

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



**MUPRAS**  
Mutuelle de Prévoyance  
& d'Actions Sociales  
de Royal Air Maroc

## Déclaration de Maladie

M22- 0046798

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 00942 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : EL MAUMAI MUSTAPHA

Date de naissance :

Adresse : 17 Rue Abdelhak Zahmoud elakka

Tél. : 0669 069 724 Total des frais engagés : 3989,90 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : SAHINE FATIMA Age :

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

Nature de la maladie : Dépression

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

## Adresses Mails utiles


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

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


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



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
07/06/23	G		4000	
12/06/23	S		6000	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	12/06/23	2719,90

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	08/06/23	B 640 mrb	8200 dh

# AUXILIAIRES MEDICAUX

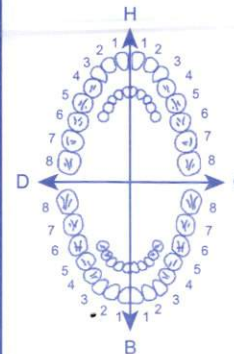
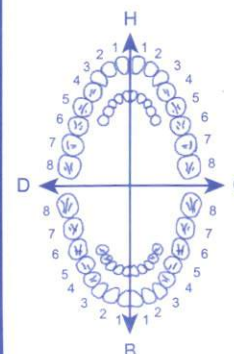
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient																			
				Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>																		
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																		
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>																		
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>																		
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																					
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> <td>B</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>D</td> <td></td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> </tr> </table>		H		B	25533412	21433552		00000000	00000000		D		G	00000000	00000000		35533411	11433553		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>	
	H		B																			
	25533412	21433552																				
	00000000	00000000																				
	D		G																			
	00000000	00000000																				
	35533411	11433553																				
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																			
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>																			
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>																			

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

# عيادة الطب الباطني وطب المسنين

CABINET DE MÉDECINE INTERNE ET DE GÉRIATRIE

Dr. Mustapha Oudrhiri

الدكتور المصطفى ودغيري

- Spécialiste en Médecine interne et en Gériatrie
- Diabétologie, Echographie générale
- Ancien médecin des hôpitaux de Paris
- Ancien médecin de l'hôpital militaire Mohamed V de Rabat
- Membre de la Société Française de Gériatrie et de Gérologie



- أخصائي في الطب الباطني وطب المسنين
- دبلوم جامعي في مرض السكري
- دبلوم جامعي في الفحص بالصدى
- طبيب سابق بمستشفيات باريس
- طبيب سابق بالمستشفى العسكري
- محمد الخامس بالرباط
- عضو بالجمعية الفرنسية لطب المسنين

Casablanca, le 12/06/2023.....

MME SAMINE EP EL MOUMNI FATIMA

1. **Almantin 10 mg cp**  
1 cp matin et 1 cp le soir pendant 02 mois
2. **Medizapin 2,5 mg**  
1 cp matin et soir pendant 02 mois
3. **Labixten 20 mg**  
1 Comprimé le soir pendant 02 mois
4. **Zyloric 100mg**  
1 Comprimé le soir pendant 02 mois
5. **Levemir flexpen 100 u/ ml**  
12 U le matin pendant 02 mois
6. **Esac 20 mg**  
1 Gélule, matin avant le repas pendant 02 mois



Dr. Mustapha Oudrhiri  
Spécialiste en Médecine Interne et en Gériatrie  
Diplôme en Diabétologie  
49, Bd 2 Mars N° 7 - Casablanca  
Tél : 0522 26 02 46 / 0522 26 11 04

INPE : 091165605

Rendez-Vous : .....

49, Bd. 2 Mars, Imm les Roseaux, 2ème étage, Appt N° 7 (à côté du lycée Mohammed V) - Casablanca

☎ 05 22 26 02 46 / 0522 26 11 04 - ☎ 06 66 35 25 99

🌐 www.droudrhiri.com

✉ Email : oudmus@yahoo.fr



**NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR**  
**LABIXTEN® 20 mg comprimés**  
**DCI: bilastine**

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 toute autre question, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à autre personne, elle 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 LABIXTEN® 20 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
3. Comment prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

**1. QU'EST CE QUE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS E CAS EST-IL UTILISÉ ?**

LABIXTEN® 20 mg comprimés contient de la bilastine antihistaminique. LABIXTEN® 20 mg comprimés est indiqué pour le traitement des symptômes de la rhino-conjonctivite allergique (éternuement, démangeaison nasale, écoulement nasal, congestion nasale ainsi que rougeur et larmoiement oculaires) et autres symptômes d'origine allergique. LABIXTEN® 20 mg comprimés peut également être utilisé pour traiter les éruptions cutanées accompagnées de démangeaisons (urticaire).

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS :**

- **Contre-indication de LABIXTEN® 20 mg comprimés :**  
Si vous êtes allergique (hypersensible) à la bilastine ou à l'un des autres composants du LABIXTEN® 20 mg comprimés.
  - **Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :**  
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre LABIXTEN® 20 mg si vous avez une insuffisance rénale modérée à sévère ou si vous prenez d'autres médicaments (voir « Interaction avec d'autres médicaments »).
- Ne pas dépasser la dose prescrite. Si les symptômes persistent, consultez votre médecin.

**Enfants et adolescents :**

Ce médicament ne doit pas être administré aux enfants de moins de 12 ans.

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

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

En particulier, veuillez informer votre médecin si vous prenez des médicaments...

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

Si vous oubliez de prendre votre dose à l'heure prévue, prenez la dose oubliée dès que possible, puis continuez selon le rythme habituel.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce produit, demandez à votre médecin ou votre pharmacien.

**4. QUELS SONT LES EVENTUELS EFFETS INDÉSIRABLES ?**

Comme tous les médicaments, LABIXTEN® 20 mg comprimés est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien qu'ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

**Les effets indésirables sont :**

**Fréquents :** peuvent concerner plus de 1 personne sur 10.

- Maux de tête.
- Somnolence

**Peu fréquents :** peuvent concerner plus de 1 personne sur 100 personnes

- Anomalie de l'électrocardiogramme (ECG : enregistrement graphique des battements du cœur)

LOT : 14522004  
PER : 05/2027  
PPU : 99,70 DH

**LABIXTEN®**

- Douleur abdominale ou inconfort nasal.
- Douleur abdominale (au niveau du ventre).
- Diarrhées.
- Gastrite (inflammation de la paroi de l'estomac).
- Vertiges.
- Sensation de faiblesse générale.
- Soif.
- Dyspnée (difficulté à respirer).
- Sécheresse buccale.
- Indigestion.
- Démangeaisons.
- Herpès labial.
- Fièvre.
- Acouphènes (bourdonnements dans les oreilles).
- Trouble du sommeil.
- Modification du bilan sanguin rénal.
- Augmentation des taux de lipides (graisses) mesurés dans le sang.

**Fréquence inconnue :** la fréquence de survenue ne peut être estimée sur la base des données disponibles.

- Palpitations (perception des battements du cœur).
- Tachycardie (accélération des battements du cœur).
- Des réactions allergiques dont les signes peuvent comporter une difficulté à respirer, un vertige, un évanouissement ou perte de connaissance, un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge, et/ou un gonflement et une rougeur de la peau. Si vous remarquez un de ces effets...

**NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR**  
**LABIXTEN® 20 mg comprimés**  
**DCI: bilastine**

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 toute autre question, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à autre personne, elle 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 LABIXTEN® 20 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
3. Comment prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

**1. QU'EST CE QUE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS E CAS EST-IL UTILISÉ ?**

LABIXTEN® 20 mg comprimés contient de la bilastine antihistaminique. LABIXTEN® 20 mg comprimés est indiqué pour le traitement des symptômes de la rhino-conjonctivite allergique (éternuement, démangeaison nasale, écoulement nasal, congestion nasale ainsi que rougeur et larmoiement oculaires) et autres symptômes d'origine allergique. LABIXTEN® 20 mg comprimés peut également être utilisé pour traiter les éruptions cutanées accompagnées de démangeaisons (urticaire).

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS :**

- **Contre-indication de LABIXTEN® 20 mg comprimés :**  
Si vous êtes allergique (hypersensible) à la bilastine ou à l'un des autres composants du LABIXTEN® 20 mg comprimés.
  - **Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :**  
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre LABIXTEN® 20 mg si vous avez une insuffisance rénale modérée à sévère ou si vous prenez d'autres médicaments (voir « Interaction avec d'autres médicaments »).
- Ne pas dépasser la dose prescrite. Si les symptômes persistent, consultez votre médecin.

