

## 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

M22- 0020694

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 875 Société : RPM  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre : 147773  
Nom & Prénom : KABBAL Az-Eddine  
Date de naissance : 11/11/1942  
Adresse : 11 rue Bouvreaux, DASS - CASABLANCA  
Tél. : 0661310214 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

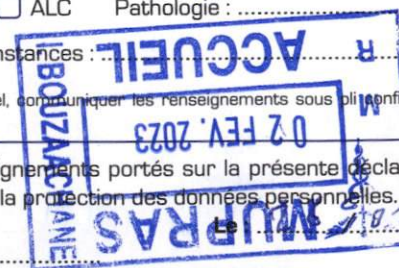


Date de consultation : 23/01/2023  
Nom et prénom du malade : KABBAL Az-Eddine Age :  
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : Pathologie chronique  
Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :  
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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 20/01/2023  
Signature de l'adhérent(e) :



Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019



# RELEVÉ 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
23/01/2023	C2	3	596.00	Docteur. Marijse KABBAJ Spécialiste en Anesthésie Réanimation
23/01/2023	C2	6	596.00	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE ABOUDARI Rue des Bouvreuils Oasis 022.99.64 10 Tél: 0522 99 64 10 Casablanca	23/01/23	596.00
	23/01/23	596.00

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

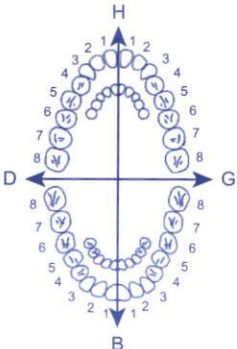
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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.

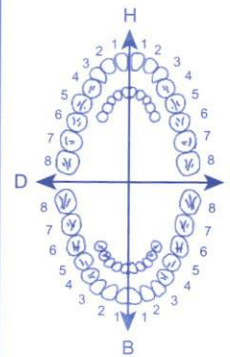
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées		Nature des Soins	Coefficient			
					COEFFICIENT DES TRAVAUX	<input type="text"/>	
						MONTANTS DES SOINS	<input type="text"/>
						DEBUT D'EXECUTION	<input type="text"/>
						FIN D'EXECUTION	<input type="text"/>

# O.D.F PROTHESES DENTAIRES

# DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

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



COEFFICIENT DES TRAVAUX	
MONTANTS DES SOINS	
DATE DU DEVIS	
DATE DE L'EXECUTION	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Dr Narjisse KABBAJ Ep. IDRISSE

Spécialiste en Anesthésie  
Réanimation

Diplômée de la Faculté  
de médecine et de pharmacie  
de Casablanca



الدكتورة نرجس قباچ زوجة إدريسي

اختصاصية في التخدير  
والإنعاش

خريجة كلية الطب  
والصيدلة بالدار البيضاء

Casablanca le 23/01/2023 ..... الدار البيضاء في

Mr Hay Azeddine KABBAS

298.00

x 2

Modapan 200/50

1/2 cp x 3



At 6 mois

renouvelable

596.00

PHARMACIE ABOUDABI  
9, Rue des Bouvreuils Oasis  
Casablanca  
Tél: 0522 99 64 10

Docteur Narjisse KABBAJ  
Spécialiste en Anesthésie  
Réanimation  
57, Bd du 11 Janvier - App 9 - 3ème étage  
Casablanca

57, Bd du 11 Janvier - App 9 - 3ème étage - Casablanca - الدار البيضاء - الطابق 3 - 11 يناير شقة 9

E-mail : kabbajnarjisse@hotmail.com : البريد الإلكتروني

T.P : 33322020 - I.F : 20687478 - I.C.E : 001806510000001



Distribué par Roche S.A.   
Bd. Sidi M'ed Ben Abdellah  
Ivraie 05, Casablanca Marina  
MADOPAR 200/50-100 comprimés  
P.P.V. : 298,00 DH



# Madopar®

## Lévodopa, benserazide



Roche

### Composition

**Principes actifs:** Lévodopa, benserazide (sous forme de chlorhydrate de benserazide)

**Excipients :** Mannitol, hydrogénophosphate de calcium, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégelatinisé, crospovidone, éthylcellulose, oxyde de fer rouge (E172), silice colloïdale, docusate de sodium, stéarate de magnésium.

