

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.

M22- 0042657

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 6366 Société :

Actif

Pensionné(e)

Nom & Prénom : ASSOULI SAID

Date de naissance : 01/01/1961

Adresse :

HABITUELLE

Tél. 06.61.60.50.22 Total des frais engagés : 13901 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

Nom et prénom du malade : Mr ASSOULI SAID Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie :

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 : CASAB Le : 08/12/2013

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fourmeleur	Date	Montant de la Facture
 PHARMACIE HASSAN II BERRECHID Dr. Aziz Aimi 239 Bd. Hassan II Berrechid 0522 33 61 61	08/12/2023	1090.00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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 CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

A diagram of a dental arch (maxilla) with 12 numbered teeth. The teeth are arranged in a curve, with the first molar on the left and the second molar on the right. The numbers are: 8, 7, 6, 5, 4, 3, 2, 1, 2, 3, 4, 5. A large downward-pointing arrow is positioned in the center of the arch, pointing towards the first molar.

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



MERINID
UROLOGY
CENTER

- Endo-urologie • Onco-urologie • Coeliochirurgie
- Pelvi-périnéologie

Casablanca, le 08 DEC 2023

Pr. EL MRINI Mohammed

Chirurgien Urologue

Membre de la Société Internationale
d'Urologie

melmrini@hotmail.com

Dr. EL MRINI Mohamed

Chirurgien Urologue

Ancien Interne des Hôpitaux de Paris

elmrini_mohamed@hotmail.fr

صيدلية الحسني برشيد
PHARMACIE HAY HASSANI
BERRECHID 30X24
Dr. Aziz AJMI
239, Bd. Hassan II
Berrechid
Tél.: 0522 33 61 61



نار كورس فرنج
TETRAZOTYNE 24x21ج x 6ج
Dr. SV
24.80 74x24 ج
-1090.00

Professeur EL MRINI Mohamed
Chirurgien Urologue
Casablanca - Maroc
05 22 25 36 36 - 05 22 25 88 80
06 97 58 46 60
34.Rue des Courlis, Riviera, Oasis - Casablanca

05 22 25 36 36 - 05 22 25 88 80 - 06 97 58 46 60

34.Rue des Courlis, Riviera, Oasis - Casablanca

NOTICE :
SEPCEN®
Boîte de 1
D.C.I : Cip

Veuillez lire
• Gardez ce
• Si vous av
ou votre pha
• Ce médical
en cas de syn
• Si l'un des 6
dans cette notic

LL1: 05823023
PER: 06/2026
PV: 74.80 DH

édecin
, même
mentionné

74,80

• Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE SEPCEN® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02.

SEPCEN® contient une substance active, la ciprofloxacine.

La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant à la famille des fluoroquinolones. Elle agit en tuant les bactéries responsables des infections. Elle est active uniquement sur certaines souches spécifiques de bactéries.

Chez l'adulte :

SEPCEN® est utilisé chez l'adulte pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des voies respiratoires.
- Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus.
- Infections urinaires.
- Infections de l'appareil génital chez l'homme et chez la femme.
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales.
- Infections de la peau et des tissus mous.
- Infections des os et des articulations.
- Prévention des infections dues à la bactérie *Neisseria meningitidis*.
- Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique additionnel pourra vous être prescrit en complément de SEPCEN®.

Chez l'enfant et l'adolescent :

SEPCEN® est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose.
- Infections urinaires compliquées, y compris les infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite).
- Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SEPCEN® ?

• Ne prenez jamais SEPCEN® :

- Si vous êtes allergique à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans SEPCEN® (voir rubrique 6).

- Si vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2 : Prise d'autres médicaments).

• Mise en garde et précaution d'emploi :

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre SEPCEN® :

Vous ne devez pas prendre d'antibiotiques de la famille des fluoroquinolones/quinolones, incluant SEPCEN®, si vous avez déjà présenté un effet indésirable grave dans le passé lors de la prise d'une quinolone ou d'une fluoroquinolone. Si tel est le cas, vous devez en informer votre médecin au plus vite.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre SEPCEN® :