**Enfants et adolescents :**

Ce médicament ne doit pas être administré aux enfants de moins de 12 ans.

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

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

En particulier, veuillez informer votre médecin si vous prenez des médicaments à base de...

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

Si vous oubliez de prendre votre dose à l'heure prévue, prenez la dose oubliée dès que possible, puis continuez selon le rythme habituel.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce produit, demandez à votre médecin ou votre pharmacien.

**4. QUELS SONT LES EVENTUELS EFFETS INDÉSIRABLES ?**

Comme tous les médicaments, LABIXTEN® 20 mg comprimés est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien qu'ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

**Les effets indésirables sont :**

**Fréquents :** peuvent concerner plus de 1 personne sur 10.

- Maux de tête.
- Somnolence

**Peu fréquents :** peuvent concerner plus de 1 personne sur 100 personnes

- Anomalie de l'électrocardiogramme (ECG : enregistrement graphique des battements du cœur)

LOT : 14522004  
PER : 05/2027  
PPU : 99,70 DH

**LABIXTEN®**

- Douleur abdominale ou inconfort nasal.
- Douleur abdominale (au niveau du ventre).
- Diarrhées.
- Gastrite (inflammation de la paroi de l'estomac).
- Vertiges.
- Sensation de faiblesse générale.
- Soif.
- Dyspnée (difficulté à respirer).
- Sécheresse buccale.
- Indigestion.
- Démangeaisons.
- Herpès labial.
- Fièvre.
- Acouphènes (bourdonnements dans les oreilles).
- Trouble du sommeil.
- Modification du bilan sanguin rénal.
- Augmentation des taux de lipides (graisses) mesurés dans le sang.

**Fréquence inconnue :** la fréquence de survenue ne peut être estimée sur la base des données disponibles.

- Palpitations (perception des battements du cœur).
- Tachycardie (accélération des battements du cœur).
- Des réactions allergiques dont les signes peuvent comporter une difficulté à respirer, un vertige, un évanouissement ou perte de connaissance, un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge, et/ou un gonflement et une rougeur de la peau. Si vous remarquez un de ces effets...

# ALMANTIN® 20 mg, Comprimés pelliculés (Mémantine)

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

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

## Dans cette notice :

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

## 1. QU'EST-CE QUE ALMANTIN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique :

Autres médicaments anti-démence (code ATC : N06DX01).

### Indications thérapeutiques :

Traitement des patients atteints d'une forme modérée à sévère de la maladie d'Alzheimer.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALMANTIN® ?

**Ne prenez jamais ALMANTIN® :**  
si vous êtes allergique à la mémantine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

### Faites attention avec ALMANTIN® :

#### Mises en gardes spéciales et précautions d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ALMANTIN® :

- Si vous avez des antécédents personnels de crises d'épilepsie.
- Si vous avez récemment été victime d'un infarctus du myocarde (crise cardiaque) ou si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque congestive non compensée ou d'une hypertension artérielle non contrôlée (tension artérielle élevée).

Dans ces situations, le traitement doit se faire sous étroite surveillance et le bénéfice clinique de ALMANTIN® doit être régulièrement réévalué par votre médecin.

- Si vous souffrez d'une insuffisance rénale (troubles rénaux), votre médecin doit surveiller de près votre fonction rénale et si nécessaire adapter les doses de mémantine en conséquence.
- L'utilisation associée d'amantadine (pour traiter la maladie de Parkinson), de kétamine (une substance généralement utilisée comme anesthésique), de dextrométhorphan (généralement utilisé pour traiter la toux) et d'autres antagonistes NMDA doit être évitée.

## Enfants et adolescents

La prise de ALMANTIN® par des enfants et des adolescents de moins de 18 ans n'est pas recommandée.

Semaine 4 (jours 22-28) : Prendre un comprimé pelliculé de 20 mg par jour, pendant 7 jours.

Semaine 1	1/2 Comprimé à 10 mg
Semaine 2	Comprimé à 10 mg
Semaine 3	Comprimé et demi à 10 mg
Semaine 4 et au-delà	Comprimé à 20 mg une fois par jour

## Dose d'entretien :

La dose quotidienne recommandée est de 20 mg une fois par jour. Pour la suite du traitement, consultez votre médecin.

## Posologie pour les patients présentant une insuffisance rénale

Si vous présentez une insuffisance rénale, votre médecin décidera d'une dose adaptée à votre état. Dans ce cas, la surveillance de votre fonction rénale doit être réalisée par votre médecin à intervalles réguliers.

**PPV: 150 DH 20**

par voie orale une fois par jour. Pour assurer l'efficacité du traitement, prenez-le régulièrement à la même heure chaque jour. Les comprimés savalent avec de l'eau. Les comprimés peuvent être pris pendant ou en dehors des repas.

## Durée du traitement

Continuez à prendre ALMANTIN® tant que sa prise vous est bénéfique et que vous ne ressentez aucun effet secondaire inacceptable. Votre médecin doit évaluer régulièrement votre traitement.

## Si vous avez pris plus de ALMANTIN® que vous n'auriez dû :

En général, la prise d'une dose trop élevée de mémantine ne doit pas avoir d'effets nocifs pour votre santé. Il se peut que vous constatiez une augmentation des symptômes indiqués à la rubrique « Quels sont les effets indésirables éventuels ».

Si vous prenez une surdose importante de ALMANTIN®, contactez votre médecin ou demandez un avis médical, dans la mesure où il est possible que vous nécessitez une attention médicale.

## Si vous oubliez de prendre ALMANTIN® :

- Si vous avez oublié de prendre votre dose de ALMANTIN®, attendez de prendre la dose suivante à l'heure habituelle.
- Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

## SI VOUS AVEZ D'AUTRES QUESTIONS SUR L'UTILISATION DE CE MÉDICAMENT, DEMANDEZ PLUS D'INFORMATIONS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

En général, les effets indésirables observés sont d'intensité légère à modérée.

**Fréquent (affecte de 1 à 10 personnes sur 100) :**

Mal de tête, somnolence, constipation, élévation des tests de fonction hépatique, vertiges, troubles de l'équilibre, essoufflement, élévation de la tension artérielle et hypersensibilité au médicament.

**Peu fréquent (affecte de 1 à 10 personnes sur 1 000) :**

Fatigue, mycoses, confusion, hallucinations, vomissements, troubles de la marche, insuffisance cardiaque et formation de caillots sanguins veineux (thrombose/thrombo-embolie).

**Très rare (affecte moins de 1 personne sur 10 000) :**

Convulsions

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des



# ALMANTIN® 20 mg, Comprimés pelliculés (Mémantine)

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

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

## Dans cette notice :

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

## 1. QU'EST-CE QUE ALMANTIN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique :

Autres médicaments anti-démence (code ATC : N06DX01).

### Indications thérapeutiques :

Traitement des patients atteints d'une forme modérée à sévère de la maladie d'Alzheimer.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALMANTIN® ?

**Ne prenez jamais ALMANTIN® :**  
si vous êtes allergique à la mémantine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

### Faites attention avec ALMANTIN® :

#### Mises en gardes spéciales et précautions d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ALMANTIN® :

- Si vous avez des antécédents personnels de crises d'épilepsie.
- Si vous avez récemment été victime d'un infarctus du myocarde (crise cardiaque) ou si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque congestive non compensée ou d'une hypertension artérielle non contrôlée (tension artérielle élevée).

Dans ces situations, le traitement doit se faire sous étroite surveillance et le bénéfice clinique de ALMANTIN® doit être régulièrement réévalué par votre médecin.

- Si vous souffrez d'une insuffisance rénale (troubles rénaux), votre médecin doit surveiller de près votre fonction rénale et si nécessaire adapter les doses de mémantine en conséquence.
- L'utilisation associée d'amantadine (pour traiter la maladie de Parkinson), de kétamine (une substance généralement utilisée comme anesthésique), de dextrométhorphan (généralement utilisé pour traiter la toux) et d'autres antagonistes NMDA doit être évitée.

## Enfants et adolescents

La prise de ALMANTIN® par des enfants et des adolescents de moins de 18 ans n'est pas recommandée.

Semaine 4 (jours 22-28) : Prendre un comprimé pelliculé de 20 mg par jour, pendant 7 jours.

Semaine 1	1/2 Comprimé à 10 mg
Semaine 2	Comprimé à 10 mg
Semaine 3	Comprimé et demi à 10 mg
Semaine 4 et au-delà	Comprimé à 20 mg une fois par jour

## Dose d'entretien :

La dose quotidienne recommandée est de 20 mg une fois par jour. Pour la suite du traitement, consultez votre médecin.

