

# 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

- O Réclamation : contact@mupras.com
- O Prise en charge : pec@mupras.com
- O Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

Le MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

Maladie

Dentaire

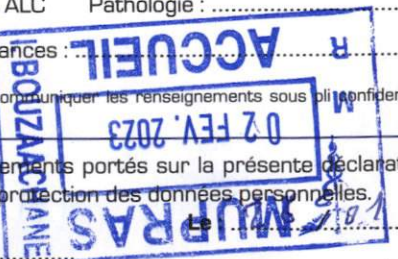
Optique

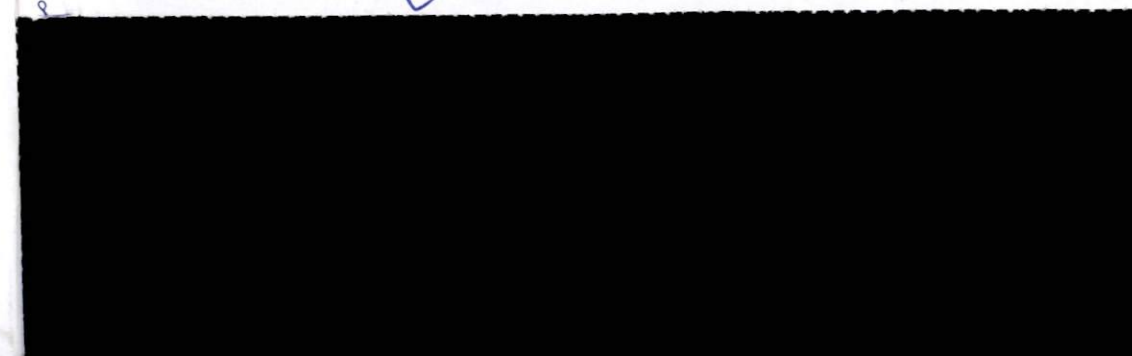
Autres

### Cadre réservé à l'adhérent [e]

Matricule : <u>875</u>	Société : <u>RAM</u>	
<input type="checkbox"/> Actif	<input checked="" type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :
Nom & Prénom : <u>KABBAJ AZ-Zeddine</u>		
Date de naissance : <u>11/11/1942</u>		
Adresse : <u>11 rue Bouvreuil, DSS - CASABLANCA</u>		
Tél. : <u>0661310213</u>	Total des frais engagés :	Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :			
Date de consultation :	<u>23/01/2023</u>		
Nom et prénom du malade :	<u>K. KABB AJ AZ-Zeddine</u>		
Lien de parenté :	<input type="checkbox"/> Lui-même	<input type="checkbox"/> Conjoint	<input type="checkbox"/> Enfant
Nature de la maladie :	<u>Pathologie chirurgicale</u>		
Affection longue durée ou chronique :	<input type="checkbox"/> ALD	<input type="checkbox"/> 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 :	<u>02 FEV 2023</u>		
Signature de l'adhérent(e) :			



#### **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
16/01/2023	CR	3000	3000	
16/01/2023	CR	60	60	Docteur Nassir KABBAG Anesthésie

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Rue des Bouveuils Oasis Casablanca Tél 02.99.64 102 PHARMACIE BOUDAB! Rue des Bouveuils Oasis	23/01/23	596.00

## **ANALYSES - RADIOGRAPHIES**

#### 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
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
25533411	11433553

The diagram illustrates a dental arch with 28 numbered teeth (1-28) and various dental symbols (H, D, Y, P, S, V, W, Z, A, B, C, M, N, R, T, U, F, G, I, O, K, L, J, Q, X, H, D, Y, P, S, V, W, Z, A, B, C, M, N, R, T, U, F, G, I, O, K, L, J, Q, X) placed around the teeth. The arch is oriented vertically with a horizontal double-headed arrow at the bottom labeled 'D' and a vertical arrow pointing downwards labeled 'B'. The top of the arch is labeled 'H'.

