

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 5291

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

AMAL Zoubida

Date de naissance :

Adresse :

MAYADSS FAYZI Benslimane

Tél. :

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 05/10/2013

Nom et prénom du malade : Amal Zoubida Age :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

HJA

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) : Amal Zoubida

8

Déclaration de Maladie

M22- 0049744

179410

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 Recouvrement des Actes
5/10/2023	Consultation	300		RECOUVRÉ PAR LE MÉDECIN LE 16/10/2023 Dr. [Signature]

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>Docteur MENDOZA INPE : 092023532 ICE : 0005052600032</i>	05/10/23	800,90

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important:

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

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

A diagram of a dental arch (maxilla) with numbered teeth (1 through 8) on both the upper and lower arches. The teeth are arranged in a curve, with 1 at the upper central, 2 at the upper lateral, 3 at the upper molar, 4 at the lower molar, 5 at the lower lateral, 6 at the lower central, 7 at the upper canine, and 8 at the lower canine. A coordinate system is overlaid on the arch, with the vertical axis labeled 'H' at the top, the horizontal axis labeled 'G' to the right, and the diagonal axis labeled 'B' at the bottom. The arch is oriented such that the upper teeth curve upwards and to the right, while the lower teeth curve downwards and to the left relative to the coordinate axes.

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. BAADDY Naima

Spécialiste en Cardiologie
Lauréate de la faculté de médecine casablanca
Diplômé de la faculté de médecine bordeaux
Hypertension artérielle - Express d'effort
Echographie doppler cardiaque et vasculaire
Holter rythmique - Holter tensionnel



الدكتورة بعدي نعيمة

خرسanche كلية الطب و المصيصة
بالدار البيضاء و بوردو بفرنسا
ارتفاع الضغط الدموي
فحص القلب و الشرايين بالصدى و الدوبلير بالألوان
تخطيط القلب أثناء المجهود

27,00

Casablanca le :

05/10/2023

LOT: 09323627
LDR: 04/2028
PPV: 27.00 DH

PPV: 49,60 DH
LOT: 23C29
EXP: 03/2026

نـ Amal Zoubida

PPV: 49,60 DH
LOT: 23C29
EXP: 03/2026

114,30 x 3

Dipragar

500 mg

15

Nafixam SIAS

1-0-0

1-0-0

68,80 x 3

Amorex

500 mg

15

0-0-0

35,70 x 1

Alprazolam

500 mg

15

0-0-1/2

69,60 x 1

Pharmacie MENDOZA

MENDOZA

15

0-0-1

21/10/2023

Docteur MENDOZA

DOUCHE

15

0-0-1

1800 Berrouissi 105
Casablanca Tel: 05 22 73 40 30

Docteur MENDOZA

MENDOZA

15

0-0-1

1800 Berrouissi 105
Casablanca Tel: 05 22 73 40 30

Docteur MENDOZA

MENDOZA

15

0-0-1

1800 Berrouissi 105
Casablanca Tel: 05 22 73 40 30

Docteur MENDOZA

MENDOZA

15

0-0-1

المستعجلات: 05 22 75 18 35 - الهاتف: 06 59 21 92 17

Al Qods, Res : Riad El Bernoussi imm C N 9,2ème étage
(En face Bayti , ancienne route de Rabat)

الدكتورة بعدي نعيمة
Dr. BAADDY Naima
Cardiologue

طبيبة متخصصة في أمراض القلب، والشرايين
Cité Algois France 16 Numéro 7
1er étage Riad El Bernoussi Casablanca
Tel: 05 22 73 40 30



ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

Comprimés sécables

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
4. INI
5. cor
6. I.

LOT 231383 1
EXP 04 2026
PPV 35.70

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique ANXIOLYTIQUE

Ce médicament appartient à la classe des benzodiazépines.

Indications thérapeutiques

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?

Contre-indications

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

Ne prenez jamais ALPRAZ, comprimé sécable dans les cas suivants :

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

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

Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales

Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à la lutte contre l'anxiété.

Mises en garde

Si une perte d'efficacité survient lors de l'administration, arrêtez immédiatement l'utilisation. Les symptômes physiques semblent favoriser la survenue de la dépendance :

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou non, y compris alcoolique.

