

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC

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

## Adresses Mails utiles

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

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

M22- 0013669

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 03074 Société : RAM

Actif  Pensionné(e)  Autre :

Nom & Prénom : EL AKRAMINE EL Mostafa

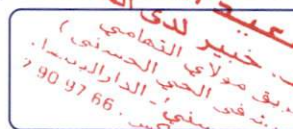
Date de naissance : 01-07-1953

Adresse : N° 15, imm: 24. Wafaa 3, EL OUFA, CASA

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 16 JAN 2023

Nom et prénom du malade : EL AKRAMINE EL Mostafa Age:

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie : HTA

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 : CASABLANCA Le : 15/01/2023

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
15 JAN 2012	C		200.00	طبية الدكتور فؤاد مختار لدى ماروكا الحاج أحمد 29/06/2012 091069666

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE OUM FERRABII Dr. Adnane BIDAH 19, Boulevard OUM FERRABII HAY HASSAN EL OUEA. CASABLANCA Tel. 05 22 80 88 33	16.2.8.110	PHARMACIE OUM FERRABII 16.2.8.110 Dr. Adnane BIDAH 19, Boulevard OUM FERRABII HAY HASSAN EL OUEA. CASABLANCA Tel. 05 22 80 88 33

### ANALYSES - RADIographies

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

### AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

### RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

#### Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	COEFFICIENT DES TRAVAUX	
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE				MONTANTS DES SOINS
	H 25533412 21433552 00000000 00000000 D 00000000 00000000 35533411 11433553 G				
	(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				DATE DU DEVIS

Docteur Saïd GZOULI

Médecin Assermenté  
Expert près les Tribunaux

الدكتور سعيد الكزوولي

طبيب محلف  
خبير لدى المحاكم

Casablanca, le :

16 JAN 2023

الدار البيضاء، في

Dr. AKRANE El Mostafa  
85.00 x 6  
1. Tink 2000 mg  
284.00 x 3 19/1 S.V.  
2. Cetraum 10/10  
36.70 x 3 19/1 S.V.  
3. Fixic 1/4 - 1/4 S.V.  
21.00 x 6 1/4 - 1/4 S.V.  
4- Lysax 1/4 S.V.  
1628.10 19/10 S.V.  
Traitement de la maladie

PHARMACIE OUM ERRABI

Dr. Adnane BIDAH

46 Boulevard Oum Errabi Hay Hassanii  
El JELLA - CASABLANCA Tel. 05 22 90 98 72

S.V.

60، طريق مولاي التهامي (قرب مصحة الصناعي) مازولا - الحي الحسني - الدار البيضاء

60, Route Moulay Thami (à côté de la Polyclinique Hay Hassani), Mazola - Hay Hassani - Casablanca  
Tél. : 05 22.90.70.88 - الهاتف: E-mail : drgza@gmail.com

F209008/06

ALZOLE® 20 mg, Gelule gastro-resistante  
Boîtes de 7, 14 & 28 gélules  
Omeprazole

Boîtes de 7, 14 & 28 gélules

Mépraz

LOT:222  
PER:SEP 2024  
PPV:85 DH 00

Prévention de la maladie du bœuf ou gastrite.  
La dose recommandée est de 10 mg une fois par jour pendant 4-6 semaines.  
La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4-6 semaines.  
Traitement de la maladie du bœuf et gastrite provoquée par des AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens).  
La dose à 10 mg une fois par jour.  
La dose à 10 mg une fois par jour. Votre médecin peut augmenter la dose à 20 mg une fois par jour.

La dose recommandée est de 20 mg de ALZOLE® 20 mg, quatre gastro-résistantes deux fois par jour. Tellelement prévention des 12 dernières heures par une injection par Hélicoablateur®. La dose recommandée est de 20 mg de ALZOLE® 20 mg, quatre gastro-résistantes deux fois par jour. La dose recommandée est de 20 mg de ALZOLE® 20 mg, quatre gastro-résistantes deux fois par jour. Tellelement prévention des 12 dernières heures par une injection par Hélicoablateur®.