### Forme galénique et quantité de principe actif par unité

Madopar contient une combinaison de lévodopa et de benserazide (sous forme de chlorhydrate), un inhibiteur de la décarboxylase, dans le rapport 4:1.

Madopar 200/50, boîte de 100 comprimés quadriscabes  
Comprimés (roses) à 200 mg de lévodopa + 50 mg de benserazide.

### Indications/Possibilités d'emploi

#### Maladie de Parkinson

Madopar est indiqué pour le traitement du syndrome parkinsonien sous toutes ses formes; exception: le syndrome parkinsonien d'origine

1  
10233238 MA SE

L'administration de Madopar ne doit pas être interrompue brutalement, car un arrêt brutal du produit peut entraîner un état semblable au syndrome malin des neuroleptiques, de nature à compromettre le pronostic vital (hyperpyrexie, rigidité musculaire, altérations psychiques éventuelles, augmentation de la créatine phosphokinase). En présence de tels symptômes, le patient doit rester sous surveillance médicale, le cas échéant à l'hôpital, et un traitement symptomatique approprié doit être rapidement mis en œuvre. Ce dernier peut également englober – après évaluation soignée de la situation – la reprise du traitement par Madopar. Pendant le traitement par Madopar, une somnolence est susceptible d'apparaître et, dans de rares cas, un endormissement soudain peut se produire. L'endormissement soudain peut survenir sans signes précurseurs ou sans somnolence préalable, ou encore sans que le patient soit conscient de son endormissement soudain.

C'est pourquoi les patients doivent être informés de ce risque. Il convient de recommander aux patients de ne pas conduire de véhicule ou commander de machines s'ils se sentent somnolents ou s'ils ont déjà souffert d'endormissement soudain. En cas d'apparition de somnolence ou d'endormissement soudain, une réduction de la dose ou l'arrêt du traitement doivent être envisagés (voir «Effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines»).

#### Dépendance et abus médicamenteux

**Syndrôme de dysrégulation dopaminergique (SDD):**

Le SDD est un trouble addictif résultant en une utilisation abusive du produit, observé chez certains patients traités par Madopar ou d'autres médicaments dopaminergiques. Avant l'initiation du traitement, les patients et les soignants doivent être avertis du risque potentiel de développer un SDD (voir aussi «Effets indésirables»).

#### Remarques sur la surveillance du traitement

Pendant la phase initiale du traitement, des contrôles rapprochés de la fonction hépatique, de la fonction rénale et de la formule sanguine sont recommandés (au moins une fois par an par la suite).

Chez les patients avec antécédents d'infarctus du myocarde, de troubles du rythme cardiaque ou de troubles de l'irrigation d'origine coronarienne, des contrôles réguliers de l'appareil circulatoire et de l'ECG doivent être effectués. Les patients avec antécédents d'ulcère gastroduodénal et ostéomalacie doivent également faire l'objet d'une surveillance médicale particulière. Chez les patients avec glaucome à angle ouvert, des contrôles réguliers de la pression intra-oculaire sont indiqués.

Chez les patients traités par Madopar, les effets indésirables suivants sont indiqués:



Distribué par Roche S.A.   
Bd. Sidi M'ed Ben Abdellah  
Ivraie 05, Casablanca Marina  
MADOPAR 200/50-100 comprimés  
P.P.V. : 298,00 DH



# Madopar<sup>®</sup>

## Lévodopa, benserazide



Roche

### Composition

**Principes actifs:** Lévodopa, benserazide (sous forme de chlorhydrate de benserazide)

**Excipients :** Mannitol, hydrogénophosphate de calcium, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégelatinisé, crospovidone, éthylcellulose, oxyde de fer rouge (E172), silice colloïdale, docusate de sodium, stéarate de magnésium.

### Forme galénique et quantité de principe actif par unité

Madopar contient une combinaison de lévodopa et de benserazide (sous forme de chlorhydrate), un inhibiteur de la décarboxylase, dans le rapport 4:1.

Madopar 200/50, boîte de 100 comprimés quadriscabes  
Comprimés (roses) à 200 mg de lévodopa + 50 mg de benserazide.

