

# 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

- |   |                       |
|---|-----------------------|
| <input type="checkbox"/> Réclamation                      | : contact@mupras.com  |
| <input type="checkbox"/> Prise en charge                  | : pec@mupras.com      |
| <input type="checkbox"/> Adhésion et changement de statut | : adhesion@mupras.com |

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

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

### Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule :	2543	Société :	185 lot 7
<input type="checkbox"/> Actif	<input checked="" type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	
Nom & Prénom : CHIBIANE EL MASSAN			
Date de naissance : 1937			
Adresse : LOT. S'IMARA Rue 13 N° 150 aufla cas.			
Tél. : 0662.125658 Total des frais engagés : Dhs			

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :	<div style="border: 1px solid black; padding: 5px;"> <b>Dr. BEHATE Mohamed</b>  <b>Médecin Généraliste</b>            Lot. Al Farah Doha Imm. 19 Appt. 2            RDC Bd. Haj Fateh Hay Oulfa            Casablanca - Tel: 0522 65 00 18         </div>		
Date de consultation :	18/10/2022	Age :	137
Nom et prénom du malade : CHRISTIANE EL MASSAN			
Lien de parenté :	<input checked="" type="checkbox"/> Lui-même	<input type="checkbox"/> Conjoint	<input type="checkbox"/> Enfant
Nature de la maladie : OPAL			
En cas d'accident préciser les causes et circonstances : Dr. Behate Mohamed - Casablanca			
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) :

DR. BEHATE MOHAMED  
INPE:091017988

DR. BEHATE MOHAMED  
INPE:091017988

## 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
18/10/2018	Dr. BEHATE Mohamed	200/100	200,00	Dr. BEHATE Mohamed Médecin Généraliste Lot. Al Farah Doma Imm. 19 Appt. 2 RDC Bd. Haj Fath Hay Oulfa Casablanca - Tel: 0522 65 00 18

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien	Date	Montant de la Facture
Dr. BEHATE Mohamed	18/10/2018	457,70
Sham GUERRAOUI	02/11/2018	599,40

## ANALYSES - RADIOPHGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Sham GUERRAOUI	02/11/2018		

## 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 canalaire, 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			Coefficient des Travaux
	H 25533412 00000000 35533411	D 00000000 00000000 35533411	G 21433552 00000000 11433553	MONTANTS DES SOINS
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS				VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

