

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.



Déclaration de Maladie

N° M21- 0059185

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2540 Société : R A M

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Mr RAHMANI

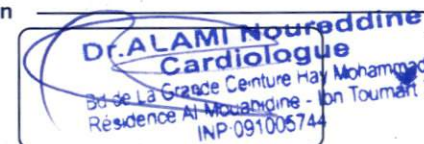
Date de naissance : 01.1.41

Adresse : n° ADRISS

Tél. : 06634603163 Total des frais engagés : 1820,10 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 24/04/2024

Nom et prénom du malade : Mr RAHMANI ALI Age :

Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Cardiomyopathie ischémique

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) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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 l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com

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
24/04/2024	116		3000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	24/04/2024	1920,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

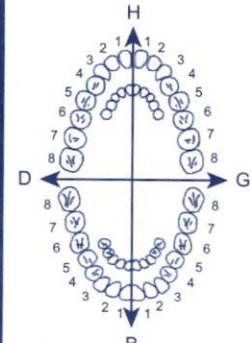
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient
			
CCEFFICIENT DES TRAVAUX			<input type="text"/>
MONTANTS DES SOINS			<input type="text"/>
DEBUT D'EXECUTION			<input type="text"/>
FIN D'EXECUTION			<input type="text"/>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE <div> <div>H</div> <div> <div>25533412</div> <div>21433552</div> </div> <div>D</div> <div> <div>00000000</div> <div>00000000</div> </div> <div>G</div> <div> <div>00000000</div> <div>00000000</div> </div> <div> <div>35533411</div> <div>11433553</div> </div> <div>B</div> </div> (Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		CCEFFICIENT DES TRAVAUX <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

Dr. Nouredine ALAMI

Spécialiste des maladies du cœur et des vaisseaux

Diplômé de la faculté de médecine de Montpellier

Diplômé d'Echodoppler cardiaque de Montpellier

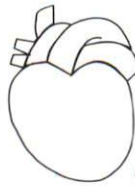
Ancien attaché des hôpitaux de France

Ancien cardiologue de l'hôpital militaire de Laâyoune

Bd. de la Grande Ceinture Hay Mohammadi

Résidence Al Mouahidine - Ibn Toubart III

Appt. 1 Casablanca - Tél. : (05) 22.66.16.16



الدكتور نور الدين العلمي

اختصاصي في أمراض القلب و الشرايين

خريج كلية الطب بمونبيلي

مجاز من جامعة مونبيلي بالتشخيص الالتي لأمراض القلب و الشرايين

طبيب ملحق بمصلحة القلب بمستشفيات فرنسا سابقا

رئيس قسم أمراض القلب بالمستشفى العسكري بالعيون سابقا

شارع الحزام الكبير - الحي المحمدي

إقامة الموحدين ابن تومرت III شقة 1

الدار البيضاء الهاتف: (05) 22.66.16.16

CASABLANCA, LE

24.04.2024

92,00x3

Mr RAHANI. Ali

Coverge 5 : 1 cpl

34,60

Lasilix 40 : 1 cpl

56,80x3

Alolactone 30 : 1/2 cpl

270,00x3

Co-Plavix TSI 100 : 1 cpl

154,40x3

No sup 10 : 1 cpl

33,40x2

Alpurz O.S

1820,10

24/04/24
00118 N°2

111 de 03mn

Dr. ALAMI Nouredine
CARDIOLOGUE

Bd de La Grande Ceinture Hay Mohammadi

Résidence Al Mouahidine - Ibn Toubart J APPT

Casablanca-TEL:05 22 66 16 16 INP-091005744

PHARMACIE ADAM
W. ADAM
Lot. Bessaba - Casablanca
Ain Sebba
Tél : 0522 34 03 12

154,10

154,10

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI 

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).

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que CoPlavix et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CoPlavix
3. Comment prendre CoPlavix
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CoPlavix
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE COPLAVIX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette agrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athéromatose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athéromatose (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX

Contre-indications :

Ne prenez jamais CoPlavix

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles et des articulations.

- si vous avez une maladie associée à des polypes nasaux.
- si vous avez une maladie associée à un saignement tel qu'un ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- si vous souffrez d'une maladie grave du foie.
- si vous souffrez d'une maladie grave des reins.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de votre grossesse.

Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessus vous concerne, vous devez en avvertir votre médecin.

- si vous avez un risque hémorragique :
 - une maladie qui peut provoquer un ulcère de l'estomac.
 - des troubles de la coagulation (saignement au sein d'une articulation).
 - une blessure grave récente.
 - une intervention chirurgicale récente.
 - une intervention chirurgicale prévue dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans une artère (accident vasculaire cérébral ischémique) ou une maladie de la circulation sanguine.
- si vous présentez une maladie de la circulation sanguine.
- si vous avez des antécédents d'asthme ou d'allergies à tout médicament.
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison du risque de lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie appelée déficience en G6PD (ou déficit en G6PD) qui peut provoquer une forme particulière de jaunisse (ou déficit en G6PD) en faible quantité.

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avvertir votre médecin :
 - si une intervention chirurgicale est prévue.
 - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des selles rouges ou dans l'intestin (selles rouges).
- Vous devez aussi avvertir votre médecin si vous présentez une maladie (appelée hémophilie ou PTT) incluant fièvre, apparition de petites taches rouges sur la peau, non de fatigue extrême inexpliquée, ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4).
- Si vous vous coupez ou si vous vous blessiez, arrêtez de saigner plus de temps qu'à l'habitude.

Si vous remarquez l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessus, consultez votre médecin. Si vous remarquez un effet indésirable grave, consultez votre médecin immédiatement. Si vous remarquez un effet indésirable grave, consultez votre médecin immédiatement.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaa Casablanca
CoPlavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V. :

270,00 DH

6 118001 082018

082018

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI 

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).

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que CoPlavix et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CoPlavix
3. Comment prendre CoPlavix
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CoPlavix
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE COPLAVIX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette agrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athéromatose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athéromatose (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX

Contre-indications :

Ne prenez jamais CoPlavix

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles et articulations.

- si vous avez une maladie associée à des polypes nasaux.
- si vous avez une maladie associée à un saignement tel qu'un ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- si vous souffrez d'une maladie grave du foie.
- si vous souffrez d'une maladie grave des reins.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de la grossesse.

Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessus vous concerne, vous devez en avvertir votre médecin.

- si vous avez un risque hémorragique :
 - une maladie qui peut provoquer un ulcère de l'estomac.
 - des troubles de la coagulation (saignement au sein d'une articulation).
 - une blessure grave récente.
 - une intervention chirurgicale récente.
 - une intervention chirurgicale prévue dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans une artère (accident vasculaire cérébral ischémique) ou une maladie de la circulation sanguine.
- si vous présentez une maladie de la circulation sanguine.
- si vous avez des antécédents d'asthme ou d'allergies à tout médicament.
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison du risque de lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie appelée déficience en G6PD (ou déficit en G6PD) qui peut provoquer une forme particulière de jaunisse (ou déficit en G6PD) en faible quantité.

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avvertir votre médecin :
 - si une intervention chirurgicale est prévue.
 - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des selles rouges ou dans l'intestin (selles rouges).
- Vous devez aussi avvertir votre médecin si vous présentez une maladie (appelée hémophilie ou PTT) incluant une augmentation du risque de saignement (appelée hémophilie ou PTT) ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4).
- Si vous vous coupez ou si vous avez une blessure, arrêtez-vous et pressez fermement la zone touchée pendant au moins 10 minutes.

plus de temps qu'il faut pour arrêter le saignement. Si le saignement ne s'arrête pas, consultez votre médecin. Pendant la prise de CoPlavix, évitez de prendre d'autres médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) sans avis médical. Cependant, si vous souffrez d'une douleur, consultez votre médecin pour obtenir des conseils.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaa Casablanca
CoPlavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V. : 270,00 DH



6

118001

082018

NOLIP® 10 mg & 20 mg

Rosuvastatine

Boîtes de 10 et 30 Comprimés pelliculés

attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Si vous avez besoin de la relire.

- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que NOLIP® 10 mg & 20 mg et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre NOLIP® 10 mg & 20 mg ?
- 3- Comment prendre NOLIP® 10 mg & 20 mg ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver NOLIP® 10 mg & 20 mg ?
- 6- Informations supplémentaires

1- QU'EST-CE QUE NOLIP® 10 mg & 20 mg ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Inhibiteur de l'HMG Co-A réductase, code ATC : C10AA07.

NOLIP® appartient au groupe des médicaments appelés statines.

Indications thérapeutiques :

NOLIP® a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. Ce médicament est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

- Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de ce médicament.

Où

- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose.

L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre NOLIP® :

NOLIP® est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

Il y a différents types de cholestérol trouvés dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

• NOLIP® peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ».

- Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » dans votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à éliminer le « mauvais cholestérol ». Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'affecte pas la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne aucune douleur. Cependant, sans traitement, des dépôts gras peuvent se former dans les vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Il est très important de continuer à prendre NOLIP®, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de cholestérol et donc l'accumulation de dépôts de graisse. Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NOLIP® 10 mg & 20 mg ?

Liste des informations nécessaires avant de prendre ce médicament :

Si votre médecin vous a informé(e) d'une maladie avant de prendre ce médicament.

Contre-indications :

Ne prenez jamais NOLIP®, dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des composants contenus dans ce médicament ;

• Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, ou si vous envisagez de le faire, prévenez votre médecin ; il convient de continuer à éviter d'être enceinte pendant le traitement par NOLIP® ;

• Si vous avez actuellement des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALDACTONE 50 mg, comprimé s ALDACTONE 75 mg, comprimé s

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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ALDACTONE, comprimé sécable et dans quels cas

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et ALDACTONE

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, notamment les médicaments suivants :

- médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que l'amiloride, le canrénoate de potassium, l'éplérénone, le tramétérène ou le potassium),
- médicament utilisé pour le traitement de certains tumeurs des glandes surrénales, le miltotane,
- certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus),
- médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion et les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II),
- triméthoprim et triméthoprim-sulfaméthoxazole,
- une somnolence,
- des troubles des règles chez la femme,
- une impuissance chez l'homme,
- un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps,
- une éruption cutanée d'origine médicamenteuse avec éosinophilie (quantité excessive de certains globules blancs) et manifestations systémiques (affections touchant différentes localisations),
- une éruption cutanée,
- une pemphigoïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide sur la peau),
- un mauvais fonctionnement des reins (insuffisance rénale aiguë),
- un taux anormal de sels minéraux dans l'organisme tel qu'une augmentation du potassium dans le sang et une diminution du sodium dans le sang.

Déclaration des effets secondaires

ALDACTONE® 50 mg
spironolactone

P.P.V. : 56,80 DH

6 118001 170029

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALDACTONE 50 mg, comprimé s ALDACTONE 75 mg, comprimé s

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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ALDACTONE, comprimé sécable et dans quels cas

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et ALDACTONE

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, notamment les médicaments suivants :

- médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que l'amiloride, le canrénoate de potassium, l'éplérénone, le tramétérène ou le potassium),
- médicament utilisé pour le traitement de certains tumeurs des glandes surrénales, le miltotane,
- certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus),
- médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion et les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II),
- triméthoprim et triméthoprim-sulfaméthoxazole,
- une somnolence,
- des troubles des règles chez la femme,
- une impuissance chez l'homme,
- un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps,
- une éruption cutanée d'origine médicamenteuse avec éosinophilie (quantité excessive de certains globules blancs) et manifestations systémiques (affections touchant différentes localisations),
- une éruption cutanée,
- une pemphigoïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide sur la peau),
- un mauvais fonctionnement des reins (insuffisance rénale aiguë),
- un taux anormal de sels minéraux dans l'organisme tel qu'une augmentation du potassium dans le sang et une diminution du sodium dans le sang.

Déclaration des effets secondaires

ALDACTONE® 50 mg
spironolactone

P.P.V. : 56,80 DH

6 118001 170029

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALDACTONE 50 mg, comprimé s ALDACTONE 75 mg, comprimé s

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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ALDACTONE, comprimé sécable et dans quels cas

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et ALDACTONE

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, notamment les médicaments suivants :

- médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que l'amiloride, le canrénoate de potassium, l'éplérénone, le tramétérène ou le potassium), médicament utilisé pour le traitement de certains tumeurs des glandes surrénales, le miltotane,
- certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus),
- médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion et les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II),
- triméthoprim et triméthoprim-sulfaméthoxazole,
- une somnolence,
- des troubles des règles chez la femme,
- une impuissance chez l'homme,
- un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps,
- une éruption cutanée d'origine médicamenteuse avec éosinophilie (quantité excessive de certains globules blancs) et manifestations systémiques (affections touchant différentes localisations),
- une éruption cutanée,
- une pemphigoïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide sur la peau),
- un mauvais fonctionnement des reins (insuffisance rénale aiguë),
- un taux anormal de sels minéraux dans l'organisme tel qu'une augmentation du potassium dans le sang et une diminution du sodium dans le sang.

Déclaration des effets secondaires

ALDACTONE® 50 mg
spironolactone

P.P.V. : 56,80 DH

6 118001 170029

Lasilix® 40 mg **Lasilix® 20 mg/2 ml**

Furosémide

SANOFI 

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon ;
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante*)
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage ;
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

LOT : 23E013
PER: 09 2027

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 3404060



COVERSYL® 5mg

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

- 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, votre pharmacien ou votre infirmière. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4 «Quels sont les effets indésirables éventuels ?».

1. Qu'est-ce que COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

Classe Pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'Enzyme de Conversion (IEC) non associés - **Code ATC:** C09AA04.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (EC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

- le traitement de l'hypertension artérielle.

- le traitement de l'insuffisance cardiaque (le cœur est incapable de fournir assez de sang pour satisfaire les besoins de l'organisme),
- la réduction du risque d'événements cardiaques, tel que l'infarctus, chez les patients souffrant de maladie coronaire stable (le flux sanguin alimentant le cœur est réduit ou bloqué) et ayant un antécédent d'infarctus et/ou d'intervention visant à améliorer l'apport sanguin au cœur en dilatant les vaisseaux sanguins.

Ne prenez jamais COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable :
• si vous êtes allergique au péridopril ou à l'un des autres composants contenus dans

ce médicament, mentionnés à la rubrique 6 ou à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, des gonflements du visage, de la langue ou de la gorge, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille avez déjà eu ces symptômes (quelles qu'en soient les circonstances (angioedème))
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable en début de grossesse (Cf. «Grossesse et allaitement»))

- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aïskiren pour diminuer votre pression artérielle.
- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERSYL peut ne pas être adapté.
- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).

- si vous avez pris ou prenez actuellement sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque, car le risque d'angio-œdème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir «Avertissements et précautions» et «Autres médicaments et COVERSOL»).

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre

- avez une sténose aortique (rétrécissement de l'artère principale alimentant le cœur) ou

- une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère rénale),
- avez tout autre problème cardiaque,
- avez une maladie du foie,
- avez une maladie rénale ou si vous êtes sous dialyse,
- avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostérone dans le sang (hyperaldostéronisme primaire),
- souffrez d'une maladie du collagène (maladie du tissu conjonctif) (syndrome de Marfan),
- souffrez d'un érythème fessier ou d'une sclérodémie,
- êtes diabétique,
- suivez un régime pauvre en sel ou si vous utilisez des substituts de potassium,
- devez subir une anesthésie et/ou une intervention chirurgicale imminente,
- devez subir une aponévrotomie des lipoprotéines de basse densité (pour réduire le cholestérol sanguin avec un appareil),
- devez subir un traitement de désensibilisation pour réduire les réactions allergiques à des piqûres d'insectes,
- souffrez d'un rétrécissement des artères et de vomissements, ou si vous souffrez d'une intolérance à certains sucres,
- prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
 - o un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans – par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter. COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable n'affecte pas la vigilance mais des sensations de vertiges ou de fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

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

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, c'est-à-dire qu'il est essentiellement «sans sodium».

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

comprimé doit être avalé avec un verre d'eau, de préférence à la même heure chaque jour, le matin et avant le repas. Votre médecin décidera de la dose adaptée pour vous.

Hypertension artérielle: la dose usuelle initiale et la dose d'entretien est de 5 mg par jour.

Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour si nécessaire. La dose de 10 mg par jour est la dose maximale recommandée dans l'hypertension.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis, si nécessaire, à 10 mg par jour.