### Indications/Possibilités d'emploi

#### Maladie de Parkinson

Madopar est indiqué pour le traitement du syndrome parkinsonien sous toutes ses formes; exception: le syndrome parkinsonien d'origine

10233238 MA SE

L'administration de Madopar ne doit pas être interrompue brutalement, car un arrêt brutal du produit peut entraîner un état semblable au syndrome malin des neuroleptiques, de nature à compromettre le pronostic vital (hyperpyrexie, rigidité musculaire, altérations psychiques éventuelles, augmentation de la créatine phosphokinase). En présence de tels symptômes, le patient doit rester sous surveillance médicale, le cas échéant à l'hôpital, et un traitement symptomatique approprié doit être rapidement mis en œuvre. Ce dernier peut également englober – après évaluation soignée de la situation – la reprise du traitement par Madopar. Pendant le traitement par Madopar, une somnolence est susceptible d'apparaître et, dans de rares cas, un endormissement soudain peut se produire. L'endormissement soudain peut survenir sans signes précurseurs ou sans somnolence préalable, ou encore sans que le patient soit conscient de son endormissement soudain.

C'est pourquoi les patients doivent être informés de ce risque. Il convient de recommander aux patients de ne pas conduire de véhicule ou commander de machines s'ils se sentent somnolents ou s'ils ont déjà souffert d'endormissement soudain. En cas d'apparition de somnolence ou d'endormissement soudain, une réduction de la dose ou l'arrêt du traitement doivent être envisagés (voir «Effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines»).

#### Dépendance et abus médicamenteux

Syndrôme de dysrégulation dopaminergique (SDD):

Le SDD est un trouble addictif résultant en une utilisation abusive du produit, observé chez certains patients traités par Madopar ou d'autres médicaments dopaminergiques. Avant l'initiation du traitement, les patients et les soignants doivent être avertis du risque potentiel de développer un SDD (voir aussi «Effets indésirables»).

#### Remarques sur la surveillance du traitement

Pendant la phase initiale du traitement, des contrôles rapprochés de la fonction hépatique, de la fonction rénale et de la formule sanguine sont recommandés (au moins une fois par an par la suite).

Chez les patients avec antécédents d'infarctus du myocarde, de troubles du rythme cardiaque ou de troubles de l'irrigation d'origine coronarienne, des contrôles réguliers de l'appareil circulatoire et de l'ECG doivent être effectués. Les patients avec antécédents d'ulcère gastroduodénal et ostéomalacie doivent également faire l'objet d'une surveillance médicale particulière. Chez les patients avec glaucome à angle ouvert, des contrôles réguliers de la pression intra-oculaire sont indiqués.

Chez les patients traités par Madopar, les effets indésirables suivants sont indiqués:



# Dr. Hamid MAWFIK

Maladies et Chirurgie des reins et de  
l'appareil urinaire - Stérilité masculine  
Impuissance sexuelle - Lithotripsie - Circoncision

Ancien Professeur Assistant au CHU Bnou - Rochd



## الدكتور حميد موفيق

اختصاصي في أمراض الكلية  
والمسالك البولية - العقم الجنسي  
الأمراض التناسلية - تفتيت الحصى - الختان  
أستاذ مساعد سابقا بكلية الطب بالدار البيضاء

Casablanca, 23-1-2023 في الدار البيضاء،

9- KARBAT

Azed

121,40 D COMBODART/ou Uman  
pour adulte ingeste  
Après

62,50 x 2

2 us pas d

Pharmacie ABULHAB  
Rue des Bouvreuils  
Oasis - Casablanca  
Tél : 022.99.64.10

1 p x 1  
P2 R x 1

Dr. MAWFIK Hamid  
Urologue  
307, Rue Mustapha El Mâani  
Tél : 0522 48 78 77 - CASA

246,40



Rue des Bouvreuils  
Oasis - Casablanca  
Tél 022.99.64.10



UMAX® 400 ug LP  
Microgranules à libération prolongée en gélules -  
(Chlorhydrate de tamsulosine)

LOT 221081  
EXP 02/2024  
PPV 121.40DH

sique (marcher, co-  
nensation : ne pas s-

inal régulier.

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de  
contient des informations importantes pour vous.