# DOCTEUR MOHAMED BEHATE

Diplômé du Centre Hôpitalo-Universitaire de Casablanca

Licencié à Casablanca

Ex-Médecin Interne des Hôpitaux d'El Jadida

Ex-Médecin aux Forces Armées Royales

Médecine Générale

الدكتور محمد بحات

خريج المركز الاستشفائي الجامعي

ابن رشد بالبيضاء

PHARMACIE RESIDENCE ANNAIM

Sihame GUERRAOUI

DOSSIER N° 10001 pour l'pharmacie

Résidence Annaim - Oulidia

Tél. 05 22 89 43 09 - Casablanca

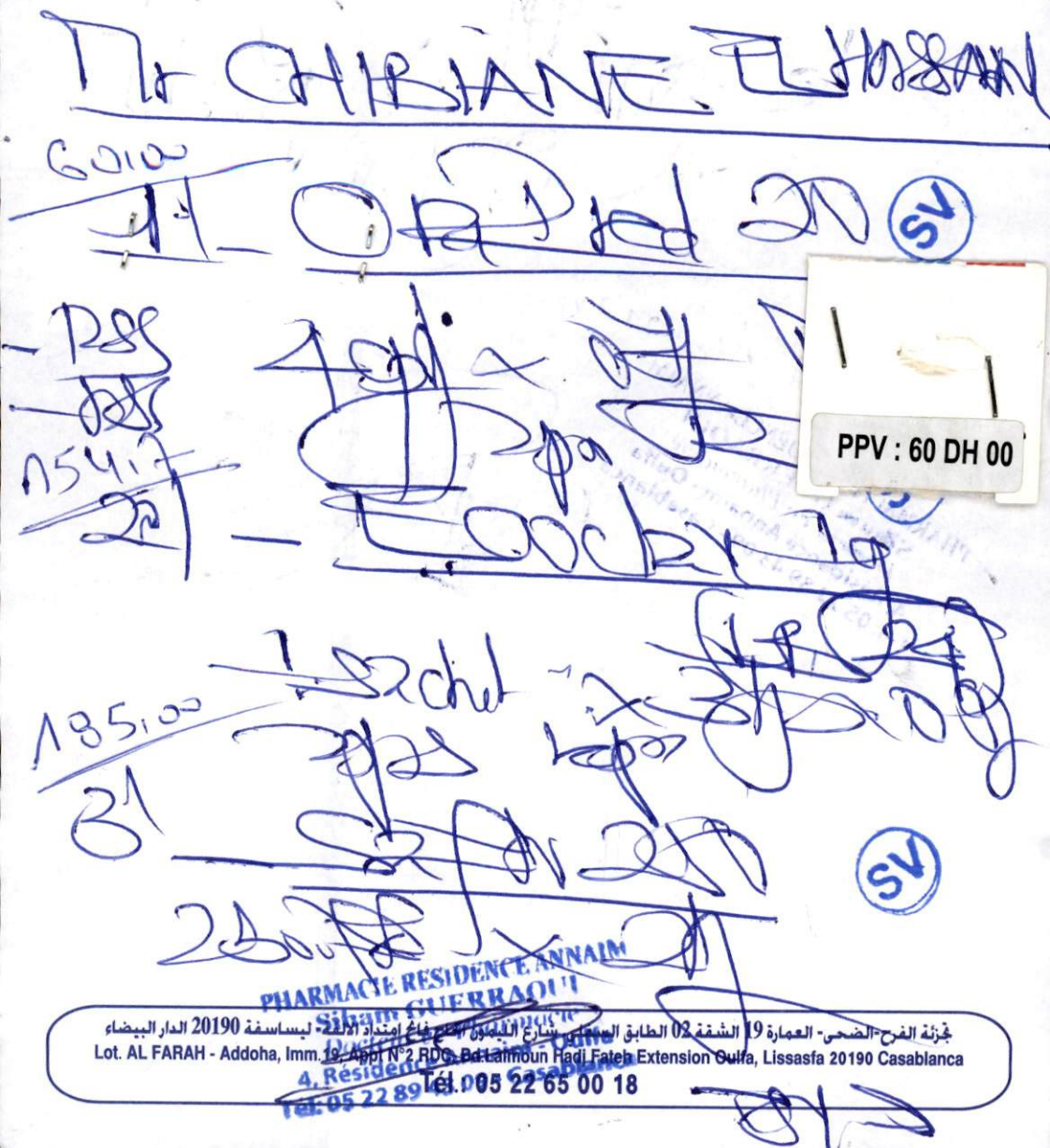
طبيب داخلي بمستشفيات الجديدة سابقا

طبيب بالقوات المسلحة الملكية سابقا

الطب العام

Casablanca, le : 18 - 10 - 2023

الدار البيضاء . في:



PHARMACIE RESIDENCE ANNAIM  
Sihame GUERRAOUI

فرعنة الفرج - الشخصي - العمارة 19 الشقة 02 الطابق العلوي - بولمان  
للساقية - الدار البيضاء - المغرب - 10100 - ملكية خاصة - امتياز لشركة الـ

Lot. AL FARAH - Addoha, Imm. 19 - App. N° 2 RDC - Belalimoun Hadi - Fateh Extension Oulidia, Lissasfa 20190 Casablanca

4. Résidence Annaim - Casablanca  
Tél. 05 22 89 43 09 - Casablanca

Tel. 05 22 65 00 18

~~52.00~~

SV

le 03/02/2018  
à la pharmacie  
du Dr. REHATI Mohamed

LOT : M22126  
EXP : AUT 2025  
PPV : 52,00 DH

1 = 451.70 DH

PHARMACIE RESIDENCE ANNAIM  
Sous le Guerraoui  
Docteur en pharmacie  
4, Résidence Annaim - Oulfa  
Tél: 05 22 89 43 09 - Casablanca

DR. REHATI Mohamed  
Médecin généraliste  
Lot. A Farsah Doua Imm. 19 Apt. 2  
RDC Bd. Haj Farsah Hay Oulfa  
Casablanca - Tel. 0522 65 00 18

# ECOCLAV® 1 g/125 mg

# ECOCLAV® 500 mg/62,5 mg

• Amoxicilline/Acide clavulanique  
Poudre pour suspension buvable en sachet-dose  
Boîtes de 12, 16 et 24 sachets

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. 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 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 votre pharmacien.

#### Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Ecoclav et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Ecoclav ?
3. Comment utiliser Ecoclav ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. corr

6. Info

1 - Qu

#### Class

Ecocl

contie

L'amo

qui pe

actif (I

#### INDIC

Ecocl

suivar

• Infec

• Infec

• Infec

• Infec

• Infec

2 - Qi

#### Liste

Si voi

conta

#### CON'

Ne pi

dose

• Si v

à la

• Si v

un i

du i

• Si v

(jau

Ne p

ment

En ca

avant c

#### Précau

Faites at

sachet-dos

Demandez con

LOT 23043  
PER 04/26  
PPU 1540H70



médicament

• Souffrez de

• Êtes traité(e)

• N'urinez pa

En cas de do

avant de pre

Dans certain

responsable

Selon les ré

un autre mèd

Réactions n

Ecoclav peu

secondaires

convulsions

vous devez

Voir « Réac

Tests sangu

Si vous effe

explorations

glucose), vo

Ecoclav. En

#### Autres mèd

Si vous ne

# SAFLU® 50, 125 et 250

Suspension pour inhalation.

Fluticasone + Salmétérol

Veuillez lire l'attention l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou 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 sérieux ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

Dénomination :

SAFLU® 50, 125 et 250, suspension pour inhalation.

Forme pharmaceutique et présentations:

Suspension pour inhalation, boîte de 1 flacon de 120 doses.

Composition:

Principales actives	SAFLU 50	SAFLU 125	SAFLU 250
Propionate de fluticasone ; quantité équivalente en fluticasone (DCI)	50 µg	125 µg	250 µg
Salmétérol (DCl) xinafoate ; quantité équivalente en salmétérol	25 µg	25 µg	25 µg

Excipients : q.s. pour une dose.

Classe pharmaco thérapeutique :

Le salmétérol est un bêta-2 mimétique bronchodilatateur de longue durée d'action. Les bronchodilatateurs aident à garder les bronches ouvertes. Cela permet de faciliter l'entrée et la sortie de l'air dans les poumons. L'effet dure au moins 12 heures. Le propionate de fluticasone est un corticoïde qui diminue l'inflammation et l'irritation dans les poumons.

## 2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT :

Indications :

Votre médecin vous a prescrit ce médicament pour aider à prévenir certaines troubles respiratoires tels que l'asthme. Vous devez utiliser SAFLU tous les jours comme indiqué par votre médecin.

Cela permettra de contrôler correctement votre asthme. SAFLU permet d'éviter la survenue d'essoufflement et de sifflement. Il n'agit pas lorsque vous avez déjà un essoufflement ou un sifflement. Dans ces cas, vous devez utiliser votre médicament bronchodilatateur dit « de secours » d'action rapide et de courte durée, comme le salbutamol.

## 3. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT :

Contre-indications :

Ne prenez jamais SAFLU si :

- vous êtes allergique au xinafoate de salmétérol, au propionate de fluticasone ou à l'autre constituant de ce médicament le norfluranoïde (HFA 134a).

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

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales:

Votre médecin surveillera plus attentivement votre traitement si vous avez des problèmes médicaux tels que:

- Une maladie du cœur, y compris un rythme cardiaque irrégulier ou trop rapide,
- Une hyperactivité de la thyroïde,
- Une pression artérielle élevée,
- Un diabète (SAFLU peut augmenter le taux de sucre dans votre sang).

Ne prenez pas ce médicament dans votre cas.

Si vous utilisez SAFLU pour le traitement de votre asthme, votre médecin souhaitera vérifier régulièrement votre état clinique.

Si votre asthme ou votre essoufflement s'aggrave, consultez votre médecin immédiatement.

Si vous entendez des sifflements bronchiques plus importants, si vous sentez plus souvent opprimé au niveau de la poitrine, ou si vous avez plus souvent besoin d'utiliser votre traitement bronchodilatateur de secours, continuez à utiliser SAFLU sans augmenter le nombre de bouffées de SAFLU. Votre état respiratoire pourrait s'aggraver et vous pourriez alors être davantage malade. Dans ce cas, consultez votre médecin, car il se peut que vous ayez besoin d'un traitement supplémentaire.

Instructions d'utilisation

• Votre médecin, votre infirmier (ère) ou votre pharmacien devront vous montrer comment utiliser votre dispositif d'inhalation. Ils vérifieront comment vous l'utilisez à chaque visite. Ne pas utiliser SAFLU correctement ou comme vous l'a prescrit votre médecin pourrait limiter son efficacité pour traiter votre asthme.