La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants.

Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un phénomène de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de signes tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires,

mais on peut observer agitation, une irritation, un engourdissement des extrémités, une perte au bruit, à la lumière, physiques, etc...

Les modalités de

doivent être définies. La diminution très progressive des doses et l'espacement des doses représentent la meilleure manière de prévenir ce phénomène de sevrage. Le sevrage sera d'autant plus lent que le traitement aura été long. Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de sevrage peut se produire. Il est alors nécessaire de faire un TRAITEMENT TRANSITOIRE des symptômes de sevrage qui avaient justifié l'administration initiale.

Des troubles de la vigilance et des altérations des fonctions psychiques sont susceptibles de se produire quelques heures qui suivent la prise de ce médicament. Chez certains sujets, ces effets peuvent provoquer des réactions de type anxiolytique recherché : insomnie, sommeil agité, nervosité, tension, modifications de l'humeur, voire des comportements agressifs ou dangereux (agressivité, violence, ou son entourage, ou son état de santé). Ces effets peuvent être provoqués par le comportement automatiques.

Si une ou plusieurs réactions de ce type surviennent, contactez immédiatement votre pharmacien. Les benzodiazépines doivent être utilisées avec précaution chez le sujet âgé, en cas de maladie chronique et/ou de troubles psychiques qui peuvent favoriser des réactions de ce type. Ces conséquences sont courantes dans la population.

En raison de la présence d'effets secondaires, ce médicament ne doit pas être pris par les personnes souffrant de galactosémié, de malabsorption du glucose, ou de déficit en vitamines B6 et B12, ou de déficit en vitamines C et E, ou de maladies métaboliques rares.

Précautions d'emploi

La prise de ce médicament doit être suivie d'un suivi médical renforcé. Les personnes souffrant d'insuffisance rénale ou hépatique, ou d'un sevrage alcoolique, doivent être suivies de près. Les personnes souffrant de maladie de Parkinson ou de maladie de Huntington doivent être suivies de près.



ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

Comprimés sécables

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
4. INI
5. cor
6. I.

LOT 231383 1
EXP 04 2026
PPV 35.70

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique ANXIOLYTIQUE

Ce médicament appartient à la classe des benzodiazépines.

Indications thérapeutiques

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?

Contre-indications

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

Ne prenez jamais ALPRAZ, comprimé sécable dans les cas suivants :

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

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

Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales

Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à la lutte contre l'anxiété.

Mises en garde

Si une perte d'efficacité survient lors de l'administration, arrêtez immédiatement l'utilisation. Les symptômes physiques semblent favoriser la survenue de la dépendance :

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou non, y compris alcoolique.

La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants.

Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un phénomène de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de signes tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires,

mais on peut observer agitation, une irritation, un engourdissement des extrémités, une perte au bruit, à la lumière, physiques, etc...

Les modalités de

doivent être définies. La diminution très progressive des doses et l'espacement des doses représentent la meilleure manière de prévenir ce phénomène de sevrage. Le sevrage sera d'autant plus lent que le traitement aura été long. Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de sevrage peut se produire. Il est alors nécessaire de faire un TRAITEMENT TRANSITOIRE des symptômes de sevrage qui avaient justifié l'administration initiale.

Des troubles de la vigilance et des altérations des fonctions psychiques sont susceptibles de se produire quelques heures qui suivent la prise de ce médicament. Chez certains sujets, ces effets peuvent provoquer des réactions de type anxiolytique recherché : insomnie, sommeil agité, nervosité, tension, modifications de l'humeur, voire des comportements agressifs ou dangereux (agressivité, violence, ou son entourage, ou son état de santé). Ces effets peuvent être provoqués par le comportement automatiques.

Si une ou plusieurs réactions de ce type surviennent, contactez immédiatement votre pharmacien. Les benzodiazépines doivent être utilisées avec précaution chez le sujet âgé, en cas de maladie chronique et/ou de troubles psychiques qui peuvent favoriser des réactions de ce type. Ces conséquences sont plus courantes dans la population.

