

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° M21- 064877

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☒ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 00626 Société : RAM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : TADILI Sini REDOUANE AS9481
 Date de naissance : 07 Aout 1944
 Adresse : 17, Rue M. BATTANI - AGDAL - 10030 - RABAT
 Mail : redouanetadili.95@gmail.com
 Tél : 0661390226 Total des frais engagés : 3462,20 DH Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Professeur ZOT Samir
 Cardiologue Interventionnel
 27 Rue Jabal Toubkal - appt 13
 Avenue de France Agdal - Rabat
 Tel : 06 37 68 05 68 / INPE : 101100386

Date de consultation : 03/03/2023

Nom et prénom du malade : TADILI Sini Redouane Age : 78 ans

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

Nature de la maladie : Cardiopathie 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 : Rabat Le : 03/03/2023

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

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
03/03/23	CS		300 DH	Professeur ZTOT Samir Cardiologue Interventionnel 27 Rue Jabat Toubkal appt 13 Avenue de France Agdal - Rabat Tel : 05 37 68 85 68 / INPE : 101100386

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie de Kébibat SEDRA TI MED 7, rue Slaoui Kébibat - Rabat Tel : 05 37 68 85 68 / INPE : 101100386	03.03.23	262,00



ANALYSE

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Montant des Honoraires
Professeur ZTOT Samir Cardiologue Interventionnel 27 Rue Jabat Toubkal appt 13 Avenue de France Agdal - Rabat Tel : 05 37 68 85 68 / INPE : 101100386	13/03/23	900 DH

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX														
				MONTANTS DES SOINS														
				DEBUT D'EXECUTION														
				FIN D'EXECUTION														
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</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 colspan="2">B</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																	
				MONTANTS DES SOINS														
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			DATE DU DEVIS														
			DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Rapport de pression artérielle ambulatoire

Professeur ZTOT Samir

Nom du patient :	TADILI SIDI REDOUANE	Date de test :	13/03/2023
Identité du patient :	TS	Date de naissance :	Sexe :

#	Heure	SYS/DIA (mmHg)	FC (BPM)	PAM (mmHg)	CE
61	11:30	92/81	69	85	1
62	11:32	120/72	76	88	2

Événements marqués

#	Heure	Code d'événement	Commentaire
1	12:29	107	fin de l'étude

Nom du patient : TADILI SIDI REDOUANE

Date de test : 13/03/2023

Identité du patient : TS

Date de naissance :

Sexe :

Données TAA exclues

#	Heure	SYS/DIA (mmHg)	FC (BPM)	PAM (mmHg)	CE
2	12:30	--/-- >	--	--	4
4	13:00	143/89 >	74	107	2
5	13:02	148/117 >	74	127	2
7	14:00	--/-- >	--	--	4
9	14:30	177/98 >	84	124	2
10	14:32	149/103 >	73	118	2
11	15:00	170/93 >	78	119	2
17	17:30	142/104 >	69	117	2
18	17:32	105/38	56	60	2
19	18:00	--/--	--	--	1
20	18:01	153/124 >	69	134	2
21	18:30	157/76 >	73	103	2
25	20:00	108/87 >	91	94	2
26	20:01	129/110 >	76	116	2
27	20:30	119/97 >	59	104	2
28	20:31	148/98 >	70	115	2
29	21:00	148/98 >	76	115	2
31	21:30	--/-- >	--	--	4
32	21:32	146/121 >	71	129	2
33	22:00	107/71	123	83	2
41	04:00	--/--	--	--	85
42	04:00	--/--	--	--	85
45	07:00	--/--	--	--	85
46	07:00	--/--	--	--	85
47	07:30	--/--	--	--	85
48	07:30	--/--	--	--	85
49	08:00	--/--	--	--	85
50	08:00	--/--	--	--	85
51	08:30	--/--	--	--	85
52	08:30	--/--	--	--	85
54	09:30	174/121 >	69	139	87
55	09:32	130/56	75	81	2
56	10:00	137/75 >	67	96	2
57	10:02	152/115 >	60	127	2
58	10:30	153/112 >	66	126	2
59	10:31	150/134 >	63	139	2

Nom du patient : TADILI SIDI REDOUANE

Date de test : 13/03/2023

Identité du patient : TS

Date de naissance :

Sexe :