• Le médicament est contenu dans une cartouche pressurisée insérée dans un applicateur en plastique muni d'un embout buccal.

Vérification du fonctionnement du dispositif:

- Lorsque vous utilisez le dispositif pour la première fois, testez son fonctionnement. Retirez le capuchon de l'embout buccal en pressant doucement les côtés, entre le pouce et l'index et tirez-le.
- Afin de s'assurer qu'il fonctionne, agitez le bien, éloignez l'embout buccal de vous et appuyez sur la cartouche pour libérer une bouffée dans l'air. Répétez ces étapes, en agitant bien le dispositif avant de libérer chaque bouffée. Si vous n'avez pas utilisé votre dispositif depuis une semaine ou plus, libérez deux bouffées de produit dans l'air.

Utilisation du dispositif:

Il est important de commencer à respirer le plus lentement possible juste avant d'utiliser le dispositif:

- Tenez vous debout ou assis quand vous utilisez votre dispositif.
- Retirer le capuchon de l'embout buccal. Vérifiez l'intérieur et l'extérieur de l'embout buccal afin de vous assurer que celui-ci est propre et ne contient pas de corps étranger.
- Agitez l'appareil 4 à 5 fois afin d'éliminer tout corps étranger et d'assurer le mélange des composants de la suspension contenue dans le flacon
- Tenez l'appareil bien à la verticale en plaçant le pouce à la base, sous l'embout buccal. Expirez autant que vous le pouvez.
- Placez l'embout buccal dans votre bouche entre les dents. Fermez les lèvres autour. Ne mordez pas l'embout buccal.
- Inspirez par la bouche. Juste après avoir commencé à inspirer à travers le dispositif, appuyez fermement vers le bas sur le haut de l'appareil pour libérer une bouffée de médicament, tout en inspirant régulièrement et profondément.

- Pendant que vous retenez votre respiration, retirez le dispositif de votre bouche et vos doigts du haut de l'appareil. Continuez à retenir votre respiration durant quelques secondes, autant que vous le pouvez.
- Attendez environ 30 secondes avant une nouvelle inhalation puis répétez les étapes 3 à 7.
- Ensuite, rincez votre bouche à l'eau dans la recrachant. Ceci permettra d'éviter l'apparition d'une candidose ou d'une voix rauque.

peut vous prescrire un traitement supplémentaire par corticoïdes (tel que la prednisolone).

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

## 5. EFFETS NON SOUHAITES OU GENANTS :

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

Afin de prévenir l'apparition d'effets indésirables, votre médecin vous prescrira la dose la plus faible possible contrôlant votre asthme.

Réactions allergiques: vous pouvez constater que votre essoufflement s'aggrave subitement après avoir utilisé SAFLU. Vous pouvez percevoir des sifflements bronchiques et tousser. Vous pouvez également ressentir des démangeaisons et remarquer un gonflement (généralement au niveau du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge). Si vous ressentez ces symptômes ou si vous apparaissent subitement après avoir utilisé SAFLU, parlez-en à votre médecin immédiatement. Les réactions allergiques à SAFLU sont très rares (elles affectent moins de 1 personne sur 100).

Les autres effets indésirables sont décrits ci-dessous:

Effets très fréquents (affectant plus d'une personne sur 10):

- Maux de tête diminuant généralement à la poursuite du traitement.
- Une augmentation du nombre de rhumes a été rapportée chez les patients atteints de bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO) traitée par l'association salmétérol / fluticasone.

Effets fréquents (affectant moins de 1 personne sur 10):

- Candidose de la bouche et de la gorge (paroi doulouseuse). Également langue et gorge irritées, et voix rauque. Rincer votre bouche avec de l'eau et la cracher immédiatement après chaque prise peut permettre d'éviter ces effets. Votre médecin peut vous prescrire un traitement antifongique pour soigner la candidose.
- Douleurs et inflammations des articulations, douleurs musculaires.
- Crampes musculaires.