(Création, remont, adjonction)

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

**Dr Narjisse KABBAJ Ep. IDRISI**

Spécialiste en Anesthésie

Réanimation

Diplômée de la Faculté  
de médecine et de pharmacie  
de Casablanca



الدكتورة نرجس قباج زوجة إدريسي  
اختصاصية في التخدير  
والإنعاش

خريجة كلية الطب  
والصيدلة بالدار البيضاء

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

Haj Azzeddine KABBAJ

298.00

x 2

Hodapar 200/50

1/2 CP x 3

S.V

pt 6 mois

Renouvelable

596.00

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

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

Distribué par Roche S.A.

Bd. Sidi Med Ben Abdellah  
Ivoire 05, Casablanca Marina

MADOPAR 200/50-100 comprimés  
P.P.V. : 298,00 DH



1

10233238 MA SE

# Madopar®

Lévodopa, bénserazide



## Composition

**Principes actifs:** Levodopa, 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 bensérazide (sous forme de chlorhydrate), un inhibiteur de la décarboxylase, dans le rapport 4:1.

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

## 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

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 soigneuse 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

Syndrome 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 gastroduodenal 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.

Chos les diabétiques, il faut faire attention à l'hypoglycémie.

Distribué par Roche S.A.

Bd. Sidi Med Ben Abdellah  
Ivoire 05, Casablanca Marina

MADOPAR 200/50-100 comprimés  
P.P.V. : 298,00 DH



1

10233238 MA SE

# Madopar®

Lévodopa, bénserazide



## Composition

**Principes actifs:** Levodopa, 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 bensérazide (sous forme de chlorhydrate), un inhibiteur de la décarboxylase, dans le rapport 4:1.

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

## 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

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 soigneuse 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

Syndrome 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 gastroduodenal 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.

Chos les diabétiques, il faut faire attention à l'hypoglycémie.

# Dr. Hamid MAWFIK

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



Ancien Professeur Assistant au CHU Bnou -Rochd

## الدكتور حميد موفق

اختصاصي في أمراض الكلية  
والمسالك البولية - العقم الجنسي  
الأمراض التنايسية - تقنيت الحصى - الختان  
أستاذ مساعد سابق بكلية الطب بالدار البيضاء

Casablanca, 23/07/2023 الدار البيضاء، في

٩٢ KARBAJ  
Azeddine

١٢٦١٤٠ D GMBOD A R / on Union  
دواء اردوين  
apple Pomegranate  
جهاز ملائكة

٦٢,٥٠ X ٢  
٢ mis pas d

Pharmacie ABULJAB  
Rue des Bouvreuils  
Oasis Casablanca  
Tél : 022.99.64.10

Char 246, ٤٨

دواء نعم  
Rue des Bouvreuils  
Oasis Casablanca  
Tél 022.99.64.10

DR. HAMID Mâani  
Clinique Mustapha El Mâani  
307, Rue Mustapha Mâani Angle Rue d'Agadir 1er étage - Casablanca  
Tél : 0522 48 78 77 - CASA

**UMAX® 400 ug LP**

**Microgranules à libération prolongée en gélules -  
(Chlorhydrate de tamsulosin)**

**LOT 221081  
EXP 02/2024  
PPV 121.40DH**

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de contenir 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 A 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 (œdèmes) 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 malaises (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 (œdèmes) 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 à une maladie de la prostate dans cette population.

**Mentions relatives aux excipients à effet notable**

• Saccharose : L'utilisation de ce médicament peut entraîner une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption sucre et isomaltase (maladies héréditaires rares).

• Colorants azoïques (azorubine, carmoisine et autres colorants azoïques) et peuvent provoquer des réactions allergiques.

• Hydroxybenzoate de méthyle et de propyle : Cela peut provoquer des réactions allergiques.

**Autres médicaments et UMAX® 400 ug LP Gélule**  
Ce médicament DOIT ETRE EVITE EN ASSOCIATION THÉRAPEUTIQUE (alpha1-bloquants). Cette association peut entraîner une hypertension artérielle.

Informez votre médecin ou à votre pharmacien pourriez prendre tout autre médicament, même si c'est une ordonnance.

