كلورو ثيازيد. تساهم هذه المادتان في خفض ارتفاع ضغط الشرياني.

يتم إنتاج هيتاكند® في مختبرات سيلكتيل إلى صنف الأدوية المسننة. لا تنسى أن تسلّم هذه

# KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

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

• Kardegic 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet de la reine. • Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament vous a été prescrit personnellement et uniquement pour vous. 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. Cela s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## 1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmaco thérapeutique :

ANTI-THROMBOIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGRÉATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

### Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récidives d'accidents ischémiques cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cœur ou du cerveau.

Votre médecin peut décider d'encauter ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

- si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6.

- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens =AINS).

- si vous êtes enceinte, à partir du début du deuxième mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour.

- si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la présence d'histamine ou de la présence d'acide acrylique (AINS).

- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou duodénum.

- si vous avez déjà eu une hémorragie ou une réaction au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens).

- si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.

- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

- si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

### Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie hérititaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac, ou duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

- si vous avez déjà eu des saignements digestifs (hémorragies de sang ou présence de sang dans les selles),

- si vous avez déjà eu des saignements digestifs (hémorragies de sang ou présence de sang dans les urines),

- si vous avez une maladie des reins ou du foie,

- une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

- des varices abondantes,

- une pathologie très rare mais présentant un risque vital, ont été observés chez

- personnes d'infection urinaire (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et

- hémolytique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

01 : 220906  
PER : 04 2024

KARDEGIC 75MG  
SACHETS 830

P.P.V : 30DH70



6 118000 061847

lam dans le ventre peuvent survenir. Le risque personnes âgées, chez les personnes de ris d'ulcère de l'estomac; et en cas de médicaments et KARDEGIC 75 mg, immédiatement votre médecin en cas de

### 3. UNE INTERVENTION CHIRURGICALE EST PRÉVUE :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

### Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus. Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin.

KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

### Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Lezayz attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

### 4. SAUF AVIS CONTRAIRE DE VOTRE MÉDECIN, VOUS NE DEVEZ PAS PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez avec un antécédent d'ulcère de l'estomac ou duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de benzborromarone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'anagréline (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le ticagrelor en dehors des indications validées,
- un autre médicament à base de défibrotide (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),
- minoxidil (médicament utilisé pour traiter l'hypertension artérielle).

### 5. INFORMER VOTRE MÉDECIN SI VOUS PRENEZ UN MÉDICAMENT À BASE DE :

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),
- topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),

- anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparin (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),

- ticagrelor (dans les indications validées),
- cobimétilim,
- ibuprofène,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),

- médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, ayant récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament.

**KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool**

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de

de lésions au niveau gastro-intestinal.

**Grosesse, allaitement et fertilité**

Si vous êtes enceinte ou que vous allez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

**Grossesse :** Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prendre AUCUN AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

• jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

# ZEPAM® 6 mg

bromazépam

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit personnellement. Ne le donnez jamais en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Composition :

Bromazépam (DCI) : 6 mg par comprimé-bâtonnet quadrisécable, 180 mg par tube.  
Excipients : Q.S.P 1 comprimé.  
Excipient à effet notoire : lactose.

## Forme pharmaceutique :

ZEPAM® comprimé-bâtonnet quadrisécable (blanc); boîte de 30

## Dans quels cas utiliser ce médicament?

C'est un anxiolytique de la famille des benzodiazépines.

Il est utilisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants.

## Attention !

### a) Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des autres constituants.
- Insuffisance hépatique sévère, aiguë ou chronique (risque de survenue d'une encéphalopathie).
- Myasthénie.
- Insuffisance respiratoire.
- Syndrome d'apnée du sommeil.

### b) Posologie usuelle

En pratique courante :

Chez l'adulte, en début de traitement, la posologie quotidienne moyenne de ZEPAM® est de 1 comprimé-bâtonnet, réparti le plus souvent de la manière suivante :

- 1/4 de comprimé-bâtonnet le matin (1,5 mg),
- 1/4 de comprimé-bâtonnet à midi (1,5 mg),
- 1/2 comprimé-bâtonnet le soir (3 mg).

Elle doit ensuite être adaptée individuellement en fonction de la réponse thérapeutique. La posologie peut être augmentée jusqu'à 3 comprimés par jour dans certains cas.

Le comprimé n'est pas une forme adaptée à l'enfant de moins de 6 ans (risque de fausse-route). Enfant, sujet âgé, insuffisant rénal ou hépatique : il est recommandé de diminuer la posologie, par exemple la moitié de la posologie moyenne peut être suffisante.

### c) Mode et voie d'administration

Voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

### d) Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré

Les prises devront être régulièrement réparties dans la journée.