LOT: GB21588  
PER: 08/2024  
PPV: 185 DH 00

Cipla  
Etiquette

Bien agiter avant chaque utilisation

gén.  
Accé...  
• Tremblements et rythme cardiaque rapide ou irrégulier (palpitations). Cela est généralement sans gravité et

# DOCTEUR MOHAMED BEHATE

Diplômé du Centre Hôpitalo-Universitaire

Ibn Rochd à Casablanca

Ex-Médecin Interne des Hôpitaux d'El Jadida

Ex-Médecin aux Forces Armées Royales

Médecine Générale

الدكتور محمد بحات

خريج المركز الاستشفائي الجامعي

ابن رشد بالبيضاء

طبيب داخلي بمستشفيات الجديدة سابقا

طبيب بالقوات المسلحة الملكية سابقا

الطب العام

02 - 11 - 2023

Casablanca, le : الدار البيضاء . في:

Dr CHIRANE EL HASSAN

147.60x3

21 - LURITAB XL 10 mg



31.30x3

21 - Zyrine 200



20.90x3

21 - ~~Zyrine~~ 31 mg

7. AR



T: 599.40

DR.BEHATE Mohamed

Médecin, Généraliste

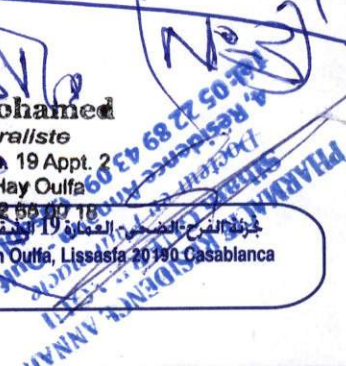
Tel. Al Farah Doha Imm. 19 Appt. 2

RDC Bd. Haj Fateh Hay Oulifa

Casablanca - Tel: 052 65 00 18

بلاك فارا - العدد 19 - المتن 02 - الدار البيضاء - شارع اليمون الماج فاخ امتداد الالفة - ليساسنة 20190 الدار البيضاء  
Lot. AL FARAH - Addoha, Imm.19, Appt N°2 RDC, Bd.Laimoun-Hadj Fateh Extension Oulifa, Lissasia 20190 Casablanca

Tél.: 05 22 65 00 18



# Uritab® XL 10 mg Comprimés à libération prolongée

## DCI: Chlorhydrate d'Alfuzosine

### Veuillez lire attentivement !

- Gardez cette notice, vous pourrez la montrer au pharmacien.
- Ce médicament vous a-t-il causé des symptômes identiques, celle-ci ?
- Si l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessous vous parlez-en à votre médecin.

AMM N°: 150/19DMP/21/NNP

P.P. 47.60 MAD (Dhs)

N° Lot: 2TZ239

Fab.: 10/2022

Per.: 10/2024

### à médicament.

lus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ne les donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de effet indésirable non mentionné dans cette notice,

- Qu'est-ce que Uritab® XL, comprimés à libération prolongée et dans quels cas ?
- Quelles sont les informations à prendre pour prendre Uritab® XL, comprimés à libération prolongée?
- Comment prendre Uritab® XL, comprimés à libération prolongée?
- Quels sont les effets indésirables éventuels?
- Comment conserver Uritab® XL, comprimés à libération prolongée?
- Informations supplémentaires

42618/R42

### ENT PRENDRE URITAB® XL, COMPRIMÉS À LIBÉRATION PROLONGÉE?

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

#### Posologie

La dose habituelle est de 1 comprimé par jour à prendre immédiatement après le repas du soir. Votre médecin vous précisera pendant combien de temps vous devez prendre ce médicament.

Si l'on vous pose une sonde dans la vessie, prenez ce médicament dès le premier jour où l'on vous pose la sonde.

#### Mode d'administration

Le médicament doit être avalé entier avec un verre d'eau. Les comprimés sont à libération prolongée, c'est à dire que la substance active est diffusée lentement dans l'organisme.

Pour que le médicament conserve toutes ses propriétés, vous ne devez pas croquer, mâcher, écraser ou broyer en poudre les comprimés.

#### Utilisation chez les enfants

Uritab® XL ne doit pas être utilisé chez les enfants âgés de 2 à 16 ans.

Si vous avez pris plus de Uritab® XL 10 mg, comprimé à libération prolongée que vous n'auriez dû:

Consultez immédiatement votre médecin ou les urgences médicales.

Si vous oubliez de prendre Uritab® XL 10 mg, comprimé à libération prolongée:

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

Si vous arrêtez de prendre Uritab® XL 10 mg, comprimé à libération prolongée:

Cessez d'en prendre.