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

- Si vous avez d'autres questions demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

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

**Que contient cette notice :**

1. Qu'est-ce que UMAX® 400 ug LP Gélule et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre UMAX® 400 ug LP Gélule ?
3. Comment prendre UMAX® 400 ug LP Gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver UMAX® 400 ug LP Gélule ?
6. Informations supplémentaires.

**1. QU'EST-CE QUE UMAX® 400 ug LP Gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmacothérapeutique :** Alpha-bloquants / Médicaments utilisés dans l'hypertrophie bénigne de la prostate - code ATC : G04CA02

UMAX® 400 ug LP Gélule contient de la tamsulosine, une substance qui appartient à une famille de médicaments appelée alpha-bloquants.

UMAX® 400 ug LP Gélule est utilisé dans le traitement de certains troubles qui peuvent vous empêcher d'uriner normalement suite à une augmentation de volume (hypertrophie) bénigne de votre prostate.

Ce médicament est utilisé uniquement chez l'homme dans le traitement des douleurs du bas appareil urinaire associé à un élargissement de la glande prostatique (hyperplasie bénigne de la prostate). Ces douleurs peuvent être des difficultés à uriner (débit urinaire faible), miction goutte à goutte, besoin urgent d'uriner et envie d'uriner fréquemment aussi bien la nuit que le jour.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE UMAX® 400 ug LP Gélule ?**

**Ne prenez jamais UMAX® 400 ug LP Gélule :**

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active (la tamsulosine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6).

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille (les alpha-bloquants).

• Si vous avez déjà eu des gonflements (oedèmes) du visage, des lèvres et de certaines parties de votre corps (les muqueuses) après avoir pris ce médicament.

• Si vous avez déjà eu auparavant une baisse de votre tension artérielle lors d'un passage de la position couchée à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges et de maux de tête (hypotension orthostatique).

• Si vous avez une maladie sévère du foie (insuffisance hépatique sévère).

**Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre UMAX® 400 ug LP Gélule.

Vous devez prévenir votre médecin si :

• Vous prenez des médicaments pour traiter une tension artérielle élevée (antihypertenseurs).

• Vous avez déjà eu des malaises alors que vous urinez ou après avoir uriné (syncope mictionnelle).

• Vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale chronique).

• Vous avez plus de 65 ans.

• Vous avez des maladies du cœur (patient coronarien). En cas d'aggravation d'un angor, le traitement par ce médicament devra être interrompu.

Pendant le traitement, si vous avez des gonflements (oedèmes) du visage, des lèvres et de certaines parties de votre corps (les muqueuses), cela peut être le signe d'une réaction allergique au médicament. Dans ce cas, vous devez arrêter le traitement et consulter immédiatement votre médecin.

Des malaises peuvent survenir rarement avec UMAX® 400 ug LP Gélule et des médicaments apparentés. Aux premiers signes de vertiges ou de faiblesse, vous devez vous asseoir ou vous allonger jusqu'à ce que les sensations de malaise disparaissent.

**Si vous devez vous faire opérer de la cataracte ou du glaucome**

Si vous devez vous faire opérer prochainement de la cataracte (opacité du cristallin) ou du glaucome, et si vous avez été ou êtes actuellement ou prévoyez d'être traité par UMAX® 400 ug LP Gélule, informez-en votre ophtalmologiste avant l'opération.

Le chirurgien pourra prendre des précautions appropriées en fonction de votre traitement au moment de l'intervention chirurgicale.

**Recommandations concernant votre hygiène de vie**

Durant le traitement vous devez respecter certaines mesures d'hygiène de vie et notamment :

pas d'effort physique intense, surtout si vous êtes âgé ou si vous avez des enfants ou des personnes dans cette population.

**Mentions relatives aux excipients à effet not**

• Saccharose : L'utilisation de ce médicament

intolérance au fructose, un syndrome de mal

en sucrose/ isomaltose (maladies héréditaires

• Colorants azoïques (maladies héréditaires

des agents colorants azoïques et peut provoquer

• Hydroxybenzoate de méthyle et de propyle : Ce

« ate » et peut provoquer des réactions allergiques

**Autres médicaments et UMAX® 400 ug LP Gélule**

Ce médicament DOIT ÊTRE EVITÉ en associat

thérapeutique (alpha1-bloquants). Cette associat

Informez votre médecin ou à votre pharmacie

pourriez prendre tout autre médicament, mé

ordonnance.