Données TAA revues

#	Heure	SYS/DIA (mmHg)	FC (BPM)	PAM (mmHg)	Commentaire
1	12:12	152/95 >	82	114	
3	12:32	152/119 >	77	130	
6	13:30	175/92 >	75	120	
8	14:02	143/90 >	71	108	
12	15:01	154/92 >	74	113	
13	15:30	149/73 >	78	98	
14	16:00	146/88 >	65	107	
15	16:30	135/79	58	98	
16	17:00	154/84 >	65	107	
22	18:31	147/82 >	65	104	
23	19:00	160/76 >	66	104	
24	19:30	152/80 >	59	104	
30	21:02	149/79 >	74	102	
34	22:02	142/83 >	57	103	
35	22:30	143/83 >	58	103	
36	23:00	134/74 >	53	94	
37	00:00	129/72 >	56	91	
38	01:00	110/54	53	73	
39	02:00	112/48	54	69	
40	03:00	117/53	53	74	
43	05:00	144/73 >	52	97	
44	06:00	156/83 >	54	107	
53	09:00	145/92 >	57	110	
60	11:00	178/85 >	70	116	
63	12:00	143/82 >	64	102	
	12:29				Événement marqué



Rapport de pression artérielle ambulatoire

Professeur ZTOT Samir

Nom du patient :	TADILI SIDI REDOUANE	Date de test :	13/03/2023
Identité du patient :	TS	Date de naissance :	Sexe :

Période de « blouse blanche » :	Heure : 12:12 - 13:11	Échantillons : 2 sur 5 (40%)
------------------------------------	-----------------------	------------------------------

	Moyenne	Dév.Std.	Max (heure)	Min (heure)	Au-dessus du seuil	CV
SYS (mmHg)	152	--	152 (12:12)	152 (12:12)		--
DIA (mmHg)	107	+/-17	119 (12:32)	95 (12:12)		15,9%
FC (bpm)	80	+/-3,5	82 (12:12)	77 (12:32)		4,4%
PAM (mmHg)	122	+/-11,3	130 (12:32)	114 (12:12)		9,3%
PP (mmHg)	45	+/-17	57 (12:12)	33 (12:32)		37,8%
Charge de PA :	100% de relevés SYS > 135 mmHg 100% de relevés DIA > 85 mmHg					

Nom du patient :	TADILI SIDI REDOUANE	Date de test :	13/03/2023
Identité du patient :	TS	Date de naissance :	Sexe :

Statistiques MAPA

Période globale : Heure : 12:12 - 12:00 Durée : 23:48 Échantillons : 25 sur 63 (40%)						
	Moyenne	Dév.Std.	Max (heure)	Min (heure)	Au-dessus du seuil	CV
SYS (mmHg)	145	+/-16,2	178 (11:00)	110 (01:00)		11,2%
DIA (mmHg)	80	+/-14,5	119 (12:32)	48 (02:00)		18,1%
FC (bpm)	64	+/-9,3	82 (12:12)	52 (05:00)		14,5%
PAM (mmHg)	102	+/-14	130 (12:32)	69 (02:00)		13,7%
PP (mmHg)	64	+/-12,2	93 (11:00)	33 (12:32)		19,1%
Charge de PA :	84% de relevés SYS > 135 mmHg éveil et > 120 mmHg sommeil 32% de relevés DIA > 85 mmHg éveil et > 75 mmHg sommeil					
Dim. pdt sommeil :	Réductions 14,7% SYS et 24,4% DIA pendant le sommeil					
AASI :	0,38					
Augmentation de la PA le matin :	Données insuffisantes pour calculer					
Index de lissage :						

Période d'éveil : Heure : 07:00 - 23:00 Échantillons : 18 sur 54 (33%)						
	Moyenne	Dév.Std.	Max (heure)	Min (heure)	Au-dessus du seuil	CV
SYS (mmHg)	151	+/-10,9	178 (11:00)	135 (16:30)		7,2%
DIA (mmHg)	86	+/-10,2	119 (12:32)	73 (15:30)		11,9%
FC (bpm)	68	+/-8	82 (12:12)	57 (22:02)		11,8%
PAM (mmHg)	108	+/-8,1	130 (12:32)	98 (15:30)		7,5%
PP (mmHg)	65	+/-13,9	93 (11:00)	33 (12:32)		21,4%
Charge de PA :	94% de relevés SYS > 135 mmHg 39% de relevés DIA > 85 mmHg					

