

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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'Unité
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



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

Déclaration de Maladie

M23-009617

284889

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3155 Société : R A 17
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : BACHA 17 dhammed
 Date de naissance : 13 / 12 / 1955
 Adresse : 267 Bd de la grande Ceinture
 H.M. CASABLANCA
 Tél. 06.13.744.690 Total des frais engagés : 624 + 300 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr Yassin SAYERH
CHIRURGIEN UROLOGUE
INP : 091241984
Mhammedia - Tel : 05 21 21 00 05

Date de consultation : 16 / 11 / 2023
 Nom et prénom du malade : BACHA dhammed Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Suivi médical
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : CASABLANCA

Le : 16 / 11 / 2023

Signature de l'adhérent(e) :

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
16/11/23	S		300.00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

16/11/23

604,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

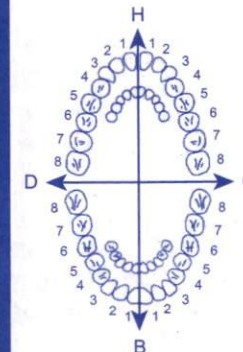
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées

Nature des Soins

Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H
25533412 21433552
00000000 00000000
D G
00000000 00000000
35533411 11433553
B

[Création, remont, adjonction]

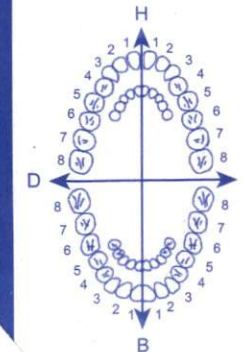
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr Yassin SAYERH

Chirurgien Urologue

- Andrologue -

Fixe : 05 21 21 00 06

05 23 31 79 63

الدكتور ياسن الطايغ

أخصائي في أمراض وجراحة الكلي، البرستات،

المسالك البولية والأعضاء التناسلية

عضو في الجمعية الأمريكية لجراحة المسالك البولية

Membre de L'American Urological Association

Urgences : 06 64 21 43 99

PHARMACE ORTHOPTIDIA
M. TAZIYOUNES
AVENUE DES F.A.R. MOHAMMEDIA
05 23 32 04 16 / INPE : 09 20 40 88 0

Ordonnance

16 NOV 2023

A Mohammedia le :

1° Bacho Rhamed

230.10
H TENEf - 4

1 glél; (2 →)

le soir

230.20
21 Rect.s 10g

650
624.10
1 cp other akl
suffit secul

12, Rue Bir Anzaran Résidence Fayçal (Derrière Carrefour KASBAH) 1er Etage Mohammedia



12، شارع بدر أنزران إقامة فيصل (وفا، كارفور القصبة) الطابق الأول المحمدية

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

TENEF® L.P. 0,4 mg
Célules à libération prolongée
Chlorhydrate de tamsulosine
Boîtes de 10 et 30

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'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin, ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TENEF L.P. 0,4 mg et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TENEF L.P. 0,4 mg ?
3. Comment prendre TENEF L.P. 0,4 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TENEF L.P. 0,4 mg ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que TENEF L.P. 0,4 mg et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique : Alpha-bloquants / Médicaments utilisés dans l'hypertrophie bénigne de la prostate - code ATC : G04CA02

TENEF L.P. contient de la tamsulosine, une substance qui appartient à une famille de médicaments appelée alpha-bloquants.

TENEF L.P. est utilisé dans le traitement de certains troubles qui peuvent vous empêcher d'uriner normalement suite à une augmentation de volume (hypertrophie) bénigne de votre prostate.

Ce médicament est utilisé uniquement chez l'homme dans le traitement des douleurs du bas appareil urinaire associé à un élargissement de la glande prostatique (hyperplasie bénigne de la prostate). Ces douleurs peuvent être des difficultés à uriner (débit urinaire faible), miction goutte à goutte, besoin urgent d'uriner et envie d'uriner fréquemment aussi bien la nuit que le jour.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TENEF L.P. 0,4 mg ?