Insuffisance cardiaque : la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après 2 semaines, la dose peut être augmentée à 5 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans l'insuffisance cardiaque.

Maladie coronaire stable : la dose usuelle initiale est de 5 mg par jour. Après 2 semaines, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans cette indication.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après une semaine, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis à 10 mg par jour, la semaine suivante.

L'utilisation chez les enfants et les adolescents n'est pas recommandée.

Si vous avez pris plus de **COVERSYL 5 mg**, comprimé pelliculé sécable que vous n'auriez dû

Consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche. L'évènement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension pouvant se traduire par des vertiges ou des étourdissements. Si cela se produit, allongez-vous, jambes relevées.

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus

efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre COVERSIL 5 mg, comprimé pelliculé, le jour suivant reprenez simplement votre traitement comme d'habitude.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.
Si vous arrêtez de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable

un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament demandez plus

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Si vous remarquez l'un des effets indésirables potentiellement graves suivants, arrêtez tout de suite de prendre COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable et contactez immédiatement votre médecin :

- gonflement de la face, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, difficulté à respirer (angioedème), (voir rubrique 2 « Avertissements et précautions »), (peu fréquent - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100)
- vertige sévère ou évanouissement dû à l'hypotension, (fréquent - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10)
- bâtements du cœur inhabituellement rapides ou irréguliers, douleurs thoraciques (angor) ou, infarctus (très rare - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000),
- faiblesse des bras ou des jambes, ou problèmes d'élocution pouvant être les signes d'un éventuel accident vasculaire cérébral (très rare - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000),
- respiration sifflante d'apparition soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires (peu fréquent - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100)
- inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale
- accommodation d'un très grand malade, *très rare*

ENERGY®

COVERSYL

5 mg

Comprimés pelliculaires sécables

99.00

118000 100294

- sifflement (sensation de bruit dans les oreilles) et bourdonnement d'oreille.

- toux,
- difficulté respiratoire (dyspnée).

ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

Comprimés sécables

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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ALPRAZ, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique
ANXIOLYTIQUE

Ce médicament appartient
des benzodiazépines.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants en prévention et/ou traitement des manifestations liées à un sevrage alcoolique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?

Contre-indications

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance au sucre, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ALPRAZ, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie connue à cette classe de médicaments ou à l'un des composants du médicament.
- insuffisance respiratoire grave.
- syndrome d'apnée du sommeil.
- insuffisance respiratoires pendant le sommeil.
- insuffisance hépatique grave.
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la faiblesse musculaire).

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

Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales

Ce traitement médicamenteux ne peut résoudre les difficultés liées à l'anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à lutter contre l'anxiété.

Mises en garde

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose.

Risque de DEPENDANCE :
Le traitement peut entraîner, surtout en cas de prolongée, un état de dépendance physique et psychique. Divers facteurs peuvent favoriser la survenue de la dépendance :

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances.

LOT
EXP
PPV

232918 1
09 2026
33.40 DH

Alpraz® 0,5 mg

28 comprimés sécables



6 118000 020530

ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

Comprimés sécables

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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ALPRAZ, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique
ANXIOLYTIQUE

Ce médicament appartient
des benzodiazépines.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants en prévention et/ou traitement des manifestations liées à un sevrage alcoolique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?

Contre-indications

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance au sucre, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ALPRAZ, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie connue à cette classe de médicaments ou à l'un des composants du médicament.
- insuffisance respiratoire grave.
- syndrome d'apnée du sommeil.
- insuffisance respiratoires pendant le sommeil.
- insuffisance hépatique grave.
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la faiblesse musculaire).

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

Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales

Ce traitement médicamenteux ne peut résoudre les difficultés liées à l'anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à l'atténuation de l'anxiété.

Mises en garde

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose.

Risque de DEPENDANCE :
L'usage prolongé peut entraîner, surtout en cas d'usage prolongé, un état de dépendance physique et psychique. Divers facteurs peuvent favoriser la survenue de la dépendance :

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances.

LOT
EXP
PPV

232918 1
09 2026
33.40 DH

Alpraz® 0,5 mg

28 comprimés sécables



6 118000 020530