Il est important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments qui peuvent diminuer l'élimination de UMAX® 400 ug LP Gélule.

**Sans objet, UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments****Grossesse, allaitement et fertilité**

UMAX® 400 ug LP Gélule n'est pas indiqué chez les femmes enceintes et son passage dans le lait maternel n'a pas été étudié.

Chez l'homme, une éjaculation anormale a été rapportée. Cela signifie que le sperme ne sort pas par l'urètre (rétrograde) ou bien le volume d'éjaculation est très faible. Ce phénomène est sans gravité.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

**Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Ce médicament peut provoquer une baisse de la tension artérielle, des vertiges ou des malaises, notamment en conduisant un véhicule ou d'utiliser des machines.

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

Veillez toujours prendre ce médicament en suivant les indications de votre médecin ou 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 gélule doit être croquée ni mâchée.

**Fréquence d'administration**

• Vous devez prendre votre dose quotidienne en début de journée. Si le matin, vous ne prenez pas de petit déjeuner, prenez un autre repas.

• Vous devez prendre votre gélule chaque jour au même moment.

• Au cas où vous auriez oublié de prendre la gélule, prenez-la dès que vous le pouvez.

**Durée du traitement**

Ce traitement nécessite une surveillance médicale pour plusieurs mois.

Habituellement, UMAX® 400 ug LP Gélule est pris une fois par jour et sur les mictions sont maintenus pendant plusieurs mois.

Si vous avez pris plus de UMAX® 400 ug LP Gélule, contactez rapidement un médecin et allongez la durée de votre traitement.

Si vous oubliez de prendre UMAX® 400 ug LP Gélule, prenez une dose supplémentaire lorsque vous le faites.

Si vous avez oublié 1 jour de traitement, ne prenez pas de double dose pour compenser la dose manquante.

Si vous arrêtez de prendre UMAX® 400 ug LP Gélule, contactez rapidement un médecin et arrêtez de prendre votre traitement de façon progressive.

Ces malades peuvent également souffrir d'hypertrophie bénigne de la prostate. C'est pourquoi il est impératif de poursuivre votre traitement, même si les troubles dont vous souffrez ont disparu.

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut entraîner des effets indésirables.

**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.

ou d'indication:

- Achalasie;
- Iléus;
- Inflammations;
- Hémorragies gastro-intestinales;
- Glaucome par fermeture de l'angle

#### DENOMINATION

URISPAS ®

#### COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

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

#### FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé, Boîte de 30.

#### CLASSE PHARMACO-THERAPEU- TIQUE

Antispasmodique urinaire.

#### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

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

#### GROSSESSE - ALLAITEMENT

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIEN AU COURS DE LA GROSSESSE DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOUR PREVENIR VOTRE MEDECIN O VOTRE PHARMACIEN AVANT D'PRENDRE UN MEDICAMENT.

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

#### CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

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

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

Le lactose est un excipient à effacement, contre-indiqué chez personnes souffrant d'une galactosémi 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 fois par jour jusqu'à disparition des symptômes.

#### ATTENTION !

#### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Hypersensibilité au produit;
- Lésions obstructives pyloriques

**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.

ou d'indication:

- Achalasie;
- Iléus;
- Inflammations;
- Hémorragies gastro-intestinales;
- Glaucome par fermeture de l'angle

#### DENOMINATION

URISPAS ®

#### COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Flavoxate chlorhydrate (DCI)....200 mg

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

#### FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé, Boîte de 30.

#### CLASSE PHARMACO-THERAPEU- TIQUE

Antispasmodique urinaire.

#### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

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

#### ATTENTION !

#### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Hypersensibilité au produit;
- Lésions obstructives pyloriques

#### GROSSESSE - ALLAITEMENT

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIEN AU COURS DE LA GROSSESSE DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOUR PREVENIR VOTRE MÉDECIN O VOTRE PHARMACIEN AVANT D'PRENDRE UN MÉDICAMENT.

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

#### CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

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

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

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

#### COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT POSÉOLOGIE

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