## Posologie pour les patients présentant une insuffisance rénale

Si vous présentez une insuffisance rénale, votre médecin décidera de la dose adaptée à votre état. Dans ce cas, la surveillance de votre état doit être réalisée par votre médecin à intervalles réguliers.

**PPV: 150 DH 20**

par voie orale une fois par jour. Pour assurer l'efficacité du traitement, prenez-le régulièrement à la même heure chaque jour. Les comprimés savalent avec de l'eau. Les comprimés peuvent être pris pendant ou en dehors des repas.

## Durée du traitement

Continuez à prendre ALMANTIN® tant que sa prise vous est bénéfique et que vous ne ressentez aucun effet secondaire inacceptable. Votre médecin doit évaluer régulièrement votre traitement.

## Si vous avez pris plus de ALMANTIN® que vous n'auriez dû :

En général, la prise d'une dose trop élevée de mémantine ne doit pas avoir d'effets nocifs pour votre santé. Il se peut que vous constatiez une augmentation des symptômes indiqués à la rubrique « Quels sont les effets indésirables éventuels ».

Si vous prenez une surdose importante de ALMANTIN®, contactez votre médecin ou demandez un avis médical, dans la mesure où il est possible que vous nécessitez une attention médicale.

## Si vous oubliez de prendre ALMANTIN® :

- Si vous avez oublié de prendre votre dose de ALMANTIN®, attendez de prendre la dose suivante à l'heure habituelle.
- Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

## SI VOUS AVEZ D'AUTRES QUESTIONS SUR L'UTILISATION DE CE MÉDICAMENT, DEMANDEZ PLUS D'INFORMATIONS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

En général, les effets indésirables observés sont d'intensité légère à modérée.

**Fréquent (affecte de 1 à 10 personnes sur 100) :**

Mal de tête, somnolence, constipation, élévation des tests de fonction hépatique, vertiges, troubles de l'équilibre, essoufflement, élévation de la tension artérielle et hypersensibilité au médicament.

**Peu fréquent (affecte de 1 à 10 personnes sur 1 000) :**

Fatigue, mycoses, confusion, hallucinations, vomissements, troubles de la marche, insuffisance cardiaque et formation de caillots sanguins veineux (thrombose/thrombo-embolie).

**Très rare (affecte moins de 1 personne sur 10 000) :**

Convulsions

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des

# ALMANTIN® 20 mg, Comprimés pelliculés (Mémantine)

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

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

## Dans cette notice :

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

## 1. QU'EST-CE QUE ALMANTIN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique :

Autres médicaments anti-démence (code ATC : N06DX01).

### Indications thérapeutiques :

Traitement des patients atteints d'une forme modérée à sévère de la maladie d'Alzheimer.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALMANTIN® ?

**Ne prenez jamais ALMANTIN® :**  
si vous êtes allergique à la mémantine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

### Faites attention avec ALMANTIN® :

#### Mises en gardes spéciales et précautions d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ALMANTIN® :

- Si vous avez des antécédents personnels de crises d'épilepsie.
- Si vous avez récemment été victime d'un infarctus du myocarde (crise cardiaque) ou si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque congestive non compensée ou d'une hypertension artérielle non contrôlée (tension artérielle élevée).

Dans ces situations, le traitement doit se faire sous étroite surveillance et le bénéfice clinique de ALMANTIN® doit être régulièrement réévalué par votre médecin.

- Si vous souffrez d'une insuffisance rénale (troubles rénaux), votre médecin doit surveiller de près votre fonction rénale et si nécessaire adapter les doses de mémantine en conséquence.

L'utilisation associée d'amantadine (pour traiter la maladie de Parkinson), de kétamine (une substance généralement utilisée comme anesthésique), de dextrométhorphan (généralement utilisé pour traiter la toux) et d'autres antagonistes NMDA doit être évitée.

## Enfants et adolescents

La prise de ALMANTIN® par des enfants et des adolescents de moins de 18 ans n'est pas recommandée.

Semaine 4 (jours 22-28) : Prendre un comprimé pelliculé de 20 mg par jour, pendant 7 jours.

Semaine 1	1/2 Comprimé à 10 mg
Semaine 2	Comprimé à 10 mg
Semaine 3	Comprimé et demi à 10 mg
Semaine 4 et au-delà	Comprimé à 20 mg une fois par jour

## Dose d'entretien :

La dose quotidienne recommandée est de 20 mg une fois par jour. Pour la suite du traitement, consultez votre médecin.

## Posologie pour les patients présentant une insuffisance rénale

Si vous présentez une insuffisance rénale, votre médecin décidera de la dose adaptée à votre état. Dans ce cas, la surveillance de votre fonction rénale doit être réalisée par votre médecin à intervalles réguliers.

**PPV: 150 DH 20**

par voie orale une fois par jour. Pour assurer l'efficacité du traitement, prenez-le régulièrement à la même heure chaque jour. Les comprimés s'avèrent avec de l'eau. Les comprimés peuvent être pris pendant ou en dehors des repas.

## Durée du traitement

Continuez à prendre ALMANTIN® tant que sa prise vous est bénéfique et que vous ne ressentez aucun effet secondaire inacceptable. Votre médecin doit évaluer régulièrement votre traitement.

## Si vous avez pris plus de ALMANTIN® que vous n'auriez dû :

En général, la prise d'une dose trop élevée de mémantine ne doit pas avoir d'effets nocifs pour votre santé. Il se peut que vous constatiez une augmentation des symptômes indiqués à la rubrique « Quels sont les effets indésirables éventuels ».

Si vous prenez une surdose importante de ALMANTIN®, contactez votre médecin ou demandez un avis médical, dans la mesure où il est possible que vous nécessitez une attention médicale.

## Si vous oubliez de prendre ALMANTIN® :

- Si vous avez oublié de prendre votre dose de ALMANTIN®, attendez de prendre la dose suivante à l'heure habituelle.
- Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

## SI VOUS AVEZ D'AUTRES QUESTIONS SUR L'UTILISATION DE CE MÉDICAMENT, DEMANDEZ PLUS D'INFORMATIONS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

En général, les effets indésirables observés sont d'intensité légère à modérée.

**Fréquent (affecte de 1 à 10 personnes sur 100) :**

Mal de tête, somnolence, constipation, élévation des tests de fonction hépatique, vertiges, troubles de l'équilibre, essoufflement, élévation de la tension artérielle et hypersensibilité au médicament.

**Peu fréquent (affecte de 1 à 10 personnes sur 1 000) :**

Fatigue, mycoses, confusion, hallucinations, vomissements, troubles de la marche, insuffisance cardiaque et formation de caillots sanguins veineux (thrombose/thrombo-embolie).

**Très rare (affecte moins de 1 personne sur 10 000) :**

- Convulsions

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des



# ALMANTIN® 10 mg, Comprimés pelliculés sécables ALMANTIN® 20 mg, Comprimés pelliculés (Mémantine)

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

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

## Dans cette notice :

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

## 1. QU'EST-CE QUE ALMANTIN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique :

Autres médicaments anti-démence (code ATC : N06DX01).

### Indications thérapeutiques :

Traitement des patients atteints d'une forme modérée à sévère de la maladie d'Alzheimer.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALMANTIN® ?

### Ne prenez jamais ALMANTIN® :

- si vous êtes allergique à la mémantine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

### Faites attention avec ALMANTIN® :

#### Mises en gardes spéciales et précautions d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ALMANTIN® :

- Si vous avez des antécédents personnels de crises d'épilepsie.
- Si vous avez récemment été victime d'un infarctus du myocarde (crise cardiaque) ou si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque congestive non compensée ou d'une hypertension artérielle non contrôlée (tension artérielle élevée).

Dans ces situations, le traitement doit se faire sous étroite surveillance et le bénéfice clinique de ALMANTIN® doit être régulièrement réévalué par votre médecin.

- Si vous souffrez d'une insuffisance rénale (troubles rénaux), votre médecin doit surveiller de près votre fonction rénale et si nécessaire adapter les doses de mémantine en conséquence.
- L'utilisation associée d'amantadine (pour traiter la maladie de Parkinson), de kétamine (une substance généralement utilisée comme anesthésique), de dextrométhorphan (généralement utilisé pour traiter la toux) et d'autres antagonistes NMDA doit être évitée.

## Enfants et adolescents

La prise de ALMANTIN® par des enfants et des adolescents de moins de 18 ans n'est pas recommandée.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER

Semaine 2 (jours 8-14) : Prendre un comprimé pelliculé de 10 mg une fois par jour, pendant 7 jours.