Période de sommeil : Heure : 23:00 - 07:00 Échantillons : 7 sur 9 (78%)						
	Moyenne	Dév.Std.	Max (heure)	Min (heure)	Au-dessus du seuil	CV
SYS (mmHg)	129	+/-17,2	156 (06:00)	110 (01:00)		13,3%
DIA (mmHg)	65	+/-13,4	83 (06:00)	48 (02:00)		20,6%
FC (bpm)	54	+/-1,3	56 (00:00)	52 (05:00)		2,4%
PAM (mmHg)	86	+/-14,4	107 (06:00)	69 (02:00)		16,7%
PP (mmHg)	64	+/-6,6	73 (06:00)	56 (01:00)		10,3%
Charge de PA :	57% de relevés SYS > 120 mmHg 14% de relevés DIA > 75 mmHg					



Rapport de pression artérielle ambulatoire

Professeur ZTOT Samir

Nom du patient :	TADILI SIDI REDOUANE	Date de test :	13/03/2023
Identité du patient :	TS	Date de naissance :	Sexe :

Renseignements patient

Poids :	Taille :	Race :
Téléphone :		
Adresse :		

Antécédents médicaux du patient

Médicaments actuels

Diagnostic du médecin

Motif du test

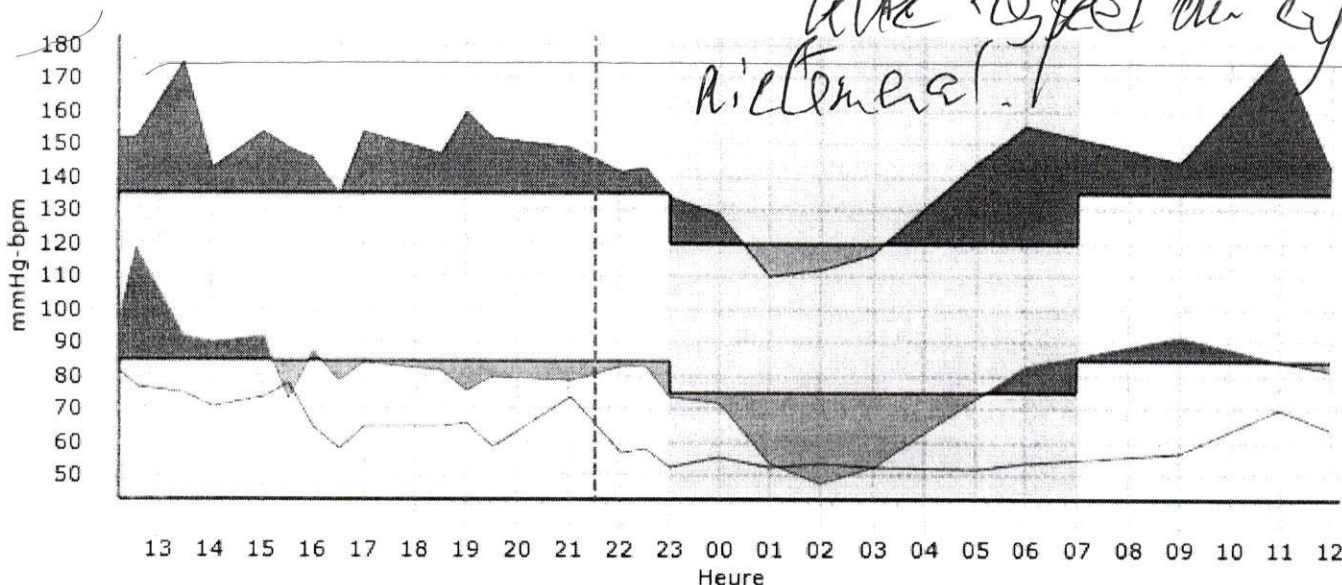
Nom du patient : TADILI SIDI REDOUANE Date de test : 13/03/2023
Identité du patient : TS Date de naissance : Sexe :

Synthèse d'interprétation

Conformément aux recommandations JNC 7 et AHA, les données de MAPA suggèrent :

- hypertension SYS et DIA 24 heures (145/80 mmHg)
 - hypertension SYS et DIA éveil (151/86 mmHg)
 - hypertension SYS sommeil (129 mmHg) avec Normal pression DIA sommeil (65 mmHg)
- Dim. pdt sommeil est 14,7 % SYS et 24,4 % DIA, Fléchissement (normal).