Ne prenez jamais TENEF L.P. 0,4 mg dans les cas

suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensibilité) à la tamsulosine ou à l'un des autres composants contenus dans le médicament (hypersensibilité à l'un des composants de la liste des composants du médicament de la même alpha-bloquants).
- si vous avez déjà eu des gonflements (œdèmes) du visage, des lèvres et de certains corps (les muqueuses) après avoir pris ce médicament.
- si vous avez déjà eu auparavant une tension artérielle lors d'un passage couché à la position debout (hypotension orthostatique).
- si vous avez une maladie hépatique (insuffisance hépatique sévère).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre TENEF L.P.

Vous devez prévenir votre médecin si vous prenez des médicaments pour la tension artérielle élevée (antihypertenseurs) ou si vous avez déjà eu des malaises urinaires ou après avoir uriné (syncopes) ou si vous avez une maladie des reins (chronique).

- vous avez plus de 65 ans.
- vous avez des maladies du cœur (coronariennes). En cas d'aggravation d'un angor, le traitement par ce médicament devra être interrompu.

Pendant le traitement, si vous avez des gonflements (œdèmes) du visage, des lèvres et de certaines parties de votre corps (les muqueuses), cela peut être le signe d'une réaction allergique au médicament. Dans ce cas, vous devez arrêter le traitement et consulter immédiatement votre médecin.

Des malaises peuvent survenir rarement avec TENEF L.P. et des médicaments apparentés. Aux premiers signes de vertiges ou de faiblesse, vous devez vous asseoir ou vous allonger jusqu'à ce que les sensations de malaise disparaissent.

Si vous devez vous faire opérer de la cataracte ou du glaucome

Si vous devez vous faire opérer prochainement de la cataracte (opacité du cristallin) ou du glaucome, et si vous avez été ou êtes actuellement ou prévoyez d'être traité par TENEF L.P., informez-en votre ophtalmologiste avant l'opération.

Le chirurgien pourra prendre des précautions

TENEF® L.P.
Boîte de 30 g
AMM N° 28
6 118000

LOT 231880 1
EXP 09 2026
PPV 109.70

Sans objet
Grossesse, allaitement
tolérance
grossesse et allaitement
chez l'homme
rapportée (taux de faiblesse)
Cela signifie
mais se sent
ou bien le
sans gravité
Demandez
pharmacie
Conduite du
Ce médicament
tension lors
vertiges ou
traitement
conduire un
vous ressir
3. Comment
Veillez à tout
exactement

RECTIS® 10 mg & 20 mg

Boîtes de 1, 2 & 4 comprimés pelliculés

TADALAFIL

< 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'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

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

Que contient cette notice :

- 1- Ou est-ce que RECTIS® et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre RECTIS® ?
- 3- Comment prendre RECTIS® ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver RECTIS® ?
- 6- Informations supplémentaires

1- OÙ EST-CE QUE RECTIS® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ou le type d'activité

Code ATC : G04BE08

RECTIS® contient comme substance active le tadalafil, un inhibiteur sélectif et réversible de la phosphodiestérase de type 5 (PDE5), spécifique de la guanoine monophosphate cyclique (GMPc).

Indications thérapeutiques :

- Traitement de la dysfonction érectile chez l'homme adulte (une stimulation sexuelle est requise pour que tadalafil soit efficace).

- RECTIS® n'est pas indiqué chez la femme.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE RECTIS® ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Contre-indications :

- Ne prenez **jamais** RECTIS®, comprimés pelliculés, en cas de :
 - Patients allergiques au tadalafil ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
 - Patients qui reçoivent des dérivés nitrés sous n'importe quelle forme,
 - Patients atteints de maladie cardiaque et pour qui l'activité sexuelle est déconseillée,
 - Patients ayant présenté un infarctus du myocarde au cours des 90 derniers jours,
 - Patients souffrant d'angor instable ou présentant des douleurs angineuses pendant les rapports sexuels,
 - Patients ayant présenté une insuffisance cardiaque supérieure ou égale à la classe 2 de la classification NYHA (New York Heart Association) au cours des 6 derniers mois,
 - Patients présentant des troubles du rythme non contrôlés, une hypotension artérielle (< 90/50 mmHg) ou une hypertension artérielle non contrôlée,
 - Patients ayant eu un accident vasculaire cérébral au cours des 6 derniers mois,
 - Patients ayant une perte de la vision d'un œil due à une neuropathie optique ischémique antérieure non artérielle.

Mises en garde, spéciales et avertissements particuliers d'emploi :

Faites attention avant de prendre RECTIS® :

- Avant d'instaurer tout traitement de la dysfonction érectile avec le tadalafil, votre médecin doit prendre en compte votre état cardiovasculaire et l'activité sexuelle s'accompagnant d'un certain risque cardiaque.

intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption de galactose (maladies héréditaires rares).

3-COMMENT PRENDRE RECTIS® ?

Instructions pour un bon usage :

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

Posologie, Mode d'emploi (voies) d'administration, Fréquence d'administration, et Mode et voie d'administration :

Les comprimés de RECTIS® sont destinés à être utilisés par voie orale chez l'adulte. Analysez le comprimé en entier avec un peu d'eau. Les comprimés peuvent être pris avec ou sans nourriture.

Posologie, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Hommes adultes :
D'une manière générale, la dose recommandée de RECTIS® est de 10 mg à prise sexuelle prévue, pendant ou à distance des repas. Chez les patients pour lesquels le tadalafil ne produit pas un effet suffisant, une dose de 20 mg peut être préconisée, moins 30 minutes avant toute activité sexuelle.

La fréquence d'administration maximale est d'une prise par jour.

Chez les patients qui prévoient un usage fréquent de RECTIS® (au moins deux fois par semaine), la dose recommandée est de 5 mg en prise quotidienne, approximativement au même moment, peut être réduite à 2,5 mg en prise quotidienne, en fonction de la tolérance individuelle.

• Aucun ajustement posologique n'est nécessaire chez les hommes âgés.
• Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère, la dose maximale recommandée est la même.

• La prise quotidienne de tadalafil pour le traitement de la dysfonction érectile et de l'hypertrophie bénigne de la prostate n'a pas été évaluée chez les patients atteints d'insuffisance hépatique ; par conséquent, le médecin devra procéder à une évaluation individuelle attentive du rapport bénéfice/risque après la prescription.

• Aucun ajustement posologique n'est nécessaire chez les patients diabétiques.

• L'utilisation de tadalafil dans le traitement de la dysfonction érectile dans la population pédiatrique n'est pas justifiée.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de RECTIS® que vous n'avez dû :

contactez votre médecin. Vous pourriez ressentir des effets indésirables similaires à celles décrites dans la notice 4. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Ne prenez pas de double dose.

Contacter votre médecin :

Si vous avez pris plus d'un risque de syndrome de Raynaud sans objet.

4-QUELLES SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Les effets suivants peuvent survenir :

Effets indésirables du système immunitaire

Peu fréquent : Réactions d'hypersensibilité

Effets indésirables du système nerveux

Peu fréquent : Céphalées

Peu fréquent : Sensations vertigineuses

Effets indésirables oculaires

Peu fréquent : Vision trouble, Sensations décrites comme des douleurs oculaires

Effets indésirables de l'oreille et du labyrinthe

Peu fréquent : Acouphènes

Effets indésirables cardiaques

Peu fréquent : tachycardie, Palpitations

Peu fréquent : hypotension, hypotension

Peu fréquent : augmentation de la pression artérielle

Peu fréquent : augmentation de la pression artérielle

Peu fréquent : augmentation de la pression artérielle

LOT: 224675
EXP: 10/24
PPV: 115DH00
Voie Orale

RECTIS® 10 mg & 20 mg

Boîtes de 1, 2 & 4 comprimés pelliculés

TADALAFIL

< 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'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

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

Que contient cette notice :

- 1- Ou est-ce que RECTIS® et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre RECTIS® ?
- 3- Comment prendre RECTIS® ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver RECTIS® ?
- 6- Informations supplémentaires

1- OÙ EST-CE QUE RECTIS® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ou le type d'activité

Code ATC : G04BE08

RECTIS® contient comme substance active le tadalafil, un inhibiteur sélectif et réversible de la phosphodiestérase de type 5 (PDE5), spécifique de la guanoine monophosphate cyclique (GMPc).

Indications thérapeutiques :

- Traitement de la dysfonction érectile chez l'homme adulte (une stimulation sexuelle est requise pour que tadalafil soit efficace).

- RECTIS® n'est pas indiqué chez la femme.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE RECTIS® ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Contre-indications :

Ne prenez **jamais** RECTIS®, comprimés pelliculés, en cas de :

- Patients allergiques au tadalafil ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Patients qui reçoivent des dérivés nitrés sous n'importe quelle forme.
- Patients atteints de maladie cardiaque et pour qui l'activité sexuelle est déconseillée.
- Patients ayant présenté un infarctus du myocarde au cours des 90 derniers jours.
- Patients souffrant d'angor instable ou présentant des douleurs angineuses pendant les rapports sexuels.
- Patients ayant présenté une insuffisance cardiaque supérieure ou égale à la classe 2 de la classification NYHA (New York Heart Association) au cours des 6 derniers mois.
- Patients présentant des troubles du rythme non contrôlés, une hypotension artérielle (< 90/50 mmHg) ou une hypertension artérielle non contrôlée.
- Patients ayant eu un accident vasculaire cérébral au cours des 6 derniers mois.
- Patients ayant une perte de la vision d'un œil due à une neuropathie optique ischémique antérieure non artérielle.

Mises en garde, précautions et avertissements particuliers d'emploi :

Faites attention avant de prendre RECTIS® :

- Avant d'instaurer tout traitement de la dysfonction érectile avec le tadalafil, votre médecin doit prendre en compte votre état cardiovasculaire et l'activité sexuelle s'accompagnant d'un certain risque cardiaque.

intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption de galactose (maladies héréditaires rares).

3-COMMENT PRENDRE RECTIS® ?

Instructions pour un bon usage :

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

Ponologie. Mode d'emploi (voies) d'administration. Fréquence d'administration et

Mode et voie d'administration

Les comprimés de RECTIS® sont destinés à être utilisés par voie orale chez

l'adulte. Le comprimé est enrobé avec un peu d'eau. Les comprimés peuvent être pris

Ponologie. Fréquence d'administration et Durée du traitement

Hommes adultes :

D'une manière générale, la dose recommandée de RECTIS® est de 10 mg à p

sexuelle prévue, pendant ou à distance des repas. **Chez les patients pour les**

tadalafil ne produit pas un effet suffisant, une dose de 20 mg peut être préconisée,

moins 30 minutes avant toute activité sexuelle.

La fréquence d'administration maximale est d'une prise par jour.

Chez les patients qui prévoient un usage fréquent de RECTIS® (au moins deux fois

recommandée est de 5 mg en prise quotidienne, approximativement au même m

peut être réduite à 2,5 mg en prise quotidienne, en fonction de la tolérance indivi

Populations particulières :

• Aucun ajustement ponologique n'est nécessaire chez les hommes âgés.

• Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère, la dose maximale recommandée

à la demande.

• La prise quotidienne de tadalafil pour le traitement de la dysfonction érectile et de l'hypertrophie

benigne de la prostate n'a pas été évaluée chez les patients atteints d'insuffisance hépatique ; par

conséquent, le médecin devra procéder à une évaluation individuelle attentive du rapport bénéfice/risque

après la prescription.

• Aucun ajustement ponologique n'est nécessaire chez les patients diabétiques.

• L'utilisation de tadalafil dans le traitement de la dysfonction érectile dans la population pédiatrique n'est pas

justifiée.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de RECTIS® que vous n'avez dû :

contactez votre médecin. Vous pourriez ressentir des effets indésirables similaires à celles décrites dans la

notice 4. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à

votre médecin ou à votre pharmacien.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Contactez votre médecin.

Attention, il est nécessaire d'un risque de syndrome de retrait

Sans objet.

4-QUELLES SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas

systématiquement chez tout le monde :

Les effets suivants peuvent survenir :

Affections du système immunitaire

Peu fréquent : Réactions d'hypersensibilité

Affections du système nerveux

Peu fréquent : Céphalées

Peu fréquent : Sensations vertigineuses

Affections oculaires

Peu fréquent : Vision trouble, Sensations décrites comme des douleurs oculaires

Affections de l'oreille et du labyrinthe

Peu fréquent : Acouphènes

Affections cardiaques

Peu fréquent : Tachycardie, Palpitations

LOT: 224675
EXP: 10/24
PPV: 115DH00
Voie Orale