IS TOUVE PREMIER DE PREDRE ALZOLE® 5 MG, GÉLIQUE GASTRO-RESISTANTE  
N'IMPÈCHE PAS DE SUJETTE DE SYNDROME DE L'ALCOOL. SANS PLUS DE VOLE MEDECIN DU PHARMACIEN  
SI VOUS PRENEZ DE SOIREE POUR COMPRENDRE LA SOIREE OU VOUS ALLEZ DE PRENDERE.  
A VOLÉ SOUTIENS POUR LES EFFETS DÉSÉQUILIBRÉS EVENTELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables. Mais ils sont rares et généralement bénins. Si vous rencontrez des effets indésirables, mais également si vous prenez ce médicament sans les résultats escomptés, contactez immédiatement un médecin :

- Apartheid underneath our representation scheme, government does its best, it is in danger of being a
- Ringtones that I need are available on our spreadsheet. Parts, the billies prevent the use of these phones. Cells that correspond to an syndrome do not have the same effect as the phones themselves. Cells that correspond to an syndrome do not have the same effect as the phones themselves.
- Initiatives to encourage an agreement on new laws, new regulations, new standards, and new rules that will help to protect the environment. Parts, the billies prevent the use of these phones. Cells that correspond to an syndrome do not have the same effect as the phones themselves.
- Initiatives to encourage an agreement on new laws, new regulations, new standards, and new rules that will help to protect the environment. Parts, the billies prevent the use of these phones. Cells that correspond to an syndrome do not have the same effect as the phones themselves.

La classe des médicaments appelle inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produit par votre estomac.

These results indicate that the *influence of the environment on the development of the brain* is very strong. The brain is a very sensitive organ that is easily affected by the environment. This is why it is important to provide children with a stimulating and supportive environment to help them reach their full potential.



F209008/06

ALZOLE® 20 mg, Gelule gastro-resistante  
Boîtes de 7, 14 & 28 gélules Omeprazole

Boîtes de 7, 14 & 28 gélules

Méprazo

LOT:222  
PER:SEP 2024  
PPV:85 DH 00

Prévention de la maladie du bœuf ou gastrite.  
La dose recommandée est de 10 mg une fois par jour pendant 4-6 semaines.  
La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4-6 semaines.  
Traitement de la maladie du bœuf et gastrite provoquée par des AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens).  
La dose à 10 mg une fois par jour.  
La dose à 20 mg une fois par jour.

La dose recommandée est de 20 mg de ALZOLE® 20 mg, quelle gastro-résistante deux fois par jour. Tellelement de prévention des 1ères crises par une injection par Helicoablate®. La dose recommandée est de 20 mg de ALZOLE® 20 mg, quelle gastro-résistante deux fois par jour. Tellelement de prévention des 1ères crises par une injection par Helicoablate®.

• **Paradoxe des débuts** : si l'écriture permet de décrire des situations ou d'exprimer des idées, elle peut également être une malédiction d'une maladie du rôle. • **Paradoxe de l'écriture** : si l'écriture permet de décrire des situations ou d'exprimer des idées, elle peut également être une malédiction d'une maladie du rôle.

Qu'ose-t-on que des informations à connaître avant de prendre ALZOLE® 20 mg, gélule gastro-résistante ? Des gélules sont des capsules résistantes aux acides et aux enzymes digestives. Comment prendre ALZOLE® 20 mg gélule gastro-résistante ? Commencez par prendre ALZOLE® 20 mg gélule gastro-résistante 7 jours sur 7. Continuez de prendre ALZOLE® 20 mg gélule gastro-résistante 7 jours sur 7. Des gélules sont des capsules résistantes aux acides et aux enzymes digestives. Comment prendre ALZOLE® 20 mg gélule gastro-résistante ? Des gélules sont des capsules résistantes aux acides et aux enzymes digestives. Comment prendre ALZOLE® 20 mg gélule gastro-résistante ? Des gélules sont des capsules résistantes aux acides et aux enzymes digestives.

CONTENEURS ET MATERIELS DE LABORATOIRE

DISPONIBLES SUR LE SITE : [www.santebio.com](http://www.santebio.com)

OU EN CONTACTANT LE RESEAU DES MATERIELS

• **UZOLE®** : 20 mg gélule gastro-résistante est utilisée pour taller les effectifs suivantes :  
ordre module thérapeutique :  
ordre module pour votre sommeil.

- Antidiarréiques (AINS) : Soulagent les douleurs abdominales et la prise d'antihistaminiques ou d'antacétiques.
- Traitement de l'oesophage par reflux : Soulagent les douleurs abdominales et la prise d'antihistaminiques ou d'antacétiques.
- Traitement de l'oesophagite par reflux : Soulagent les douleurs abdominales et la prise d'antihistaminiques ou d'antacétiques.
- Traitement du reflux gastro-oesophagien chez les patients présentant une espérance de reflux.
- Traitement du reflux gastro-oesophagien chez les patients présentant une espérance de reflux.
- Traitement du reflux gastro-oesophagien chez les patients présentant une espérance de reflux.