*HTA systolique
liée à l'insuffisance
cardiaque du type
systolique.*



Résultats PA brachiale

Période	Heure	Échantillons	SYS moyenne mmHg (+/- Dév. Std.)	DIA moyenne mmHg (+/- Dév. Std.)	FC moyenne BPM (+/- Dév. Std.)	Charge de PA Sys (%)	Charge de PA Dia (%)
Globale	12:12-12:00 (23:48)	25	145 (+/-16,2)	80 (+/-14,5)	64 (+/-9,3)	84	32
Période d'éveil	07:00-23:00	18	151 (+/-10,9)	86 (+/-10,2)	68 (+/-8)	94	39
Période de sommeil	23:00-07:00	7	129 (+/-17,2)	65 (+/-13,4)	54 (+/-1,3)	57	14
Période de « blouse blanche »	12:12-13:11 (1st Hr.)	2				100	100
	Max		152	119	82		
	Moyenne		152	107	80		
Dim. pdt sommeil : SYS = 14,7% DIA =24,4%							

Médecin traitant Dr.

Signature

Date

Médecin
diagnostiquant

Signature

Dr.
Professeur ZTOT Samir
Cardiologue Interventionnel
17 Rue Jabal Toubkal apt 13
Avenue de France Agdal - Rabat
Tel : 05 37 68 05 68 / INPE Date 100386



Pr Samir Ztot

Cardiologue interventionnel

Rabat, le الرباط، في

03/03/2023

MR TADILI SIDI REDOUANE

96,00 x 3 =

1. **Prazol 20 mg**

1 gélule, matin, pendant 3 mois

270,00 x 3 =

2. **Coplavix 75mg/100mg**

1 comprimé, matin, pendant 3 mois

286,00 x 3 =

3. **Exforge 5/160/12.5 HCT**

1 comprimé, matin, pendant 3 mois

157,80

4. **Rosuvas® sun 10 mg**

1 comprimé, soir, pendant 3 mois

49,40 x 3 =

5. **Amp 5 mg**

1 comprimé, soir, pendant 3 mois

T = 2262,00

Professeur ZTOT Samir

Cardiologue Interventionnel

27 Rue Jabal Toubkal apt 13

Avenue de France Agdal - Rabat

Tel : 05 37 68 65 68 / INPE : 101100386

صيدلية القبيبات
Pharmacie de Kebibat
SEDRA TI MED Pharmacien
7, rue Slaoui Kebibat - Rabat
Tél : 0537 69 05 07

Pr.SAMIR ZTOT

Cardiologue interventionnel

Adresse :Rue Jabal Toubkal 27,apprtment 13, Agdal 10000 RABAT

I.C.E.:001706834000085 /inpe:10100386

Facture N°: 1397

Date : 13/03/2023
Mr TADILI SIDI REDOUANE

Code	Description	Quantité	Prix	Sous-total
Visite du				
H T	holter tensionnel	1	900,00	900,00
		Total		900,00

Arrêté le présent document à la somme de :
neuf cents dirham(s)