### 1. QU'EST-CE QUE URITAB® XL, COMPRIMÉS À LIBÉRATION PROLONGÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

#### Classe pharmacothérapeutique

ALPHA-BLOQUANTS, Code ATC : G04CA01 – G : système génito-urinaire et hormones sexuelles.

#### Indications thérapeutiques

- Traitement des symptômes fonctionnels de l'hypertrophie bénigne de la prostate.
- Traitement adjvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE URITAB® XL, COMPRIMÉS À LIBÉRATION PROLONGÉE?

#### Contre-indications

Ne prenez jamais Uritab® XL, comprimés à libération prolongée dans les cas suivants:

- Si vous êtes allergique à la substance active (l'alfuzosine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous souffrez d'hypertension artérielle (saute-

# Uritab® XL 10 mg Comprimés à libération prolongée

DCI: Chlorhydrate d'Alfuzosine

## Veuillez lire attentivement !

- Gardez cette notice, vous pourrez la montrer au pharmacien.
- Ce médicament vous a-t-il donné des symptômes identiques, celle-ci ?
- Si l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessous vous parlez-en à votre médecin.

AMM N°: 150/19DMP/21/NNP

P.P. 47.60 MAD (Dhs)

N° Lot: 2TZ239

Fab.: 10/2022

Per.: 10/2024

## à médicament.

lus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ne les donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de effet indésirable non mentionné dans cette notice,

- Qu'est-ce que Uritab® XL, comprimés à libération prolongée et dans quels cas ?
- Quelles sont les informations à prendre pour prendre Uritab® XL, comprimés à libération prolongée?
- Comment prendre Uritab® XL, comprimés à libération prolongée?
- Quels sont les effets indésirables éventuels?
- Comment conserver Uritab® XL, comprimés à libération prolongée?
- Informations supplémentaires

42618/R42

## 1. QU'EST-CE QUE URITAB® XL, COMPRIMES A LIBERATION PROLONGEE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE?

### Classe pharmacothérapeutique

ALPHA-BLOQUANTS, Code ATC : G04CA01 – G : système génito-urinaire et hormones sexuelles.

### Indications thérapeutiques

- Traitement des symptômes fonctionnels de l'hypertrophie bénigne de la prostate.
- Traitement adjvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE URITAB® XL, COMPRIMES A LIBERATION PROLONGEE?

### Contre-indications

Ne prenez jamais Uritab® XL, comprimés à libération prolongée dans les cas suivants:

- Si vous êtes allergique à la substance active (l'alfuzosine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous souffrez d'hypertension artérielle (saute-

## ENT PRENDRE URITAB® XL, COMPRIMES A LIBERATION PROLONGEE?

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

### Posologie

La dose habituelle est de 1 comprimé par jour à prendre immédiatement après le repas du soir. Votre médecin vous précisera pendant combien de temps vous devez prendre ce médicament.

Si l'on vous pose une sonde dans la vessie, prenez ce médicament dès le premier jour où l'on vous pose la sonde.

### Mode d'administration

Le médicament doit être avalé entier avec un verre d'eau. Les comprimés sont à libération prolongée, c'est à dire que la substance active est diffusée lentement dans l'organisme.

Pour que le médicament conserve toutes ses propriétés, vous ne devez pas croquer, mâcher, écraser ou broyer en poudre les comprimés.

### Utilisation chez les enfants

Uritab® XL ne doit pas être utilisé chez les enfants âgés de 2 à 16 ans.

Si vous avez pris plus de Uritab® XL 10 mg, comprimé à libération prolongée que vous n'auriez dû:

Consultez immédiatement votre médecin ou les urgences médicales.

Si vous oubliez de prendre Uritab® XL 10 mg, comprimé à libération prolongée:

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

Si vous arrêtez de prendre Uritab® XL 10 mg, comprimé à libération prolongée:

Cessez.

# **Uritab® XL 10 mg Comprimés à libération prolongée**

## **DCI: Chlorhydrate d'Alfuzosine**

### **Veuillez lire attentivement !**

- Gardez cette notice, vous pourrez la montrer au pharmacien.
- Si vous avez toute autre question, n'hésitez pas à parler-en à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a-t-il causé des symptômes identiques, celle-ci ?
- Si l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessous vous concerne, parlez-en à votre pharmacien.