Si vous présentez des symptômes d'ulcère gastroduodenal ou de syndrome de Zollinger-Ellison, votre médecin peut vous prescrire des doses plus élevées de l'acide chlorhydrique. Si vous présentez des symptômes d'ulcère gastroduodenal ou de syndrome de Zollinger-Ellison, votre médecin peut vous prescrire des doses plus élevées de l'acide chlorhydrique. Si vous présentez des symptômes d'ulcère gastroduodenal ou de syndrome de Zollinger-Ellison, votre médecin peut vous prescrire des doses plus élevées de l'acide chlorhydrique. Si vous présentez des symptômes d'ulcère gastroduodenal ou de syndrome de Zollinger-Ellison, votre médecin peut vous prescrire des doses plus élevées de l'acide chlorhydrique.

gélule gestose-térasiméne peut mesurer des symptômes d'autres maladies. Par conséquent, une autre gélule gestose-térasiméne peut être prise avec une autre gélule gestose-térasiméne. Cependant, une autre gélule gestose-térasiméne ne peut pas être prise avec une autre gélule gestose-térasiméne.

F209008/06

ALZOLE® 20 mg, Gelule gastro-resistante  
Boîtes de 7, 14 & 28 gélules  
Omeprazole

Boîtes de 7, 14 & 28 gélules

Omeprazole

LOT:222  
PER:SEP 2024  
PPV:85 DH 00

Prévention de la maladie du bœuf ou gastrite.  
La dose recommandée est de 10 mg une fois par jour pendant 4-6 semaines.  
La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4-6 semaines.  
Traitement de la maladie du bœuf et gastrite provoquée par des AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens).  
La dose à 10 mg une fois par jour.  
La dose à 10 mg une fois par jour. Votre médecin peut augmenter la dose à 20 mg une fois par jour.

La dose recommandée est de 20 mg de ALZOLE® 20 mg, quelle gastro-résistante deux fois par jour. Tellelement de prévention des 1ères crises par une injection par Helicoablate®. La dose recommandée est de 20 mg de ALZOLE® 20 mg, quelle gastro-résistante deux fois par jour. Tellelement de prévention des 1ères crises par une injection par Helicoablate®.

La ZOLE® 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisée pour taller les infections suivantes :  
Infections thérapeutiques :  
Infections pour votre symptôme.

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables. Mais ils sont rares et généralement bénins. Si vous rencontrez des effets indésirables, mais également si vous prenez ce médicament sans les résultats escomptés, contactez immédiatement un médecin :

- A partance d'une prise de médicament, symptômes graves, qui persistent des heures, de la fatigue ou de la douleur dans tout le corps, réactions allergiques graves,
- Rognures ou peau avec des bulles ou des démangeaisons ou des démêlures de la peau ou des démangeaisons graves,
- Inconvénients ou symptômes graves, qui persistent au-delà de 24 heures, des réactions allergiques graves, des réactions d'hypersensibilité, des réactions d'urticaire ou des réactions d'angioédème, ou des réactions d'urticaire avec œdème de Quincke.

F209008/06

ALZOLE® 20 mg, Gelule gastro-resistante  
Boîtes de 7, 14 & 28 gélules  
Omeprazole

Boîtes de 7, 14 & 28 gélules

## Oméprazole

LOT:222  
PER:SEP 2024  
PPV:85 DH 00

Prévention de la maladie du bœuf ou gastrite.  
La dose recommandée est de 10 mg une fois par jour pendant 4-6 semaines.  
La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4-6 semaines.  
Traitement de la maladie du bœuf et gastrite provoquée par des AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens).  
La dose à 10 mg une fois par jour.  
La dose à 10 mg une fois par jour. Votre médecin peut augmenter la dose à 20 mg une fois par jour.

La dose recommandée est de 20 mg de ALZOLE® 20 mg, quelle gastro-résistante deux fois par jour. Tellelement de prévention des 1ères crises par une injection par Helicoablate®. La dose recommandée est de 20 mg de ALZOLE® 20 mg, quelle gastro-résistante deux fois par jour. Tellelement de prévention des 1ères crises par une injection par Helicoablate®.

Les effets indésirables peuvent être de nature générale ou de nature médicamenteuse. Les effets indésirables de nature générale sont au moins aussi courants que les effets indésirables de nature médicamenteuse. Ces effets indésirables sont généralement de courte durée et peuvent être évités par l'administration de doses recommandées. Les effets indésirables de nature médicamenteuse sont généralement de longue durée et peuvent être évités par l'administration de doses recommandées. Les effets indésirables de nature générale sont généralement de courte durée et peuvent être évités par l'administration de doses recommandées. Les effets indésirables de nature médicamenteuse sont généralement de longue durée et peuvent être évités par l'administration de doses recommandées.

