

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

M23-0015357

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : <u>1542</u>	Société : <u>A77814</u>	
<input type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :
Nom & Prénom : <u>KOSSI M HAMED</u>		
Date de naissance : <u>01 - 01 - 1940</u>		
Adresse : <u>oulad Ochamem</u>		
Tél. : Total des frais engagés : Dhs		

Cadre réservé au Médecin

Autorisation CNDP N° : AA-215 / 2019



Cachet du médecin :

Date de consultation : 25/09/2023

Nom et prénom du malade : Mme Fouzia Ben Abdellah

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Alzheimer

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

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.

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
25/05/23	CA		152,00	D GENERALISTE GH 9 IMM 72 AD Dar Essalam CASABLANCA RDC 06 65 17 87 99 Tel 06 22 91 56 48 Gsm 06 65 17 87 99

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 Kader Karray Kader Karray El Noureddine El - Casablanca	25/03/23	353,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient des travaux
				Montants des soins
				Début d'exécution
				Fin d'exécution
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H 25533412 00000000	G 21433552 00000000		Coefficient des travaux
	D 00000000 35533411	B 00000000 11433553		
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			
				Montants des soins
				Date du devis
				Date de l'exécution

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

DOCTEUR ASMAA AZEF



الدكتورة أسماء عازف

Médecine Générale

Echographie

Electrocardiogramme

Visite Médicale Permis De Conduire

Hijama médicale

Médecine De Travail

الفحص الطبي، خصبة الساقية

الفحص بالصدى

الفحص بالصدى

خطب القلب

الخطب والمحاجات

حاجة طيبة

طب الشفاف

Casablanca le : 25/09/23

46.02 H = Balihdel Rkis gous Bodni

1. Stairil
1 → e × 3 (j **steps**)

60.00
2- Fuflex

78.00
3 - Pandaria SP tri
82.15

4- ~~Athenor 100~~ →
~~33.00~~ ~~1 p (j) le - dle~~

5- Referrals        

إقامة دار السلام - طريق مولاي التهامي - عمارة 9 - شقة 72 - الطابق السفلي - الدار البيضاء
Résidence Dar Essalam - Route Moulay Thami - Gh9 Imm. 72 Appt 2 Rdc Casablanca

05 22 91 56 48

06 65 17 87 99

6 - Hareef 300
39,00 1 p (j le moins)

350,00

~~Dr. AZIZ ASMAA
GENERALISTE
Res. Dar Essalam GH 9 Imm 72 App 2
RDC CASABLANCA
Gsm: 06 65 17 87 99 Tél: 05 22 91 56 48~~

~~Dr. M. A. AHMED RAYAN
Résidence cite Essalam Nour El Oulfa GH 9
Tél/Fax: 05 22 89 83 83
Casablanca~~



MEFSAL® 7,5 mg, comprimé - B/10 & B/20
MEFSAL® 15 mg, comprimé sécable - B/10 & B/20
(Méloxicam)

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

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

Si vous avez toutes autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Substance active :

- MEFSAL® 7,5 mg, comprimé :

Méloxicam

Pour 1 comprimé sécable 7,5 mg

- MEFSAL® 15 mg, comprimé sécable :

Méloxicam

Pour 1 comprimé sécable

Excipients: Amidon prégalatinisé (1500), Lactose monohydraté, Amidon de maïs, Citarate de cellulose, Cellulose microcrystalline (Avicel pH102), Silice colloïdal anhydre, Stéarate de magnésium q.s.p. 1 comprimé

Excipient à effet notable : Lactose monohydraté.

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Anti-inflammatoire non stéroïdiens, Oxican - code ATC : M01AC06.

MEFSAL® contient une substance active dénommée méloxicam.

Le méloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

MEFSAL® est utilisé dans

• Le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose,

• Le traitement de longue durée :

- De la polyarthrite rhumatoïde,

- De la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew).

4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Veuillez à tout temps prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie :

La dose recommandée est de :

• Poussées aiguës d'arthrose

7,5 mg comprimé à 7,5mg ou un demi-comprimé à 15mg) une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 15 mg (deux comprimés à 7,5mg ou 1 comprimé à 15mg) une fois par jour.

• Polyarthrite rhumatoïde et Spondylarthrite ankylosante

15 mg (deux comprimés à 7,5mg ou un comprimé à 15mg) une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé à 7,5mg ou un demi-comprimé à 15mg) une fois par jour.

Mode d'administration :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau, ou un autre liquide, au cours d'un repas.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais MEFSAL® dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique au Méloxicam ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,

• Au cours des trois derniers mois de la grossesse,

• Enfant et adolescents de moins de 16 ans,

• Si vous êtes allergique à l'aspiren ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS),

• Si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspiren ou d'autres AINS :

- Respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme),

- Obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux),

- Erptions cutanées / urticaire,

- Gonflement soutenu des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux ou de l'œil, ou de la bouche ou de la gorge, rendent éventuellement la respiration difficile (ordre de Quincke),

• Si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :

- Un saignement de l'estomac ou des intestins,

- Des perforations de l'estomac ou des intestins,

- Ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins,

- Antécédents d'ulcères ou de saignements récidivants péptiques ou de l'estomac (ulcération ou saignement s'étendant profond au moins deux fois),

- Insuffisance hépatique sévère,

- Insuffisance rénale sévère non dialysée,

- Saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire),

- Troubles hémorragiques de quelque type que ce soit,

- Insuffisance cardiaque sévère,

• Intolérance à certains sures étant donné que ce produit contient du lactose (voir rubriques « Composition» et « Mise en garde spéciale et précautions particulières

d'emploi »).

Si vous n'êtes pas certain à propos d'un des points ci-dessus, parlez-en à votre médecin.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, MEFSAL® peut entraîner des effets indésirables.

Arthrites de sacro-iliaques

Toujours le plus fréquent

• Réactions cutanées

la peau, le p

jeu le pronost

ses mous

insuffisance

provocant

de la peau. Celle

muqueuses.

• Gonflement des tissus sous la peau ou les muqueuses, par exemple

autour des yeux, gonflement du visage et des lèvres, de la bouche,

rendant éventuellement la respiration difficile,

des jambes (ordre des membres inférieurs)

• Essoufflement ou crise d'asthme,

• Inflammation du foie (hépatite). Ceci peut entraîner

Jaunissement de la peau ou des globes oculaires

• Douleurs abdominales,

• Perte d'appétit.

Tout effet indésirable du tube digestif, plus particulier

• Saignements (entrant une coloration des sel

• Ulcération du tube digestif (entrant des dou

Les saignements de l'appareil digestif peuvent

d'ulcères ou l'apparition d'une perforation au n

sévères et potentiellement fatale, en p

Informez immédiatement votre médecin, si vous

avez des symptômes de l'appareil digestif suite à l'utilisation d'AINS, en particulier si vous

avez amené à suivre toute modification de votre état pendant le traitement.

Si vous présentez des troubles de la vue, ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machine

Effets indésirables généraux des médicaments anti-inflammatoires non

stéroïdiens (AINS)

L'utilisation de certains médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) peut

accompagner, en particulier avec des doses élevées et dans le cas de traitement de

longue durée, d'un risque légèrement augmenté d'occlusion des vaisseaux artériels

(événuements, thromboembolies artérielles), pouvant provoquer une crise cardiaque

(infarctus du myocarde) ou accident vasculaire cérébral (apoplexie).

Des rétentions de liquides (œdèmes), une augmentation de la pression artérielle

(hypertension) et une insuffisance cardiaque ont été observées en association avec le

traitement par AINS.

Les effets indésirables les plus couramment observés affectent l'appareil

digestif (événuements gastro-intestinaux) :

• Ulcères de l'estomac et de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères

peptiques/gastrododénaux),

• Perforation de la paroi intestinale ou saignement digestif (évolution parfois fatale),

en particulier chez les personnes âgées.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés après l'administration d'AINS:

• Sensation de malaise (nausées) et vomissements,

• Selles molles (diarrhées),

• Flatulence,

• Constipation,

• Indigestion (dyspepsie),

• Douleurs abdominales,

• Selles de couleur noire provoquée par un saignement au niveau digestif (mélénée),

• Vomissement de sang (hématemèse),

• Inflammation de la muqueuse buccale avec ulcérations (stomatite ulcéreuse),

• Aggravation des inflammations de l'appareil digestif (par exemple exacerbation de

celle ou de la maladie de Crohn).

Moins fréquemment, une inflammation de l'estomac (gasinterie) a été observée.

Effets indésirables du Méloxicam - la substance active de MEFSAL® :

• Très rares : touche plus d'1 patient sur 10

• Événements indésirables gastro-intestinaux tels qu'indigestion (dyspepsie),

sensation de malaise (nausées) et vomissements, douleurs abdominales,

constipation, flatulence, selles molles (diarrhées),

• Fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 100

• Céphalées,

• Peu fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 1000

• Éclatements,

• Vertiges,

• Somnolence,

• Anémie (réduction de la concentration en hémoglobine, pigment rouge du sang),

• Augmentation de la pression artérielle (hypertension),

• Bouffées de chaleur (rougeur temporaire du visage et du cou),

• Rétention hydro-sodée,

• Augmentation du taux de potassium (hyperkaliémie). Ceci peut entraîner les

symptômes suivants :

• Troubles du rythme cardiaque (arythmies),

• Palpitations (perception de ses propres battements cardiaques de façon exacerbée),

• Faiblesses des muscles.

39,00

MEFSAL® 15 mg

10 comprimés sécables



6 118000 082019

• Efect...
Inflam...
• Réactio...
• Raah c...
cheveu...
• Gonf...
perfomi...
rendan...
• Anom...
enzym...
villai...
• Anom...
sanguin...
• Anom...
la créa...
• Graves réacti...
syndrome de Ste...
• Urticaire,...
• Anomalies de la vu...
• Vision floue
• Inflammation du bl...
• Très rare : touc...
• Formation de clo...
L'érythème polymor...
taches, des marqu...
réaction peut égale...
• Inflammation de la...
• Jaunissement de gr...
• Douleurs ab...
• Perte d'app...
• Insuffis...
par exempl...
• Perf...
• Indépla...
disponib...
• Confus...
• Vision...
• Esou...
• Photo...
• une...
AINS...
• Per...
chez...
poten...
oss...
- Una...
- Des...
- Del...
- Pa...
Effe...
don...
• Me...
• Ca...
• Ma...
• Pr...
Déci...
La...
imp...
mér...
7...
D'...
List...
Si...
av...
Ad...

احتمال تكون البراز بالأسود نتيجة حذف الحديد.
هذه التأثيرات الغير مرغوب فيها غير مؤذية.
إذا لاحظت أثار جانبية غير مدرجة في هذه الشرة، أو في حالة تفاقم بعض الأعراض الجانبية اختر طبيبك أو الصيدلاني.

د. جيبيه محربين فيريلكس 40 ملخ محلول لشرب .
يجب تخزينه عند درجة حرارة لا تتجاوز 30 درجة سلسيلوس، يتعين الإحتفاظ به بعيداً عن متناول وانظار الأطفال.
لابد استعمال فيريلكس 40 ملخ محلول لشرب بعد تاريخ انتهاء الصلاحية بين على العلبة.
يشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم في الشهر.
يجب الا يتم طرح الأدوية الغير المستعملة مع القامة المنزلية. أطلب من الصيدلاني أن يبين لك كيف تتخلص من هذه الأدوية الغير مستعملة من شأن هذه التأثيرات ان تحافظ على البيئة.

6. معلومات إضافية :
مكونات فيريلكس 40 ملخ محلول لشرب :
المادة الفعالة هي بروتين سينسيلات الحديد (يحتوي على بروتينات الحليب) :
كل قارورة من 15 مل من محلول لشرب تحتوي على 800 ملخ من بروتين سينسيلات الحديد. ما يعادل 40 ملخ من الحديد.
المكونات الأخرى هي :
سربيتون (E-420)، بروبيلان كليكول، ميتيل باراهيدروكسيبنزوات الصوديوم (E-219)، بروبيل باراهيدروكسيبنزوات الصوديوم (E-217)، سكرين الصوديوم، نكهة بلاك بيري، أحلاح الصوديوم و الماء.

مظهر المنتج ومحظى العلبة :
فيريلكس 40 ملخ محلول لشرب شفاف ذو لونبني مع رائحة مميزة.
علبة من 10 قارورات.

مسؤول التصنيع :
إيتالفرماكوا
S.A.
28108
الكترينداس. مدريد.
إسبانيا

صاحب رخصة التسويق :



المختبر الصيدلي فيرساليا
المنطقة الصناعية حد السوالم، تجزئة 149.
إقليم برشيد. المغرب.

قد يسبب السوربيتون أضطرابات معدية معوية وتاثير تسهيل خفيف.
يحتوى هذا الدواء على 61.1 ملخ من البروبيلين جليكول في كل قantine، أي
الإداة أقل من 4 أسابيع تحدث إلى
وية أخرى تحتوى

من الرئيسي للـ
من الحد الأقصى
روة) فإنه يحتوى على
رات (E-217)، و ملح
PPV 60,00 Dls
6 118001 240016

3. كيفية تناول فيريلكس 40 ملخ محلول لشرب :
اتبع بالضبط المقادير الموصوفة من قبل طيبك أو الصيدلاني. إذا كان لديك شك، استشر طيبك، لأنفسك أن تأخذ دوائك.

طيبك يحدد لك مدة العلاج لا توقف العلاج لأنك لن تحصل على النتائج المرجوة. يفضل تناول هذا الدواء قبل ساعات قليلة من وجبات الطعام. محتوى الكاربو嚷 ممكن أن يأخذ مباشرة أو يخفف بما.

الجرعات المعتادة هي :
الكبار : 1 إلى 2 كارورات في اليوم، حسب تعليمات طيبك (ما يعادل 40-80 ملخ من الحديد) في جزءين.

الأطفال : 1.5 مل/كيلو يوم (ما يعادل 4 ملخ من الحديد/كيلو يوم) في جرعتين، أو حسب تعليمات طيبك.

مدة العلاج تعتمد على طبيعة وافية نقص الحديد. يجب أن يستمر العلاج حتى يتم إستعادة مخزون الحديد في الجسم.
أخبر طيبك إذا تبين لك أن نتيجة العلاج بفيريلكس جيدة جداً وضعيقة جداً.

إذا تناولت جرعات أكثر من الأزم من فيريلكس 40 ملخ محلول لشرب
لشرب مالذي يجب عمله :
استشر فوراً طيبك أو الصيدلاني او اتصل بمركز مكافحة التسمم
والقيقة الدوائية الهاتف : 00212.537.68.64.

إذا نسيت أن تأخذ فيريلكس 40 ملخ محلول لشرب :
لاتأخذ جرعتين مرة واحدة قصد تعويض الجرعة المنسية.
إذا نسيت أن تأخذ جرعة، يجب أخذها في أسرع وقت ممكن، وتواصل
وقت العلاج المعتاد.
إذا كان لديك شك في استعمال هذا الدواء، استشر طيبك أو
الصيدلاني.

4. التأثيرات الغير مرغوب فيها :
شأنه في ذلك شأن كل الأدوية، فيريلكس 40 ملخ محلول لشرب يمكن أن
تكون له تأثيرات الغير مرغوب فيها، دون أن يعني ذلك أن كل الأشخاص
يعانون منها.
التأثيرات الغير مرغوب فيها التالية تتعدد في ترددات غير معروفة :

اضطرابات معدية معوية : الألم في المعدة، غثيان، إمساك أو إسهال
الذي عادة ما يختفي عن طريق تخفيض الجرعة أو عند الضرورة أو عند
مقاطعة العلاج.

اضطرابات الجلد والنسيج تحت الجلد :
تفاعل أرجي.

ATENOR® 100 mg

Comprimés sécables

Aténolol

Boîtes de 14 ; 28 ou 56

1. Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.
2. Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
3. Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
4. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si leurs symptômes sont identiques aux vôtres.
5. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.
6. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne figure pas dans cette notice.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ATENOR, Comprimés ET DANS QUOI EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique BETA-BLOQUANT/SELE

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un «bêta-bloquant». Il diminue certains effets (bêta) du système sympathique de régulation cardiovasculaire. Ce médicament est préconisé dans les cas suivants:

- Hypertension artérielle,
- Prévention des crises douloureuses de l'angine de poitrine,
- Après un infarctus du myocarde,
- Certains troubles du rythme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ATENOR?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Sans objet.

Contre-indications

Ne prenez jamais ATENOR :

- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives dans leurs formes sévères (formes sévères d'asthme et de maladie des bronches et des poumons avec encrassement),
- Insuffisance cardiaque non contrôlée par le traitement (défaillance des fonctions du cœur non contrôlées par le traitement),
- Choc cardiogénique (choc d'origine cardiaque),
- Bloc auriculo-ventriculaire des second et troisième degrés non appareillés (certains cas de troubles de la conduction cardiaque),
- Angor de Prinzmetal (dans les formes pures et en monothérapie) (variété de crises d'angine de poitrine),
- Maladie du sinus (y compris bloc sino-auriculaire),
- Bradycardie importante (< 45 - 50 battements par minute) (ralentissement du rythme cardiaque),
- Phénomène de Raynaud et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères (troubles circulatoires symétriques des doigts avec engourdissements et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères),
- Phéochromocytome non traité (excroissance de la glande méridionale secrétant des substances provoquant une hypertension artérielle sévère),
- Hypotension (diminution de la pression artérielle),

- Hypersensibilité à l'Aténolol,
- Antécédent de réaction anaphylactique.



octaffanine

écautions

ales

BRUTALEME

ment est déco
camem

en cas de
certaines ma

Si vous devez subir une intervention

lic

ule

ca

am

donn

as et le

oduits a

37,00



alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement
En cas de besoin, ce médicament peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement. Si ce traitement est pris en fin de grossesse, il peut être nécessaire de surveiller le nouveau-né. Ce traitement est contre-indiqué pendant l'allaitement. Demandez conseil à votre médecin avant de prendre tout médicament.

Sportifs

L'attention des sportifs est attirée sur ce médicament comme sur un principe actif pouvant induire une dépendance lors des contrôles antidopage.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules
Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE ATENOR?

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

Posologie

La posologie est variable en fonction de l'efficacité adaptée à chaque patient.

Mode d'administration

Viale orale.

Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau.

Fréquence d'administration

DANS TOUS LES CAS, SE CO

PRESCRIPTION MEDICALE.

Durée de traitement

Dans la majorité des affections, le traitement doit être prolongé de quelques mois ou années.

- effort physique

- en cas de fatigue

supplémentaire dans certaines situations :

PROPRIÉTÉS : MANEF 300 mg, riche en magnésium et vitamines B6 et B2, permet un appor

Par comprimé effervescent	Composition	MAGNÉSIUM (oxyde de magnésium d'origine marine)	300 mg	VITAMINE B6 2 mg	VITAMINE B2 1,6 mg
---------------------------	-------------	--	--------	---------------------	-----------------------

phosphate tricalcique ; édulcorant : saccharinat de sodium ; vitamines B6, B2.
poudre à lever : carbonate de soude ; support : polyéthylène glycol ; arôme orange sanguine ; support :
agent de charge : sorbitol ; Acidifiant : acide citrique ; Minéral : oxyde de magnésium d'origine marine ;

INGRÉDIENTS :

MANEF - Arôme orange sanguine. Sans sucres. Sans gluten.

m fort + Vitamines B6, B2

nef 300mg