AMM N°: 150/19DMP/21/NNP

P.P. 47.60 MAD (Dhs)

N° Lot: 2TZ239

Fab.: 10/2022

Per.: 10/2024

### **à médicament.**

Ils doivent être conservés dans un endroit sec et à l'abri de la lumière et de la chaleur. Ne les exposez pas à une température supérieure à 30°C. Ne les conservez pas dans une pharmacie ou un bureau. Ne les donnez pas à quelqu'un d'autre, même en cas de besoin. Ne les conservez pas dans une pharmacie ou un bureau. Ne les donnez pas à quelqu'un d'autre, même en cas de besoin.

1. Qu'est-ce que Uritab® XL, comprimés à libération prolongée et dans quels cas ? 42618/R42
2. Quelles sont les informations à prendre avant de prendre Uritab® XL, comprimés à libération prolongée ?
3. Comment prendre Uritab® XL, comprimés à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Uritab® XL, comprimés à libération prolongée ?
6. Informations supplémentaires

### **1. QU'EST-CE QUE URITAB® XL, COMPRIMES A LIBERATION PROLONGEE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE?**

#### **Classe pharmacothérapeutique**

ALPHA-BLOQUANTS, Code ATC : G04CA01 – G : système génito-urinaire et hormones sexuelles.

#### **Indications thérapeutiques**

- Traitement des symptômes fonctionnels de l'hypertrophie bénigne de la prostate.
- Traitement adjvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate.

### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE URITAB® XL, COMPRIMES A LIBERATION PROLONGEE?**

#### **Contre-indications**

Ne prenez jamais Uritab® XL, comprimés à libération prolongée dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la substance active (l'alfuzosine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous souffrez d'hypotension orthostatique (chute

### **ENT PRENDRE URITAB® XL, COMPRIMES A LIBERATION PROLONGEE?**

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

#### **Posologie**

La dose habituelle est de 1 comprimé par jour à prendre immédiatement après le repas du soir. Votre médecin vous précisera pendant combien de temps vous devez prendre ce médicament.

Si l'on vous pose une sonde dans la vessie, prenez ce médicament dès le premier jour où l'on vous pose la sonde.

#### **Mode d'administration**

Le médicament doit être avalé entier avec un verre d'eau. Les comprimés sont à libération prolongée, c'est à dire que la substance active est diffusée lentement dans l'organisme.

Pour que le médicament conserve toutes ses propriétés, vous ne devez pas croquer, mâcher, écraser ou broyer en poudre les comprimés.

#### **Utilisation chez les enfants**

Uritab® XL ne doit pas être utilisé chez les enfants âgés de 2 à 16 ans.

Si vous avez pris plus de Uritab® XL 10 mg, comprimé à libération prolongée que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou les urgences médicales.

Si vous oubliez de prendre Uritab® XL 10 mg, comprimé à libération prolongée :

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

Si vous arrêtez de prendre Uritab® XL 10 mg, comprimé à libération prolongée :

Cessez.

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

Ve  
mè  
• G  
• S  
ou  
• C  
d'a  
so  
• S  
ind  
vot

LOT 231792  
EXP 05.2027  
PPV 31.30

ce  
cin  
s à  
die  
ffet  
u à



?  
ZYLORIC,

Que

1. Qu'est-ce que les comprimés ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZYLORIC comprimés ?

3. Comment prendre ZYLORIC comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ZYLORIC comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

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

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

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

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

**Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :**

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

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

### **Avertissements et précautions :**

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

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

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

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

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

Ve  
mè  
• G  
• S  
ou  
• C  
d'a  
so  
• S  
ind  
vot

LOT 231792  
EXP 05.2027  
PPV 31.30

ce  
cin  
s à  
die  
ffet  
u à



?  
ZYLORIC,

Que

1. Qu'est-ce que les comprimés ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZYLORIC comprimés ?

3. Comment prendre ZYLORIC comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ZYLORIC comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

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

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

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

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

**Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :**

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

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

### **Avertissements et précautions :**

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

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

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

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

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

Ve  
mè  
• G  
• S  
ou  
• C  
d'a  
so  
• S  
ind  
vot

LOT 231792  
EXP 05.2027  
PPV 31.30

ce  
cin  
s à  
die  
ffet  
u à



?  
ZYLORIC,

Que

1. Qu'est-ce que les comprimés ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZYLORIC comprimés ?

3. Comment prendre ZYLORIC comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ZYLORIC comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

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

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

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

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

**Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :**

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

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

### **Avertissements et précautions :**

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

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

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

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

# VITAMINE D3 B.O.N.® 200 000 UI/1 ml

Cholécalciférol

Solution injectable IM en ampoule

ID  
CC  
Ch  
Ex  
am  
FOI  
Solu

CLASS.