- Si vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement ;
- Si vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique ;
- Si vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que SEPCEN® ;
- Si vous êtes diabétique parce que la ciprofloxacine risque de vous occasionner une hypoglycémie ;
- Si vous souffrez de myasthénie (maladie rare qui entraîne une faiblesse musculaire) en raison du risque d'aggravation des symptômes ;
- Si vous savez que vous présentez, ou un membre de votre famille présente un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD), car la ciprofloxacine peut vous occasionner une anémie ;
- Si vous avez reçu un diagnostic d'hypertrophie ou de "renflement" d'un gros vaisseau sanguin (anévrisme aortique ou anévrisme périphérique d'un gros vaisseau) ;
- Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique (une déchirure de la paroi aortique) ;
- Si vous présentez des antécédents familiaux d'anévrisme aortique ou de dissection aortique ou de valvulopathie cardiaque congénitale, ou présentez d'autres facteurs de risque ou affections prédisposantes (par exemple, des troubles du tissu conjonctif comme syndrome de Marfan ou le syndrome d'Ehlers-Danlos, le syndrome de Turner, le syndrome de Sjögren (une maladie auto-immune inflammatoire), ou des troubles vasculaires comme l'artérite de Takayasu, l'artérite à cellules géantes, la

maladie de Behcet, l'hy (une maladie des articulati
• Si vous avez des prob
étés née(e) avec ou avez
à l'ECG, qui est un enre
électrolytiques dans le s
dans le sang), si vous e
affaibli (insuffisance car
êtes une femme ou un
anomalies au niveau de
Pour le traitement de c
autre antibiotique en as
après 3 jours de traitem

Pendant la prise de SEPCEN®

Prévenez immédiatement
prenez SEPCEN®. Votre

- Réaction allergique si
première dose, il existe
manifeste par les sy
évanouissements, ou ve
arrêtez de prendre SEPC

- Effets indésirables g
antibactériens de type
indésirables très rares
années), invalidants ou
les muscles et les art
sensations anormales
engourdissement ou un
de la vue, du goût ; de l'o
intense et de troubles s
Si vous présentez l'un d
votre médecin avant de
votre traitement en envi

• Une douleur et un gon

tendons peuvent survie

ans), si vous avez eu u

traitement par des corti

Dès les premiers signes

du poignet, du coude, d

et mettez le membre a

rupture d'un tendon,

• Si vous ressentez une

qui peuvent être des

immédiatement au serv

avec des corticostéroïde

• Si vous ressentez sou

lit, ou si vous remarque

nouvelle apparition de p

vous devez en informer

• Si vous souffrez d'épi

accident vasculaire céré

produire. Si tel était vot

• Dans de rares cas,

sensation de brûlure, d

survient, en particulier a

de prendre SEPCEN® e

un état potentiellement

• Des réactions psychia

souffre de dépression

SEPCEN®. Si cela se p

• Les antibiotiques de

sucre dans le sang au

sucre dans le sang en c

hypoglycémique) dans le

est important à prendre

sucré dans le sang doi

• Vous pouvez souffrir de

plusieurs semaines apr

de ces diarrhées, ou si

immédiatement de pre

médicaments visant à b

• Si vous avez des trou

immédiatement un oph

• Votre peau devient

SEPCEN®. Evitez de vo

ceux utilisés dans les ca

• Si vous devez subir

laboratoire d'analyses q

• Si vous avez des p

éventuellement être ada

• SEPCEN® peut provo

de l'appétit, icterie (jaun

arrêtez de prendre SEPC

• SEPCEN® peut entraî

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

TERAZOSINE NORMON® 2 mg comprimés Boite de 15 comprimés

TERAZOSINE NORMON® 5 mg comprimés Boite de 30 comprimés

DCI: Térazosine

LOT: 12722003
PER: 05/2025
PPU: 42,30 DH

LOT: 12722003
PER: 05/2025
PPU: 42,30 DH

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné.

• Que contient cette notice ?

- Qu'est ce que TERAZOSINE NORMON® comprimés et dans quel cas sont-ils utilisés ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TERAZOSINE NORMON® comprimés ?
- Comment prendre TERAZOSINE NORMON® comprimés ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver TERAZOSINE NORMON® comprimés ?
- Informations supplémentaires.

1. QU'EST CE QUE TERAZOSINE NORMON® COMPRIMÉS ET DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISÉS ?

La térazosine est un médicament qui améliore les symptômes urinaires des patients présentant des difficultés à uriner. La térazosine génère aussi une diminution de la pression artérielle.

TERAZOSINE NORMON® comprimés, s'utilisent pour le traitement des symptômes de l'hyperplasie bénigne de la prostate.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TERAZOSINE NORMON® COMPRIMÉS ?

• Ne prenez jamais TERAZOSINE NORMON® comprimés dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergiques (hypersensibles) à la térazosine, une substance similaire ou à l'un des composants.
- Si vous avez des antécédents de syncope (évanouissement) au moment d'uriner.

• Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre TERAZOSINE NORMON®.

- En cas d'hypotension orthostatique et syncope, avisez votre médecin.
- En cas de vertige, somnolence, étourdissement et palpitations, restez assis ou en position allongée.
- Une syncope (évanouissement) peut survenir (chez moins de 1% des patients) après la première dose, ou par l'usage simultané d'autre substance antihypertensive.
- En cas de traitement par TERAZOSINE NORMON® comprimés et avant toute opération chirurgicale, TERAZOSINE NORMON® comprimés peut engendrer des complications durant l'opération, votre ophtalmologue a pour le traitement de l'œdème maculaire, prévient les mesures adéquates.