QUEST'EST ? 20 mg, gélule gastro-résistante ET DANS QUELS CAS EST-CE QUELQUE CHose SE REMPLAÇER PAR ALZOL® ? Comme un curcuma ou un poivre noir, gélule gastro-résistante. Contient de l'acide alzolique et de l'acide chlorhydrate d'acide alzolique.

COLLOQUE 20 mg gélule gestose-féristatine est utilisée pour taller les sécrétions salivaires :  
déséquilibre des sécrétions thérapeutiques :  
ordre module pour votre stomac.

Les médicaments de la classe des gouttières sont étudiés dans le cadre de l'efficacité et de la sécurité de l'aspirine dans la maladie de Reiter.

Tratamentul sindromului de reflux gastro-esofagian este de asemena similar cu cel de reflux esofagian. În ceea ce privește tratamentul medical, se recomandă terapiile antidiabetice, terapiile antidepresive, terapiile antihistaminice și terapiile antiinflamatorii non-steroidiene. În ceea ce privește tratamentul chirurgical, se recomandă procedurile de dilatare a esofagului și procedurile de reabilitare a esofagului.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALZOLE® ?  
Qu'est-ce que l'Alzole® ?  
L'Alzole® est un médicament qui aide à améliorer l'appétit et à prendre du poids. Il est recommandé pour les personnes qui ont perdu beaucoup de poids et qui ont du mal à prendre des repas normaux. Il peut également aider à prévenir la dénutrition et les complications liées à la faiblesse.

Si vous prenez une médication continue au long-cours (utilisée pour traiter l'infection par le VIH), il est recommandé de prendre les doses toutes, partiellement ou complètement, au moins 20 minutes avant de prendre les doses suivantes.

Si l'on prend en compte les deux dernières années, on peut constater que l'importance de la recherche dans les universités belges a connu une forte augmentation. Cela s'explique par le fait que les universités belges ont été autorisées à délivrer des diplômes de recherche au niveau des études supérieures. Ces dernières années, les universités belges ont donc été autorisées à délivrer des diplômes de recherche au niveau des études supérieures. Ces dernières années, les universités belges ont donc été autorisées à délivrer des diplômes de recherche au niveau des études supérieures.

Si vous avez des problèmes spécifiques, veuillez nous contacter pour obtenir des conseils plus détaillés.



# COVERAM® 5 mg / 5 mg Comprimés

Péridopril arginine / Amlodipine

# COVERAM®

Péridopril arginine /

294,09

# COVERAM® 10 mg / 5 mg Comprimés

Péridopril arginine / Amlodipine

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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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. (Cf. «Quels sont les effets indésirables éventuels?»)

## Que contient cette notice :

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

## 1. QU'EST-CE QUE COVERAM, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et inhibiteurs calciques - code ATC : C09BB04

COVERAM, comprimé est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle et/ou dans le traitement de la maladie coronaire stable (une maladie où l'alimentation du cœur en sang est réduite ou bloquée).

Les patients qui prennent déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amlopipine peuvent à la place recevoir un comprimé de COVERAM, comprimé qui contient les deux principes actifs.

COVERAM, comprimé est une association de deux principes actifs, péridopril et amlopipine.

Péridopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amlopipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent en dilatant et en décontractant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Ne prenez jamais COVERAM, comprimé :

- si vous êtes allergique au péridopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amlopipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERAM, comprimé, en début de grossesse, voir rubriques Grossesse et Allaitement),

- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gonflement de la face ou de la langue, des démeurements intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quelles qu'en soient les circonstances (état appelé angioédème).

- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'aspirine pour diminuer votre pression artérielle.

- si vous avez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiaque (une affection dans laquelle le cœur est incapable de fournir assez de sang à l'organisme).

- si vous avez une pression artérielle très basse (hypotension).

- si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERAM ne peut pas être adapté.

- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).

- si vous avez pris ou prenez actuellement sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque, car le risque d'angio-œdème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et COVERAM »).

## Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERAM, comprimé, si vous êtes dans les cas suivants :

- cardiopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère menant le sang au rein),

- insuffisance cardiaque,

- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),

- tout autre problème cardiaque,

- <ul

# COVERAM® 5 mg / 5 mg Comprimés

Péridopril arginine / Amlodipine

# COVERAM®

Péridopril arginine /

294,09

# COVERAM® 10 mg / 5 mg Comprimés

Péridopril arginine / Amlodipine

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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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. (Cf. «Quels sont les effets indésirables éventuels?»)

