

# 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.

**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**



## Déclaration de Maladie

N° P19-0048516

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2543 Société : 185207  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : CHIBIANE EL HASSAN  
 Date de naissance : 1937  
 Adresse : L.B.T. SMARA Rue 13  
 N° 150 oulfa cas.  
 Tél. : 0662.125.658 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : **Dr. BEHATE Mohamed**  
 Médecin Généraliste  
 Lot Al Farah Doha Imm. 19 Appt. 2  
 RDC Bd. Haj Fatah Hay Oulfa  
 Casablanca - Tél: 0522 55 00 18  
 Date de consultation : 18/10/2022  
 Nom et prénom du malade : CHIBIANE EL HASSAN Age: 137  
 Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant  
 Nature de la maladie :  
 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) :



# 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
18.10.23			200,00	Dr. BEHATE Mohamed Médecin Généraliste Lot. Al Faran Doha Imm. 19 Appt. 2 RDC Bd. Haj Faten Hay Oulfa Casablanca - Tél: 0522 65 00 18

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Annara - Oulfa 092050293	18/10/23	450,00
Pharmacie Annara - Oulfa 092050293	02/11/23	509,40

# 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				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



# DOCTEUR MOHAMED BEHATE

Diplômé du Centre Hôpitalo-Universitaire de

Rochd à Casablanca

Ex-Médecin Interne des Hôpitaux d'El Jadida

Ex-Médecin aux Forces Armées Royales

Médecine Générale

Casablanca, le : 18-10-2023

الدكتور محمد بجات

خريج المركز الاستشفائي الجامعي

ابن رشد بالبيضاء

طبيب داخلي بمستشفيات الجديدة سابقا

طبيب بالقوات المسلحة الملكية سابقا

الطب العام

الدار البيضاء . في :

Dr CHIRIANE EL HASSANI

60100

11-09-2023 SV

188

188

15417

22

185,00

31

22

22

22

22

22

22

PPV : 60 DH 00

PHARMACIE RESIDENCE ANNAIM  
Sihani GUERRAOU

جزيرة الفرح - الضحي - العمارة 19 الشقة 02 الطابق العلوي شارع المليون السعدي امتداد الدار البيضاء 20190 الدار البيضاء  
Lot. AL FARAH - Addoha, Imm. 19, Appl N°2 RDC, Bd Lalmoun Hadi Fateh Extension Oulfa, Lissasfa 20190 Casablanca

4, Residence Annaim - Oulfa  
Tel: 05 22 89 43 09 - 05 22 65 00 18

52105

SV

Handwritten signature/initials

Handwritten signature/initials

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

451.7008

**PHARMACIE RESIDENCE ANNAIM**  
**Slim GUERRAOUI**  
Docteur en Pharmacie  
4, Résidence Annaim - Oulfa  
Tél: 05 22 89 43 09 - Casablanca

**Dr. ELHATE Mohamed**  
Médecin Généraliste  
Lot. Al Farah Douja Imm. 19 Appt. 2  
RDC Bd. Haj Farah Hay Oulfa  
Casablanca - Tél. 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. COM

6. Info

**1 - Qu**

**Class**

Ecocl

contie

L'amo

qui pé

actif (l

**INDIC**

Ecocl

suivar

• Infe

• Infe

• Infe

• Infe

• Infe

**2 - Qi**

Liste

Si vol

conta

**CON**

Ne pi

dose

• Si v

à la

• Si v

un i

du i

• Si v

(jau

**Ne p**

ment

En cal

avant c

**Précau**

Faites at

sachet-dos

Demandez con

LOT 23043  
 PER 04/26  
 PPV 1540470



médicament  
 • Souffrez de  
 • Êtes traité(e)  
 • N'urinez pas  
 En cas de do  
 avant de pre  
 Dans certain  
 responsable  
 Selon les res  
 un autre mé  
 Réactions n  
 Ecoclav peu  
 secondaires  
 convulsions  
 vous devez  
 Voir « Réact  
 Tests sangui  
 Si vous effe  
 explorations  
 glucose), vo  
 Ecoclav. En

**Autres méd**  
 Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez

Si vous n'avez



# SAFLU® 50, 125 et 250

Suspension pour inhalation.