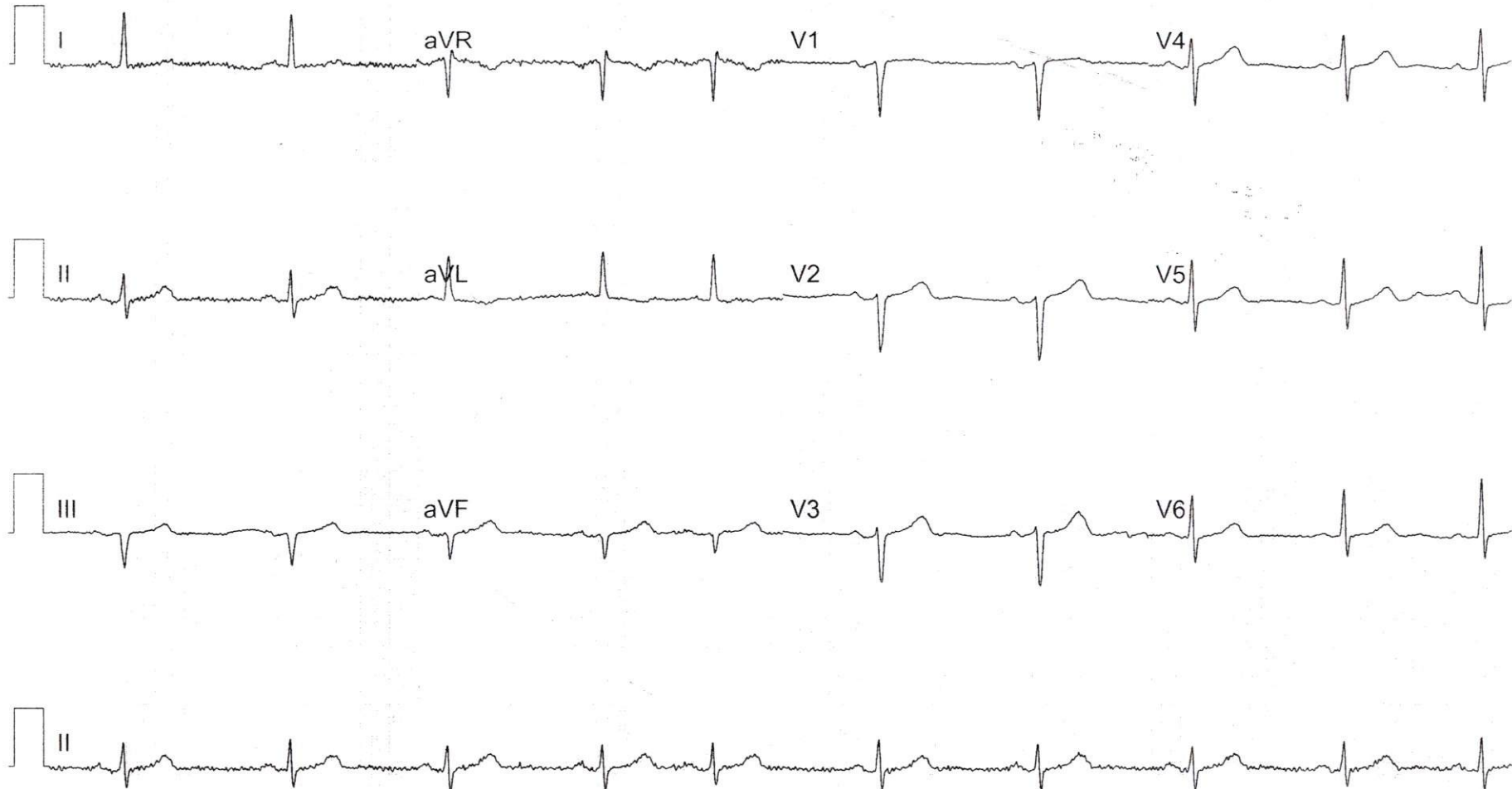

Professeur ZTOT Samir
Cardiologue Interventionnel
27 Rue Jabal Toubkal appt 13
Avenue de France Agdal - Rabat
Tel : 05 37 68 05 68 / INPE : 101100386

03-Mar-2023 11:46:32

ID:
D-naiss:

Fréq. Card.: 58 BPM
Int PR: 175 ms
Dur. QRS: 76 ms
QT/QTc: 408 / 404 ms
Axes P-R-T: 40 -17 64
RR moyen: 1031 ms
QTcB: 401 ms
QTcF: 403 ms

TA 148/84



Prazol[®] 20

oméprazole

PPV: 96DH00
PER: 03/25
LOT: L3553-1

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, consultez 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.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol[®] 20 mg :

Oméprazole (DCI) 20 mg

Excipients qsp 1 gélule

FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastro-résistants.
- Présentation : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

PAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). PAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

- Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg
- le reflux gastro-œsophagien (RGO).

Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

- Maladie ulcéreuse gastroduodénale :

Selon le cas :

- 1 gélule de Prazol[®] 20 mg matin et soir, associée à deux antibiotiques pendant 7 jours. Cette trithérapie sera suivie par 1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.
- 1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 6 semaines.
- Oesophagite par reflux gastro-œsophagien :
1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.
- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :
1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.
- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :



Prazol® 20

oméprazole

PPV : 96DH00
PER : 03/25
LOT : L3553-1

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prescrire.

- 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.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol® 20 mg :	
Oméprazole (DCI)	20 mg
Excipients qsp	1 gélule

FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastro-résistants.
- Présentation : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelés inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).

Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

- Maladie ulcéreuse gastroduodénale :

Selon le cas :

- 1 gélule de Prazol® 20 mg matin et soir, associée à deux antibiotiques pendant 7 jours. Cette trithérapie sera suivie par 1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.