• Utilisation chez les enfants et les personnes âgées

Enfants : Il est déconseillé d'utiliser la TERAZOSINE NORMON® comprimés chez les enfants, car la sensibilité à la TERAZOSINE NORMON® comprimés est beaucoup plus accrue. Si l'un des symptômes énumérés ci-dessus apparaît au cours de la prise du médicament, avisez votre médecin.

• Interactions avec d'autres médicaments :

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament de vente libre. Certains médicaments peuvent interagir entre eux.

L'administration concomitante de la térazosine avec d'autres antihypertenseurs (médicament qui diminue la pression artérielle) certains patients prenant un traitement à base d'alpha-bloquant pour le traitement de l'hypertension artérielle peuvent être dus à une pression artérielle basse lors du passage des symptômes lors de la prise de médicaments indiqués dans la dysfonction érectile (impuissance) à vous devez être traité par une dose quotidienne constante d'alpha-bloquants avant de débuter un traitement.

• Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, la sécurité de la térazosine pendant la grossesse n'a pas été établie. La térazosine ne doit pas être utilisée pendant la grossesse, car elle peut causer des effets néfastes sur le fœtus.

Aucune information n'a été confirmée sur le passage de la térazosine dans le lait maternel. Le traitement n'a pas été établi.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

• Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

La térazosine peut provoquer une diminution de la pression artérielle. Au début du traitement, une prudence particulière est recommandée pour conduire ou d'utiliser des machines durant les 12 premières heures suivant l'administration ou reprise du traitement interrompu auparavant.

Dans le cas d'une hypotension, le patient devra être allongé jusqu'à disparition complète des symptômes.

• Informations importantes sur les composants de TERAZOSINE NORMON® comprimés :

Ce médicament contient du lactose. Demandez l'avis de votre médecin en cas d'intolérance à certains sucres. La laque jaune orangé (colorant de TERAZOSINE NORMON® 2 mg) et la laque rouge ponceau (colorant de TERAZOSINE NORMON® 5 mg) peuvent également déclencher une crise d'asthme chez les patients allergiques à l'acide acétylsalicylique.

3. COMMENT PRENDRE TERAZOSINE NORMON® COMPRIMÉS ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement.

Conformez-vous strictement aux instructions d'administration de TERAZOSINE NORMON® comprimés et demandez conseil à votre pharmacien.

La posologie est adaptée à chaque cas individuel.

Hyperplasie bénigne de prostate :

Dose initiale : Pour tous les patients, la dose initiale est de 1 mg (la moitié d'un comprimé de TERAZOSINE NORMON®). Respectez le même schéma d'augmentation des doses que lors de l'initiation du traitement, afin d'éviter l'apparition d'effets indésirables.

Doses suivantes : Après 3 ou 4 jours de traitement, et selon la réponse de chaque patient, la dose peut être augmentée pendant une semaine.

Postérieurement, la posologie pourra être augmentée progressivement jusqu'à obtenir la réponse clinique.

La dose d'entretien recommandée chez le patient présentant une hyperplasie bénigne de la prostate est d'environ 42,30 DH.

Les patients manifestant une réponse clinique jugée insuffisante, la posologie peut être augmentée à un maximum de 42,30 DH.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

TERAZOSINE NORMON® 2 mg comprimés B
TERAZOSINE NORMON® 5 mg comprimés E
DCI: Térazosine chlorhydrate dihydraté.

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable notable, contactez votre pharmacien.

LOT : 12723001
PER : 03/2026
PPU : 42,30 DH

LOT : 12722005
PER : 12/2025
PPU : 42,30 DH

Tenir hors de la portée et de la vue

• Que contient cette notice ?

- Qu'est ce que TERAZOSINE NORMON® comprimés et dans quel cas sont-ils utilisés ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TERAZOSINE NORMON® comprimés ?
- Comment prendre TERAZOSINE NORMON® comprimés ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver TERAZOSINE NORMON® comprimés ?
- Informations supplémentaires.

1. QU'EST CE QUE TERAZOSINE NORMON® COMPRIMÉS ET DANS QUELS CAS SOIT UTILISÉ

La térazosine est un médicament qui améliore les symptômes urinaires des patients près de la miction.

TERAZOSINE NORMON® comprimés, s'utilisent pour le traitement des symptômes de l'hypertension artérielle.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TERAZOSINE NORMON® ?

