

# 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 canaux, 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 canaux.

## 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



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

## Déclaration de Maladie

M22- 0042657

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 6366 Société : 186401  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : ASSOULI SAÏD  
 Date de naissance : 01/01/1961  
 Adresse : HABITUELLE  
 Tél. 06.61.60.50.22 Total des frais engagés : 1390,- Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :  
 Date de consultation :  
 Nom et prénom du malade : M. ASSOULI SAÏD 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 : Casablanca Signature de l'adhérent(e) : Le : 01/12/2023

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019



# 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
08 DEC 2023		3	\$ 300 dh	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Pharmasenseur

Date

Montant de la Facture

PHARMACIE HAYASSANI  
BERRECHID  
Dr. Aziz AIMI  
239, Bd. Hassan II  
Berrechid  
Tél.: 0522 33 61 61

08/12/2023

1090,00

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

# AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

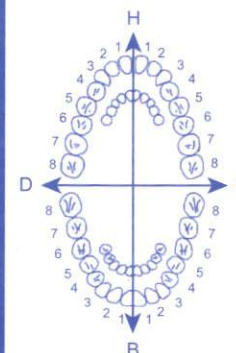
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

# SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

# O.D.F PROTHESES DENTAIRES

# DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE

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

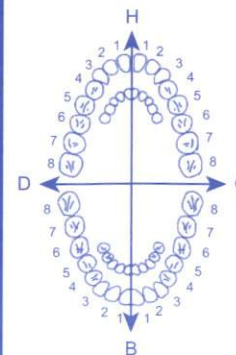
(Création, remont, adjonction)  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



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 الحي الحسني برشيد  
PHARMACIE HAY HASSANI  
BERRECHID

Dr. Aziz AJMI  
239, Bd. Hassan II  
Berrechid  
Tél.: 0522 33 61 61



h AKOULI huy

TEMAZOTUNE

SV

24 x 21 x 6 huy

huy huy

SV

24.80 14 x 24 huy

1090100

Professeur EL MRINI Mohamed  
Chirurgien Urologue  
Casablanca - Casablanca  
Tél.: 0522 33 61 61

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

**Veillez lire**

- Gardez ce
- Si vous av
- ou votre ph
- Ce médica
- en cas de syn
- Si l'un des
- dans cette not

L01:05823023  
PIR:06/2026  
FV:74.80 DH

74.80

médecin

même

mentionné

**• 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 Behçet, l'hy (une maladie des articu

- Si vous avez des probl (êtes né(e) avec ou avez à l'EKG, qui est un enre électrolytique dans le s dans le sang), si vous a affaibli (insuffisance car ètes 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 votre médecin si vous ne pouvez pas prendre **SEPCEN®**. Votre

- Réaction allergique : Si, après la première dose, il existe une réaction allergique manifeste par les symptômes suivants : évanouissements, ou vertiges, difficulté à avaler, arrêt de la respiration, arrêt de la prise de **SEPCEN®**.

- Effets indésirables graves : Effets indésirables graves des antibiotiques de type fluoroquinolones, très rares, mais pouvant être graves.

- Indésirables très rares : Indésirables très rares, invalidants, pouvant affecter les muscles et les articulations, provoquant des sensations anormales, engourdissement ou un

- Indésirables graves : Indésirables graves, invalidants, pouvant affecter la vue, le goût, l'audition, l'intensité et de troubles de la vision.

- Indésirables graves : Si vous présentez l'un des symptômes suivants, consultez votre médecin avant de continuer votre traitement en envoyant votre médicament en pharmacie.

- Une douleur et un gonflement : Une douleur et un gonflement des tendons peuvent survenir pendant le traitement, si vous avez eu un traitement par des corticostéroïdes pendant les premières 48 heures du traitement.

- Des douleurs : Dès les premiers signes de douleur du poignet, du coude, du bras, du genou, du pied et mettez le membre atteint au repos.