### e) Durée du traitement

Ne pas dépasser 12 semaines de traitement sans avis médical.

Le traitement doit être aussi bref que possible.

L'indication sera réévaluée régulièrement, surtout en l'absence de symptômes.

### Effets non souhaités et gênants :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

Troubles de mémoire, sensation d'ivresse, somnolence en particulier chez la personne âgée, ralentissement des idées, sensation de fatigue musculaire, baisse de la libido, éruption cutanée, troubles du comportement.

Exceptionnellement :

- réactions paradoxales avec augmentation de l'anxiété, agitation, agressivité, confusion des idées, hallucinations;
- amnésie antérograde.

Ces troubles nécessitent l'arrêt du traitement.

### f) Précautions d'emploi

Des précautions sont nécessaires en cas de myasthénie.

Utilisé seul, ce médicament n'est pas adapté au traitement des états dépressifs.

Une prise prolongée ou des doses importantes de ce médicament favorisent une dépendance.

PPV : 34DH70

PER : 09/25

LOT : L2573

# ZEPAM® 6 mg

bromazépam

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit personnellement. Ne le donnez jamais en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Composition :

Bromazépam (DCI) : 6 mg par comprimé-bâtonnet quadrisécable, 180 mg par tube.  
Excipients : Q.S.P 1 comprimé.  
Excipient à effet notoire : lactose.

## Forme pharmaceutique :

ZEPAM® comprimé-bâtonnet quadrisécable (blanc); boîte de 30

## Dans quels cas utiliser ce médicament?

C'est un anxiolytique de la famille des benzodiazépines.

Il est utilisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants.

## Attention !

### a) Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des autres constituants.
- Insuffisance hépatique sévère, aiguë ou chronique (risque de survenue d'une encéphalopathie).
- Myasthénie.
- Insuffisance respiratoire.
- Syndrome d'apnée du sommeil.

### b) Posologie usuelle

En pratique courante :

Chez l'adulte, en début de traitement, la posologie quotidienne moyenne de ZEPAM® est de 1 comprimé-bâtonnet, réparti le plus souvent de la manière suivante :

- 1/4 de comprimé-bâtonnet le matin (1,5 mg),
- 1/4 de comprimé-bâtonnet à midi (1,5 mg),
- 1/2 comprimé-bâtonnet le soir (3 mg).

Elle doit ensuite être adaptée individuellement en fonction de la réponse thérapeutique. La posologie peut être augmentée jusqu'à 3 comprimés par jour dans certains cas.

Le comprimé n'est pas une forme adaptée à l'enfant de moins de 6 ans (risque de fausse-route). Enfant, sujet âgé, insuffisant rénal ou hépatique : il est recommandé de diminuer la posologie, par exemple la moitié de la posologie moyenne peut être suffisante.

### c) Mode et voie d'administration

Voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

### d) Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré

Les prises devront être régulièrement réparties dans la journée.

### e) Durée du traitement

Ne pas dépasser 12 semaines de traitement sans avis médical.

Le traitement doit être aussi bref que possible.

L'indication sera réévaluée régulièrement, surtout en l'absence de symptômes.

### Effets non souhaités et gênants :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

Troubles de mémoire, sensation d'ivresse, somnolence en particulier chez la personne âgée, ralentissement des idées, sensation de fatigue musculaire, baisse de la libido, éruption cutanée, troubles du comportement.

Exceptionnellement :

- réactions paradoxales avec augmentation de l'anxiété, agitation, agressivité, confusion des idées, hallucinations;
- amnésie antérograde.

Ces troubles nécessitent l'arrêt du traitement.

### f) Précautions d'emploi

Des précautions sont nécessaires en cas de myasthénie.

Utilisé seul, ce médicament n'est pas adapté au traitement des états dépressifs.

Une prise prolongée ou des doses importantes de ce médicament favorisent une dépendance.

PPV : 34DH70

PER : 09/25

LOT : L2573

# ZEPAM® 6 mg

bromazépam

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit personnellement. Ne le donnez jamais en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Composition :

Bromazépam (DCI) : 6 mg par comprimé-bâtonnet quadrisécable, 180 mg par tube.  
Excipients : Q.S.P 1 comprimé.  
Excipient à effet notoire : lactose.

## Forme pharmaceutique :

ZEPAM® comprimé-bâtonnet quadrisécable (blanc); boîte de 30

## Dans quels cas utiliser ce médicament?

C'est un anxiolytique de la famille des benzodiazépines.

Il est utilisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants.

## Attention !

### a) Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des autres constituants.
- Insuffisance hépatique sévère, aiguë ou chronique (risque de survenue d'une encéphalopathie).
- Myasthénie.
- Insuffisance respiratoire.
- Syndrome d'apnée du sommeil.

