

## 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 canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

### Adresses Mails utiles

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



## Déclaration de Maladie

MUPRAS  
RECEPTION 9

N° P19-

065251

143804

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0939 Société : RAN

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : ALLAHIA Omar

Date de naissance : 1-1-1947

Adresse : HAY WAFI, Rue EL Joulane NMS

Tél. : 06 6249 7200 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 05/12/2022

Nom et prénom du malade : ALLAHIA Omar Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : ufo AL - Asthme

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 : 09/12/2022

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]



[illegible]

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<b>Pharmacie WAFIQ</b> <b>Dr. RAMZI Tarik</b> Lotissement Wafiq Lot N°363 Tél.: 0522 32 72 79	5/12/22	1174,00 DH

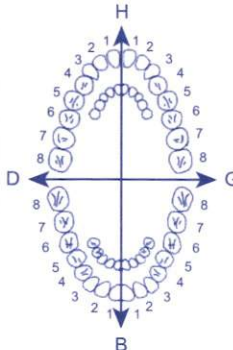
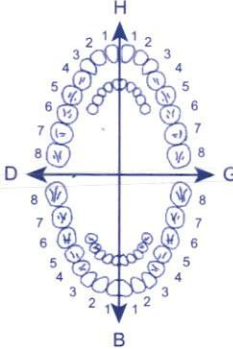
[illegible][illegible]

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

## Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient									
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>								
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>								
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>								
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>								
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE											
	<div style="text-align: center;"> <b>H</b>  <table border="1" style="margin: auto;"> <tr> <td style="padding: 2px;">25533412</td> <td style="padding: 2px;">21433552</td> </tr> <tr> <td style="padding: 2px;">00000000</td> <td style="padding: 2px;">00000000</td> </tr> </table> <div style="display: flex; justify-content: space-between; width: 100%;"> <span><b>D</b></span> <span><b>G</b></span> </div> <table border="1" style="margin: auto;"> <tr> <td style="padding: 2px;">00000000</td> <td style="padding: 2px;">00000000</td> </tr> <tr> <td style="padding: 2px;">35533411</td> <td style="padding: 2px;">11433553</td> </tr> </table> <b>B</b> </div>			25533412	21433552	00000000	00000000	00000000	00000000	35533411	11433553	COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	25533412	21433552										
	00000000	00000000										
	00000000	00000000										
	35533411	11433553										
	<b>(Création, remont, adjonction)</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>								
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>								
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>								

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

**Important :**

**Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.**

# SOINS DENTAIRES

Dents  
Traitées

Nature des  
Soins

Coefficient

The diagram illustrates a human dental arch with teeth numbered 1 through 8 on both the upper and lower sides. The upper arch is labeled 'H' at the top and 'D' on the left. The lower arch is labeled 'B' at the bottom and 'G' on the right. The numbering starts from the center (incisors) and moves outwards to the molars.

COEFFICIENT  
DES TRAVAUX

MONTANTS  
DES SOINS

DEBUT  
D'EXECUTION

FIN  
D'EXECUTION

**O.D.F**  
**PROTHESES DENTAIRES**

### DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

		H		
	25533412		21433552	
	00000000		00000000	
D				G
	00000000		00000000	
	35533411		11433553	
		R		

COEFFICIENT  
DES TRAVAUXMONTANTS  
DES SOINSDATE DU  
DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

A diagram of a circular arch bridge. The bridge has a central pier and two side piers. The piers are numbered 1 through 8. The central pier is labeled 'H' at the top and 'B' at the bottom. The side piers are labeled 'D' on the left and 'D' on the right. The bridge is shown in a perspective view, with the arch curving upwards. The piers are arranged in a semi-circle, with the central pier at the top and the side piers at the bottom. The bridge is shown in a perspective view, with the arch curving upwards. The piers are arranged in a semi-circle, with the central pier at the top and the side piers at the bottom.

**(Création, remont, adjonction)**  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Mouna TAMIM

Omnipraticienne

Echographie

Médecine du Travail

Diplômée de l'Université  
de Rennes en France

ICE : 002027784000027

الدكتورة منى تميم

الطب العام

الفحص بالصدى

طب الشغل

حاصلة على الدبلوم





من جامعة "رين" بفرنسا

INPE : 061173340

Berrachid, le

05-12-2022

برشيد، في

951  
1) Allahua   
140  
2) Mifloson   
10,20  
3) Exmex   
39,92  
4) Exmex 

Pharmacie WAFIQ  
Dr. RA. M. ZI Tarik  
Lotissement Wafiq Lot N°363  
Tél.: 0522 32 72 79

41, Rue Tariq Ibnou Ziad 1<sup>er</sup> étage Berrachid - Tél : 05 22 32 44 55 - GSM : 06 76 45 48 49



5) Dramic 30  
 $54,30(8) = 434,40$

147,60(2)  
159,30(2)

Pharmacie WAFIQ  
Dr. RAMZI Tarik  
Lotissement Wafiq Lot N°363  
Tél.: 0522 32 72 79

6) Fétal

eff

188

75  
Lentim  
Pol 3  
m20

Le sni  
Pol 3  
m20

117  
Pharmacie WAFIQ  
Dr. RAMZI Tarik  
Lotissement Wafiq Lot N°363  
Tél.: 0522 32 72 79

DOCTEUR MOUNA TAMIMI  
41 RUE RABAH  
BEHREHID TEL: 0522 32 44 55

Pharmacie WAFIQ  
Dr. RAMZI Tarik  
Lotissement Wafiq Lot N°363  
Tél.: 0522 32 72 79

PPV:147 DH 60  
معيّنة للتخزين.

PPV:147 DH 60  
logie  
à l'intérieur.

# DIAMICRON<sup>®</sup> 30 mg

Gliclazide

Comprimé à Libération Modifiée

**Veuillez lire attentivement 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, interrogez 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 aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. (voir rubrique 4).

## QUE CONTIENT CETTE NOTICE?

1. Qu'est-ce que DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant – dérivé de l'urée, code ATC : A10BB09

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonylurées).

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

**Ne prenez jamais DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée :**

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans DIAMICRON 30 mg (mentionnés à la rubrique 6), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonylurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiant) ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un précoma ou un coma diabétiques ;
- si vous souffrez d'insuffisances rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (voir rubrique «Autres médicaments et DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée»),

- si vous allaitez (voir rubrique «Grossesse»).

### Avertissements

Adressez-vous à v

30 mg, comprimé

Vous devez respe

glycémie normale

respectez un régi

nécessaire, perde

Durant le traitem

sang (et éventuelle

(HbA1c), est nécess

Dans les premières sem

sucre dans le sang) peut être augmenté

est nécessaire.

Une hypoglycémie (baisse du taux de suc

- si vous prenez vos repas de manière irr

- si vous jeûnez,

- si vous êtes malnutri,

- si vous changez de régime alimentaire,

- si vous augmentez votre activité physio

carbone ne compense pas cette augmentati

- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,

- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,

- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,

54,30

DIAMICRON 30 mg

Gliclazide

30

comprimés à libération modifiée

6 118000 100072

ns le

quée

de

ux

hydrates de

# DIAMICRON<sup>®</sup> 30 mg

Gliclazide

Comprimé à Libération Modifiée

**Veuillez lire attentivement 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, interrogez 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 aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. (voir rubrique 4).

## QUE CONTIENT CETTE NOTICE?

1. Qu'est-ce que DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant – dérivé de l'urée, code ATC : A10BB09

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonurées).

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

**Ne prenez jamais DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée :**

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans DIAMICRON 30 mg (mentionnés à la rubrique 6), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiant) ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un précoma ou un coma diabétiques ;
- si vous souffrez d'insuffisances rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (voir rubrique «Autres médicaments et DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée»),

- si vous allaitez (voir rubrique «Grossesse»).

### Avertissements

Adressez-vous à v

30 mg, comprimé

Vous devez respe

glycémie normale

respectez un régi

nécessaire, perde

Durant le traitem

sang (et éventuelle

(HbA1c), est nécess

Dans les premières sem

sucre dans le sang) peut être augmenté

est nécessaire.

Une hypoglycémie (baisse du taux de suc

- si vous prenez vos repas de manière irr

- si vous jeûnez,

- si vous êtes malnutri,

- si vous changez de régime alimentaire,

- si vous augmentez votre activité physio

- carbone ne compense pas cette augmentati

- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,

- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,

- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,

54,30

DIAMICRON 30 mg

Gliclazide

30

comprimés à libération modifiée



6 118000 100072

# DIAMICRON® 30 mg

Gliclazide

Comprimé à Libération Modifiée

**Veuillez lire attentivement 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, interrogez 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 aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. (voir rubrique 4).

## QUE CONTIENT CETTE NOTICE?

1. Qu'est-ce que DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant – dérivé de l'urée, code ATC : A10BB09

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonylurées).

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE?