- Rupture d'un tendon : Si vous ressentez une douleur ou une gêne qui peuvent être des signes de rupture d'un tendon, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien au service des corticostéroïdes.

- Si vous ressentez soudainement une douleur, ou si vous remarquez une nouvelle apparition de douleur, consultez immédiatement votre médecin.

- Si vous souffrez d'épilepsie : Si vous souffrez d'épilepsie, consultez votre médecin avant de commencer le traitement. Si tel était votre cas, consultez votre médecin.

- Dans de rares cas, il peut y avoir une sensation de brûlure, de picotement, de fourmillement, de survenue, en particulier au niveau de la tête, de prendre **SEPCEN®** et d'être dans un état potentiellement dangereux.

- Des réactions psychiatriques : Des réactions psychiatriques, telles que la dépression, l'anxiété, l'insomnie, le **SEPCEN®**. Si cela se présente, consultez votre médecin.

- Les antibiotiques de la famille des fluoroquinolones/quinolones, incluant **SEPCEN®**, peuvent contenir du sucre dans le sang au cours du traitement, du sucre dans le sang en cas d'hypoglycémie) dans le sang. Il est important d'arrêter de prendre du sucre dans le sang.

- Vous pouvez souffrir de plusieurs semaines après la prise de ces médicaments, ou si vous souffrez de troubles de la vision, consultez immédiatement votre médecin.

- Si vous avez des troubles de la vision, consultez immédiatement votre médecin.

- Votre peau devient rouge : **SEPCEN®** peut provoquer une réaction cutanée. Si vous avez des symptômes cutanés, consultez immédiatement votre médecin.

- Si vous avez des symptômes cutanés, consultez immédiatement votre médecin.

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

**TERAZOSINE NORMON® 2 mg comprimés Boîte de 15 comprimés**  
**TERAZOSINE NORMON® 5 mg comprimés Boîte de 30 comprimés**  
**DCI: Térazosine**

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez 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 s'il s'agit d'un proche.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, contactez votre médecin.

### • Que contient cette notice ?

1. Qu'est ce que **TERAZOSINE NORMON® comprimés** et dans quel cas sont-ils utilisés ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **TERAZOSINE NORMON® comprimés** ?
3. Comment prendre **TERAZOSINE NORMON® comprimés** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **TERAZOSINE NORMON® comprimés** ?
6. 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 À 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 infirmière 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 allongée.
- Une syncope (évanouissement) peut survenir (chez moins de 1% des patients) après la première prise, ou par l'usage simultané d'autre substance antihypertensive.
- En cas de traitement par **TERAZOSINE NORMON® comprimés** et avant toute opération chirurgicale, votre ophtalmologue devra 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 sécurité et l'efficacité n'ont pas été établies.  
**Personnes âgées :** La sensibilité à la **TERAZOSINE NORMON® comprimés** est beaucoup plus accrue chez les personnes âgées. 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 sans ordonnance. Certains médicaments peuvent interagir entre eux.

L'administration concomitante de la térazosine avec d'autres antihypertenseurs (médicament qui diminue la pression artérielle) peut entraîner une hypotension. Certains patients prenant un traitement à base d'alpha-bloquant pour le traitement de l'hypertension artérielle ou des étourdissements, qui peuvent être dus à une pression artérielle basse lors de la prise de médicaments lors de la prise de médicaments indiqués dans la dysfonction érectile (impuissance) et 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, ou si vous êtes allaitée, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament. 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 être nuisible au fœtus.

Aucune information n'a été confirmée sur le passage de la térazosine dans le lait maternel. Le traitement par térazosine n'est pas recommandé pendant l'allaitement.

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. Les personnes réalisant des tâches difficiles, car l'apparition fréquente de symptômes prémonitoires peuvent être gênées. Il est conseillé d'éviter de conduire ou d'utiliser des machines durant les 12 premières heures suivant l'administration de la térazosine ou après la prise d'un médicament 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 rouge orangée (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** de votre médecin ou de 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® comprimés**) à prendre une fois par jour, à jeun, pendant une semaine.

**Doses suivantes :** Après 3 ou 4 jours de traitement, et selon la réponse de chaque patient, la dose peut être augmentée à 2 mg (un comprimé de **TERAZOSINE NORMON® comprimés**) une fois par jour.

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 de 2 mg une fois par jour.

Les patients manifestant une réponse clinique jugée insuffisante, la posologie peut être augmentée à un maximum de 5 mg une fois par jour.

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

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

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

LOT: 12722002  
PER: 01/2025  
PPU: 42,30 DH

LOT: 12722004  
PER: 09/2025  
PPU: 42,30 DH

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

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

LOT: 12722002  
PER: 01/2025  
PPU: 42,30 DH

LOT: 12722001  
PER: 01/2025  
PPU: 42,30 DH

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

LOT: 12722004  
PER: 09/2025  
PPU: 42,30 DH

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

LOT: 12722004  
PER: 09/2025  
PPU: 42,30 DH



# NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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

**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

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou 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 non habituel, consultez votre médecin.

## • Que contient cette notice ?

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

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

## 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 une hypertension artérielle.

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

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

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

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

### • Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

- Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre ce médicament.
- En cas d'hypotension orthostatique et syncope, avisez votre médecin.
- En cas de vertige, somnolence, étourdissement et palpitations, restez assis ou en décubitus pendant quelques minutes.
- Une syncope (évanouissement) peut survenir (chez moins de 1 % des patients) après la prise d'une dose, ou par l'usage simultané d'une autre substance antihypertensive.
- En cas de traitement par **TERAZOSINE NORMON® comprimés** et avant toute intervention chirurgicale, informez votre médecin.

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

### • Utilisation chez les enfants et les personnes âgées

**Enfants :** Il est déconseillé d'utiliser la **TERAZOSINE NORMON® comprimés** chez les enfants.

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

Si l'un des symptômes énumérés ci-dessus apparaît au cours de la prise du médicament, consultez votre médecin.

### • Interactions avec d'autres médicaments :

Veillez 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 agit sur la pression artérielle) peut entraîner une hypotension.

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

Ces symptômes lors de la prise de médicaments indiqués dans la dysfonction érectile (trouble de l'érection) peuvent être dus à une prise de médicaments indiqués dans la dysfonction érectile.

Vous devez être traité par une dose quotidienne constante d'alpha-bloquants avant de commencer le traitement par **TERAZOSINE NORMON® comprimés**.

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

Tenir hors de la portée et de la vue  
Pas de précaution particulière

### • Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

La sécurité de la térazosine pendant la grossesse n'a pas été établie. La térazosine peut être utilisée pendant la grossesse si les bénéfices attendus sont considérés comme supérieurs aux risques potentiels.

La sécurité de la térazosine pendant la grossesse n'a pas été établie. La térazosine peut être utilisée pendant la grossesse si les bénéfices attendus sont considérés comme supérieurs aux risques potentiels.

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

Tenir hors de la portée et de la vue

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, certains patients peuvent ressentir des vertiges ou des étourdissements, qui peuvent être dus à une pression artérielle basse lors du passage rapide à la position debout.

Il est conseillé d'éviter de conduire ou d'utiliser des machines durant les 12 premières heures après la prise d'une dose ou reprise du traitement interrompu auparavant.

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

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

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

Ce médicament contient du lactose. Demandez l'avis de votre médecin en cas de diabète.

La laque jaune orangé (colorant de **TERAZOSINE NORMON® 2 mg**) et la laque blanche (colorant de **TERAZOSINE NORMON® 5 mg**) peuvent également déclencher une crise d'asthme chez les patients allergiques.

N° AMM : 405/18 DMP/21/NRO

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**) une fois par jour.

Après 3 ou 4 jours de traitement, et selon la réponse de chaque patient, la dose peut être augmentée à 2 mg une fois 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 coucher.

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 à la dose initiale.

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