## Que contient cette notice :

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

## 1. QU'EST-CE QUE COVERAM, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et inhibiteurs calciques - code ATC : C09BB04

COVERAM, comprimé est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle et/ou dans le traitement de la maladie coronaire stable (une maladie où l'alimentation du cœur en sang est réduite ou bloquée).

Les patients qui prennent déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amlopipine peuvent à la place recevoir un comprimé de COVERAM, comprimé qui contient les deux principes actifs.

COVERAM, comprimé est une association de deux principes actifs, péridopril et amlopipine.

Péridopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amlopipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent en dilatant et en décontractant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Ne prenez jamais COVERAM, comprimé :

- si vous êtes allergique au péridopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amlopipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERAM, comprimé, en début de grossesse, voir rubriques Grossesse et Allaitement),

- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gonflement de la face ou de la langue, des démagnousses intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quelles qu'en soient les circonstances (état appelé angioédème).

- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'aspirine pour diminuer votre pression artérielle.

- si vous avez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiaque (une affection dans laquelle le cœur est incapable de fournir assez de sang à l'organisme).

- si vous avez une pression artérielle très basse (hypotension).

- si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERAM ne peut pas être adapté.

- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).

- si vous avez pris ou prenez actuellement sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque, car le risque d'angio-œdème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et COVERAM »).

## Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERAM, comprimé, si vous êtes dans les cas suivants :

- cardiopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère menant le sang au rein),

- insuffisance cardiaque,

- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),

- tout autre problème cardiaque,

- tout autre problème rénal.

## Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou êtes susceptible de devenir) enceinte.

Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre COVERAM, comprimé avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de COVERAM, comprimé. COVERAM, comprimé est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

## Allaitement

Il a été démontré que l'amlopipine est excrétée dans le lait maternel en petites quantités. Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter.

COVERAM, comprimé est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématûre.

## Conduite de véhicules et utilisation de machines

COVERAM, comprimé peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Si avec le traitement, vous ne vous sentez pas bien, si vous avez la tête qui tourne, si vous vous sentez faible ou fatigué, ou si vous présentez des maux de tête, vous ne devez pas conduire de véhicules ni utiliser de machines et contactez votre médecin immédiatement.

## COVERAM, comprimé contient du lactose monohydraté

Si votre médecin vous a informé que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

## 3. COMMENT PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Avez votre comprimé avec un verre d'eau, de préférence au même moment de la journée, le matin, avant le repas. Votre médecin décidera de la posologie adaptée pour vous. La dose habituelle est de 1 comprimé par jour.

COVERAM, comprimé sera généralement prescrit chez les patients prenant déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amlopipine.

## Utilisation chez les enfants et les adolescents

COVERAM, comprimé n'est pas recommandé chez les enfants et les adolescents.

## Si vous avez pris plus de COVERAM, comprimé que vous n'auriez dû

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement le service d'urgence de l'hôpital le plus proche ou votre médecin.

L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension associée à des vertiges ou à des étourdissements. Si cela se produit, elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relevées.

## Si vous oubliez de prendre COVERAM, comprimé

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre COVERAM, comprimé, reprenez simplement votre traitement le jour suivant comme d'habitude.

## Si vous arrêtez de prendre COVERAM, comprimé

Le traitement avec COVERAM, comprimé étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

## 4. QUELLES SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

- respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficulté respiratoire,

- gonflement des paupières, du visage ou des lèvres,

- gonflement de la langue et de la gorge, entraînant de grandes difficultés respiratoires,

- réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau et/ou l'ensemble de ces symptômes associés à des difficultés de déglutition,

# COVERAM® 5 mg / 5 mg Comprimés

Péridopril arginine / Amlodipine

# COVERAM®

Péridopril arginine /

294,09

# COVERAM® 10 mg / 5 mg Comprimés

Péridopril arginine / Amlodipine

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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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. (Cf. «Quels sont les effets indésirables éventuels?»)

## Que contient cette notice :

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

## 1. QU'EST-CE QUE COVERAM, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et inhibiteurs calciques - code ATC : C09BB04

COVERAM, comprimé est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle et/ou dans le traitement de la maladie coronaire stable (une maladie où l'alimentation du cœur en sang est réduite ou bloquée).

Les patients qui prennent déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amlopipine peuvent à la place recevoir un comprimé de COVERAM, comprimé qui contient les deux principes actifs.

COVERAM, comprimé est une association de deux principes actifs, péridopril et amlopipine.

Péridopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amlopipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent en dilatant et en décontractant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Ne prenez jamais COVERAM, comprimé :

- si vous êtes allergique au péridopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amlopipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERAM, comprimé, en début de grossesse, voir rubriques Grossesse et Allaitement),

- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gonflement de la face ou de la langue, des démagnousses intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quelles qu'en soient les circonstances (état appelé angioédème).

- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'aspirine pour diminuer votre pression artérielle.

- si vous avez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiaque (une affection dans laquelle le cœur est incapable de fournir assez de sang à l'organisme).

- si vous avez une pression artérielle très basse (hypotension).

- si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERAM ne peut pas être adapté.

- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).

- si vous avez pris ou prenez actuellement sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque, car le risque d'angio-œdème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et COVERAM »).

## Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERAM, comprimé, si vous êtes dans les cas suivants :

- cardiopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère menant le sang au rein),

- insuffisance cardiaque,

- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),

- tout autre problème cardiaque,



## 1. Dénomination du médicament :

**ANXIOL 6 mg, comprimé quadrifiable**  
(Bromazépam)

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

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

Si vous avez toute autre question: si vous avez un doute, demandez 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.

## 2. Composition du médicament

### Composition :

**Bromazepam ..... 6mg**

Excipients : Lactose, Cellulose microcristalline, Talc, Stéarate de magnésium.

Liste des Excipients à effet notable : Lactose.

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

**ANXIOLYTIQUES/DERIVES DE LA BENZODIAZEPINE**

### 4. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles générants, ou en prévention et/ou traitement des manifestations liées à un sevrage alcoolique.

### 5. Posologie

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie est strictement individuelle et il n'est pas possible de définir une dose usuelle.

- Mode et voies d'administration :

Voie orale.

Avalez ce médicament avec un verre d'eau.

- Durée du traitement :

La durée du traitement doit être aussi brève que possible et ne devrait pas dépasser 8 à 12 semaines (voir Mises en garde).

### 6. Contre-indications

Ne prenez jamais ANXIOL, comprimé quadrifiable dans les cas suivants :

- allergie connue à cette classe de produit ou à l'un des composants du médicament,
- insuffisance respiratoire grave,
- syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires pendant le sommeil),
- maladie grave du foie,
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

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

### 7. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

**Effets indésirables neuro-psychiatriques** (voir Mises en garde): Fréquence indéterminée

- troubles de la mémoire, qui peuvent survenir aux doses thérapeutiques, le risque augmentant proportionnellement à la dose,
- dépression
- troubles du comportement, modifications de la conscience, irritabilité, agressivité, agitation,
- dépendance physique et psychique, même à doses thérapeutiques avec syndrome de sevrage ou de rebond à l'arrêt du traitement,
- sensations de vertiges, maux de tête, difficulté à coordonner certains mouvements,
- confusion, baisse de vigilance voire somnolence (particulièrement chez le sujet âgé), insomnie, cauchemars, tension,
- modifications de la libido.

**Effets indésirables Cutanés** : Fréquence indéterminée

• éruptions cutanées, avec ou sans démangeaisons, urticaire.

**Effets indésirables cardiaques** : Fréquence indéterminée

• insuffisance cardiaque, y compris arrêt cardiaque

**Effets indésirables respiratoires** : Fréquence indéterminée

• diminution des capacités respiratoires

**Effets indésirables digestifs** : Fréquence indéterminée

• nausées, vomissements, constipation.

**Effets indésirables du rein et des voies urinaires** : Fréquence indéterminée

• incapacité à uriner

**Effets indésirables oculaires** : Fréquence indéterminée

• vision double.

**Effets indésirables du système immunitaire** : Fréquence indéterminée

• allergies (réactions telles que gonflement, rougeur de la peau, ...), y compris réactions allergiques graves (choc anaphylactique, œdème de Quincke)

**Effets indésirables généraux** : Fréquence indéterminée

• faiblesse musculaire, fatigue.

**Complications liées au traitement** (voir Mises en garde) : Fréquence indéterminée

LOT 221572  
EXP 11/2024  
PPV 36.70DH

peut être prolongée, un état de dépendance physique et favoriser la survenue de la dépendance :

- durée du traitement,
  - dose,
  - antécédents d'autres dépendances : médicament, alcool, drogue.
- La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs. Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer des symptômes de sevrage. Celui-ci se caractérise par des crises d'agitation, de douleurs musculaires, diarrhée, nausées, vomissements, étourdissements, hallucinations, convulsions, perte de perception de la réalité.