HP433 EXP 0222  
BATCH MAN 0323



ESTRACE VITAMINE

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE  
DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT  
BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle  
92800 PUTEAUX - FRANCE

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA  
1, Rue Comte de Sinard  
26250 LIVRON SUR DRÔME - FRANCE

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium. Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

## GROSSESSE - ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. En cas de besoin, ce médicament peut être pris ou l'allaitement.

ZENITH Pharma  
AMM N° 17/16 DMP/21/NNPR



PPV: 20,90 DH

## EDICAMENT ?

mer à l'avis de votre médecin.  
les suivantes :

un lait enrichi en vitamine D :  
tous les 6 mois.

ne recevant pas de lait enrichi  
jeune jusqu'à 5 ans : 1 ampoule

(soit 200 000 UI) tous les 6 mois.

Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois  
en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6<sup>ème</sup>  
ou 7<sup>ème</sup> mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les  
3 mois.

En cas de pathologie digestive, de traitement  
anticonvulsivant ou autres conditions particulières décrites  
ci-dessus : se conformer à la prescription médicale.

## Traitemen de la carence en vitamine D :

1 ampoule (soit 200 000 UI) éventuellement répétée une fois  
après 1 à 6 mois.

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT  
DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECISE :

# VITAMINE D3 B.O.N.® 200 000 UI/1 ml

Cholécalciférol

Solution injectable IM en ampoule

ID  
CC  
Ch  
Ex  
am  
FOI  
Solu

CLASS.

HP433 EXP 0222  
BATCH MAN 0323



ESTRACE VITAMINE

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE  
DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT  
BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle  
92800 PUTEAUX - FRANCE

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA  
1, Rue Comte de Sinard  
26250 LIVRON SUR DRÔME - FRANCE

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium. Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

## GROSSESSE - ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. En cas de besoin, ce médicament peut être pris ou l'allaitement.

ZENITH Pharma  
AMM N° 17/16 DMP/21/NNPR



PPV: 20,90 DH

## EDICAMENT ?

mer à l'avis de votre médecin.  
les suivantes :

un lait enrichi en vitamine D :  
tous les 6 mois.

ne recevant pas de lait enrichi  
jeune jusqu'à 5 ans : 1 ampoule

(soit 200 000 UI) tous les 6 mois.

Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois  
en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6<sup>ème</sup>  
ou 7<sup>ème</sup> mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les  
3 mois.

En cas de pathologie digestive, de traitement  
anticonvulsivant ou autres conditions particulières décrites  
ci-dessus : se conformer à la prescription médicale.

## Traitemen de la carence en vitamine D :

1 ampoule (soit 200 000 UI) éventuellement répétée une fois  
après 1 à 6 mois.

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT  
DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECISE :

# VITAMINE D3 B.O.N.® 200 000 UI/1 ml

Cholécalciférol

Solution injectable IM en ampoule

ID  
CC  
Ch  
Ex  
am  
FOI  
Solu

CLASS.

HP433 EXP 0222  
BATCH MAN 0323



ESTRACE VITAMINE

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE  
DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT  
BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle  
92800 PUTEAUX - FRANCE

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA  
1, Rue Comte de Sinard  
26250 LIVRON SUR DRÔME - FRANCE

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium. Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

## GROSSESSE - ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. En cas de besoin, ce médicament peut être pris ou l'allaitement.

ZENITH Pharma  
AMM N° 17/16 DMP/21/NNPR



PPV: 20,90 DH

## INFORMATIONS MÉDICALES

Conseiller à l'avis de votre médecin.  
Les indications suivantes :

un lait enrichi en vitamine D :  
tous les 6 mois.

ne recevant pas de lait enrichi  
jeune jusqu'à 5 ans : 1 ampoule

(soit 200 000 UI) tous les 6 mois.

Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois  
en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6<sup>ème</sup>  
ou 7<sup>ème</sup> mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les  
3 mois.

En cas de pathologie digestive, de traitement  
anticonvulsivant ou autres conditions particulières décrites  
ci-dessus : se conformer à la prescription médicale.

## Traitements de la carence en vitamine D :

1 ampoule (soit 200 000 UI) éventuellement répétée une fois  
après 1 à 6 mois.

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT  
DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECISE :