

# 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.
- les achats des médicaments à l'étranger en cas d'absence des vignettes ou codes-barres une facture du pharmacien est exigée en plus de l'ordonnance du médecin prescripteur

## 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 une fois par an.

## Adresses Mails utiles

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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 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

W21-846849

22497

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1901

Société : RAM

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : LABAB ECHASSAN

Date de naissance : 01.01.1976

Adresse : 491, 254 7 L MOSSAR I

Tél. : 0661 87361

Total des frais engagés : 1396,00

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr. Mustapha TRAEH  
Chirurgie Orthopédique  
& Traumatologie  
Tél : 0522 82 11 12 Casa  
INPE : 05 11 64 798

Cachet du médecin :

Date de consultation : 22/03/24

Nom et prénom du malade : LABAB ECHASSAN

Age :

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : gonarthrose bilatérale (B.T.A.)

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 :

Le :

Signature de l'adhérent(e) :

22/03/2024

PR4FR05/V2/20-10-2023

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

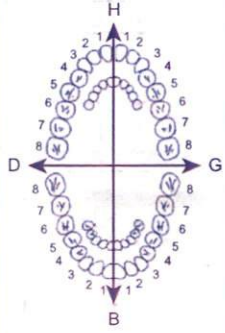
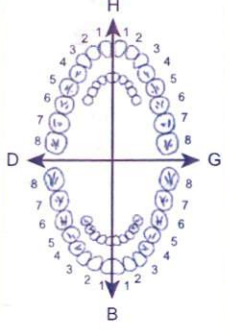


RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
10/3/24				Dr. Mustapha TRAFI Chirurgie Orthopédique Chirurgie Traumatologique Tél: 05 22 82 20 42 - Casa INPE: 031164798

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE MARCHÉ DE GROS BORDJ YOUNES Docteur en Pharmacie ICE: 001504310007052 INPE: 072068661 Lot AL MASSAR N° 111 SIDI Ghanem Barrakech - Tél: 05 24 33 64 77	22/03/24	1396,00 dh

ANALYSES - RADIOGRAPHIE			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant détaillé 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	Montant des Honoraires	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 COEFFICIENT MASTICATOIRE <table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> </tr> </table>				H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
H																			
25533412	21433552																		
00000000	00000000																		
D	G																		
00000000	00000000																		
35533411	11433553																		
B																			
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				<input type="text"/> 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														

clinique  
mers  
sultan



مصحة 808  
مرس  
السلطان  
22103124

M<sup>r</sup> ARAB EL HASSAN

52,80 + 92,50

① ULIBROX 500 mg : 1cp x 2 1/2 x 15 J

1S

76,70

② ESAC 30 mg : 1cp 1/2 x 10 J

1S

10 J

28,20 x 2

③ NODOL codeine 1cp x 3 1/2 x 20 J

1S

20 J

98,50 x 10

④ HIBOR 3500 mg : 1 cp x 5 J x 20 J

1S

133,00

⑤ Biomatinal plus 1 cp 1/2 x 30 J

1S

PHARMACIE MARCHÉ DE GROS

REV. 100000  
Distributeur en Pharmacie

ICE: 001504310000052 INPE: 072068661  
Lot. AL MASSAR N° 111 Sidi Ghanem  
Marrakech - Tél: 05 24 33 64 77

Pr. Mustapha TRAFEH  
Chirurgien & Traumatologue  
Casablanca  
Tél: 0522 82 22 22  
INPE: 091 111 98

URGENCES 24H/24H

05 22 26 79 42 الفاكس - الدار البيضاء - (قرب حديقة مردوخ) - شارع عمر الإدريسي 64

64, Bd Omar El Idrissi ( en face du jardin Murdoch ) - Casablanca - Fax : 05 22 26 79 42

Tél.: 05 22 27 72 72 (L.G) - 05 22 46 72 00/01/02/03 - 05 22 46 72 09 - 05 22 46 72 05 - الهاتف

E-mail : cliniquemersultan@gmail.com - cms@cliniquemerssultan.com

www.cliniquemerssultan.com / ICE : 001728360000010



monde (1991)

LOTN°: 23208A  
EXP: 04 2025  
P.P.V: 98,50 DH

## INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

### Dénomination du médicament

**HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** solution injectable en seringues préremplies

de 2,10 et 30 seringues préremplies

DCI : Bénaparine sodique

**Lisez attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations**

de la lire.

Informez votre médecin ou votre pharmacien.

Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les

Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à

utilisé?

prendre **HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** ?

4. Comment conserver
5. Comment conserver
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST-CE QUE HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Qu'est-ce que HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI ?

**HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** contient une substance active appelée bénaparine sodique, qui appartient au groupe de médicaments dénommé antithrombotique. Ces médicaments sont utilisés dans la prévention de la formation des caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale **HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI**, est indiqué :

- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins (par exemple dans les jambes et/ou les poumons) chez les patients soumis à une chirurgie générale.
- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque modéré.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle au cours de l'hémodialyse.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI ?

### Ne prenez jamais HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI

- Si vous êtes allergique à la bénaparine sodique, l'héparine, substances d'origine porcine ou certains des excipients mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez eu une réaction allergique après avoir été traité avec un médicament contenant bénaparine sodique ou de l'héparine.
- Si vous avez une thrombopénie induite par l'héparine (TIH), une maladie qui provoque une diminution significative du nombre de plaquettes (ou, si la suite d'une TIH, vous souffrez d'une maladie appelée Coagulation Intravasculaire Disséminée (CIVD), durant laquelle vos plaquettes peuvent être regroupées en cas d'utilisation de HIBOR).
- Si vous souffrez d'une maladie cardiaque appelée endocardite (inflammation des parois et des valves cardiaques).
- Si vous souffrez d'un trouble qui entraîne une tendance à saigner excessivement.
- Si vous souffrez d'un trouble grave de la fonction hépatique ou pancréatique.
- Si vous présentez des lésions organiques internes susceptibles de saigner (ulcère peptique actif, anévrisme cérébrale (inflammation des parois des artères du cerveau) ou tumeurs cérébrales).
- Si vous avez eu une hémorragie cérébrale.
- Si vous avez eu au cours des deux derniers mois ou vous souffrez actuellement d'une lésion ou si vous devez subir une intervention chirurgicale du cerveau, la moelle épinière, les yeux et/ou les oreilles.
- Si vous utilisez HIBOR, vous ne serez pas en mesure de recevoir une anesthésie péridurale, ou rachianesthésie (un anesthésique injecté dans la moelle épinière) parce que cela pourrait être dangereux. Par conséquent, assurez-vous avant toute opération, que votre médecin soit informé de votre traitement par HIBOR.

### Faites attention avec HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI

Consultez votre médecin avant de prendre HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI.

- Si vous souffrez d'une maladie hépatique.
- Si vous souffrez d'une maladie rénale, votre médecin peut vous recommander une surveillance particulière pendant le traitement.
- Si votre tension artérielle est élevée et/ou difficile à contrôler.
- Si vous avez eu des antécédents d'ulcères digestifs.
- Si vous avez une diminution du nombre de plaquettes (thrombocytopenie) qui est à l'origine de saignements.
- Si vous avez des calculs dans les reins.
- Si vous avez une lésion organique.
- En cas d'une pathologie.
- Si vous êtes diabétique.
- Si vous prenez d'autres médicaments.
- Si vous prenez d'autres médicaments.
- Si vous prenez d'autres médicaments.

LOTN°: 23208A  
EXP: 04 2025  
P.P.V: 98,50 DH

## INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

### Dénomination du médicament

**HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** solution injectable en seringues préremplies

de 2,10 et 30 seringues préremplies

DCI : Bénaparine sodique

**Lisez attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations**

de la lire.

Informez votre médecin ou votre pharmacien.

Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les

Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à

utilisé?

prendre **HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** ?

4. Comment conserver
5. Comment conserver
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST-CE QUE HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Qu'est-ce que HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI ?

**HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** contient une substance active appelée bénaparine sodique, qui appartient au groupe de médicaments dénommé antithrombotique. Ces médicaments sont utilisés dans la prévention de la formation des caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale **HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI**, est indiqué :

- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins (par exemple dans les jambes et/ou les poumons) chez les patients soumis à une chirurgie générale.
- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque modéré.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle au cours de l'hémodialyse.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI ?

### Ne prenez jamais HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI

- Si vous êtes allergique à la bénaparine sodique, l'héparine, substances d'origine porcine ou certains des excipients mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez eu une réaction allergique après avoir été traité avec un médicament contenant bénaparine sodique ou de l'héparine.
- Si vous avez une thrombopénie induite par l'héparine (TIH), une maladie qui provoque une diminution significative du nombre de plaquettes (ou, si la suite d'une TIH, vous souffrez d'une maladie appelée Coagulation Intravasculaire Disséminée (CIVD), durant laquelle vos plaquettes peuvent être regroupées en cas d'utilisation de HIBOR).
- Si vous souffrez d'une maladie cardiaque appelée endocardite (inflammation des parois et des valves cardiaques).
- Si vous souffrez d'un trouble qui entraîne une tendance à saigner excessivement.
- Si vous souffrez d'un trouble grave de la fonction hépatique ou pancréatique.
- Si vous présentez des lésions organiques internes susceptibles de saigner (ulcère peptique actif, anévrisme cérébrale (inflammation des parois des artères du cerveau) ou tumeurs cérébrales).
- Si vous avez eu une hémorragie cérébrale.
- Si vous avez eu au cours des deux derniers mois ou vous souffrez actuellement d'une lésion ou si vous devez subir une intervention chirurgicale du cerveau, la moelle épinière, les yeux et/ou les oreilles.
- Si vous utilisez HIBOR, vous ne serez pas en mesure de recevoir une anesthésie péridurale, ou rachianesthésie (un anesthésique injecté dans la moelle épinière) parce que cela pourrait être dangereux. Par conséquent, assurez-vous avant toute opération, que votre médecin soit informé de votre traitement par HIBOR.

### Faites attention avec HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI

Consultez votre médecin avant de prendre HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI.

- Si vous souffrez d'une maladie hépatique.
- Si vous souffrez d'une maladie rénale, votre médecin peut vous recommander une surveillance particulière pendant le traitement.
- Si votre tension artérielle est élevée et/ou difficile à contrôler.
- Si vous avez eu des antécédents d'ulcères digestifs.
- Si vous avez une diminution du nombre de plaquettes (thrombocytopenie) qui est à l'origine de saignements.
- Si vous avez des calculs dans les reins.
- Si vous avez une lésion organique.
- En cas d'une pathologie.
- Si vous êtes diabétique.
- Si vous prenez d'autres médicaments.
- Si vous prenez d'autres médicaments.
- Si vous prenez d'autres médicaments.



LOTN°: 23208A  
EXP: 04 2025  
P.P.V: 98,50 DH

## INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

### Dénomination du médicament

**HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** solution injectable en seringues préremplies

de 2,10 et 30 seringues préremplies

DCI : Bénaparine sodique

**Lisez attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations**

de le relire.

Si vous avez besoin d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les

Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à

Utilisé?

prendre **HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** ?

4. Comment conserver
5. Comment conserver
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST-CE QUE HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Qu'est-ce que HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI ?

**HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** contient une substance active appelée bénaparine sodique, qui appartient au groupe de médicaments dénommé antithrombotique. Ces médicaments sont utilisés dans la prévention de la formation des caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale **HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI**, est indiqué :

- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins (par exemple dans les jambes et/ou les poumons) chez les patients soumis à une chirurgie générale.
- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque modéré.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle au cours de l'hémodialyse.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI ?

### Ne prenez jamais HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI

- Si vous êtes allergique à la bénaparine sodique, l'héparine, substances d'origine porcine ou certains des excipients mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez eu une réaction allergique après avoir été traité avec un médicament contenant bénaparine sodique ou de l'héparine.
- Si vous avez une thrombopénie induite par l'héparine (TIH), une maladie qui provoque une diminution significative du nombre de plaquettes (ou, si la suite d'une TIH, vous souffrez d'une maladie appelée Coagulation Intravasculaire Disséminée (CIVD), durant laquelle vos plaquettes peuvent être regroupées en cas d'utilisation de HIBOR).
- Si vous souffrez d'une maladie cardiaque appelée endocardite (inflammation des parois et des valves cardiaques).
- Si vous souffrez d'un trouble qui entraîne une tendance à saigner excessivement.
- Si vous souffrez d'un trouble grave de la fonction hépatique ou pancréatique.
- Si vous présentez des lésions organiques internes susceptibles de saigner (ulcère peptique actif, anévrisme cérébrale (inflammation des parois des artères du cerveau) ou tumeurs cérébrales).
- Si vous avez eu une hémorragie cérébrale.
- Si vous avez eu au cours des deux derniers mois ou vous souffrez actuellement d'une lésion ou si vous devez subir une intervention chirurgicale du cerveau, la moelle épinière, les yeux et/ou les oreilles.
- Si vous utilisez HIBOR, vous ne serez pas en mesure de recevoir une anesthésie péridurale, ou rachianesthésie (un anesthésique injecté dans la moelle épinière) parce que cela pourrait être dangereux. Par conséquent, assurez-vous avant toute opération, que votre médecin soit informé de votre traitement par HIBOR.

### Faites attention avec HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI

Consultez votre médecin avant de prendre HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI.

- Si vous souffrez d'une maladie hépatique.
- Si vous souffrez d'une maladie rénale, votre médecin peut vous recommander une surveillance particulière pendant le traitement.
- Si votre tension artérielle est élevée et/ou difficile à contrôler.
- Si vous avez eu des antécédents d'ulcères digestifs.
- Si vous avez une diminution du nombre de plaquettes (thrombocytopenie) qui est à l'origine de saignements.
- Si vous avez des calculs dans les reins.
- Si vous avez une lésion organique.
- En cas d'une pathologie.
- Si vous êtes diabétique.
- Si vous prenez d'autres médicaments.
- Si vous prenez d'autres médicaments.
- Si vous prenez d'autres médicaments.

LOTN°: 23208A  
EXP: 04 2025  
P.P.V: 98,50 DH

## INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

### Dénomination du médicament

**HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** solution injectable en seringues préremplies

de 2,10 et 30 seringues préremplies

DCI : Bénaparine sodique

**Lisez attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations**

de le relire.

Si vous avez besoin d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les

Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à

Utilisé?

prendre **HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** ?

4. Comment conserver
5. Comment conserver
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST-CE QUE HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Qu'est-ce que HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI ?

**HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** contient une substance active appelée bénaparine sodique, qui appartient au groupe de médicaments dénommé antithrombotique. Ces médicaments sont utilisés dans la prévention de la formation des caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale **HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI**, est indiqué :

- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins (par exemple dans les jambes et/ou les poumons) chez les patients soumis à une chirurgie générale.
- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque modéré.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle au cours de l'hémodialyse.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI ?

### Ne prenez jamais HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI

- Si vous êtes allergique à la bénaparine sodique, l'héparine, substances d'origine porcine ou certains des excipients mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez eu une réaction allergique après avoir été traité avec un médicament contenant bénaparine sodique ou de l'héparine.
- Si vous avez une thrombopénie induite par l'héparine (TIH), une maladie qui provoque une diminution significative du nombre de plaquettes (ou, si la suite d'une TIH, vous souffrez d'une maladie appelée Coagulation Intravasculaire Disséminée (CIVD), durant laquelle vos plaquettes peuvent être regroupées en cas d'utilisation de HIBOR).
- Si vous souffrez d'une maladie cardiaque appelée endocardite (inflammation des parois et des valves cardiaques).
- Si vous souffrez d'un trouble qui entraîne une tendance à saigner excessivement.
- Si vous souffrez d'un trouble grave de la fonction hépatique ou pancréatique.
- Si vous présentez des lésions organiques internes susceptibles de saigner (ulcère peptique actif, anévrisme cérébrale (inflammation des parois des artères du cerveau) ou tumeurs cérébrales).
- Si vous avez eu une hémorragie cérébrale.
- Si vous avez eu au cours des deux derniers mois ou vous souffrez actuellement d'une lésion ou si vous devez subir une intervention chirurgicale du cerveau, la moelle épinière, les yeux et/ou les oreilles.
- Si vous utilisez HIBOR, vous ne serez pas en mesure de recevoir une anesthésie péridurale, ou rachianesthésie (un anesthésique injecté dans la moelle épinière) parce que cela pourrait être dangereux. Par conséquent, assurez-vous avant toute opération, que votre médecin soit informé de votre traitement par HIBOR.

### Faites attention avec HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI

Consultez votre médecin avant de prendre HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI.

- Si vous souffrez d'une maladie hépatique.
- Si vous souffrez d'une maladie rénale, votre médecin peut vous recommander une surveillance particulière pendant le traitement.
- Si votre tension artérielle est élevée et/ou difficile à contrôler.
- Si vous avez eu des antécédents d'ulcères digestifs.
- Si vous avez une diminution du nombre de plaquettes (thrombocytopenie) qui est à l'origine de saignements.
- Si vous avez des calculs dans les reins.
- Si vous avez une lésion organique.
- En cas d'une pathologie.
- Si vous êtes diabétique.
- Si vous prenez d'autres médicaments.
- Si vous prenez d'autres médicaments.
- Si vous prenez d'autres médicaments.



LOTN°: 23208A  
EXP: 04 2025  
P.P.V: 98,50 DH

## INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

### Dénomination du médicament

**HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** solution injectable en seringues préremplies

de 2,10 et 30 seringues préremplies

DCI : Bémaparine sodique

**Lisez attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations**

de la lire.

Informez votre médecin ou votre pharmacien.

Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les

Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à

utilisé?

prendre **HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** ?

4. Comment conserver
5. Comment conserver
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST-CE QUE HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Qu'est-ce que HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI ?

**HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** contient une substance active appelée bémaparine sodique, qui appartient au groupe de médicaments dénommé antithrombotique. Ces médicaments sont utilisés dans la prévention de la formation des caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale **HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI**, est indiqué :

- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins (par exemple dans les jambes et/ou les poumons) chez les patients soumis à une chirurgie générale.
- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque modéré.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle au cours de l'hémodialyse.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI ?

### Ne prenez jamais HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI

- Si vous êtes allergique à la bémaparine sodique, l'héparine, substances d'origine porcine ou certains des excipients mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez eu une réaction allergique après avoir été traité avec un médicament contenant bémaparine sodique ou de l'héparine.
- Si vous avez une thrombopénie induite par l'héparine (TIH), une maladie qui provoque une diminution significative du nombre de plaquettes (ou, si la suite d'une TIH, vous souffrez d'une maladie appelée Coagulation Intravasculaire Disséminée (CIVD), durant laquelle vos plaquettes peuvent être regroupées en cas d'utilisation de HIBOR).
- Si vous souffrez d'une maladie cardiaque appelée endocardite (inflammation des parois et des valves cardiaques).
- Si vous souffrez d'un trouble qui entraîne une tendance à saigner excessivement.
- Si vous souffrez d'un trouble grave de la fonction hépatique ou pancréatique.
- Si vous présentez des lésions organiques internes susceptibles de saigner (ulcère peptique actif, anévrisme cérébrale (inflammation des parois des artères du cerveau) ou tumeurs cérébrales).
- Si vous avez eu une hémorragie cérébrale.
- Si vous avez eu au cours des deux derniers mois ou vous souffrez actuellement d'une lésion ou si vous devez subir une intervention chirurgicale du cerveau, la moelle épinière, les yeux et/ou les oreilles.
- Si vous utilisez HIBOR, vous ne serez pas en mesure de recevoir une anesthésie péridurale, ou rachianesthésie (un anesthésique injecté dans la moelle épinière) parce que cela pourrait être dangereux. Par conséquent, assurez-vous avant toute opération, que votre médecin soit informé de votre traitement par HIBOR.

### Faites attention avec HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI

Consultez votre médecin avant de prendre HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI.

- Si vous souffrez d'une maladie hépatique.
- Si vous souffrez d'une maladie rénale, votre médecin peut vous recommander une surveillance particulière pendant le traitement.
- Si votre tension artérielle est élevée et/ou difficile à contrôler.
- Si vous avez eu des antécédents d'ulcères digestifs.
- Si vous avez une diminution du nombre de plaquettes (thrombocytopenie) qui est à l'origine de saignements.
- Si vous avez des calculs dans les reins.
- Si vous avez une lésion organique.
- En cas d'une pathologie.
- Si vous êtes diabétique.
- Si vous prenez d'autres médicaments.
- Si vous prenez d'autres médicaments.
- Si vous prenez d'autres médicaments.

LOTN°: 23208A  
EXP: 04 2025  
P.P.V: 98,50 DH

## INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

### Dénomination du médicament

**HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** solution injectable en seringues préremplies

de 2,10 et 30 seringues préremplies

DCI : Bénaparine sodique

**Lisez attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations**

de le relire.

Informez votre médecin ou votre pharmacien.

Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les

Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à

utilisé?

prendre **HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** ?

4. Comment conserver le médicament ?
5. Comment conserver le médicament ?
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST-CE QUE HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Qu'est-ce que HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI ?

**HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** contient une substance active appelée bénaparine sodique, qui appartient au groupe de médicaments dénommé antithrombotique. Ces médicaments sont utilisés dans la prévention de la formation des caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale **HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI**, est indiqué :

- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins (par exemple dans les jambes et/ou les poumons) chez les patients soumis à une chirurgie générale.
- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque modéré.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle au cours de l'hémodialyse.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI ?

### Ne prenez jamais HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI

- Si vous êtes allergique à la bénaparine sodique, l'héparine, substances d'origine porcine ou certains des excipients mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez eu une réaction allergique après avoir été traité avec un médicament contenant bénaparine sodique ou de l'héparine.
- Si vous avez une thrombopénie induite par l'héparine (TIH), une maladie qui provoque une diminution significative du nombre de plaquettes (ou, si la suite d'une TIH, vous souffrez d'une maladie appelée Coagulation Intravasculaire Disséminée (CIVD), durant laquelle vos plaquettes peuvent être regroupées en cas d'utilisation de HIBOR).
- Si vous souffrez d'une maladie cardiaque appelée endocardite (inflammation des parois et des valves cardiaques).
- Si vous souffrez d'un trouble qui entraîne une tendance à saigner excessivement.
- Si vous souffrez d'un trouble grave de la fonction hépatique ou pancréatique.
- Si vous présentez des lésions organiques internes susceptibles de saigner (ulcère peptique actif, anévrisme cérébrale (inflammation des parois des artères du cerveau) ou tumeurs cérébrales).
- Si vous avez eu une hémorragie cérébrale.
- Si vous avez eu au cours des deux derniers mois ou vous souffrez actuellement d'une lésion ou si vous devez subir une intervention chirurgicale du cerveau, la moelle épinière, les yeux et/ou les oreilles.
- Si vous utilisez HIBOR, vous ne serez pas en mesure de recevoir une anesthésie péridurale, ou rachianesthésie (un anesthésique injecté dans la moelle épinière) parce que cela pourrait être dangereux. Par conséquent, assurez-vous avant toute opération, que votre médecin soit informé de votre traitement par HIBOR.

### Faites attention avec HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI

Consultez votre médecin avant de prendre HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI.

- Si vous souffrez d'une maladie hépatique.
- Si vous souffrez d'une maladie rénale, votre médecin peut vous recommander une surveillance particulière pendant le traitement.
- Si votre tension artérielle est élevée et/ou difficile à contrôler.
- Si vous avez eu des antécédents d'ulcères digestifs.
- Si vous avez une diminution du nombre de plaquettes (thrombocytopenie) qui est à l'origine de saignements.
- Si vous avez des calculs dans les reins.
- Si vous avez une lésion organique.
- En cas d'une pathologie.
- Si vous êtes diabétique.
- Si vous prenez d'autres médicaments.
- Si vous prenez d'autres médicaments.
- Si vous prenez d'autres médicaments.



LOTN°: 23208A  
EXP: 04 2025  
P.P.V: 98,50 DH

## INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

### Dénomination du médicament

**HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** solution injectable en seringues préremplies

de 2,10 et 30 seringues préremplies

DCI : Bémaparine sodique

**Lisez attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations**

de le relire.

Informez votre médecin ou votre pharmacien.

Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les

Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à

Utilisez?

Prendre **HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** ?

4. Comment conserver?
5. Comment conserver?
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST-CE QUE **HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Qu'est-ce que **HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** ?

**HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** contient une substance active appelée bémaparine sodique, qui appartient au groupe de médicaments dénommé antithrombotique. Ces médicaments sont utilisés dans la prévention de la formation des caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale **HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI**, est indiquée :

- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins (par exemple dans les jambes et/ou les poumons) chez les patients soumis à une chirurgie générale.
- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque modéré.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle au cours de l'hémodialyse.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE **HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** ?

### Ne prenez jamais **HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI**

- Si vous êtes allergique à la bémaparine sodique, l'héparine, substances d'origine porcine ou certains des excipients mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez eu une réaction allergique après avoir été traité avec un médicament contenant bémaparine sodique ou de l'héparine.
- Si vous avez une thrombopénie induite par l'héparine (TIH), une maladie qui provoque une diminution significative du nombre de plaquettes (ou, si la suite d'une TIH, vous souffrez d'une maladie appelée Coagulation Intravasculaire Disséminée (CIVD), durant laquelle vos plaquettes peuvent être regroupées en cas d'utilisation de **HIBOR<sup>®</sup>**).
- Si vous souffrez d'une maladie cardiaque appelée endocardite (inflammation des parois et des valves cardiaques).
- Si vous souffrez d'un trouble qui entraîne une tendance à saigner excessivement.
- Si vous souffrez d'un trouble grave de la fonction hépatique ou pancréatique.
- Si vous présentez des lésions organiques internes susceptibles de saigner (ulcère peptique actif, anévrisme cérébrale (inflammation des parois des artères du cerveau) ou tumeurs cérébrales).
- Si vous avez eu une hémorragie cérébrale.
- Si vous avez eu au cours des deux derniers mois ou vous souffrez actuellement d'une lésion ou si vous devez subir une intervention chirurgicale du cerveau, la moelle épinière, les yeux et/ou les oreilles.
- Si vous utilisez **HIBOR<sup>®</sup>**, vous ne serez pas en mesure de recevoir une anesthésie péridurale, ou rachianesthésie (un anesthésique injecté dans la moelle épinière) parce que cela pourrait être dangereux. Par conséquent, assurez-vous avant toute opération, que votre médecin soit informé de votre traitement par **HIBOR<sup>®</sup>**.

### Faites attention avec **HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI**

Consultez votre médecin avant de prendre **HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI**.

- Si vous souffrez d'une maladie hépatique.
- Si vous souffrez d'une maladie rénale, votre médecin peut vous recommander une surveillance particulière pendant le traitement.
- Si votre tension artérielle est élevée et/ou difficile à contrôler.
- Si vous avez eu des antécédents d'ulcères digestifs.
- Si vous avez une diminution du nombre de plaquettes (thrombocytopenie) qui est à l'origine de saignements.
- Si vous avez des calculs dans les reins.
- Si vous avez une lésion organique.
- En cas d'une pathologie.
- Si vous êtes diabétique.
- Si vous prenez d'autres médicaments.
- Si vous prenez d'autres médicaments.
- Si vous prenez d'autres médicaments.

LOTN°: 23208A  
EXP: 04 2025  
P.P.V: 98,50 DH

## INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

### Dénomination du médicament

**HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** solution injectable en seringues préremplies

de 2,10 et 30 seringues préremplies

DCI : Bémiparine sodique

**Lisez attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations**

de la lire.

Informez votre médecin ou votre pharmacien.

Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les

Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à

Utilisez?

Prendre **HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** ?

4. Contre-indications
5. Comment conserver
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST-CE QUE **HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Qu'est-ce que **HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** ?

**HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** contient une substance active appelée bémiparine sodique, qui appartient au groupe de médicaments dénommé antithrombotique. Ces médicaments sont utilisés dans la prévention de la formation des caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale **HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI**, est indiqué :

- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins (par exemple dans les jambes et/ou les poumons) chez les patients soumis à une chirurgie générale.
- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque modéré.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle au cours de l'hémodialyse.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE **HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** ?

### Ne prenez jamais **HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI**

- Si vous êtes allergique à la bémiparine sodique, l'héparine, substances d'origine porcine ou certains des excipients mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez eu une réaction allergique après avoir été traité avec un médicament contenant bémiparine sodique ou de l'héparine.
- Si vous avez une thrombopénie induite par l'héparine (TIH), une maladie qui provoque une diminution significative du nombre de plaquettes (ou, si la suite d'une TIH, vous souffrez d'une maladie appelée Coagulation Intravasculaire Disséminée (CIVD), durant laquelle vos plaquettes peuvent être regroupées en cas d'utilisation de **HIBOR<sup>®</sup>**).
- Si vous souffrez d'une maladie cardiaque appelée endocardite (inflammation des parois et des valves cardiaques).
- Si vous souffrez d'un trouble qui entraîne une tendance à saigner excessivement.
- Si vous souffrez d'un trouble grave de la fonction hépatique ou pancréatique.
- Si vous présentez des lésions organiques internes susceptibles de saigner (ulcère peptique actif, anévrisme cérébrale (inflammation des parois des artères du cerveau) ou tumeurs cérébrales).
- Si vous avez eu une hémorragie cérébrale.
- Si vous avez eu au cours des deux derniers mois ou vous souffrez actuellement d'une lésion ou si vous devez subir une intervention chirurgicale du cerveau, la moelle épinière, les yeux et/ou les oreilles.
- Si vous utilisez **HIBOR<sup>®</sup>**, vous ne serez pas en mesure de recevoir une anesthésie péridurale, ou rachianesthésie (un anesthésique injecté dans la moelle épinière) parce que cela pourrait être dangereux. Par conséquent, assurez-vous avant toute opération, que votre médecin soit informé de votre traitement par **HIBOR<sup>®</sup>**.

### Faites attention avec **HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI**

Consultez votre médecin avant de prendre **HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI**.

- Si vous souffrez d'une maladie hépatique.
- Si vous souffrez d'une maladie rénale, votre médecin peut vous recommander une surveillance particulière pendant le traitement.
- Si votre tension artérielle est élevée et/ou difficile à contrôler.
- Si vous avez eu des antécédents d'ulcères digestifs.
- Si vous avez une diminution du nombre de plaquettes (thrombocytopenie) qui est à l'origine de saignements.
- Si vous avez des calculs dans les reins.
- Si vous avez une lésion organique.
- En cas d'une pathologie.
- Si vous êtes diabétique.
- Si vous prenez d'autres médicaments.
- Si vous prenez d'autres médicaments.
- Si vous prenez d'autres médicaments.



LOTN°: 23208A  
EXP: 04 2025  
P.P.V: 98,50 DH

## INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

### Dénomination du médicament

**HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** solution injectable en seringues préremplies

de 2,10 et 30 seringues préremplies

DCI : Bémiparine sodique

**Lisez attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations**

de la lire.

Informez votre médecin ou votre pharmacien.

Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les

Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à

utilisé?

prendre **HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** ?

4. Comment conserver le médicament ?
5. Comment conserver le médicament ?
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST-CE QUE HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Qu'est-ce que HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI ?

**HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI** contient une substance active appelée bémiparine sodique, qui appartient au groupe de médicaments dénommé antithrombotique. Ces médicaments sont utilisés dans la prévention de la formation des caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale **HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI**, est indiqué :

- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins (par exemple dans les jambes et/ou les poumons) chez les patients soumis à une chirurgie générale.
- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque modéré.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle au cours de l'hémodialyse.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI ?

### Ne prenez jamais HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI

- Si vous êtes allergique à la bémiparine sodique, l'héparine, substances d'origine porcine ou certains des excipients mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez eu une réaction allergique après avoir été traité avec un médicament contenant bémiparine sodique ou de l'héparine.
- Si vous avez une thrombopénie induite par l'héparine (TIH), une maladie qui provoque une diminution significative du nombre de plaquettes (ou, si la suite d'une TIH, vous souffrez d'une maladie appelée Coagulation Intravasculaire Disséminée (CIVD), durant laquelle vos plaquettes peuvent être regroupées en cas d'utilisation de HIBOR).
- Si vous souffrez d'une maladie cardiaque appelée endocardite (inflammation des parois et des valves cardiaques).
- Si vous souffrez d'un trouble qui entraîne une tendance à saigner excessivement.
- Si vous souffrez d'un trouble grave de la fonction hépatique ou pancréatique.
- Si vous présentez des lésions organiques internes susceptibles de saigner (ulcère peptique actif, anévrisme cérébrale (inflammation des parois des artères du cerveau) ou tumeurs cérébrales).
- Si vous avez eu une hémorragie cérébrale.
- Si vous avez eu au cours des deux derniers mois ou vous souffrez actuellement d'une lésion ou si vous devez subir une intervention chirurgicale du cerveau, la moelle épinière, les yeux et/ou les oreilles.
- Si vous utilisez HIBOR, vous ne serez pas en mesure de recevoir une anesthésie péridurale, ou rachianesthésie (un anesthésique injecté dans la moelle épinière) parce que cela pourrait être dangereux. Par conséquent, assurez-vous avant toute opération, que votre médecin soit informé de votre traitement par HIBOR.

### Faites attention avec HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI

Consultez votre médecin avant de prendre HIBOR<sup>®</sup> 3.500 UI.

- Si vous souffrez d'une maladie hépatique.
- Si vous souffrez d'une maladie rénale, votre médecin peut vous recommander une surveillance particulière pendant le traitement.
- Si votre tension artérielle est élevée et/ou difficile à contrôler.
- Si vous avez eu des antécédents d'ulcères digestifs.
- Si vous avez une diminution du nombre de plaquettes (thrombocytopenie) qui est à l'origine de saignements.
- Si vous avez des calculs dans les reins.
- Si vous avez une lésion organique.
- En cas d'une pathologie.
- Si vous êtes diabétique.
- Si vous prenez d'autres médicaments.
- Si vous prenez d'autres médicaments.
- Si vous prenez d'autres médicaments.

# No-Dol<sup>®</sup> Codéine

Paracétamol / Codéine Phosphate Hémihydraté

Comprimé

sanofi 6 118000 061861

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P.1,  
Ain sebaa Casablanca  
No-dol codéine 600/30  
mg b20 cp  
P.P.V. : 26,20 DH

tabloiseur ultra-rapide de la codéine

ient contenant de l'oxybate de sodium  
mmel.

pharmacien avant de prendre NO-DOL

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

## 1. QU'EST-CE QUE NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTALGIQUES PERIPHERIQUES, ANALGESIQUES OPIOIDES.

Code ATC : N02BE51

N : système nerveux central

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'adolescent à partir de 15 ans. Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine : c'est un antalgique (calme la douleur).

La codéine appartient à un groupe de médicaments appelés les antalgiques opioïdes qui agissent pour soulager la douleur. Elle peut être utilisée seule ou en association avec d'autres antalgiques comme le paracétamol.

Ce médicament peut être utilisé chez l'adulte et l'adolescent à partir de 15 ans sur une courte durée pour des douleurs modérées non soulagées par d'autres antalgiques comme le paracétamol ou l'ibuprofène utilisés seuls. Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé ?

**Ne prenez jamais NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé :**

- Chez les enfants de moins de 15 ans,
- Si vous êtes allergiques au paracétamol et/ou à la codéine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- Si vous souffrez d'une maladie grave du foie,
- Si vous avez des difficultés pour respirer (insuffisance respiratoire),
- Si vous avez de l'asthme,
- Si vous allaitez (voir Grossesse et Allaitement),
- Pour soulager la douleur chez l'enfant et l'adolescent (0 - 18 ans) après ablation des amygdales ou des végétations dans le cadre d'un syndrome

### Mises en garde spéciales

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine.

D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (voir Posologie et Mode d'administration).

- Ne pas utiliser de façon prolongée sans avis médical :
  - L'usage prolongé de ce médicament peut entraîner une dépendance.
  - Si les troubles persistent au bout de 3 jours et/ou en cas de survenue de tout autre signe après la prise du médicament.
  - Ne pas dépasser les posologies indiquées et consulter rapidement le médecin en cas de surdosage accidentel.
- Des cas d'abus et de dépendance ont été rapportés avec la codéine, en particulier chez l'adulte et le jeune adulte, mais également chez l'adolescent, à des fins récréatives et/ou chez des patients ayant des antécédents d'abus et/ou de dépendance à une substance (alcool, médicament ou autre).

Soyez attentif à tout signe évoquant un usage abusif ou une dépendance à ce traitement.

La codéine est transformée en morphine dans le foie par une enzyme. La morphine est la substance qui soulage la douleur. Certaines personnes ont un taux d'enzyme variable et cela peut les affecter de différente manière. Pour certaines personnes, la morphine n'est pas produite ou produite en petite quantité, et ne soulagera pas assez la douleur. Pour d'autres, une quantité importante de morphine est produite pouvant être à l'origine d'effets indésirables graves. Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, vous devez arrêter ce médicament et demander immédiatement l'avis de votre médecin : respiration lente ou superficielle, confusion, somnolence, rétrécissement de la pupille, constipation, manque d'appétit ou si vous ne vous sentez pas bien.

Demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre NO-DOL Codéine ADULTES si vous êtes traité par un médicament de la famille des benzodiazépines.

### Précautions d'emploi

La prise de paracétamol peut entraîner des troubles de fonctionnement du foie.

Vous devez demander l'avis de votre médecin avant de prendre ce médicament :

- si vous pesez moins de 50 kg,
- si vous avez une maladie du foie ou une maladie grave des reins,
- si vous êtes atteints d'une maladie respiratoire (dont l'asthme),
- si vous avez un encombrement bronchique (toux avec crachats),
- si vous buvez fréquemment de l'alcool ou que vous avez arrêté de boire de l'alcool récemment,
- si vous souffrez de déshydratation,
- si vous souffrez par exemple de malnutrition chronique, si vous êtes en période de jeûne, si vous avez perdu beaucoup de poids récemment, si vous avez plus de 75 ans ou si vous avez plus de 65 ans et que vous





# Ubipro

comprimé pelliculé  
voie orale

Ciprofloxacine 250mg

L07: M1180  
PER: 10/10/2005  
PPU: 93/50DH

es os, douleurs des articulations chez l'adulte  
(asthénie), fièvre  
atases alcalines sanguines (une substance présente dans le

مضاد حيوي واسع الطيف  
عن طريق الفم

Veillez 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 toute autre question, 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, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 1. Composition du médicament :

Ciprofloxacine chlorhydrate 250 mg (Ubiprox 250 mg)  
Ciprofloxacine chlorhydrate 500 mg (Ubiprox 500 mg)  
Excipients : Cellulose microcristalline, croscopolone, Magnésium stéarate, Silice colloïdale anhydre et Opadry q.s.p un comprimé.

## 2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Classe pharmacothérapeutique : Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02  
Ubiprox 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.

## 3. Indications thérapeutiques

### Chez l'adulte

Ubiprox 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. Ubiprox peut être utilisé dans le traitement des 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 d'Ubiprox.

### Chez l'enfant et l'adolescent

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

## 4. Posologie

### Mode d'administration

Voie orale uniquement.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Votre médecin vous expliquera précisément quelle quantité d'Ubiprox vous devez prendre, à quelle fréquence et pendant combien de temps. Ceci dépendra du type d'infection et de sa sévérité.

Prévenez votre médecin si vous avez des problèmes rénaux car la dose de médicament à prendre devra éventuellement être adaptée.

Le traitement dure généralement de 5 à 21 jours mais peut être plus long en cas d'infection sévère. Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des doutes sur le nombre de comprimés d'Ubiprox à prendre ou la façon de les prendre.

- Avalez les comprimés avec une grande quantité de boisson. Ne croquez pas les comprimés car ils ont un mauvais goût.
  - Essayez de prendre les comprimés à peu près à la même heure chaque jour.
  - Si vous pouvez prendre les comprimés au cours ou en dehors des repas. Le calcium présent dans un repas n'a pas d'incidence grave sur l'effet du médicament. Cependant, ne prenez pas les comprimés d'Ubiprox avec des produits laitiers de type lait ou yaourt ou des jus de fruit enrichis (par ex. jus d'orange enrichi en calcium).
- Pensez à boire abondamment pendant le traitement par ce médicament.

## 5. Contre-indications :

Ne prenez jamais Ubiprox, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament
- Si vous prenez de la téizanide (voir rubrique : Interaction)

## 6. Effets indésirables

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

**Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)**

- nausées, diarrhée
- douleurs des articulations chez l'enfant.

**Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)**

- surinfections fongiques (dûes à des champignons)
- concentration élevée des éosinophiles (une sorte de globules blancs)
- diminution de l'appétit
- hyperactivité, agitation
- maux de tête, étourdissements, troubles du sommeil, troubles du goût
- vomissements, douleurs abdominales, problèmes digestifs tels que des problèmes d'estomac (indigestion/brûlures d'estomac) ou flatulences
- augmentation de la quantité de certaines substances dans le sang (transaminases et/ou bilirubine)
- éruption cutanée, démangeaisons, urticaire

- diminution du nombre des globules rouges ou de certains globules blancs (leucopénie, leucocytose, neutropénie, anémie)
- augmentation ou diminution des cellules présentes dans le sang servant à la coagulation (anémie (plaquettes))
- réaction allergique au gonflement (œdème) ou gonflement rapide de la peau et des muqueuses (œdème de Quincke)
- augmentation du taux de sucre dans le sang (hyperglycémie)
- diminution du taux de sucre dans le sang (hypoglycémie)
- confusion, désorientation, réactions d'anxiété, rêves étranges, dépression (pouvant conduire à des pensées suicidaires, à des tentatives de suicide ou à un suicide)
- hallucinations
- fourmillements, sensibilité inhabituelle, diminution de sensibilité de la peau, tremblements, crises convulsives, vertiges
- troubles de la vision, incluant une vision double
- bourdonnements d'oreilles, troubles ou perte de l'audition
- accélération des battements cardiaques (tachycardie)
- dilatation des vaisseaux sanguins (vasodilatation), baisse de la pression artérielle, évanouissement
- essoufflement, y compris symptômes asthmatiques
- troubles hépatiques, jaunisse (ictère cholestastique), hépatite
- sensibilité à la lumière
- douleurs musculaires, inflammation des articulations, augmentation du tonus musculaire et crampes
- insuffisance rénale, présence de sang ou de cristaux dans les urines, inflammation des voies urinaires
- rétention d'eau, transpiration excessive
- augmentation de la concentration dans le sang de l'enzyme amylase (une enzyme issue du pancréas).

**Effets indésirables très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- diminution d'origine particulière du nombre de globules rouges dans le sang (anémie hémolytique), diminution très importante du nombre de certains globules blancs (agranulocytose), diminution simultanée du nombre des globules rouges, des globules blancs et des plaquettes (pancytopenie) pouvant être fatale, aplasie médullaire (appauvrissement de la moelle osseuse en cellules sanguines) pouvant également être fatale
- réactions allergiques sévères (réaction anaphylactique ou choc anaphylactique [brusque gonflement du visage et du cou avec des difficultés respiratoires], maladie sérique) pouvant mettre la vie du patient en danger
- troubles psychiatriques (réactions psychotiques pouvant conduire à des pensées suicidaires, à des tentatives de suicide ou à un suicide)
- migraine, troubles de la coordination, démarche instable (troubles de la marche), altération de l'odorat (troubles olfactifs), hypertension intracrânienne et pseudo-tumeur cérébrale
- troubles de la vision des couleurs
- inflammation de la paroi des vaisseaux sanguins (vasculite)
- pancréatite (inflammation du pancréas)
- destruction des cellules du foie (nécrose hépatique) aboutissant de façon très rare à une insuffisance hépatique pouvant mettre en jeu la vie du patient
- petits saignements sous forme de points rouges sur la peau (pétéchies); éruptions cutanées diverses (par exemple, syndrome de Stevens-Johnson ou syndrome de Lyell [décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre à tout le corps] potentiellement fatal)
- faiblesse musculaire, inflammation des tendons, rupture des tendons - en particulier du gros tendon situé à l'arrière de la cheville (tendon d'Achille) : aggravation des symptômes de la myasthénie. Fréquence indéterminée (la fréquence ne peut pas être estimée sur la base des données disponibles)
- sensation d'être très excité (manie) ou sensation de grand optimisme avec hyperactivité (hypomanie)
- atteinte neurologique telle que douleurs, brûlures, picotements, engourdissement et/ou faiblesse dans les extrémités (neuropathie périphérique et polyneuropathie)
- rythme cardiaque anormalement rapide, rythme cardiaque irrégulier mettant la vie en danger, rythme cardiaque rapide (appelé « allongement de l'intervalle QT », observé sur un ECG, enregistrement du tracé électrique du cœur)
- éruption pustuleuse
- réaction d'hypersensibilité appelée syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (DRESS syndrome)
- modification de la coagulation du sang (chez les patients traités par des antivitamines K).

## Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir d'avantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## 7. Mise en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre Ubiprox, comprimé pelliculé :

- 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 qu'Ubiprox ;
- si vous êtes diabétique car vous pourriez risquer de présenter une hypoglycémie avec la ciprofloxacine ;
- si vous souffrez de myasthénie (maladie rare qui entraîne une faiblesse musculaire) car les symptômes peuvent être exacerbés ;
- si vous avez des problèmes cardiaques. La ciprofloxacine doit être utilisée avec précaution, si vous êtes (né) avec ou si vous avez des antécédents familiaux d'allongement de l'intervalle QT (observé sur un tracé ECG, enregistrement du tracé électrique du cœur), si vous avez un déséquilibre électrolytique dans le sang (notamment un taux faible de potassium ou de magnésium dans le sang), si vous avez un rythme cardiaque très lent (appelé « bradycardie »), si vous avez un cœur affaibli (insuffisance cardiaque), si vous avez déjà eu une crise cardiaque (infarctus du myocarde), si vous êtes une femme ou une personne âgée ou si vous prenez d'autres médicaments qui peuvent entraîner certaines anomalies de l'ECG (voir rubrique interactions).
- si vous ou un membre de votre famille êtes atteint(e) d'un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD), car vous pourriez alors risquer de présenter une anémie avec la ciprofloxacine.

Pour le traitement de certaines infections de l'appareil génital, votre médecin peut vous prescrire un autre antibiotique en association à Ubiprox. Si aucune amélioration des symptômes n'est observée après 3 jours de traitement, veuillez consulter votre médecin.







LOT: 2401003  
FAB: 01/2024  
EXP: 01/2027  
PUC: 133.000H

# BIOMARTIAL PLUS

Vitamine C

## FORME ET PRESENTATION :

Gélule, Boîte de 30.

## COMPOSITION :

Substance active: Lipofer (fer micronisé et microencapsulé), Agent de charge: Anïdon de Maïs, Substance active: Vitamine C, Anti-agglomérant: Stéarate de magnésium : Capsule Végétale (HPMC).

## PROPRIETES :

**BIOMARTIAL PLUS** est à base de lipofer et de vitamine C.

La vitamine C a un effet antioxydant qui protège les cellules contre les dommages infligés par les radicaux libres. Elle participe aussi à la formation des globules rouges et augmente l'absorption du fer.

Le fer est un oligoélément nécessaire à notre organisme.

Il contribue notamment :

- À la synthèse de l'hémoglobine qui assure le transport de l'oxygène,
- Au fonctionnement normal du système immunitaire,
- À réduire la fatigue,
- Au développement normal des tissus.

## CONSEILS D'UTILISATION :

Selon la prescription médicale.


## PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

À conserver à l'abri de l'humidité et de la lumière.

Food supplement, is not a medicine.

Fabriqué et  
Distribué par : 

10 Rue Racine Valfleuri, Maarif  
Casablanca, Maroc

Site de Fabrication :  
Commune Sahel Had Soualem

+212 522 23 22 51  
contact@healthinnovation.ma  
www.healthinnovation.ma

ONSSA N°: CAPV.59.217/19  
N°Enregistrement au ministère de la santé  
DA20202007430DMP/20UCA/V1

# ESAC® 20 mg

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre le médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à une autre personne. Vous risqueriez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

## Composition

Esoméprazole.....20,00 mg  
Sous forme d'ésoméprazole magnésium trihydraté.  
Excipients dont et saccharose : q.s.p 1 gélule gastro-résistante

## Qu'est-ce qu'ESAC 20 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules gastro-résistants.

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- le traitement de l'oesophagite érosive par reflux (inflammation de l'oesophage),
- la prévention des rechutes de certaines oesophagites,
- le traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides),
- le traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*,
- le traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- la prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

## Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 20 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

## Ne pas utiliser ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,
- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

## Prendre des précautions particulières avec ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétoconazole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique).
- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin, il peut réduire la posologie.
- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.

- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de *Helicobacter pylori* avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre médecin des autres

## - Traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori* :

La dose initiale est de 20 mg associé à deux antibiotiques (amoxicilline 1 G et clarithromycine 500 Mg) deux fois par jour pendant 7 jours.

## - Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour. La durée de traitement est de 4 à 8 semaines.

## - Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

20 mg une fois par jour.

ESAC ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 12 ans en l'absence de données disponibles.

Suivez strictement les instructions de votre médecin et si vous avez un doute, n'hésitez pas à lui demander conseil.

## Si vous avez pris plus d'ESAC 20 mg que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

## Si vous avez oublié de prendre ESAC 20 mg :

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

## Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 20 mg est susceptible d'entraîner occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes.

Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt du traitement.

## Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales, flatulence.

## Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

## Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations, particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynécomastie, gonflement de la gorge, chez l'homme, sécheresse de la bouche, stomatite

123 22013  
PER 12724  
PPV 32D110

82 10

le 20

chez  
cère





# No-Dol<sup>®</sup> Codéine

Paracétamol / Codéine Phosphate Hémihydraté

LOT : 231006F  
PER:09 2028

NO - DOL CODEINE  
CP 820

P.P.V. : 25DH00



6 118000 061861

solique ultra-rapide de la codéine

1 contenant de l'oxybate de sodium  
meil.

macien avant de prendre NO-DOL

Comprimé

SON...

Codéine 500 mg/30 mg, comprimé.

## Mises en garde spéciales

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine.

D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (voir Posologie et Mode d'administration).

- Ne pas utiliser de façon prolongée sans avis médical :
- L'usage prolongé de ce médicament peut entraîner une dépendance.
- Si les troubles persistent au bout de 3 jours et/ou en cas de survenue de tout autre signe après la prise du médicament.
- Ne pas dépasser les posologies indiquées et consulter rapidement le médecin en cas de surdosage accidentel.

Des cas d'abus et de dépendance ont été rapportés avec la codéine, en particulier chez l'adulte et le jeune adulte, mais également chez l'adolescent, à des fins récréatives et/ou chez des patients ayant des antécédents d'abus et/ou de dépendance à une substance (alcool, médicament ou autre).

Soyez attentif à tout signe évoquant un usage abusif ou une dépendance à ce traitement.

La codéine est transformée en morphine dans le foie par une enzyme. La morphine est la substance qui soulage la douleur. Certaines personnes ont un taux d'enzyme variable et cela peut les affecter de différente manière. Pour certaines personnes, la morphine n'est pas produite ou produite en petite quantité, et ne soulagera pas assez la douleur. Pour d'autres, une quantité importante de morphine est produite pouvant être à l'origine d'effets indésirables graves. Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, vous devez arrêter ce médicament et demander immédiatement l'avis de votre médecin : respiration lente ou superficielle, confusion, somnolence, rétrécissement de la pupille, constipation, manque d'appétit ou si vous ne vous sentez pas bien.

Demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre NO-DOL Codéine ADULTES si vous êtes traité par un médicament de la famille des benzodiazépines.

## Précautions d'emploi

La prise de paracétamol peut entraîner des troubles de fonctionnement du foie.

Vous devez demander l'avis de votre médecin avant de prendre ce médicament :

- si vous pesez moins de 50 kg,
- si vous avez une maladie du foie ou une maladie grave des reins,
- si vous êtes atteints d'une maladie respiratoire (dont l'asthme),
- si vous avez un encombrement bronchique (toux avec crachats),
- si vous buvez fréquemment de l'alcool ou que vous avez arrêté de boire de l'alcool récemment,
- si vous souffrez de déshydratation,
- si vous souffrez par exemple de malnutrition chronique, si vous êtes en période de jeûne, si vous avez perdu beaucoup de poids récemment, si vous avez plus de 75 ans ou si vous avez plus de 65 ans et que vous

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
  - Si vous avez d'autres questions, interrogez 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

## 1. QU'EST-CE QUE NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTALGIQUES PERIPHERIQUES, ANALGESIQUES OPIOIDES.

Code ATC : N02BE51

N : système nerveux central

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'adolescent à partir de 15 ans.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine : c'est un antalgique (calme la douleur).

La codéine appartient à un groupe de médicaments appelés les antalgiques opioïdes qui agissent pour soulager la douleur. Elle peut être utilisée seule ou en association avec d'autres antalgiques comme le paracétamol.

Ce médicament peut être utilisé chez l'adulte et l'adolescent à partir de 15 ans sur une courte durée pour des douleurs modérées non soulagées par d'autres antalgiques comme le paracétamol ou l'ibuprofène utilisés seuls. Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

## 2. QUELS SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé ?

**Ne prenez jamais NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé :**

- chez les enfants de moins de 15 ans,
- si vous êtes allergiques au paracétamol et/ou à la codéine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous souffrez d'une maladie grave du foie,
- si vous avez des difficultés pour respirer (insuffisance respiratoire),
- si vous avez de l'asthme,
- si vous allaitez (voir Grossesse et Allaitement),
- Pour soulager la douleur chez l'enfant et l'adolescent (0 - 18 ans) après ablation des amygdales ou des végétations dans le cadre d'un syndrome

# No-Dol<sup>®</sup> Codéine

Paracétamol / Codéine Phosphate Hémihydraté

LOT : 231006F  
PER:09 2028

NO - DOL CODEINE  
CP 820

P.P.V. : 25DH00



solique ultra-rapide de la codéine

1 contenant de l'oxybate de sodium  
meil.

macien avant de prendre NO-DOL

Comprimé

SON...

Codéine 500 mg/30 mg, comprimé.

## Mises en garde spéciales

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine.

D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (voir Posologie et Mode d'administration).

- Ne pas utiliser de façon prolongée sans avis médical :
- L'usage prolongé de ce médicament peut entraîner une dépendance.
- Si les troubles persistent au bout de 3 jours et/ou en cas de survenue de tout autre signe après la prise du médicament.
- Ne pas dépasser les posologies indiquées et consulter rapidement le médecin en cas de surdosage accidentel.

Des cas d'abus et de dépendance ont été rapportés avec la codéine, en particulier chez l'adulte et le jeune adulte, mais également chez l'adolescent, à des fins récréatives et/ou chez des patients ayant des antécédents d'abus et/ou de dépendance à une substance (alcool, médicament ou autre).

Soyez attentif à tout signe évoquant un usage abusif ou une dépendance à ce traitement.

La codéine est transformée en morphine dans le foie par une enzyme. La morphine est la substance qui soulage la douleur. Certaines personnes ont un taux d'enzyme variable et cela peut les affecter de différente manière. Pour certaines personnes, la morphine n'est pas produite ou produite en petite quantité, et ne soulagera pas assez la douleur. Pour d'autres, une quantité importante de morphine est produite pouvant être à l'origine d'effets indésirables graves. Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, vous devez arrêter ce médicament et demander immédiatement l'avis de votre médecin : respiration lente ou superficielle, confusion, somnolence, rétrécissement de la pupille, constipation, manque d'appétit ou si vous ne vous sentez pas bien.

Demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre NO-DOL Codéine ADULTES si vous êtes traité par un médicament de la famille des benzodiazépines.

## Précautions d'emploi

La prise de paracétamol peut entraîner des troubles de fonctionnement du foie.

Vous devez demander l'avis de votre médecin avant de prendre ce médicament :

- si vous pesez moins de 50 kg,
- si vous avez une maladie du foie ou une maladie grave des reins,
- si vous êtes atteints d'une maladie respiratoire (dont l'asthme),
- si vous avez un encombrement bronchique (toux avec crachats),
- si vous buvez fréquemment de l'alcool ou que vous avez arrêté de boire de l'alcool récemment,
- si vous souffrez de déshydratation,
- si vous souffrez par exemple de malnutrition chronique, si vous êtes en période de jeûne, si vous avez perdu beaucoup de poids récemment, si vous avez plus de 75 ans ou si vous avez plus de 65 ans et que vous

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

## 1. QU'EST-CE QUE NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTALGIQUES PERIPHERIQUES, ANALGESIQUES OPIOIDES.

Code ATC : N02BE51

N : système nerveux central

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'adolescent à partir de 15 ans.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine : c'est un antalgique (calme la douleur).

La codéine appartient à un groupe de médicaments appelés les antalgiques opioïdes qui agissent pour soulager la douleur. Elle peut être utilisée seule ou en association avec d'autres antalgiques comme le paracétamol.

Ce médicament peut être utilisé chez l'adulte et l'adolescent à partir de 15 ans sur une courte durée pour des douleurs modérées non soulagées par d'autres antalgiques comme le paracétamol ou l'ibuprofène utilisés seuls. Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

## 2. QUELS SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé ?

**Ne prenez jamais NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé :**

- chez les enfants de moins de 15 ans,
- si vous êtes allergiques au paracétamol et/ou à la codéine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous souffrez d'une maladie grave du foie,
- si vous avez des difficultés pour respirer (insuffisance respiratoire),
- si vous avez de l'asthme,
- si vous allaitez (voir Grossesse et Allaitement),
- Pour soulager la douleur chez l'enfant et l'adolescent (0 - 18 ans) après ablation des amygdales ou des végétations dans le cadre d'un syndrome