Il est important d'informer votre médecin si

médicaments qui peuvent diminuer l'éliminatio

kétoconazole, érythromycine).

**UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments**

Sans objet.

**Grossesse, allaitement et fertilité**

UMAX® 400 ug LP Gélule n'est pas indiqué che

cours de la grossesse et son passage dans le la

Chez l'homme, une éjaculation anormale a été o

Cela signifie que le sperme ne sort pas par l'u

rétrograde) ou bien le volume d'éjaculation est

phénomène est sans gravité.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre p

**Conduite de véhicules et utilisation de machi**

Ce médicament peut provoquer une baisse de l

des vertiges ou des malaises, notamment en

déconseillé de conduire un véhicule ou d'utilis

effets.

**3. COMMENT PRENDRE UMAX® 400 ug LP Gélule**

Veillez à toujours prendre ce médicament en su

ou les indications de votre médecin ou votre ph

vous votre pharmacien en cas de doute.

**Posologie**

La dose recommandée est de 1 gélule par jour.

**Mode d'administration**

Le médicament est à utiliser par voie orale. La g

être croquée ni mâchée.

**Fréquence d'administration**

Vous devez prendre votre dose quotidienne e

déjeuner. Si le matin, vous ne prenez pas de p

fin d'un autre repas.

• Vous devez prendre votre gélule chaque jour a

• Au cas où vous auriez oublié de prendre la gél

repas de la journée.

**Durée du traitement**

Ce traitement nécessite une surveillance médica

poursuivre plusieurs mois.

Habituellement, UMAX® 400 ug LP Gélule est pr

la vessie et sur les mictions sont maintenus per

**Si vous avez pris plus de UMAX® 400 ug LP Gélule**

Contactez rapidement un médecin et allongez-

**Si vous oubliez de prendre UMAX® 400 ug LP Gélule**

Si vous avez oublié 1 jour de traitement, ne pre

le traitement, le lendemain, au rythme d'une gélul

Ne prenez pas de dose double pour compenser l

**Si vous arrêtez de prendre UMAX® 400 ug LP Gélule**

Si vous arrêtez de prendre votre traitement de fa

l'hypertrophie bénigne de la prostate peuvent réa

C'est pourquoi il est impératif de poursuivre votre

vous l'a prescrit, même si les troubles dont vous

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES**

Comme tous les médicaments, ce médicament



# URISPAS®

LOT  
EXP  
PPV

221390  
05 2025  
62.50

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

Si vous avez des 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 vous y référer à nouveau.

## DENOMINATION

URISPAS®

## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Flavoxate chlorhydrate (DCI)....200 mg  
Excipients...q.s.p un comprimé pelliculé

## FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé, Boîte de 30.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antispasmodique urinaire.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

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

## ATTENTION !

**DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT**  
EN CAS DE DOUTE IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

- Hypersensibilité au produit;
- Lésions obstructives pyloriques

- Achalasie;

- Iléus;

- Inflammations;

- Hémorragies gastro-intestinales;

- Glaucome par fermeture de l'angle

## GROSSESSE - ALLAITEMENT

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

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

## CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

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

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

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

## COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

### POSOLOGIE

Pour les adultes et les enfants de plus de 12 ans : en principe, 1 comprimé 3 fois par jour jusqu'à disparition des symptômes.



# URISPAS®

LOT  
EXP  
PPV

221390  
05 2025  
62.50

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

Si vous avez des 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 vous y référer à nouveau.

## DENOMINATION

URISPAS®

## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Flavoxate chlorhydrate (DCI)....200 mg  
Excipients...q.s.p un comprimé pelliculé

## FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé, Boîte de 30.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antispasmodique urinaire.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

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

## ATTENTION !

**DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT**  
EN CAS DE DOUTE IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

- Hypersensibilité au produit;
- Lésions obstructives pyloriques

- Achalasie;

- Iléus;

- Inflammations;

- Hémorragies gastro-intestinales;

- Glaucome par fermeture de l'angle

## GROSSESSE - ALLAITEMENT

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

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

## CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

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

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

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

## COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

### POSOLOGIE

Pour les adultes et les enfants de plus de 12 ans : en principe, 1 comprimé 3 fois par jour jusqu'à disparition des symptômes.