En raison de la présence d'effets secondaires, ce médicament ne doit pas être pris par les personnes souffrant de galactosémié, de malabsorption du glucose, ou de déficit en vitamines B6 et B12, ou de déficit en vitamines C et E, ou de maladies métaboliques rares.

Précautions d'emploi

La prise de ce médicament doit être suivie d'un suivi médical renforcé. Les personnes souffrant d'insuffisance rénale ou hépatique, ou d'un sevrage alcoolique, doivent être suivies de près. Les personnes souffrant de maladie de Parkinson ou de maladie de Huntington doivent être suivies de près.

DIPREZAR®

Losartan 50 mg + Hydrochlorothiazide 12,5 mg

Comprimé pelliculé, boîte de 30

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

* Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

* Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourraient l'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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimés pelliculés et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimés pelliculés ?

3. Comment prendre DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimés pelliculés ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimés pelliculés ?

6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Antagonistes de l'angiotensine II et diurétiques - code ATC : C09DA01

DIPREZAR® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sel. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

DIPREZAR® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle (pression sanguine élevée).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimés pelliculés ?

Ne prenez jamais DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimé pelliculé :

* Si vous êtes allergique au losartan, à l'hydrochlorothiazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

* Si vous êtes allergique aux autres dérivés sulfamide (par exemple autres diurétiques thiazidiques, certains antibactériens tels que le cotrimoxazole ; si vous n'êtes pas sûr, demandez à votre médecin).

* Si votre fonction hépatique est gravement altérée.

* Si vous avez un faible taux de potassium ou de sodium ou un taux élevé de calcium qui ne peuvent pas être corrigés par un traitement.

* Si vous avez une goutte.

* Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre DIPREZAR® en début de grossesse – voir rubrique « Grossesse »).

* Si votre fonction rénale est gravement altérée ou si vos reins ne produisent plus d'urine,

* Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament destiné à réduire la pression artérielle contenant de l'olésirine.

EN CAS DE DOUCE, VOUS DEVEZ DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prenez attention avec DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimés pelliculés :

Mises en garde et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien avant de prendre DIPREZAR®.

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou suspectez de devenir) enceinte. DIPREZAR® est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car cela pourraient entraîner gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse (voir rubrique « Grossesse »).

Il est important de prévenir votre médecin avant de prendre DIPREZAR®.

* Si vous avez déjà eu un gonflement du visage, des lèvres, de la gorge ou de la langue,

* Si vous prenez des diurétiques,

* Si vous faites un régime sans sel,

* Si vous avez ou avez des vomissements importants et/ou des diarrhées,

* Si vous avez une insuffisance cardiaque,

* Si votre fonction rénale est altérée (voir rubrique 2 « Ne prenez jamais DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé »).

* Si vous avez un rétrécissement des artères rénales (sténose artérielle rénale) ou avez un rein fonctionnel unique, ou si vous avez récemment reçu une transplantation rénale.

* Si vous avez un rétrécissement des artères (athérosclérose), de l'angle de poitrine (douleur thoracique du fait d'une mauvaise fonction cardiaque),

* Si vous avez une sténose des valves aortique ou mitrale (rétrécissement des valves du cœur) ou une cardiopathie hypertonique (une maladie induisant un épaissement du muscle cardiaque),

* Si vous êtes diabétique,

* Si vous avez eu de la goutte,

* Si vous avez ou avez eu des problèmes allergiques, d'asthme ou une maladie donnant des douleurs des articulations, un rash cutané et de la fièvre (lupus érythémateux disséminé),

* Si vous avez un taux élevé de calcium ou bas de potassium, ou si vous suivez un régime pauvre en potassium,

* Si vous deviez subir une anesthésie (même chez le dentiste) ou une intervention chirurgicale ou si vous allez faire des tests pour vérifier votre fonction parathyroïde, vous devez informer votre médecin ou l'équipe médicale que vous prenez des comprimés de losartan potassique et d'hydrochlorothiazide.