**Ne prenez jamais DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée :**

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans DIAMICRON 30 mg (mentionnés à la rubrique 6), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonylurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiants) ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un précoma ou un coma diabétiques ;
- si vous souffrez d'insuffisances rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (voir rubrique «Autres médicaments et DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée»),
- si vous allaitez (voir rubrique «Grossesse»).

### Avertissements

Adressez-vous à v

30 mg, comprimé

Vous devez respe

glycémie normale

respectez un régi

nécessaire, perde

Durant le traitem

sang (et éventuelle

(HbA1c), est nécess

Dans les premières sem

sucre dans le sang) peut être augmenté

est nécessaire.

Une hypoglycémie (baisse du taux de suc

• si vous prenez vos repas de manière irr

• si vous jeûnez,

• si vous êtes malnutri,

• si vous changez de régime alimentaire,

• si vous augmentez votre activité physio

carbone ne compense pas cette augmentati

• si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,

• si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,

• si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,

54,30

DIAMICRON 30 mg

Gliclazide

30

comprimés à libération modifiée

6 118000 100072

ns le

quée

de

ux

hydrates de



# DIAMICRON® 30 mg

Gliclazide

Comprimé à Libération Modifiée

**Veuillez lire attentivement 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, interrogez 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 aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. (voir rubrique 4).

## QUE CONTIENT CETTE NOTICE?

1. Qu'est-ce que DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant – dérivé de l'urée, code ATC : A10BB09

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonylurées).

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE?

**Ne prenez jamais DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée :**

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans DIAMICRON 30 mg (mentionnés à la rubrique 6), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonylurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiant) ;

- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;

- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un précoma ou un coma diabétiques ;

- si vous souffrez d'insuffisances rénale ou hépatique sévères ;

- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (voir rubrique «Autres médicaments et DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée»),

- si vous allaitez (voir rubrique «Grossesse»).

### Avertissements

Adressez-vous à v

30 mg, comprimé

Vous devez respe

glycémie normale

respectez un régi

nécessaire, perde

Durant le traitem

sang (et éventuelle

(HbA1c), est nécess

Dans les premières sem

sucre dans le sang) peut être augmenté

est nécessaire.

Une hypoglycémie (baisse du taux de suc

- si vous prenez vos repas de manière irr

- si vous jeûnez,

- si vous êtes malnutri,

- si vous changez de régime alimentaire,

- si vous augmentez votre activité physio

carbone ne compense pas cette augmentati

- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,

- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,

- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,

54,30

DIAMICRON 30 mg

Gliclazide

30

comprimés à libération modifiée



6 118000 100072



# DIAMICRON® 30 mg

Gliclazide

Comprimé à Libération Modifiée

**Veuillez lire attentivement 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, interrogez 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 aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. (voir rubrique 4).

## QUE CONTIENT CETTE NOTICE?

1. Qu'est-ce que DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant – dérivé de l'urée, code ATC : A10BB09

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonylurées).

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE?

**Ne prenez jamais DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée :**

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans DIAMICRON 30 mg (mentionnés à la rubrique 6), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonylurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiant) ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un précoma ou un coma diabétiques ;
- si vous souffrez d'insuffisances rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (voir rubrique «Autres médicaments et DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée»);

- si vous allaitez (voir rubrique «Grossesse»).

### Avertissements

Adressez-vous à v

30 mg, comprimé

Vous devez respe

glycémie normale

respectez un régi

nécessaire, perde

Durant le traitem

sang (et éventuelle

(HbA1c), est nécess

Dans les premières sem

sucre dans le sang) peut être augmenté

est nécessaire.

Une hypoglycémie (baisse du taux de suc

- si vous prenez vos repas de manière irr

- si vous jeûnez,

- si vous êtes malnutri,

- si vous changez de régime alimentaire,

- si vous augmentez votre activité physio

carbone ne compense pas cette augmentati

- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,

- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,

- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,

54,30

DIAMICRON 30 mg

Gliclazide

30

comprimés à libération modifiée



6 118000 100072

# DIAMICRON<sup>®</sup> 30 mg

Gliclazide

Comprimé à Libération Modifiée

**Veuillez lire attentivement 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, interrogez 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 aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. (voir rubrique 4).

## QUE CONTIENT CETTE NOTICE?

1. Qu'est-ce que DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant – dérivé de l'urée, code ATC : A10BB09

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonylurées).

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE?

**Ne prenez jamais DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée :**

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans DIAMICRON 30 mg (mentionnés à la rubrique 6), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonylurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiant) ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un précoma ou un coma diabétiques ;
- si vous souffrez d'insuffisances rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (voir rubrique «Autres médicaments et DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée»),

- si vous allaitez (voir rubrique «Grossesse»).

### Avertissements

Adressez-vous à v

30 mg, comprimé

Vous devez respe

glycémie normale

respectez un régi

nécessaire, perde

Durant le traitem

sang (et éventuelle

(HbA1c), est nécess

Dans les premières sem

sucre dans le sang) peut être augmenté

est nécessaire.

Une hypoglycémie (baisse du taux de suc

- si vous prenez vos repas de manière irr

- si vous jeûnez,

- si vous êtes malnutri,

- si vous changez de régime alimentaire,

- si vous augmentez votre activité physio

carbone ne compense pas cette augmentati

- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,

- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,

- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,

54,30

DIAMICRON 30 mg

Gliclazide

30

comprimés à libération modifiée



6 118000 100072



# DIAMICRON® 30 mg

Gliclazide

Comprimé à Libération Modifiée

**Veuillez lire attentivement 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, interrogez 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 aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. (voir rubrique 4).

## QUE CONTIENT CETTE NOTICE?

1. Qu'est-ce que DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant – dérivé de l'urée, code ATC : A10BB09

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonylurées).

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE?

**Ne prenez jamais DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée :**

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans DIAMICRON 30 mg (mentionnés à la rubrique 6), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonylurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiants) ;

- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;

- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un précoma ou un coma diabétiques ;

- si vous souffrez d'insuffisances rénale ou hépatique sévères ;

- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (voir rubrique «Autres médicaments et DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée»),

- si vous allaitez (voir rubrique «Grossesse»).

### Avertissements

Adressez-vous à v

30 mg, comprimé

Vous devez respe

glycémie normale

respectez un régi

nécessaire, perde

Durant le traitem

sang (et éventuelle

(HbA1c), est nécess

Dans les premières sem

sucre dans le sang) peut être augmenté

est nécessaire.

Une hypoglycémie (baisse du taux de suc

- si vous prenez vos repas de manière irr

- si vous jeûnez,

- si vous êtes malnutri,

- si vous changez de régime alimentaire,

- si vous augmentez votre activité physio

- carbone ne compense pas cette augmentati

- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,

- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,

- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,

54,30

DIAMICRON 30 mg

Gliclazide

30

comprimés à libération modifiée



6 118000 100072

# DIAMICRON® 30 mg

Gliclazide

Comprimé à Libération Modifiée

**Veuillez lire attentivement 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, interrogez 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 aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. (voir rubrique 4).

## QUE CONTIENT CETTE NOTICE?

1. Qu'est-ce que DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant – dérivé de l'urée, code ATC : A10BB09

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonylurées).

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE?

**Ne prenez jamais DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée :**

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans DIAMICRON 30 mg (mentionnés à la rubrique 6), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonylurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiants) ;

- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;

- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un précoma ou un coma diabétiques ;

- si vous souffrez d'insuffisances rénale ou hépatique sévères ;

- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (voir rubrique «Autres médicaments et DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée»),

- si vous allaitez (voir rubrique «Grossesse»).

### Avertissements

Adressez-vous à v

30 mg, comprimé

Vous devez respe

glycémie normale

respectez un régi

nécessaire, perde

Durant le traitem

sang (et éventuelle

(HbA1c), est nécess

Dans les premières sem

sucre dans le sang) peut être augmenté

est nécessaire.

Une hypoglycémie (baisse du taux de suc

- si vous prenez vos repas de manière irr

- si vous jeûnez,

- si vous êtes malnutri,

- si vous changez de régime alimentaire,

- si vous augmentez votre activité physio

carbone ne compense pas cette augmentati

- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,

- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,

- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,

54,30

DIAMICRON 30 mg

Gliclazide

30

comprimés à libération modifiée



6 118000 100072



# Dolostop®

## Paracétamol

**DOLOSTOP 500 mg, comprimé**  
**DOLOSTOP 1000 mg, comprimé**  
**DOLOSTOP 500 mg, comprimé effervescent**  
**DOLOSTOP 1000 mg, comprimé effervescent**

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable, non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.

### PRESENTATION

DOLOSTOP 500 mg comprimé, boîte de 20.

DOLOSTOP 1000 mg comprimé, boîte de 8.

DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent, boîte de 16.

DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent, boîte de 8.

### COMPOSITION

**Substance active :** Paracétamol

DOLOSTOP 500 mg comprimé, contient 500 mg de paracétamol par comprimé.

DOLOSTOP 1000 mg comprimé, contient 1000 mg de paracétamol par comprimé.

DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent, contient 500 mg de paracétamol par comprimé.

DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent, contient 1000 mg de paracétamol par comprimé.

### Excipients

DOLOSTOP 500 mg comprimé, q.s.p 1 comprimé

DOLOSTOP 1000 mg comprimé, q.s.p 1 comprimé

DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent, q.s.p 1 comprimé

DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent, q.s.p 1 comprimé

- En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.
- En cas de problème de nutrition (malnutrition) ou de déshydratation, DOLOSTOP doit être utilisé avec précaution.
- Dolostop 500 mg comprimé effervescent contient 366 mg de sodium par comprimé effervescent. DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent contient 418 mg de sodium par comprimé effervescent. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.
- EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Signalez que vous ou votre enfant prenez Dolostop si votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide urique dans le sang.

Si vous ou votre enfant prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS, LES BOISSONS ET L'ALCOOL

Sans objet

### INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament

### SPORTIFS

Sans objet

### EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES

Sans objet

### LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans objet
- DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent et DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent : Sodium

### POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT

• Malnutrition chronique

• Déshydratation

Si vous avez l'impression que l'effet de ce médicament est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

EN CAS DE DOUTE, DEMANDEZ CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

### Mode et voie d'administration

Voie orale.

### DOLOSTOP 500 mg et DOLOSTOP 1000 mg comprimés :

Les comprimés sont à avaler tels quels avec une boisson (par exemple eau, lait, jus de fruit).

### DOLOSTOP 500 mg et DOLOSTOP 1000 mg comprimés effervescents :

Laisser dissoudre complètement le comprimé dans un verre d'eau; boire immédiatement après.

### Fréquence d'administration

Les prises systématiques permettent d'éviter les poussées de douleur

LOT : 9149  
UT. AV : 05-25  
P.P.V : 10 DH 20

• à 3 jours  
fièvre plus  
traitement  
En cas de  
un mé  
Dolostop® 500mg  
Boîte de 20 comprimés  
6 118000 093022  
A23281  
plus de 5 jours ou la  
as continuer le  
prévenir en urgence  
DE PLUSIEURS

### INSTRUC DOSES

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

### RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Consulter

# EXOMUC® 200 mg, granulés sans sucre pour solution buvable en sachet

## Acétylcystéine

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

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.

### 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

#### Dénomination :

EXOMUC® 200 mg, granulés pour solution buvable en sachet

#### Composition :

Acétylcystéine(DCI).....200 mg  
Pour un sachet.

**Excipients :** Arôme orange, aspartam, bêta-carotène (E 160), sorbitol.

Composition de l'arôme orange S 289 : arôme naturel obtenu par dispersion sur dextrose d'une base concentrée.

#### Forme pharmaceutique :

Ce médicament se présente sous forme de granulés pour solution buvable en sachet. Boîte de 30 sachets.

### 2. QU'EST-CE QUE EXOMUC® 200 mg, granulés pour solution buvable en sachet ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISE ?

#### Classe pharmaco thérapeutique :

MUCOLYTIQUE.

(R. Système Respiratoire).

#### Indications

Ce médicament est un fluidifiant des sécrétions bronchiques, il facilite ainsi leur évacuation par la toux.

Ce médicament est préconisé dans les états d'encombrement des bronches en particulier lors des épisodes aigus de bronchites.

### 3. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE QUE EXOMUC® 200 mg, granulés pour solution buvable en sachet ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais EXOMUC® 200 mg, granulés pour solution buvable en sachet :

- en cas d'antécédent d'allergie à l'un des constituants,
- chez le nourrisson (moins de 2 ans) en raison du risque d'aggravation de l'encombrement bronchique,
- en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartam.

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

Faites attention avec EXOMUC® 200 mg, granulés pour solution buvable en sachet :

#### Mises en garde spéciales :

Il est conseillé de ne pas prendre de médicament antitussif ou de médicament asséchant les sécrétions bronchiques durant la période de traitement par ce médicament.

Le traitement ne devra pas être poursuivi en cas d'aggravation

votre médecin.

Si votre médicament contient des sucres, consultez votre médecin.

L'utilisation de ce médicament chez les patients présentant une maladie héréditaire de la vision peut aggraver la maladie.

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

VOTRE PHARMACIEN.

**Précautions**

Ce médicament peut provoquer un ulcère de l'estomac.

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

**Prise ou utilisation**

Si vous prenez ce médicament, vous devez en parler à votre médecin.

**Interaction avec les aliments et les boissons**

Sans objet.

**Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives**

Sans objet.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

**Grossesse et allaitement :**  
Prévenir votre médecin en cas de grossesse, en cas d'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

#### Sportifs :

Sans objet.

Exomuc®

acétylcystéine 200 mg

30 sachets

PROMOPHARM S.A.





EFLIXIN® 500 mg

Lévofoxacin

Comprimés pelliculés sécables - Boîte de 7

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### 1. Composition du médicament

EFLIXIN 500 mg : Chaque comprimé pelliculé sécable contient 500 mg de substance active : Lévofoxacin (sous forme de Lévofoxacin hémihydrate : 512,45 mg).

**Excipients :** cellulose microcristalline, cellulose en poudre, amidon de maïs prégelatinisé, amidon de maïs, croscopolone Type A, povidone K25, sodium stéaryl fumarate, Opadry II31F32643 (Lactose monohydrate, Hypromellose 15 cp, Titanium dioxide, Macrogol PEG 4000, Oxide de fer jaune-E172, Oxide de fer rouge-E172, Oxide de fer noir-E172, Polysorbate 80).

#### 2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Classe pharmacothérapeutique : antibiotiques de la famille des quinolones, fluoroquinolones - code ATC : J01MA12.

Le nom de votre médicament est EFLIXIN comprimé pelliculé sécable. EFLIXIN comprend un excipient qui est une substance active appelée la lévofloxacine. Elle appartient à un groupe de médicaments appelés antibiotiques. La lévofloxacine est un antibiotique de type « quinolone ». Elle agit en tuant les bactéries responsables d'infections dans votre organisme.

#### 3. Indications thérapeutiques

EFLIXIN peut être utilisé pour traiter les infections des :

- Sinus.
- Poumons, chez les personnes ayant des problèmes respiratoires chroniques ou une pneumonie.
- Voies urinaires, notamment au niveau de vos reins ou votre vessie.
- Prostate, lorsque vous avez une infection qui dure.
- Peau et tissus sous-cutanés, y compris les muscles. C'est ce que l'on appelle parfois les « tissus mous ».

Dans certaines situations particulières, EFLIXIN comprimé peut être utilisé pour diminuer les risques de contracter une maladie pulmonaire appelée maladie du charbon ou les risques d'aggravation de la maladie après exposition à la bactérie responsable de la maladie du charbon.

#### 4. Posologie :

**VEUILLEZ A TOUJOURS PRENDRE CE MÉDICAMENT EN SUIVANT EXACTEMENT LES INDICATIONS DE VOTRE MÉDECIN. VÉRIFIEZ AUPRES DE VOTRE MÉDECIN OU PHARMACIEN EN CAS DE DOUTE.**

#### Comment prendre ce médicament ?

- Ce médicament doit être pris par la bouche.
- Avez les comprimés entiers avec de l'eau.
- Les comprimés peuvent être pris au cours des repas ou entre les repas.
- Si vous prenez déjà des comprimés de fer, des suppléments à base de zinc, des antacides, de la didanosine ou du sucralfate.
- Ne prenez pas ces médicaments en même temps qu'EFLIXIN.
- Prenez ces médicaments au moins 2 heures avant ou après EFLIXIN comprimé.
- Combien de comprimés prendre :
- Votre médecin décidera du nombre de comprimés d'EFLIXIN que vous devez prendre.

• La dose dépendra du type d'infection dont vous souffrez et du siège de l'infection dans votre organisme.

• La durée de votre traitement dépendra de la gravité de votre infection.

• Si vous avez l'impression que l'effet de votre médicament est trop faible ou trop fort, ne modifiez pas la dose de vous-même, mais interrogez votre médecin.

Adultes et personnes âgées

• Infections des sinus

Un comprimé d'EFLIXIN 500 mg, une fois par jour.

• Infections pulmonaires, chez les personnes ayant des problèmes respiratoires à long terme

Un comprimé d'EFLIXIN 500 mg, une fois par jour.

prise d'EFLIXIN, consultez immédiatement un ophtalmologiste.

**Prévenez votre médecin si l'un des effets indésirables suivants s'aggrave ou dure plus de quelques jours :**

**Fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10)**

• Troubles du sommeil.

• Maux de tête, sensation d'éourdissement.

• Sensation de malaise (nausées, vomissements) et diarrhée.

• Augmentation du niveau de certaines enzymes hépatiques dans votre sang.

**Peu fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 100)**

• Modifications du nombre des autres bactéries ou champignons, infections par des champignons nommés Candida, pouvant nécessiter un traitement.

• Modifications du nombre de globules blancs constatées dans les résultats de certains tests sanguins (leucopénie, éosinophilie).

• Sensation de stress (anxiété), sensation de confusion, sensation de nervosité, sensation de vertiges, tremblements, sensation d'avoir la tête qui tourne (vertiges).

• Souffle court (dyspnée).

• Modifications du goût des aliments, perte d'appétit, indigestion (dyspepsie), douleurs dans la région de l'estomac, sensation de gonflement (flatulences) ou constipation.

• Démangeaisons et éruption cutanée, démangeaisons sévères ou urticaire, transpiration excessive (hyperhidrose).

• Douleurs articulaires ou douleurs musculaires.

• Les tests sanguins peuvent donner des résultats inhabituels à cause de problèmes hépatiques (augmentation de la bilirubine) ou rénaux (augmentation de la créatinine).

• Faiblesse générale.

**Rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000)**

• Tendance aux hématomas et aux saignements du fait d'une diminution du nombre de plaquettes sanguines (thrombopénie).

• Diminution du nombre de globules blancs (neutropénie).

• Répétition anormale exagérée (hypersensibilité).

• Baisse du taux de sucre dans le sang (hypoglycémie). Ceci est important pour les personnes diabétiques.

• Impressions visuelles ou auditives non réelles (hallucinations), paranoïa, modification de votre opinion et de vos pensées (idéations psychotiques) avec risque de pensées suicidaires et de passage à l'acte.

• Sensation de dépression, problèmes mentaux, (agitation), rêves anormaux cauchemars.

• Sensation de picotements dans les mains et les pieds (parosésies).

• Problèmes d'audition (bourdonnement d'oreille) ou de vision.

• Battements irréguliers rapides du cœur

• Artérielle basse (hypotension).

• Faiblesse musculaire. Ceci est important car myasthénie (une maladie rare du système nerveux).

• Modifications du fonctionnement des reins occasionnelle qui peut être due à une réaction appelée néphrite interstitielle.

• Fièvre.

• Inconnu (fréquence ne pouvant être estimée)

• Baisse des globules rouges (anémie) : ceci peut ou lui donner une couleur jaune à la rouge ; baisse du nombre de tous les (pancytopénie).

• Fièvre, gorge douloureuse et sensation gênée. Ceci peut être la conséquence d'une baisse (agranulocytose).

• Arrêt circulatoire (choc de type anaphylactique).

• Augmentation du taux de sucre dans le sang de sucre dans le sang entraînant un coma est important pour les personnes diabétiques.

• Modification de l'odorat, perte de l'odorat ou du goût (parosmie, anosmie, agnosie).

• Problèmes pour bouger et marcher (dyskinésie, troubles extra-pyramidaux).

• Perte temporaire de la conscience (syncopé).

• Perte temporaire de la vision, inflammation de l'œil.

• Trouble ou perte de l'audition.

• Rythme cardiaque anormalement rapide, rythme cardiaque irrégulier grave y compris arrêt cardiaque, altération du rythme cardiaque (appelée « allongement de l'intervalle QT » observée sur l'ECG, qui est l'enregistrement de l'activité électrique du cœur).

• Difficulté pour respirer ou respiration avec sifflements (bronchospasme).

• Réactions allergiques pulmonaires.

• Pancréatite

**- Interactions avec d'autres médicaments :**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Ceci car EFLIXIN peut affecter le mode d'action d'autres médicaments. De même, certains médicaments peuvent influencer sur l'effet d'EFLIXIN.

En particulier, prévenez votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants. Ceci car ils peuvent augmenter le risque que vous présentiez des effets indésirables, lorsqu'ils sont pris si vous avez EFLIXIN :

• Corticoides, parfois appelés stéroïdes - utilisés contre l'inflammation. Vous avez plus de risques de développer une inflammation et/ou une rupture de vos tendons.

• Warfarine - utilisée pour fluidifier le sang. Vous pouvez présenter plus de risques de saignements. Votre médecin vous fera faire des contrôles sanguins réguliers pour vérifier la qualité de la coagulation de votre sang.

• Théophylline - utilisée pour les problèmes respiratoires. Vous avez plus de risques de faire une crise d'épilepsie (convulsion) si vous la prenez avec EFLIXIN.

• Médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) - utilisés contre la douleur et l'inflammation, tels que l'aspirine, l'ibuprofène, le fenéfène, le kétoproène, l'indométacine. Vous avez plus de risques de faire une crise d'épilepsie (convulsion) si vous la prenez avec EFLIXIN.

• Cyclophosphamide - utilisée après les transplantations d'organes. Vous pouvez avoir plus de risques de présenter les effets indésirables de la cyclophosphamide.

• Médicaments connus pour pouvoir modifier le rythme cardiaque. Ceci comprend les médicaments utilisés pour les anomalies du rythme cardiaque (antiarythmiques tels que quinidine, hydroquinidine, disopyramide, sotalol, dofétille, butilide et amilorone), pour la dépression (antidépresseurs tricycliques, tels que l'amitriptyline et l'imipramine) pour les troubles psychiatriques (antipsychotiques) et pour les infections bactériennes (antibiotiques de la famille des « macrolides », tels que l'érythromycine, l'azithromycine et la clarithromycine).

• Problématique - due à la goutte, il est possible que votre médecin vous recommande une dose plus faible si vous avez des problèmes rénaux.

• Cimetidine - utilisée pour les ulcères et les brûlures d'estomac. Votre médecin pourra vous donner une dose plus faible si vous avez des problèmes rénaux.

• Les effets indésirables suivants s'appliquent à votre cas, même si vous ne prenez pas ces médicaments.

• Incompréhension de ce que vous entendez ou voyez (hallucinations).

• Perte de l'audition ou de la vision.

• Douleur ou gonflement de la gorge.

• Douleur ou gonflement de la gorge.

• Douleur ou gonflement de la gorge.

• Douleur ou gonflement de la gorge.

• Douleur ou gonflement de la gorge.

• Douleur ou gonflement de la gorge.

• Douleur ou gonflement de la gorge.

• Douleur ou gonflement de la gorge.

• Douleur ou gonflement de la gorge.

• Douleur ou gonflement de la gorge.

• Douleur ou gonflement de la gorge.

• Douleur ou gonflement de la gorge.

• Douleur ou gonflement de la gorge.

• Douleur ou gonflement de la gorge.

• Douleur ou gonflement de la gorge.

• Douleur ou gonflement de la gorge.

• Douleur ou gonflement de la gorge.

• Douleur ou gonflement de la gorge.

• Douleur ou gonflement de la gorge.

• Douleur ou gonflement de la gorge.

• Douleur ou gonflement de la gorge.

• Douleur ou gonflement de la gorge.

• Douleur ou gonflement de la gorge.

• Douleur ou gonflement de la gorge.

• Douleur ou gonflement de la gorge.



 NOVARTIS

**NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**

Dénomination du médicament :

# MIFLASONE®

## 400 microgrammes

**Poudre pour inhalation en gélule**

Dipropionate de béclo mé tasone

Boite de 60 gélules

Veuillez lire attentivement  
le mode d'emploi du  
médicament.

Gardez cette notice.

Si vous avez des questions

d'informations à



6

118001030262

93.182.673-A

**MIFLASONE® 400 µg**

Poudre pour  
inhalation en gélule  
PPV: 140.00 DH

avant de prendre

le médicament.

Si vous avez des questions, demandez

à votre médecin, ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela peut 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 indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

# FLOTAL® 10 mg

(Afluzosine), Comprimés à libération prolongée

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

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

## Dans cette notice :

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

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

FLOTAL® est indiqué dans le :

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

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

- Hypersensibilité à l'afluzosine et/ou à l'un des autres composants.
- Hypotension orthostatique.
- Insuffisance hépatique.
- Insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 30 ml/min).
- Si vous prenez certains médicaments utilisés dans le traitement du VIH (par exemple : inhibiteur de protéases associé au ritonavir ou au cobicistat), ou utilisés dans le traitement de l'hépatite C (par exemple le télaprévir ou le bocoprevir), ou utilisés dans le traitement de certaines infections fongiques (par exemple kétoconazole, itraconazole, posaconazole), ou utilisés dans certaines

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

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

## Mode d'administration

Voie orale.

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

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

Durée de traitement  
SE CONFORME  
MEDECIN.

Si vous  
libération  
Consultez  
pharmacien  
En cas d  
en posit  
sera inst  
Du fait  
difficile

Si vous  
libération  
Ne prenez  
vous avez

## 4. QUELS EVENTUELS

Comme tous  
libération pro  
indésirables, bi

Fréquent :

- Etourdissement, vertiges, somnolence, syncopes (perte de connaissance).
- Troubles digestifs à type de nausées, douleurs dans le ventre.
- Sensation de fatigue.

Peu fréquent :

• Vertiges, somnolence, syncopes (perte de connaissance).

PPV: 159DH30

GTN 159DH30

Lot No: PTC1043A

EXP: 02/2023

S.N: DA199909568585

FLOTAL® 10 mg  
30 comprimés à  
libération Prolongée  
Voie orale



6 118001 300150