- 1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 6 semaines.

- Oesophagite par reflux gastro-œsophagien :

- 1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :

- 1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :



Prazol[®] 20 mg

oméprazole

PPV : 96DH00
PER : 03/25
LOT : L3553-1

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol [®] 20 mg :	
Oméprazole (DCI)	20 mg
Excipients qsp	1 gélule

FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastrorésistants.
- Présentation : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

PAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). PAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).

Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

- Maladie ulcéreuse gastroduodénale :

Selon le cas :

- 1 gélule de Prazol[®] 20 mg matin et soir, associée à deux antibiotiques pendant 7 jours. Cette trithérapie sera suivie par 1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.
- 1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 6 semaines.
- Oesophagite par reflux gastro-œsophagien :
1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.
- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :
1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.
- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylic

Veuillez lire attentivement ce médicament car elle importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourrez y revenir.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été prescrit par un médecin. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Les signes de leur maladie sont

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).

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,

Ain sebaâ Casablanca

Coplavix 75mg/100mg

b30 cr

P.P.V : 270,00 DH

5 113001 082018

identiques aux vôtres

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'agrégent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérothrombose).

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 athérothrombotiques (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 appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

- si vous avez une maladie as polypes nasaux.
- si vous avez une malad saignement tel qu'un ulcère le cerveau.
- si vous souffrez d'une malade
- si vous souffrez d'une mala
- si vous êtes dans le 3ème tr

Avertissements et précautions

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

- si vous avez un risque hémodynamique :
 - une maladie qui peut provoquer un ulcère de l'estomac
 - des troubles de la coagulation (internes (saignement au niveau de l'articulation).
 - une blessure grave récente
 - une intervention chirurgicale dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans une artère vasculaire cérébrale ischémique
- si vous présentez une maladie rénale
- si vous avez des antécédents de diabète compris les allergies à tout médicament
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, ou si vous avez eu des lésions gastro-intestinales
- si vous avez une maladie hépatique (déshydrogénase (ou déficit en alcool déshydrogénase) développer une forme partielle de la maladie (le sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avertir votre médecin si :
 - si une intervention chirurgicale est nécessaire
 - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des saignements ou dans l'intestin (selles sanglantes)
- Vous devez aussi avertir votre médecin si vous présentez une maladie thrombotique ou PTT incluant des saignements, apparaître comme des petits boutons, des taches, ou non de fatigue extrême, ou des yeux (jaunisse) (ictère)
- Si vous vous coupez, vous devez demander plus d'action de votre médecin. Dans le cas de saignements sanguins. Dans le cas de saignements, par exemple au cours du rasage, vous devez constater d'anormal. Ce qui vous devez en avertir immédiatement. "Effets indésirables éventuels"
- Votre médecin pourra vous prescrire des médicaments sanguins.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylic

Veuillez lire attentivement ce médicament car elle importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourrez y revenir.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été prescrit à vous seul et ne doit pas être donné à d'autres personnes. Les symptômes de leur maladie sont

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).

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,

Ain sebaâ Casablanca

Coplavix 75mg/100mg

b30 cr

P.P.V : 270,00 DH

5 113001 082018

identiques aux vôtres

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 aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérothrombose).

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 athérothrombotiques (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 appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

- si vous avez une maladie as
- si vous avez une malad
- saignement tel qu'un ulcère
- le cerveau.
- si vous souffrez d'une malade
- si vous souffrez d'une mala
- si vous êtes dans le 3ème tr