* Si vous avez une hyperaldostéronisme primaire (un syndrome associé à une augmentation de la sécrétion d'aldostéron suite à une anomalie des glandes surrenales),

* Si vous prenez un des médicaments suivants destinés à traiter la pression artérielle élevée :

* Un IEC (par exemple énalapril, lisinopril, ramipril), en particulier si vous avez des problèmes rénaux liés au diabète,

* Un diurétique.

Votre médecin pourra être amené à vérifier votre fonction rénale, votre pression artérielle, et les taux d'électrolytes (du potassium, par exemple) dans votre sang à intervalles réguliers.

Les patients qui prennent de l'HCTZ seul ou en association avec d'autres médicaments peuvent être à risque de développer une tumeur de la peau (mélanome). Les patients qui prennent de l'HCTZ seul ou en association avec d'autres médicaments peuvent être à risque de développer une tumeur de la peau (mélanome).

Les tumeurs cutanées suspectes doivent être examinées et traitées par un dermatologue.

Afin de réduire le risque de cancer de la peau, il est recommandé de porter des vêtements de protection et aux rayons UV et d'avoir une protection adéquate.

L'utilisation d'HCTZ doit aussi être réexaminée avec votre médecin.

Voir également la rubrique « Ne prenez jamais DIPREZAR® sans information ».

Enfants et adolescents :

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® chez les enfants.

Autres médicaments et DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez d'autres médicaments.

Les diurétiques tels que l'hydrochlorothiazide sont des médicaments.

Les préparations à base de lithium ne doivent pas être utilisées avec DIPREZAR®.

Des préparations pour le traitement de l'hypertension qui contiennent des sels de calcium, des sels de potassium, d'autres diurétiques, certains laxatifs, certains médicaments pour contrôler le rythme cardiaque ou les médicaments pour contrôler votre pression artérielle.

Il est aussi important pour votre médecin de savoir si :

* D'autres médicaments pour abaisser votre pression artérielle,

* Des stéroïdes,

* Des médicaments pour le traitement du cancer,

* Des antalgiques,

* Des médicaments pour le traitement d'infections fongiques,

* Des médicaments contre l'arthrose,

* Des résines utilisées pour lutter contre un taux important de cholestérol dans le sang,

* Des médicaments myorelaxants,

* Des somnifères,

* Des opioïdes tels que la morphine,

* Des « amines pressives » tels que l'adrénaline ou les médicaments qui libèrent l'adrénaline dans le sang.

Votre médecin peut être amené à modifier la dose de DIPREZAR®.

Si vous prenez un IEC ou l'lisinopril (voir également rubrique 2), informez votre médecin qui vous prescrit DIPREZAR®.

Informez aussi votre médecin que vous prenez DIPREZAR®.

Voir également les produits de contraste iodés.

DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimé pelliculé :

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimé pelliculé pour augmenter les effets de chacun d'eux.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation au cours ou en dehors des repas.

Grossesse et allaitement :

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être enceinte ou si vous demandez normalement d'arrêter de prendre DIPREZAR®. Si vous êtes enceinte, il vous recommande de ne pas prendre DIPREZAR®. DIPREZAR® est déconseillé pendant la grossesse de 3 mois car cela pourrait entraîner une grossesse de 3 mois.

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes enceinte pour les femmes qui allaitent et votre médecin pourra vous conseiller.

Sportifs :

Le diurétiseur contenu dans ce médicament peut être utilisé dans le sport.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® dans les véhicules et les machines.

Il n'y a pas de données sur l

Pre-indications:

Ne prenez jamais AMAREL et informez votre médecin :

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibendiamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
 - Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
 - En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire) ;
 - En cas de coma diabétique ;
 - Si vous avez une maladie grave des reins ;
 - Si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre AMAREL.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales :

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL si :

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.
 - Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges). Les informations disponibles sur l'utilisation d'AMAREL chez les patients de moins de 14 sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

devez donc toujours avoir du sucre. Les édulcorants de synthèse ne sont pas recommandés. Contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si vous avez de réapparition des symptômes.

Tests de laboratoire

Votre taux de sucre dans le sang ou dans de cellules sanguines ainsi que votre fonction

Enfants et adolescents

L'utilisation d'AMAREL n'est pas recommandé

Autres médicaments et AMAREL

Informez votre médecin ou votre pharmacien :
vous pourriez prendre tout autre médicament.