Fluticasone + Salmétérol

**Veillez à l'attention de l'intégralité de cette notice avant d'utiliser le 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'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 MÉDICAMENT :

### Dénomination :

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

Forme pharmaceutique et présentations :

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

### Composition :

Principes actifs	SAFLU 50	SAFLU 125	SAFLU 250
Propionate de fluticasone : quantité équivalente en fluticasone (DCI)	50 µg	125 µg	250 µg
Salmétérol (DCI) xinafoate : quantité équivalente en salmétérol	25 µg	25 µg	25 µg

**Excipients :** q.s. pour une dose.

### Classe pharmacothérapeutique :

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 MÉDICAMENT :

### Indications :

Votre médecin vous a prescrit ce médicament pour aider à prévenir certains 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 MÉDICAMENT :

#### 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 norflurane (HFA 134a).

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN 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,
- Du diabète (SAFLU peut augmenter le taux de sucre dans votre sang).

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 vous sentez plus souvent oppressé au niveau de la poitrine ou si vous avez plus souvent besoin de votre inhalateur, demandez plus d'informations à votre médecin. Utilisez 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'avez 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 bon 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 :

1. Tenez vous debout ou assis quand vous utilisez votre dispositif.

2. Retirez 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.

3. 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

4. Tenez l'appareil bien à la verticale en plaçant le pouce à la base, sous l'embout buccal. Expirez autant que vous le pouvez.

5. Placez l'embout buccal dans votre bouche entre les dents. Fermez les lèvres autour. Ne mordez pas l'embout buccal.

6. 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.

7. Pendant que vous reprenez 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.
8. Attendez environ 30 secondes avant une nouvelle inhalation puis répétez les étapes 3 à 7.

9. Ensuite, rincez votre bouche à l'eau en la recrachant. Ceci permettra d'éviter l'apparition d'une candidose ou d'une voix rauque.

peut vous prescrire un traitement supplémentaire par corticostéroïdes (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 SOUHAITÉS 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 s'ils 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 10000).

Les autres effets indésirables sont décrits ci-dessous : Effets très fréquents (affectent 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 (affectent moins de 1 personne sur 10) :

- Candidose de la bouche et de la gorge (parfois douloureuse). 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



Bien agiter avant chaque utilisation

- gêné.
- Accidents cardiaques (y compris l'infarctus).
- Tremblements et rythme cardiaque rapide ou irrégulier (palpitations). Cela est généralement sans gravité et

DOCTEUR MOHAMED BEHATE

Dirigeant du Centre Hospitalo-Universitaire

Ben Rochd à Casablanca

Ex-Médecin Interne des Hôpitaux d'El Jadida

Ex-Médecin aux Forces Armées Royales

Médecine Générale

الدكتور محمد بجات

خريج المركز الاستشفائي الجامعي

ابن رشد بالبيضاء

طبيب داخلي بمستشفيات الجديدة سابقا

طبيب بالقوات المسلحة الملكية سابقا

الطب العام

Casablanca, le : 02-11-2023

الدار البيضاء . في :

Dr. CHIRIANE ELHASSAN

147.60 x 3

1- LIRITAB XL 10mg

31.30 x 3

21 - 21mg 200

20.90 x 3

21 - 21mg

Dr. BEHATE Mohamed

Médecin Généraliste

Lot. Al Farah Doha Imm. 19 Appt. 2

RDC Bd. Haj Fateh Hay Oulfa

Casablanca - Tél: 05 22 65 00 18

إحداثيات العيادة: الدار البيضاء 20190 ليسانس 02 الطابق السفلي، شارع الليمون الحاج فاتح امتداد الالف- ليسانس 20190 الدار البيضاء

Lot. AL FARAH - Addoha, Imm. 19, Appt N°2 RDC, Bd. Laimoun-Hadj Fateh Extension Oulfa, Lissasfa 20190 Casablanca

Tél.: 05 22 65 00 18



# Uritab® XL 10 mg Comprimés à libération prolongée

## DCI: Chlorhydrate d'Alfuzosine

### **Veuillez lire attentivement l'**

- Gardez cette notice, vous p
- Si vous avez toute autre
- Ce médicament vous a é
- symptômes identiques, cel
- Si l'un des effets indésirab
- parlez-en à votre médecin

AMM N°: 150/19DMP/21/NNP

P.P.V. : 47,60 MAD (Dhs)

N° Lot : 2TZ239

Fab. : 10/2022

Per. : 10/2024

le médicament.

us d'informations à votre médecin ou à votre  
mais à quelqu'un d'autre, même en cas de  
et indésirable non mentionné dans cette notice,

1. Qu'est-ce que **Uritab® XL** ?
2. Quelles sont les informations
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

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 adjuvant 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