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être progressives. La diminution très PROGRESSIVE des doses représentent la meilleure prévention de ce phénomène. La diminution progressive des doses, d'autant plus longue que le traitement a duré, malgré la diminution progressive des doses, peut se produire, avec une réapparition de symptômes (troubles de la mémoire, insomnie) qui avaient justifié la mise en route. Des troubles de la mémoire ainsi que des altérations de l'humeur sont susceptibles d'apparaître dans les heures suivant l'arrêt. Ces troubles de la mémoire peuvent être assez importants. Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des réactions secondaires : insomnie, cauchemars, agitation, déshabillage, amnésie, hallucinations, colère, voire des comportements potentiels de violence (vers soi-même ou son entourage, ainsi que des automutilations). Ces réactions sont plus souvent rencontrées chez les sujets âgés. Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, il convient de demander conseil à votre médecin. Les benzodiazépines et produits apparentés peuvent favoriser le risque de chute chez le sujet âgé, en raison du risque musculaire que peuvent favoriser ces médicaments.

L'utilisation simultanée de bromazépam et d'antécédents de maladie chronique (maladie de Parkinson, maladie de Alzheimer, maladie de Huntington, etc.) peut entraîner une dégradation de l'état de santé. Ces médicaments peuvent également favoriser l'insomnie et la dépression. L'utilisation simultanée de bromazépam et d'antécédents de maladie chronique (maladie de Parkinson, maladie de Alzheimer, maladie de Huntington, etc.) peut entraîner une dégradation de l'état de santé. Ces médicaments peuvent également favoriser l'insomnie et la dépression.

### Précautions d'emploi

La durée du traitement doit être aussi courte que possible, généralement 8 à 12 semaines.

Ce traitement médicamenteux ne peut être utilisé pour l'anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin pour lutter contre votre anxiété. La prise de ce médicament nécessite une évaluation de l'état de santé et de l'insuffisance rénale, de maladie chronique respiratoire, ainsi que chez les enfants et les adolescents. Ce médicament ne traite pas la dépression ou une anxiété associée à la dépression, il traite la dépression évoluer pour son propre compte et il peut entraîner une dépendance. La prise d'alcool est formellement déconseillée.

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

- Mentions relatives aux excipients à effet secondaire : Si votre médecin vous a informé(e) d'une allergie à un des excipients, il convient de demander conseil à votre pharmacien.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes souffrant d'insuffisance rénale, de maladie chronique respiratoire, ainsi que chez les enfants et les adolescents. Ce médicament ne traite pas la dépression ou une anxiété associée à la dépression, il traite la dépression évoluer pour son propre compte et il peut entraîner une dépendance.

La prise d'alcool est formellement déconseillée.

Autres médicaments et ANXIOL, comprimé quadrifiable : Associations déconseillées

- Alcool (boissons alcoolisées et médicaments contenant de l'alcool)

Associations à prendre en compte

- dérivés morphiniques (analgésiques, anestésiques, antalgiques)



# Librax®

Pour le traitement des symptômes intestinaux et de la tension psychique.

T:22170 PER: 2025  
PPV: 21500 DH

## Composition :

5 mg de chlordiazépoxide : 7-chloro-2-méthylamino-5-phényl-3H-1,4-benzodiazépine-4-oxide et 2,5 mg de bromure de clidinium : bromure de 1-méthyl 3-benzoyloxyquinuclidinium par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspondant à 406 K.J.

## Propriétés :

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium se complètent dans leur action sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal et des voies génito-urinaires. Le chlordiazépoxide, benzodiazépine bien tolérée, exerce un effet anxiolytique, insomnagogique et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et la tension psychique influent de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.

Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétante. L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

## Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlordiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlordiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desméthylchlordiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlordiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chlordiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlordiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlordiazépoxide, démoxépam, desméthyldiazepam. Le démoxépam et le desméthyldiazepam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlordiazépoxide inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

## Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spastique.

## Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les repas avec du liquide.

## Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

# Librax®

Pour le traitement des symptômes intestinaux et de la tension psychique.

T:22170 PER: 2025  
PPV: 21500 DH

## Composition :

5 mg de chlordiazépoxide : 7-chloro-2-méthylamino-5-phényl-3H-1,4-benzodiazépine-4-oxide et 2,5 mg de bromure de clidinium : bromure de 1-méthyl 3-benzoyloxyquinuclidinium par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspondant à 406 K.J.