Votre médecin peut être amené à modifier médicaments. En effet, ceux-ci peuvent diminuer votre taux de sucre dans le sang.

L'effet d'AMAREL (diminution du taux de sucre dans le sang) peut entraîner un risque

- Autres médicaments pour traiter le diabète
 - Médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation : azopropazone, oxyphenbutazone, aspirine
 - Médicaments pour traiter les infections urinaires et les infections bactériennes à longue durée d'action
 - Médicaments pour traiter les infections bactériennes : chloramphénicol, fluconazole, miconazole, etc.

Sanofi-aventis Maroc

Sahari-aventis Mar
Ruta de Babat -R.P.1.

Rue de Rabat - R.P.
Aéroport Casablanca

Amosol 4 ml. sp. h 30

Alnarel 4 mg, ep 33
P.P.V.: 68.80 DH



6 18001 081325

Pre-indications:

Ne prenez jamais AMAREL et informez votre médecin :

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibendiamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
 - Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
 - En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire) ;
 - En cas de coma diabétique ;
 - Si vous avez une maladie grave des reins ;
 - Si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre AMAREL.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales :

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL si :

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.
 - Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges). Les informations disponibles sur l'utilisation d'AMAREL chez les patients de moins de 14 sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

devez donc toujours avoir du sucre. Les édulcorants de synthèse ne sont pas recommandés. Contactez votre médecin ou allez à l'hôpital en cas de réapparition des symptômes.

Tests de laboratoire

Votre taux de sucre dans le sang ou dans de cellules sanguines ainsi que votre fonction

Enfants et adolescents

L'utilisation d'AMAREL n'est pas recommandé

Autres médicaments et AMAREL

Informez votre médecin ou votre pharmacien :
vous pourriez prendre tout autre médicament.

Votre médecin peut être amené à modifier médicaments. En effet, ceux-ci peuvent diminuer votre taux de sucre dans le sang.

L'effet d'AMAREL (diminution du taux de sucre dans le sang) peut entraîner un risque

- Autres médicaments pour traiter le diabète
 - Médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation : azopropazone, oxyphenbutazone, aspirine
 - Médicaments pour traiter les infections urinaires et les infections bactériennes à longue durée d'action
 - Médicaments pour traiter les infections bactériennes : chloramphénicol, fluconazole, miconazole, etc.

Sanofi-aventis Maroc

Sahari-aventis Mar
Ruta de Babat -R.P.1.

Rue de Rabat - R.F.
Aéroport Casablanca

Анаэл 4 та. ср. в 30

Alnarel 4 mg, ep 33
P.P.V.: 68.80 DH



6 18001 081325

Pre-indications:

Ne prenez jamais AMAREL et informez votre médecin :

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibendiamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
 - Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
 - En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire) ;
 - En cas de coma diabétique ;
 - Si vous avez une maladie grave des reins ;
 - Si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre AMAREL.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales :

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL si :

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.
 - Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges). Les informations disponibles sur l'utilisation d'AMAREL chez les patients de moins de 14 sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

devez donc toujours avoir du sucre. Les édulcorants de synthèse ne sont pas recommandés. Contactez votre médecin ou allez à l'hôpital en cas de réapparition des symptômes.

Tests de laboratoire

Votre taux de sucre dans le sang ou dans de cellules sanguines ainsi que votre fonction

Enfants et adolescents

L'utilisation d'AMAREL n'est pas recommandé

Autres médicaments et AMAREL

Informez votre médecin ou votre pharmacien
pourriez prendre tout autre médicament.

Votre médecin peut être amené à modifier médicaments. En effet, ceux-ci peuvent diminuer votre taux de sucre dans le sang.

L'effet d'AMAREL (diminution du taux de su

- Autres médicaments pour traiter le diabète
 - Médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (azopropazone, oxyphenbutazone, aspirine)
 - Médicaments pour traiter les infections urinaires bactériennes à longue durée d'action) ;
 - Médicaments pour traiter les infections bactériennes (chloramphénicol, fluconazole, miconazole, etc.)

Sanofi-aventis Maroc

Sahafi-avenis Ma
Route de Rabat -R.P.1.

Rue de Rabat - R. 1. Aéroport Casablanca

Annelidae (continued)

Amarel 4 mg. CP 53
P.M.: 68 BO DH



18001 081325

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALIVIAR® 50 mg, gélules

DCI : Sulpiride

Veuillez 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'information à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autres, 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ALIVIAR® 50 mg, gélules et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALIVIAR® 50 mg, gélules ?
3. Comment prendre ALIVIAR® 50 mg, gélules ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALIVIAR® 50 mg, gélules ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QU'ALIVIAR® 50 MG, GELULES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Classe pharmaco-thérapeutique :** Antipsychotique neuroleptique, benzamide code ATC : N05AL01

Il appartient à la famille des benzamides. C'est un antipsychotique neuroleptique.

• Indications :

Adultes : traitement symptomatique de courte durée de l'anxiété en cas d'échec des thérapeutiques habituelles.

Enfant (de plus de 6 ans) : Troubles graves du comportement (agitation, automutilations, stéréotypies), notamment dans le cadre des syndromes autistiques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALIVIAR® 50 MG, GELULES ?

- Ne prenez jamais ALIVIAR® 50 mg, gélules dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au sulpiride ou à l'un des autres constituants du produit,
 - Tumeur connue dépendant de la prolactine, par exemple (adénome hypophysaire à prolactine ou cancer du sein),
 - Phéochromocytome (atteinte de la glande médulosurrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),
 - En association avec les dopaminergiques non antiparkinsoniens cabergoline et quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation),
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

- Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

• Mises en garde spéciales :

Si vous présentez u

commencer le traitemen

- En cas d'apparition impératif d'interrompre le service d'urgence.

- Avant la prise de ce médicament pourra être a

médicament peut provo

- Ce médicament doit

facteurs de risque d'acc

- Ce médicament doit êtr

démence.

- Ce médicament doit favoriser la formation de caillots sanguins ou de caillots dans les artères et les veines dopaminergiques. Ces effets peuvent être graves et peuvent être suscités par l'absence de médicaments.

- Ce médicament doit favoriser le risque d'apparition de symptômes principalement de la tête et du cou. Ces symptômes peuvent être graves et peuvent être suscités par l'absence de médicaments.

- Chez l'enfant, un syndrome de déficit en lactase peut être suscité par l'absence de médicaments.

• Précautions d'emploi :

Afin que votre médicament soit efficace et sûr pour votre traitement, il est nécessaire de prendre les précautions suivantes :

- En cas de maladie de Parkinson, il est nécessaire de prendre les médicaments prescrits par votre médecin.
- En cas de diabète de type 2, il est nécessaire de prendre les médicaments prescrits par votre médecin.
- En cas de maladie de la thyroïde, il est nécessaire de prendre les médicaments prescrits par votre médecin.
- En cas d'insuffisance rénale, il est nécessaire de prendre les médicaments prescrits par votre médecin.
- En cas d'antécédents d'épilepsie, il est nécessaire de prendre les médicaments prescrits par votre médecin.

- Chez les sujets âgés, il est nécessaire de prendre les médicaments prescrits par votre médecin.

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

- Enfants et adolescents :

Sans objet.

- Usage des autres médicaments :

Veuillez indiquer à votre pharmacien tous les médicaments que vous prenez actuellement ou que vous avez pris récemment, ainsi que les médicaments que vous avez acheté sans ordonnance. De plus, veuillez signaler tous les médicaments que vous prenez ou que vous avez pris récemment, pouvant interagir avec ce médicament.

- Associations de médicaments :

Dopaminergiques peuvent être utilisés dans les troubles de l'humeur et de l'activité. Certains médicaments peuvent être utilisés dans les troubles de l'humeur et de l'activité.

• Associations déconseillées :

Certains médicaments peuvent être utilisés dans les troubles de l'humeur et de l'activité.

Si vous présentez une

entente avec votre phar

meur, il est recommandé

de prendre les médicame

nt de prendre les médicame