- Ne prenez jamais TERAZOSINE NORMON® comprimés dans les cas suivants :
 - Si vous êtes allergiques (hypersensibles) à la térazosine, une substance similaire ou à l'un de ses ingrédients.
 - Si vous avez des antécédents de syncope (évanouissement) au moment d'uriner.

• Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

- Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre TERAZOSINE NORMON® comprimés.
 - En cas d'hypotension orthostatique et syncope, avisez votre médecin.
 - En cas de vertige, somnolence, étourdissement et palpitations, restez assis ou en position assise.
 - Une syncope (évanouissement) peut survenir (chez moins de 1% des patients) au moment d'uriner.
 - En cas de traitement par TERAZOSINE NORMON® comprimés et avant toute intervention chirurgicale, TERAZOSINE NORMON® comprimés peut engendrer des complications durant l'opération, veuillez en informer votre chirurgien.

• Utilisation chez les enfants et les personnes âgées

Enfants : Il est déconseillé d'utiliser la TERAZOSINE NORMON® comprimés chez les enfants de moins de 18 ans.

Personnes âgées : La sensibilité à la TERAZOSINE NORMON® comprimés est beaucoup plus importante chez les personnes âgées.

• Interactions avec d'autres médicaments :

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments. Certains médicaments peuvent interagir entre eux.

L'administration concomitante de la térazosine avec d'autres antihypertenseurs (médicament qui diminue la tension artérielle) ou d'autres médicaments peut entraîner une diminution de la tension artérielle.

Certains patients prennent un traitement à base d'alpha-bloquant pour le traitement de l'hypertension artérielle, des vertiges ou des étourdissements, qui peuvent être dus à une pression artérielle basse lors du passage rapide à la position assise.

Certains patients peuvent également développer des symptômes lors de la prise de médicaments indiqués dans la dysfonction érectile (lorsque vous devrez être traité par une dose quotidienne constante d'alpha-bloquants avant de prendre TERAZOSINE NORMON® comprimés).

• Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez un voyage, il est recommandé de consulter votre médecin ou votre pharmacien.

La sécurité de la térazosine pendant la grossesse n'a pas été établie. La térazosine peut entraîner des complications pour le fœtus.

Aucune information n'a été confirmée sur le passage de la térazosine dans le lait maternel.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

• Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

La térazosine peut provoquer une diminution de la pression artérielle. Au début du traitement, il est recommandé d'éviter de conduire ou d'utiliser des machines durant les 12 premières heures.

Dans le cas d'une hypotension, le patient devra être allongé jusqu'à disparition des symptômes.

• Informations importantes sur les composants de TERAZOSINE NORMON® :

Ce médicament contient du lactose. Demandez l'avis de votre médecin en cas de lactose. Ils peuvent également déclencher une crise d'asthme chez les patients allergiques.

3. COMMENT PRENDRE TERAZOSINE NORMON® COMPRIMÉS ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration

Conformez-vous strictement aux instructions d'administration de TERAZOSINE NORMON® comprimés.

La posologie est adaptée à chaque cas individuel.

Hyperplasie bénigne de prostate :

Dose initiale : Pour tous les patients, la dose initiale est de 1 mg (la moitié d'un comprimé de TERAZOSINE NORMON® 2 mg). Respectez le même schéma d'augmentation des doses que lors de l'initiation du traitement, afin d'éviter l'apparition d'une hypotension artérielle.

Doses suivantes : Après 3 ou 4 jours de traitement, et selon la réponse de chaque patient, la dose peut être augmentée à 2 mg par jour.

Postérieurement, la posologie pourra être augmentée progressivement jusqu'à obtenir la réponse clinique voulue.

La dose d'entretien recommandée chez le patient présentant une hyperplasie bénigne de la prostate est de 5 mg/jour au couchage.

Les patients manifestant une réponse clinique jugée insuffisante, la posologie peut être augmentée à un maximum de 10 mg/jour.

En cas d'interruption du traitement pendant plusieurs jours, il est nécessaire de reprendre le traitement.

LOT : 12723001
PER : 03/2026
PPU : 42,30 DH

LOT : 12723001
PER : 03/2026
PPU : 42,30 DH

LOT : 12723001
PER : 03/2026
PPU : 42,30 DH

LOT : 12723001
PER : 03/2026
PPU : 42,30 DH

LOT : 12722005
PER : 12/2025
PPU : 42,30 DH

LOT : 12723001
PER : 03/2026
PPU : 42,30 DH

LOT : 12722005
PER : 12/2025
PPU : 42,30 DH

LOT : 12723003
PER : 05/2026
PPU : 42,30 DH

LOT : 12723003
PER : 05/2026
PPU : 42,30 DH

LOT : 12723003
PER : 05/2026
PPU : 42,30 DH