Semaine 3 (jours 15-21) : Prendre un comprimé pelliculé et demi de 10 mg une fois par jour, pendant 7 jours.

Semaine 4 (jours 22-28) : Prendre un comprimé pelliculé de 20 mg par jour, pendant 7 jours.

Semaine 1	1/2 Comprimé à 10 mg
Semaine 2	Comprimé à 10 mg
Semaine 3	Comprimé et demi à 10 mg
Semaine 4 et au-delà	Comprimé à 20 mg une fois par jour

## Dose d'entretien :

La dose quotidienne recommandée est de 20 mg une fois par jour. Pour la suite du traitement, consultez votre médecin.

## Posologie pour les patients présentant une insuffisance rénale

Si vous présentez une insuffisance rénale, votre médecin décidera de votre traitement.

PPV: 150 DH 20

ALMANTIN® doit être pris régulièrement à la même heure chaque jour. Les comprimés s'avaleront avec de l'eau. Les comprimés peuvent être pris pendant ou en dehors des repas.

## Durée du traitement

Continuez à prendre ALMANTIN® tant que sa prise vous est bénéfique et que vous ne ressentiez aucun effet secondaire inacceptable. Votre médecin doit évaluer régulièrement votre traitement.

## Si vous avez pris plus de ALMANTIN® que vous n'auriez dû :

En général, la prise d'une dose trop élevée de mémantine ne doit pas avoir d'effets nocifs pour votre santé. Il se peut que vous constatiez une augmentation des symptômes indiqués à la rubrique « Quels sont les effets indésirables éventuels ».

- Si vous prenez une surdose importante de ALMANTIN®, contactez votre médecin ou demandez un avis médical, dans la mesure où il est possible que vous nécessitez une attention médicale.

## Si vous oubliez de prendre ALMANTIN® :

- Si vous avez oublié de prendre votre dose de ALMANTIN®, attendez de prendre la dose suivante à l'heure habituelle.
- Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

SI VOUS AVEZ D'AUTRES QUESTIONS SUR L'UTILISATION DE CE MÉDICAMENT, DEMANDEZ PLUS D'INFORMATIONS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

En général, les effets indésirables observés sont d'intensité légère à modérée.

### Fréquent (affecte de 1 à 10 personnes sur 100) :

- Mal de tête, somnolence, constipation, élévation des tests de fonction hépatique, vertiges, troubles de l'équilibre, essoufflement, élévation de la tension artérielle et hypersensibilité au médicament.

### Peu fréquent (affecte de 1 à 10 personnes sur 1 000) :

- Fatigue, mycoses, confusion, hallucinations, vomissements, troubles de la marche, insuffisance cardiaque et formation de caillots sanguins veineux (thrombose/thrombo-embolisme)

### Très rare (affecte moins de 1 personne sur 10 000) :

- Convulsions

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles) :















# ESAC® 20 mg

Il lire attentivement l'information de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risquez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

**Composition**  
 Escopimazole 20,00 mg  
 Sous forme d'émulsion aqueuse méthylecellulose  
 Excipients dont le saccharose : 4,4 p. 100 (44 mg gastro-résistants)  
 Qu'est-ce qu'ESAC 20 mg et dans quel cas est-il utilisé ?  
 Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules gastro-résistants.

ESAC 20 mg est utilisé dans :  
 - le traitement de l'oesophagite erosive par reflux gastro-oesophagien (l'oesophagite),  
 - la prévention des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides),  
 - le traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée Helicobacter pylori.  
 Les indications des ulcères de l'estomac et du duodénum associées à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).  
 - le traitement des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS.  
 - la prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS.

Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 20 mg ?  
 Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale :  
 - si vous prenez d'autres médicaments comme l'aspirine, la phénylène (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénylène (pour les infections fongiques), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique),  
 - si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin. Il peut réduire la posologie.

Prendre des précautions particulières avec ESAC 20 mg dans les cas suivants :  
 - si vous prenez d'autres médicaments comme l'aspirine, la phénylène (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénylène (pour les infections fongiques), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique),  
 - si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin. Il peut réduire la posologie.

Ne pas utiliser ESAC 20 mg dans les cas suivants :  
 - si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,  
 - si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons, si vous prenez un médicament contenant de l'alzazavir (utilisé dans le traitement du VIH).

Association de médicaments : ESAC 20 mg est prescrit pour l'évaluation de l'association de médicaments avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes les modifications des symptômes.

Grossesse :  
 Si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être, ou si vous allaitez, dites-le à votre médecin avant de prendre ESAC.  
 Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Ce médicament ne doit pas être utilisé au cours de l'allaitement. Le médecin conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Prise ou utilisation d'autres médicaments :  
 Il est important d'informer votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez d'autres médicaments, même si il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.  
 Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et quand vous devez les prendre.

Comment prendre ESAC 20 mg ?  
 L'importance des symptômes dont vous souffrez.  
 Vous pouvez prendre vos gélules au cours d'un repas ou à jeun. Les gélules ne doivent pas être mâchées, ni croquées.  
 Si vous avez des difficultés pour avaler, le contenu des gélules peut être mis dans un demi-verre d'eau. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.  
 Vous pouvez boire la solution contenant des petites granules immédiatement dans des 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.  
 Rincez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire.

La posologie habituelle est :  
 Adultes et enfants à partir de 12 ans :  
 40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Chez certains patients, un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.  
 - Prévention des rechutes des oesophagites :  
 20 mg une fois par jour.

Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides)  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des rechutes des oesophagites :  
 20 mg une fois par jour.

Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides)  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des rechutes des oesophagites :  
 20 mg une fois par jour.

Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides)  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des rechutes des oesophagites :  
 20 mg une fois par jour.

Si vos symptômes persistent après 4 semaines, consultez votre médecin.

Par la suite, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule de 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins.  
 Le traitement à la demande, en fonction des besoins, n'est pas recommandé chez les patients traités par un AINS, susceptibles de développer un ulcère gastro-duodénal.

Adultes :  
 - Traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée Helicobacter pylori :  
 La dose initiale est de 20 mg associée à deux antibiotiques (amoxicilline 1 G et claritromycine 500 Mg) deux fois par jour pendant 7 jours.  
 - Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :  
 La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour. La durée de traitement est de 4 à 8 semaines.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'AINS :  
 20 mg une fois par jour.



# Levemir® FlexPen®

100 U/ml

Solution injectable en stylo prérempli

Insuline détémir

**Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre infirmier/ère ou votre pharmacien.
- Ce médicament **Levemir® FlexPen®** 100U/ml Solution injectable 5 stylos pré-remplis de 3ml PPV : 841 DH
- Si un quelconque des symptômes de cette notice apparaît, consultez votre médecin.



## 1. Qu'est-ce que Levemir® et dans quels cas est-il utilisé ?

Levemir® est une insuline moderne (analogue de l'insuline) d'action prolongée (jusqu'à 24 heures). Les insulines modernes sont des versions améliorées de l'insuline humaine.

Levemir® est indiqué dans le traitement du diabète chez les adultes, les adolescents et les enfants à partir de 1 an, ayant un diabète. Le diabète est une maladie au cours de laquelle votre organisme ne produit pas assez d'insuline pour contrôler votre taux de sucre dans le sang.

Dans le traitement du diabète de type 2, Levemir® peut aussi être utilisé en association avec des comprimés pour traiter le diabète et/ou avec des médicaments antidiabétiques injectables, autres que l'insuline.

Levemir® peut également être utilisé avec des insulines à action rapide administrées lors des repas.

Comparé à d'autres insulines, le traitement par Levemir® est associé à une moindre prise de poids.

## 2. Avant d'utiliser Levemir®

**N'utilisez jamais Levemir®**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'insuline détémir ou à l'un des autres composants contenus dans Levemir® (voir rubrique 6, Autres informations).
- Si vous suspectez une hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) imminente, (voir rubrique 3, Comment utiliser Levemir®).
- Dans les pompes à perfusion d'insuline.
- Si FlexPen® est tombé, a été endommagé ou a été écrasé.
- S'il n'a pas été conservé correctement ou s'il a été congelé, (voir rubrique 5, Comment conserver Levemir®).
- Si l'insuline n'apparaît pas limpide, incolore et aqueuse.

**Avant d'utiliser Levemir®**

- Contrôlez l'étiquette pour vous assurer que vous disposez du type d'insuline correct.
- Utilisez toujours une nouvelle aiguille lors de chaque injection pour prévenir le risque de contamination.
- Les aiguilles et Levemir® FlexPen® ne doivent pas être partagés.