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

Vous devez 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 :**



# Uritab® XL 10 mg Comprimés à libération prolongée

## DCI: Chlorhydrate d'Alfuzosine

### **Veuillez lire attentivement l'**

- Gardez cette notice, vous p
- Si vous avez toute autre
- Ce médicament vous a é
- symptômes identiques, cel
- Si l'un des effets indésirab
- parlez-en à votre médecin

AMM N°: 150/19DMP/21/NNP

P.P.V. : 47,60 MAD (Dhs)

N° Lot : 2TZ239

Fab. : 10/2022

Per. : 10/2024

le médicament.

us d'informations à votre médecin ou à votre  
mais à quelqu'un d'autre, même en cas de  
et indésirable non mentionné dans cette notice,

1. Qu'est-ce que **Uritab® XL** ?
2. Quelles sont les informations
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

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 adjuvant 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

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

Vous devez 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 :**

# Uritab® XL 10 mg Comprimés à libération prolongée

## DCI: Chlorhydrate d'Alfuzosine

### Veuillez lire attentivement l'

- Gardez cette notice, vous p
- Si vous avez toute autre
- Ce médicament vous a é
- symptômes identiques, cel
- Si l'un des effets indésirab
- parlez-en à votre médecin

AMM N°: 150/19DMP/21/NNP

P.P.V. : 47,60 MAD (Dhs)

N° Lot : 2TZ239

Fab. : 10/2022

Per. : 10/2024

le médicament.

us d'informations à votre médecin ou à votre  
mais à quelqu'un d'autre, même en cas de  
et indésirable non mentionné dans cette notice,

1. Qu'est-ce que Uritab® XL, comprimés à libération prolongée et dans quels cas
2. Quelles sont les informations à lire 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

42618/R42

### 1. QU'EST-CE QUE URITAB® XL, COMPRIMÉS 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 adjuvant 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 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

### COMMENT PRENDRE URITAB® XL, COMPRIMÉS A LIBERATION PROLONGEE?

Vous devez 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:





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

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

LOT 231792  
EXP 05 2027  
PPV 31.30

ce  
cin  
à  
die  
ffet  
à

Que

1. Qu'est-ce que ZYLORIC, 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.



ZYLORIC,

## 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.
- Etes 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  
mé  
• G  
• S  
ou  
• C  
d'a  
so  
• S  
ind  
vot

LOT 231792  
EXP 05 2027  
PPV 31.30

ce  
cin  
à  
die  
ffet  
à

Que

1. Qu'est-ce que ZYLORIC, 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.



ZYLORIC,

## 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.
- Etes 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  
mé  
• 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

Que

1. Qu'est-ce que ZYLORIC, 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.



Y L O R I C ,

## 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.
- Etes 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  
FO  
Solu  
CLASS

2220 EXP 55227  
BATCH MAN 0323



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 MÉDICAMENT ?

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

Liste II - List II - II

ou l'allaitement.

### MÉDICAMENT ?

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.

### Traitement de la carence en vitamine D :

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

CE MÉDICAMENT VOUS A ÉTÉ PERSONNELLEMENT  
DELIVRE DANS UNE SITUATION PRÉCISE :



# VITAMINE D3 B.O.N.®

## 200 000 UI/1 ml

Cholécalciférol  
Solution injectable IM en ampoule

ID  
CC  
Ch  
Ex  
am  
FO  
Solu  
CLASSE

2220 EXP 55227  
BATCH MAN 0323



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 MÉDICAMENT ?

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

Liste II - List II - II

ou l'allaitement.

### MÉDICAMENT ?

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.

### Traitement de la carence en vitamine D :

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

CE MÉDICAMENT VOUS A ÉTÉ PERSONNELLEMENT  
DELIVRE DANS UNE SITUATION PRÉCISE :

# VITAMINE D3 B.O.N.® 200 000 UI/1 ml

Cholécalciférol  
Solution injectable IM en ampoule

ID  
CC  
Ch  
Ex  
am  
FO  
Solu  
CLASSE

2220 EXP 55227  
BATCH MAN 0323



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 MÉDICAMENT ?

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

Liste II - List II - II

ou l'allaitement.

## MÉDICAMENT ?

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.

## Traitement de la carence en vitamine D :

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

CE MÉDICAMENT VOUS A ÉTÉ PERSONNELLEMENT  
DELIVRE DANS UNE SITUATION PRÉCISE :