### b) Posologie usuelle

En pratique courante :

Chez l'adulte, en début de traitement, la posologie quotidienne moyenne de ZEPAM® est de 1 comprimé-bâtonnet, réparti le plus souvent de la manière suivante :

- 1/4 de comprimé-bâtonnet le matin (1,5 mg),
- 1/4 de comprimé-bâtonnet à midi (1,5 mg),
- 1/2 comprimé-bâtonnet le soir (3 mg).

Elle doit ensuite être adaptée individuellement en fonction de la réponse thérapeutique. La posologie peut être augmentée jusqu'à 3 comprimés par jour dans certains cas.

Le comprimé n'est pas une forme adaptée à l'enfant de moins de 6 ans (risque de fausse-route). Enfant, sujet âgé, insuffisant rénal ou hépatique : il est recommandé de diminuer la posologie, par exemple la moitié de la posologie moyenne peut être suffisante.

### c) Mode et voie d'administration

Voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

### d) Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré

Les prises devront être régulièrement réparties dans la journée.

### e) Durée du traitement

Ne pas dépasser 12 semaines de traitement sans avis médical.

Le traitement doit être aussi bref que possible.

L'indication sera réévaluée régulièrement, surtout en l'absence de symptômes.

### Effets non souhaités et gênants :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

Troubles de mémoire, sensation d'ivresse, somnolence en particulier chez la personne âgée, ralentissement des idées, sensation de fatigue musculaire, baisse de la libido, éruption cutanée, troubles du comportement.

Exceptionnellement :

- réactions paradoxales avec augmentation de l'anxiété, agitation, agressivité, confusion des idées, hallucinations;
- amnésie antérograde.

Ces troubles nécessitent l'arrêt du traitement.

### f) Précautions d'emploi

Des précautions sont nécessaires en cas de myasthénie.

Utilisé seul, ce médicament n'est pas adapté au traitement des états dépressifs.

Une prise prolongée ou des doses importantes de ce médicament favorisent une dépendance.

PPV : 34DH70

PER : 09/25

LOT : L2573

valable 3 mois

Le 16/12/20.....

## DECLARATION DE MALADIE CHRONIQUE

(À adresser au médecin conseil de la MUPRAS sous pli confidentiel)

Je soussigné :

Dr Mousset Mariam

DR. MARIAM MOBSIT  
Médical Généraliste  
Réf. ALFANTOUNI - CASABLANCA  
Sidi Bennour - Casablanca  
Tél. : 0522-743214

Certifie que Mlle, Mme, M. : Badrine Nasrallah

Présente HTA, Hypertension artérielle

Nécessitant un traitement d'une durée de : Trois mois (3 mois)

Dont ci-joint ordonnance : TRÉZEN 20 mg / Repens 60 mg / Hytacel 160 mg / Kadagiq 75 mg

(à défaut noter le traitement prescrit) Flegroligne

DR. MARIAM MOBSIT  
Médical Généraliste  
Réf. ALFANTOUNI - CASABLANCA  
Sidi Bennour - Casablanca  
Tél. : 0522-743214

site : [www.mupras.com](http://www.mupras.com) // mail : [pecc@mupras.com](mailto:pecc@mupras.com) // tel : 0522-20-45-45 ou 0522-22-78-15 / fax : 0522-22-78-18

Adresse : Center d'affaire Allal Ben Abdellah, 49, Angle Rue Allal Ben Abdellah et Rue Mohammed Fakir  
6ème Etage. Casablanca



Nom : *Badiaa Nasrallah* \*\*\*\* Analyse résultat \*\*\*\*\*  
Numéro ID : 220307001 8110 Rythme sinusal  
N° sous-ID : 325 Hypertrophie ventriculaire  
Sexe : gauche, probablement due à  
Âge : une repolarisation anormale  
  
\*\*ECG abnormal\*\*  
  
Fréquence cardiaque: 63 bpm  
Intervalle PR : 169 ms  
Durée P/QRS : 103/103 ms  
Intervalle QT/QTc : 391/396 ms  
Axes P/QRS/T : 49/-14/229°  
Tension RV5/SV1 : 1.27/1.05 mV  
Tension RV5+SV1 : 2.32 mV  
[Code Minnesota]42 43 52  
  
Le docteur doit confirmer le rapport.  
Vérifier l'heure: 2022/03/07,22:10:24  
Imprimer l'heure: 2022/03/07,22:10:26 Biocare iE 300

*Dr. Martin NASSIF*  
*Spécialiste en cardiologie*  
*Centre médical Al-Ramadani*  
*16, rue Sidi-Bertrand*  
*75214 Paris Cedex 14*  
*Téléphone: +33 1 45 22 05 61*