**Faites attention avec Levemir®**

- Si vous avez des problèmes de reins, de foie, de glandes surrénales, d'hypophyse ou de thyroïde.
- Si vous faites plus d'efforts physiques que d'habitude ou si vous voulez modifier votre régime alimentaire habituel, car ceci peut modifier votre taux de sucre dans le sang.
- Si vous êtes malade: continuez à prendre votre insuline et consultez votre médecin.
- Si vous partez en voyage à l'étranger: les décalages horaires entre pays peuvent modifier vos besoins en

insuline et les horaires de vos injections. Consultez votre médecin si vous planifiez un tel voyage.

### L'utilisation d'autres médicaments

Certains médicaments impactent votre taux de sucre dans le sang et peuvent entraîner un changement de votre dose d'insuline. Les principaux médicaments susceptibles de modifier votre traitement à l'insuline sont indiqués ci-dessous.

Informez votre médecin, votre infirmier/ère ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, y compris les médicaments obtenus sans prescription. Informez votre médecin principalement si vous prenez un des médicaments suivants susceptibles d'affecter votre taux de glycémie.

### Votre taux de sucre dans le sang peut diminuer (hypoglycémie) si vous prenez un des médicaments suivants:

- Autres médicaments pour le traitement du diabète
- Inhibiteurs de la monoamine-oxydase (IMAO) (utilisés pour traiter la dépression)
- Bêta-bloquants (utilisés pour traiter l'hypertension artérielle)
- Inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC) (utilisés pour traiter certaines maladies cardiaques ou l'hypertension artérielle)
- Salicylés (utilisés pour soulager la douleur et faire diminuer la fièvre)
- Stéroïdes anabolisants (tels que la testostérone)
- Sulfamides (utilisés pour traiter les infections).

### Votre taux de sucre dans le sang peut augmenter (hyperglycémie) si vous prenez un des médicaments suivants:

- Contraceptifs oraux (pilules contraceptives)
- Thiazidiques (utilisés pour traiter l'hypertension artérielle ou une rétention excessive de liquide)
- Glucocorticoïdes (tels que la « cortisone » utilisée pour traiter l'inflammation)
- Hormones thyroïdiennes (utilisées pour traiter les dysfonctionnements de la glande thyroïdienne)
- Sympathomimétiques (tels que l'éphédrine [adrénaline], le salbutamol ou la terbutaline utilisés pour traiter l'asthme)
- Hormone de croissance (médicament stimulant la croissance du squelette et la croissance somatique et agissant sur les processus métaboliques du corps)
- Danazol (médicament agissant sur l'ovulation).

L'octréotide et le lanréotide (utilisés pour le traitement de l'acromégalie, un trouble hormonal rare qui survient généralement chez les adultes d'âge moyen, dû à une sécrétion excessive d'hormone de croissance par la glande hypophysaire) peuvent augmenter ou diminuer votre taux de sucre dans le sang.

Les bêta-bloquants (utilisés pour traiter l'hypertension artérielle) peuvent atténuer ou supprimer entièrement les premiers symptômes annonciateurs qui vous aident à reconnaître un faible taux de sucre dans le sang.

### Thiazolidinediones (antidiabétiques oraux utilisés dans le traitement du diabète de type 2)

Certains patients ayant un diabète de type 2 ancien, présentant des maladies cardiaques ou ayant déjà présenté un accident vasculaire cérébral, et traités par les thiazolidinediones en association avec de l'insuline ont développé une insuffisance cardiaque. Informez votre médecin dès que possible si vous avez des signes d'une insuffisance cardiaque tels qu'une difficulté à respirer inhabituelle, une augmentation rapide du poids ou un gonflement localisé (oedème).

### Boissons alcoolisées et prise de Levemir®

- Si vous buvez de l'alcool, vos besoins en insuline peuvent changer car votre taux de sucre dans le sang peut



# MEDIZAPIN® 2,5mg, 5mg, 7,5mg et 10 mg



## Olanzapine

### COMPOSITION :

	Medizapin 2,5 2,5 mg	Medizapin 5 5 mg	Medizapin 7,5 7,5 mg	Medizapin 10 10 mg
Olanzapine				
Excipients communs	Lactose, Hydroxypropylcellulose faiblement substituée, Hydroxypropylcellulose, Cellulose microcristalline, Stéarate de magnésium, Hydroxypropylméthylcellulose, Talc, Propylène glycol, Eau purifiée			
Autres excipients	Oxyde de fer jaune	Dioxyde de titane Oxyde de fer rouge	Dioxyde de titane Oxyde de fer jaune	Dioxyde de titane

### FORMES ET PRESENTATIONS :

Comprimés pelliculés « NON SECABLES » à 2,5 mg, boîte de 10 et boîte de 30  
 Comprimés pelliculés « NON SECABLES » à 5 mg, boîte de 10 et boîte de 30  
 Comprimés pelliculés « NON SECABLES » à 7,5 mg, boîte de 10 et boîte de 30  
 Comprimés pelliculés « NON SECABLES » à 10 mg, boîte de 10 et boîte de 30

### INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

MEDIZAPIN est un agent antipsychotique, indiqué dans le :

- Traitement de la schizophrénie.
- Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères.
- Prévention des récurrences chez les patients présentant un trouble bipolaire.

### POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale, pendant ou en dehors des repas.

#### Adulte :

- Schizophrénie : La dose initiale recommandée est de 10 mg par jour.
- Episode maniaque : La dose initiale est de 15 mg par jour en une seule prise en monothérapie ou 10 mg par jour en association.
- Prévention des récurrences dans le cadre d'un trouble bipolaire : la dose initiale recommandée est de 10 mg/jour.

La posologie journalière peut être adaptée en fonction de l'état clinique du patient entre 5 et 20 mg par jour.

- Insuffisants rénaux et/ou hépatiques : la dose initiale recommandée est de 5 mg par jour.
- Patients âgés : Une dose initiale plus faible (5 mg par jour) n'est pas indiquée de façon systématique mais doit être envisagée chez les patients âgés de 65 ans et plus lorsque des facteurs cliniques le justifient.

### CONTRE INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'olanzapine ou à l'un des excipients,
- Patients présentant un risque connu de glaucome à angle fermé,
- Enfants et adolescents de moins de 18 ans,
- Patients présentant une intolérance au lactose, un déficit en lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

### MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Une surveillance clinique appropriée est recommandée chez les patients diabétiques et chez les patients ayant des facteurs de risque pouvant favoriser le développement d'un diabète.
- Lors de l'arrêt du traitement par MEDIZAPIN, une réduction progressive des doses doit être envisagée.
- La prudence est recommandée lors de la prescription de MEDIZAPIN chez des patients présentant des symptômes d'hypertrophie prostatique, d'iléus paralytique ou de toute autre pathologie en rapport avec le système cholinergique.
- L'administration de MEDIZAPIN à des patients parkinsoniens atteints de psychoses médicamenteuses (agonistes dopaminergiques) n'est pas recommandée.
- Lors d'un traitement antipsychotique, l'amélioration clinique du patient peut nécessiter plusieurs jours, voire plusieurs semaines. Les patients doivent être étroitement surveillés pendant cette période.
- En raison de la présence de lactose, MEDIZAPIN est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.
- La prudence s'impose chez les patients présentant une élévation des ALAT et/ou des ASAT, chez les patients présentant des signes et des symptômes évocateurs d'une atteinte hépatique, chez les patients atteints d'une insuffisance hépatique pré-traitement et chez les patients traités par des médicaments potentiellement hépatotoxiques.

LOT : 053  
 PER : AUT 2024  
 PPV : 113 DH 50

# MEDIZAPIN® 2,5mg, 5mg, 7,5mg et 10 mg



## Olanzapine

### COMPOSITION :

	Medizapin 2,5 2,5 mg	Medizapin 5 5 mg	Medizapin 7,5 7,5 mg	Medizapin 10 10 mg
Olanzapine				
Excipients communs	Lactose, Hydroxypropylcellulose faiblement substituée, Hydroxypropylcellulose, Cellulose microcristalline, Stéarate de magnésium, Hydroxypropylméthylcellulose, Talc, Propylène glycol, Eau purifiée			
Autres excipients	Oxyde de fer jaune	Dioxyde de titane Oxyde de fer rouge	Dioxyde de titane Oxyde de fer jaune	Dioxyde de titane

### FORMES ET PRESENTATIONS :

Comprimés pelliculés « NON SECABLES » à 2,5 mg, boîte de 10 et boîte de 30  
 Comprimés pelliculés « NON SECABLES » à 5 mg, boîte de 10 et boîte de 30  
 Comprimés pelliculés « NON SECABLES » à 7,5 mg, boîte de 10 et boîte de 30  
 Comprimés pelliculés « NON SECABLES » à 10 mg, boîte de 10 et boîte de 30

### INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

MEDIZAPIN est un agent antipsychotique, indiqué dans le :

- Traitement de la schizophrénie.
- Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères.
- Prévention des récurrences chez les patients présentant un trouble bipolaire.

### POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale, pendant ou en dehors des repas.

#### Adulte :

- Schizophrénie : La dose initiale recommandée est de 10 mg par jour.
- Episode maniaque : La dose initiale est de 15 mg par jour en une seule prise en monothérapie ou 10 mg par jour en association.
- Prévention des récurrences dans le cadre d'un trouble bipolaire : la dose initiale recommandée est de 10 mg/jour.

La posologie journalière peut être adaptée en fonction de l'état clinique du patient entre 5 et 20 mg par jour.

- Insuffisants rénaux et/ou hépatiques : la dose initiale recommandée est de 5 mg par jour.
- Patients âgés : Une dose initiale plus faible (5 mg par jour) n'est pas indiquée de façon systématique mais doit être envisagée chez les patients âgés de 65 ans et plus lorsque des facteurs cliniques le justifient.

### CONTRE INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'olanzapine ou à l'un des excipients,
- Patients présentant un risque connu de glaucome à angle fermé,
- Enfants et adolescents de moins de 18 ans,
- Patients présentant une intolérance au lactose, un déficit en lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

### MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Une surveillance clinique appropriée est recommandée chez les patients diabétiques et chez les patients ayant des facteurs de risque pouvant favoriser le développement d'un diabète.
- Lors de l'arrêt du traitement par MEDIZAPIN, une réduction progressive des doses doit être envisagée.
- La prudence est recommandée lors de la prescription de MEDIZAPIN chez des patients présentant des symptômes d'hypertrophie prostatique, d'iléus paralytique ou de toute autre pathologie en rapport avec le système cholinergique.
- L'administration de MEDIZAPIN à des patients parkinsoniens atteints de psychoses médicamenteuses (agonistes dopaminergiques) n'est pas recommandée.
- Lors d'un traitement antipsychotique, l'amélioration clinique du patient peut nécessiter plusieurs jours, voire plusieurs semaines. Les patients doivent être étroitement surveillés pendant cette période.
- En raison de la présence de lactose, MEDIZAPIN est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.
- La prudence s'impose chez les patients présentant une élévation des ALAT et/ou des ASAT, chez les patients présentant des signes et des symptômes évocateurs d'une atteinte hépatique, chez les patients atteints d'une insuffisance hépatique pré-traitement et chez les patients traités par des médicaments potentiellement hépatotoxiques.

LOT : 053  
 PER : AUT 2024  
 PPV : 113 DH 50



# MEDIZAPIN® 2,5mg, 5mg, 7,5mg et 10 mg



## Olanzapine

### COMPOSITION :

	Medizapin 2,5 2,5 mg	Medizapin 5 5 mg	Medizapin 7,5 7,5 mg	Medizapin 10 10 mg
Olanzapine				
Excipients communs	Lactose, Hydroxypropylcellulose faiblement substituée, Hydroxypropylcellulose, Cellulose microcristalline, Stéarate de magnésium, Hydroxypropylméthylcellulose, Talc, Propylène glycol, Eau purifiée			
Autres excipients	Oxyde de fer jaune	Dioxyde de titane Oxyde de fer rouge	Dioxyde de titane Oxyde de fer jaune	Dioxyde de titane

### FORMES ET PRESENTATIONS :

Comprimés pelliculés « NON SECABLES » à 2,5 mg, boîte de 10 et boîte de 30  
 Comprimés pelliculés « NON SECABLES » à 5 mg, boîte de 10 et boîte de 30  
 Comprimés pelliculés « NON SECABLES » à 7,5 mg, boîte de 10 et boîte de 30  
 Comprimés pelliculés « NON SECABLES » à 10 mg, boîte de 10 et boîte de 30

### INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

MEDIZAPIN est un agent antipsychotique, indiqué dans le :

- Traitement de la schizophrénie.
- Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères.
- Prévention des récurrences chez les patients présentant un trouble bipolaire.

### POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale, pendant ou en dehors des repas.

#### Adulte :

- Schizophrénie : La dose initiale recommandée est de 10 mg par jour.
- Episode maniaque : La dose initiale est de 15 mg par jour en une seule prise en monothérapie ou 10 mg par jour en association.
- Prévention des récurrences dans le cadre d'un trouble bipolaire : la dose initiale recommandée est de 10 mg/jour.

La posologie journalière peut être adaptée en fonction de l'état clinique du patient entre 5 et 20 mg par jour.

- Insuffisants rénaux et/ou hépatiques : la dose initiale recommandée est de 5 mg par jour.
- Patients âgés : Une dose initiale plus faible (5 mg par jour) n'est pas indiquée de façon systématique mais doit être envisagée chez les patients âgés de 65 ans et plus lorsque des facteurs cliniques le justifient.

### CONTRE INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'olanzapine ou à l'un des excipients,
- Patients présentant un risque connu de glaucome à angle fermé,
- Enfants et adolescents de moins de 18 ans,
- Patients présentant une intolérance au lactose, un déficit en lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

### MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Une surveillance clinique appropriée est recommandée chez les patients diabétiques et chez les patients ayant des facteurs de risque pouvant favoriser le développement d'un diabète.
- Lors de l'arrêt du traitement par MEDIZAPIN, une réduction progressive des doses doit être envisagée.
- La prudence est recommandée lors de la prescription de MEDIZAPIN chez des patients présentant des symptômes d'hypertrophie prostatique, d'iléus paralytique ou de toute autre pathologie en rapport avec le système cholinergique.
- L'administration de MEDIZAPIN à des patients parkinsoniens atteints de psychoses médicamenteuses (agonistes dopaminergiques) n'est pas recommandée.
- Lors d'un traitement antipsychotique, l'amélioration clinique du patient peut nécessiter plusieurs jours, voire plusieurs semaines. Les patients doivent être étroitement surveillés pendant cette période.
- En raison de la présence de lactose, MEDIZAPIN est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.
- La prudence s'impose chez les patients présentant une élévation des ALAT et/ou des ASAT, chez les patients présentant des signes et des symptômes évocateurs d'une atteinte hépatique, chez les patients atteints d'une insuffisance hépatique pré-traitement et chez les patients traités par des médicaments potentiellement hépatotoxiques.

LOT : 053  
 PER : AUT 2024  
 PPV : 113 DH 50

# MEDIZAPIN® 2,5mg, 5mg, 7,5mg et 10 mg



## Olanzapine

### COMPOSITION :

	Medizapin 2,5 2,5 mg	Medizapin 5 5 mg	Medizapin 7,5 7,5 mg	Medizapin 10 10 mg
Olanzapine				
Excipients communs	Lactose, Hydroxypropylcellulose faiblement substituée, Hydroxypropylcellulose, Cellulose microcristalline, Stéarate de magnésium, Hydroxypropylméthylcellulose, Talc, Propylène glycol, Eau purifiée			
Autres excipients	Oxyde de fer jaune	Dioxyde de titane Oxyde de fer rouge	Dioxyde de titane Oxyde de fer jaune	Dioxyde de titane

### FORMES ET PRESENTATIONS :

Comprimés pelliculés « NON SECABLES » à 2,5 mg, boîte de 10 et boîte de 30  
 Comprimés pelliculés « NON SECABLES » à 5 mg, boîte de 10 et boîte de 30  
 Comprimés pelliculés « NON SECABLES » à 7,5 mg, boîte de 10 et boîte de 30  
 Comprimés pelliculés « NON SECABLES » à 10 mg, boîte de 10 et boîte de 30

### INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

MEDIZAPIN est un agent antipsychotique, indiqué dans le :

- Traitement de la schizophrénie.
- Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères.
- Prévention des récurrences chez les patients présentant un trouble bipolaire.

### POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale, pendant ou en dehors des repas.

#### Adulte :

- Schizophrénie : La dose initiale recommandée est de 10 mg par jour.
- Episode maniaque : La dose initiale est de 15 mg par jour en une seule prise en monothérapie ou 10 mg par jour en association.
- Prévention des récurrences dans le cadre d'un trouble bipolaire : la dose initiale recommandée est de 10 mg/jour.