## Propriétés :

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium se complètent dans leur action sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal et des voies génito-urinaires. Le chlordiazépoxide, benzodiazépine bien tolérée, exerce un effet anxiolytique, insomnagogique et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et la tension psychique influent de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.

Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétante. L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

## Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlordiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlordiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desmétethylchlordiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlordiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chlordiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlordiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desmétethylchlordiazépoxide, démoxépam, desmétildiazepam. Le démoxépam et le desmétildiazepam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlordiazépoxide inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

## Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spastique.

## Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les repas avec du liquide.

## Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

# Librax®

Pour le traitement des symptômes intestinaux et de la tension psychique.

T:22170 PER: 2025  
PPV: 21500 DH

## Composition :

5 mg de chlordiazépoxide : 7-chloro-2-méthylamino-5-phényl-3H-1,4-benzodiazépine-4-oxide et 2,5 mg de bromure de clidinium : bromure de 1-méthyl 3-benzoyloxyquinuclidinium par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspondant à 406 K.J.

## Propriétés :

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium se complètent dans leur action sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal et des voies génito-urinaires. Le chlordiazépoxide, benzodiazépine bien tolérée, exerce un effet anxiolytique, insomnagogique et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et la tension psychique influent de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.

Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétante. L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

## Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlordiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlordiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desmétethylchlordiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlordiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chlordiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlordiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desmétethylchlordiazépoxide, démoxépam, desmétildiazepam. Le démoxépam et le desmétildiazepam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlordiazépoxide inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

## Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spastique.

## Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les repas avec du liquide.

## Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

# Librax®

Pour le traitement des symptômes intestinaux et de la tension psychique.

T:22170 PER: 2025  
PPV: 21500 DH

## Composition :

5 mg de chlordiazépoxide : 7-chloro-2-méthylamino-5-phényl-3H-1,4-benzodiazépine-4-oxide et 2,5 mg de bromure de clidinium : bromure de 1-méthyl 3-benzoyloxyquinuclidinium par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspondant à 406 K.J.

## Propriétés :

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium se complètent dans leur action sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal et des voies génito-urinaires. Le chlordiazépoxide, benzodiazépine bien tolérée, exerce un effet anxiolytique, insomnagogique et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et la tension psychique influent de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.

Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétante. L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

## Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlordiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlordiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desmétethylchlordiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlordiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chlordiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlordiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desmétethylchlordiazépoxide, démoxépam, desmétildiazepam. Le démoxépam et le desmétildiazepam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlordiazépoxide inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

## Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spastique.

## Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les repas avec du liquide.

## Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

# Librax®

Pour le traitement des symptômes intestinaux et de la tension psychique.

T:22170 PER: 2025  
PPV: 21500 DH

## Composition :

5 mg de chlordiazépoxide : 7-chloro-2-méthylamino-5-phényl-3H-1,4-benzodiazépine-4-oxide et 2,5 mg de bromure de clidinium : bromure de 1-méthyl 3-benzoyloxyquinuclidinium par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspondant à 406 K.J.

## Propriétés :

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium se complètent dans leur action sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal et des voies génito-urinaires. Le chlordiazépoxide, benzodiazépine bien tolérée, exerce un effet anxiolytique, insomnagogique et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et la tension psychique influent de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.

Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétante. L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

## Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlordiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlordiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desmétethylchlordiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlordiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chlordiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlordiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desmétethylchlordiazépoxide, démoxépam, desmétildiazepam. Le démoxépam et le desmétildiazepam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlordiazépoxide inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

## Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spastique.

## Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les repas avec du liquide.

## Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

# Librax®

Pour le traitement des symptômes intestinaux et de la tension psychique.

T:22170 PER: 2025  
PPV: 21500 DH

## Composition :

5 mg de chlordiazépoxide : 7-chloro-2-méthylamino-5-phényl-3H-1,4-benzodiazépine-4-oxide et 2,5 mg de bromure de clidinium : bromure de 1-méthyl 3-benzoyloxyquinuclidinium par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspondant à 406 K.J.

## Propriétés :

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium se complètent dans leur action sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal et des voies génito-urinaires. Le chlordiazépoxide, benzodiazépine bien tolérée, exerce un effet anxiolytique, insomnagogique et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et la tension psychique influent de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.

Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétante. L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

## Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlordiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlordiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desmétethylchlordiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlordiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chlordiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlordiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desmétethylchlordiazépoxide, démoxépam, desmétildiazepam. Le démoxépam et le desmétildiazepam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlordiazépoxide inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

## Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spastique.

## Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les repas avec du liquide.

## Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.