La posologie journalière peut être adaptée en fonction de l'état clinique du patient entre 5 et 20 mg par jour.

- Insuffisants rénaux et/ou hépatiques : la dose initiale recommandée est de 5 mg par jour.
- Patients âgés : Une dose initiale plus faible (5 mg par jour) n'est pas indiquée de façon systématique mais doit être envisagée chez les patients âgés de 65 ans et plus lorsque des facteurs cliniques le justifient.

### CONTRE INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'olanzapine ou à l'un des excipients,
- Patients présentant un risque connu de glaucome à angle fermé,
- Enfants et adolescents de moins de 18 ans,
- Patients présentant une intolérance au lactose, un déficit en lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

### MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Une surveillance clinique appropriée est recommandée chez les patients diabétiques et chez les patients ayant des facteurs de risque pouvant favoriser le développement d'un diabète.
- Lors de l'arrêt du traitement par MEDIZAPIN, une réduction progressive des doses doit être envisagée.
- La prudence est recommandée lors de la prescription de MEDIZAPIN chez des patients présentant des symptômes d'hypertrophie prostatique, d'iléus paralytique ou de toute autre pathologie en rapport avec le système cholinergique.
- L'administration de MEDIZAPIN à des patients parkinsoniens atteints de psychoses médicamenteuses (agonistes dopaminergiques) n'est pas recommandée.
- Lors d'un traitement antipsychotique, l'amélioration clinique du patient peut nécessiter plusieurs jours, voire plusieurs semaines. Les patients doivent être étroitement surveillés pendant cette période.
- En raison de la présence de lactose, MEDIZAPIN est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.
- La prudence s'impose chez les patients présentant une élévation des ALAT et/ou des ASAT, chez les patients présentant des signes et des symptômes évocateurs d'une atteinte hépatique, chez les patients atteints d'une insuffisance hépatique pré-traitement et chez les patients traités par des médicaments potentiellement hépatotoxiques.

LOT : 053  
 PER : AUT 2024  
 PPV : 113 DH 50



# ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimés

## ALLOPURINOL

**Veillez lire attentivement l'intégralité de 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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 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 votre pharmacien.

**Que contient cette notice :**

1. Qu'est-ce que ZYLORIC comprimés, et dans quels cas est-il indiqué ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZYLORIC comprimés ?
3. Comment prendre ZYLORIC comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ZYLORIC comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

### 1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés, ET DANS QUELS CAS EST-IL INDICÉ ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans l'organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation d'urate/d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la goutte ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

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

**Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :**

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

**Avertissements et précautions :**

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et si vous prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Etes d'origine chinoise, ethnique Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

- Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant de l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont souvent précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre

l'allopurinol et contactez votre médecin.

- Si vous souffrez de calculs rénaux, passez dans les voies urinaires.
- Autres médicaments et produits :** Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous pourriez prendre l'un des médicaments suivants :

- Aspirine
- Théophylline, utilisée pour l'asthme
- Médicaments utilisés pour le diabète
- Vidarabine (anti-viral), utilisé pour les infections
- Didanosine, utilisée pour le VIH
- Antibiotiques (ampicilline)
- Médicaments utilisés pour l'arthrite
- Médicaments utilisés pour l'hypertension
- Médicaments utilisés pour les douleurs

presque tous, par exemple les diurétiques, les médicaments pour les infections, les médicaments (inhibiteurs de l'enzyme de conversion) utilisés pour le diabète.

LOT 222268

EXP 06 2026

PPV 46.70 DH

Si vous prenez d'autres médicaments, votre médecin ou votre pharmacien vous dira tout ce qu'il faut savoir. Si vous prenez des médicaments pour le diabète, votre médecin ou votre pharmacien vous dira tout ce qu'il faut savoir. Si vous prenez des médicaments pour l'hypertension, votre médecin ou votre pharmacien vous dira tout ce qu'il faut savoir. Si vous prenez des médicaments pour les douleurs, votre médecin ou votre pharmacien vous dira tout ce qu'il faut savoir.

**Conduire des véhicules et utiliser des machines :** Dans de rares cas, la prise de ZYLORIC peut entraîner des vertiges, ou d'autres effets indésirables qui pourraient vous empêcher de conduire ou d'utiliser des machines.

**Liste des excipients à connaître :**

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament. L'utilisation de ce médicament peut entraîner une intolérance au galactose ou une malabsorption du glucose.

### 3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

Veillez à toujours prendre ZYLORIC comprimés à la dose prescrite par votre médecin ou votre pharmacien.

Les comprimés doivent être pris avec de l'eau, à jeun, 1 heure avant les repas.

**Posologie**

La posologie recommandée est de 300 mg par jour, en une prise unique.

Les posologies recommandées peuvent varier en fonction de votre cas échéant.

Si vous êtes âgé(e) ou si vous avez des problèmes rénaux, votre médecin ou votre pharmacien vous dira tout ce qu'il faut savoir.

Si vous êtes âgé(e) ou si vous avez des problèmes rénaux, votre médecin ou votre pharmacien vous dira tout ce qu'il faut savoir.

**Utilisation chez les enfants :** Les posologies habituelles sont les suivantes :

**Mode et voie d'administration :**

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler entiers, avec de l'eau.

# ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimés

## ALLOPURINOL

**Veillez lire attentivement l'intégralité de 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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 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 votre pharmacien.

**Que contient cette notice :**

1. Qu'est-ce que ZYLORIC comprimés, et dans quels cas est-il indiqué ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZYLORIC comprimés ?
3. Comment prendre ZYLORIC comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ZYLORIC comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

### **1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés, ET DANS QUELS CAS EST-IL INDICÉ ?**

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans l'organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation d'urate/d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la goutte ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?**

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

**Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :**

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

**Avertissements et précautions :**

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et si vous prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Etes d'origine chinoise, ethnique Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

- Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant de l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont souvent précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre

l'allopurinol et contactez votre médecin.

- Si vous souffrez de calculs rénaux, passez dans les voies urinaires.
- Autres médicaments et produits :** Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous pourriez prendre l'un des médicaments suivants :

- Aspirine
- Théophylline, utilisée pour l'asthme
- Médicaments utilisés pour le diabète
- Vidarabine (anti-viral), utilisé pour les infections
- Didanosine, utilisée pour le VIH
- Antibiotiques (ampicilline)
- Médicaments utilisés pour l'arthrite
- Médicaments utilisés pour l'hypertension
- Médicaments utilisés pour les douleurs

LOT 222268

EXP 06 2026

PPV 46.70 DH

**Conduite de véhicules :** Dans de rares cas, la prise de ZYLORIC peut entraîner, des vertiges, ou une sensation de fatigue. Ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machines si vous ressentez ces effets.

### **Liste des excipients à évaluer :**

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament. L'utilisation de ce médicament peut entraîner une intolérance au galactose ou une malabsorption du glucose.

### **3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC comprimés ?**

Veillez à toujours prendre ZYLORIC comprimés à la dose prescrite par votre médecin ou pharmacien. Ne prenez pas de ZYLORIC comprimés si vous avez des doutes.

Les comprimés doivent être pris avec de l'eau, à jeun, avant les repas.

#### **Posologie**

La posologie recommandée dépend de votre taux d'acide urique.

Les posologies recommandées sont indiquées dans la notice. Vous commencerez généralement à 300 mg par jour, en cas échéant.

Si vous êtes âgé(e) ou si vous avez des problèmes rénaux, votre médecin pourra vous prescrire une posologie différente des prises du médicament.

Un traitement par ZYLORIC devra être pris immédiatement après la prise du médicament.

**Utilisation chez les enfants :** Les posologies habituelles.

#### **Mode et voie d'administration**

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler entiers, avec de l'eau.



# عيادة الطب الباطني وطب المسنين

## CABINET DE MÉDECINE INTERNE ET DE GÉRIATRIE

**Dr. Mustapha Oudrhiri**

**الدكتور المصطفى ودغيري**

- Spécialiste en Médecine interne et en Gériatrie
- Diabétologie, Echographie générale
- Ancien médecin des hôpitaux de Paris
- Ancien médecin de l'hôpital militaire Mohamed V de Rabat
- Membre de la Société Française de Gériatrie et de Gérologie



- أخصائي في الطب الباطني وطب المسنين
- دبلوم جامعي في مرض السكري
- دبلوم جامعي في الفحص بالمصدى
- طبيب سابق بمستشفيات باريس
- طبيب سابق بالمستشفى العسكري
- محمد الخامس بالرباط
- عضو بالجمعية الفرنسية لطب المسنين

Casablanca, le : 08/06/2023

N° - SAMINE Fatima

serologie de l'HA

NFS / CRP

urée, créatinine, Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>

Aside sang

glycémie, Hb-A1c

A faire

LABORATOIRE D'ANALYSES  
MÉDICALES ARMES  
55, Av. Mohammed V - Casablanca  
Tél : 05 22 26 02 46 - 05 22 26 11 04  
Fax : 05 22 26 02 46

Rendez-Vous : .....

49, Bd. 2 Mars, Imm les Roseaux, 2ème étage, Appt N°7 (à côté du lycée)

05 22 26 02 46 / 0522 26 11 04 - 06 66 35 2

[www.drourdhir.fr](http://www.drourdhir.fr)

Email : oudmus@yahoo.fr

SAMINE fat



23F282

Labo ARMES le 08/06/23

**A. ALAMI**  
Pharmacien Biologiste  
Diplômé de la Faculté de Paris

**H. LAZRAQ**  
Pharmacien Biologiste  
Diplômé de la Faculté de Reims

Casablanca le 8 juin 2023

Madame SAMINE FATIMA EP EL MOUMNI

FACTURE N°	3397
------------	------

Analyses :			
Numération formule sanguine -----	B	80	
Sodium (Na <sup>+</sup> ) -----	B	30	
Potassium (K <sup>+</sup> ) -----	B	30	
Urée -----	B	30	
Créatinine sanguine -----	B	30	
Glycémie (à jeûn) -----	B	30	
Hémoglobine glyquée -----	B	100	
Acide urique sanguin -----	B	30	
Protéine C réactive -----	B	100	
• HELICOBACTER PYLORI / Sérologie (vidas) -----	B	180	Total : B 640
Prélèvements :			
Sang-----	Pc	1,5	
Prélèvement à domicile	+ 30 Dh		
TOTAL DOSSIER		870,00 DH	

Arrêtée la présente facture à la somme de :

Huit Cent Soixante Dix Dirhams

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES ARMES  
55, Av. Moulay Hassan 1er - Casa  
Tél : 05 22 27 86 57 / 27 19 70  
Fax : 05 22 26 02 47

55, شارع مولاي الحسن الأول  
الدار البيضاء 20070  
55, Av. Moulay Hassan 1er  
Casablanca 20070



**A. ALAMI**  
Pharmacien Biologiste  
Diplômé de la Faculté de Paris

**H. LAZRAQ**  
Pharmacien Biologiste  
Diplômé de la Faculté de Reims

Dossier ouvert le : 08/06/23



**Madame SAMINE FATIMA EP EL MOUMNI**  
Docteur MUSTAPHA OUDRIHRI

Réf. : 23F282



Edition du : 08/06/23

Page 1/5

Compte Rendu

## HEMATOLOGIE

### NUMERATION FORMULE SANGUINE (SYSMEX XS1000)

#### NUMERATION GLOBULAIRE

			Normales (Femme Adulte)	Antériorité
LEUCOCYTES	:	8 460 / mm <sup>3</sup>	4000 - 10000	10490
HEMATIES	:	4,34 M / mm <sup>3</sup>	3,8 - 5,4	4,26
HEMOGLOBINE	:	13,3 g/dl	12,5 - 15,5	13,1
HEMATOCRITE	:	38,9 %	37 - 47	38,7

#### CONSTANTES ERYTHROCYTAIRES

VGM (Volume Globulaire Moyen)	:	89,6 fl	82 - 98	90,8
TCMH (charge)	:	30,6 pg	27 - 32	30,8
CGMH (Concentration)	:	34,2 g/dl	32 - 36	33,9

#### FORMULE LEUCOCYTAIRE

P. NEUTROPHILES	:	65,8 %	soit 5 567 / mm <sup>3</sup>	1800 - 7500	8266
LYMPHOCYTES	:	25,8 %	soit 2 183 / mm <sup>3</sup>	1500 - 4500	1206
MONOCYTES	:	8,2 %	soit 694 / mm <sup>3</sup>	< 1000	1607
P. EOSINOPHILES	:	0,0 %	soit 0 / mm <sup>3</sup>	40 - 800	0
P. BASOPHILES	:	0,2 %	soit 17 / mm <sup>3</sup>	< 200	10

PLAQUETTES	:	353 10 <sup>3</sup> /mm <sup>3</sup>	150 - 400	275
------------	---	--------------------------------------	-----------	-----

### BIOCHIMIE SANGUINE (Cobas C 311)

			Normales	Antériorité
* SODIUM (Na <sup>+</sup> )	:	133 mmol/l	135 - 145	129
	Soit :	3,06 g/l	3,1 - 3,33	2,97
POTASSIUM (K <sup>+</sup> )	:	4,6 mmol/l	3,8 - 5,1	3,9
	Soit :	0,18 g/l	0,15 - 0,2	0,15

**Hicham LAZRAQ**  
Pharmacien Biologiste  
LABORATOIRE ARMES

55, شارع مولاي الحسن الأول  
الدار البيضاء 20070  
55, Av. Moulay Hassan 1er  
Casablanca 20070

A. ALAMI  
Pharmacien Biologiste  
Diplômé de la Faculté de Paris

H. LAZRAQ  
Pharmacien Biologiste  
Diplômé de la Faculté de Reims

Dossier ouvert le : 08/06/23

Edition du : 08/06/23



Madame SAMINE FATIMA EPEL MOUMNI  
Docteur MUSTAPHA OUDRHIRI

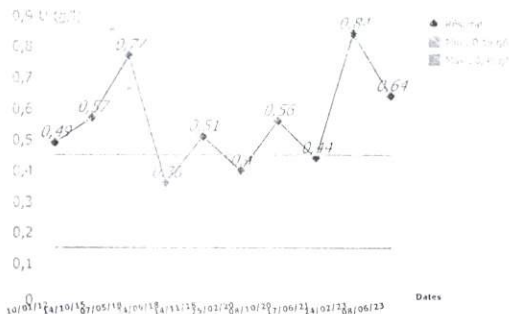
Réf : 23F282



Page 2/8

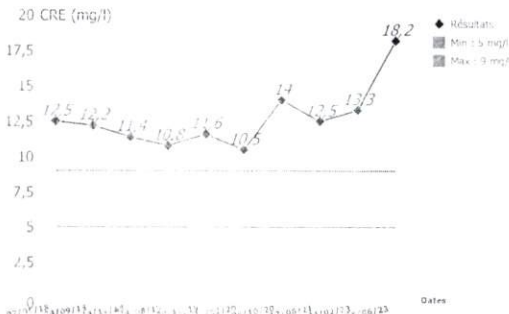
\* UREE : 0,64 g/l 0,15 - 0,45 0,84  
Soit : 10,66 mmol/l 2,5 - 7,5 13,95

HISTORIQUE



\* CREATININE SANGUINE : 18,2 mg/l 5 - 9 13,3  
Soit : 161,1 µmol/l 14 - 79,65 117,1

HISTORIQUE



55. شارع مولاي الحسن الأول  
الدار البيضاء 20070  
55, Av. Moulay Hassan 1er  
Casablanca 20070

Tél. : 05 22 27 86 57 / 27 19 70 • Fax : 05 22 26 02 47 • E-mail : dlazraqhicham@gmail.com • Patente : 35500316 • CNSS : 1519753 • ICE : 001745097000034  
I.F : 40300165 • INPE : 093000065 • Domiciliation Bancaire : SGMB Agence 'A' - 84, Bd. Med V Casablanca - RIB : 022 780 000 001 00 063 179/49 74



**A. ALAMI**  
Pharmacien Biologiste  
Diplômé de la Faculté de Paris

**H. LAZRAQ**  
Pharmacien Biologiste  
Diplômé de la Faculté de Reims

Dossier ouvert le : 08/06/23

Edition du : 08/06/23



Madame SAMINE FATIMA EP EL MOUMNI  
Docteur MUSTAPHA OUDRIHRI

Réf : 23F282



Page : 5/5

Compte Rendu

## BACTERIOLOGIE

SEROLOGIE HELICOBACTER PYLORI :  
(Technique ELFA - BIOMERIEUX VIDAS)

0,50 U

Interprétation

< 0,75 : Négatif

0,75 à 1,00 : Equivoque

> 1,0 : Positif

Hicham LAZRAQ  
Pharmacien Biologiste  
LABORATOIRE ARMES

55, شارع مولاي الحسن الأول  
الدار البيضاء 20070  
55, Av. Moulay Hassan 1er  
Casablanca 20070