Avertissements et précautions

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

- si vous avez un risque hémodynamique :
 - une maladie qui peut provoquer un ulcère de l'estomac
 - des troubles de la coagulation (internes (saignement au niveau de l'articulation).
 - une blessure grave récente
 - une intervention chirurgicale dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans une artère vasculaire cérébrale ischémique
- si vous présentez une maladie rénale
- si vous avez des antécédents de diabète compris les allergies à tout médicament
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, ou si vous avez eu des lésions gastro-intestinales
- si vous avez une maladie hépatique (déshydrogénase (ou déficit en alcool déshydrogénase) développer une forme partielle de la maladie (le sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avertir votre médecin si :
 - si une intervention chirurgicale est nécessaire
 - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des saignements dans l'intestin (selles sanglantes)
- Vous devez aussi avertir votre médecin si vous présentez une maladie thrombotique ou PTT incluant les vaisseaux sanguins. Cela peut apparaître comme des petits caillots, un gonflement non de fatigue extrême, des maux de tête, des troubles ou des yeux (jaunisse) (voir le chapitre 6).
- Si vous vous coupez ou si vous avez des saignements, vous pouvez demander plus d'informations à votre médecin d'action de votre médicament. Dans le cas contraire, consultez votre médecin sanguins. Dans le cas contraire, consultez votre médecin exemple au cours du traitement. Ce n'est pas normal. Consultez votre médecin constater d'anormal. Consultez votre médecin vous devez en avertir immédiatement.
- "Effets indésirables éventuels"
- Votre médecin pourra vous prescrire des médicaments sanguins.

Dénomination du médicament :

EXFORGE® HCT

5mg/160mg/12.5mg, 5mg/160mg/25mg

Comprimés pelliculés. Boîte de 28 comprimés pelliculés

Amlodipine / Valsartan / Hydrochlorothiazide



6118001030990

EXFORGE HCT ○

5mg/160mg/12.5mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 286.00 DH

Veuillez lire attentivement l'notice 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais 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 Exforge HCT et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Exforge HCT ?
3. Comment prendre Exforge HCT ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Exforge HCT ?

1. Qu'est-ce que Exforge HCT et dans quel cas est-il utilisé ?

Votre médicament s'appelle Exforge HCT; il est disponible sous forme de comprimés pelliculés dans différents dosages.

Exforge HCT contient trois principes actifs: l'amlodipine, un «antagoniste du calcium», le valsartan, un «antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II» et l'hydrochlorothiazide (HCT), une substance diurétique. Ces trois substances baissent chacune à leur façon la tension artérielle.

Exforge HCT est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle: chez les patients chez qui un médicament contenant deux principes actifs ne permet pas de baisser suffisamment la tension artérielle, chez les patients recevant déjà les trois principes actifs, l'amlodipine, le valsartan et l'hydrochlorothiazide, mais sous forme de comprimés séparés.

Exforge HCT doit être utilisé uniquement sur prescription médicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Exforge HCT?

De quoi faut-il tenir compte en dehors du traitement?

Une hypertension prolongée peut, par exemple, endommager les vaisseaux sanguins du cerveau, du cœur et des reins et finir par provoquer un accident vasculaire cérébral (attaque), un infarctus du myocarde ou une défaillance rénale. En réduisant votre tension artérielle à une valeur normale, on diminue le risque de développer ces maladies.

Quand Exforge HCT ne doit-il pas être utilisé?

- si vous avez développé par le passé une réaction inhabituelle ou allergique à l'amlodipine, au valsartan, à l'hydrochlorothiazide ou aux sulfamides ou à un autre composant de ce médicament. Demandez conseil à votre médecin si vous pensez que vous pourriez avoir une réaction allergique.
- en cas de grossesse ou si vous envisagez une grossesse, ou en période d'allaitement.
- si vous souffrez d'un arrêt de l'écoulement de la bile.
- si vous souffrez d'une forte diminution de la quantité d'urine (anurie).
- si vous souffrez d'un diabète (de type 1 ou 2) ou d'une insuffisance rénale et que vous prenez de l'aliskirène, un principe actif abaissant la tension artérielle.
- si vous avez présenté dans le passé un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou du pharynx (difficultés à avaler et respirer) l'occasion de la prise d'un médicament baissant la tension artérielle.

Si vous êtes dans l'un de ces cas, parlez-en à votre médecin avant de prendre Exforge HCT.

Quelles sont les précautions à observer lors de la prise d'Exforge HCT?

En raison d'effets secondaires possibles tels que vertiges ou fatigue, ce médicament peut affecter les capacités de réaction, l'aptitude à la conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines.

La prudence est recommandée si vous souffrez d'une maladie des reins, d'une maladie du foie ou des voies biliaires, d'allergies ou d'un asthme.

Avant de commencer le traitement par Exforge HCT, votre médecin contrôlera votre circulation et votre sang et, si vous présentez un déficit en liquide ou en sels, il compensera tout d'abord ceux-ci pour éviter une trop forte baisse de la tension artérielle.

Il contrôlera également les sels (surtout le potassium, le sodium, le magnésium et le calcium) dans le sang pendant le traitement par Exforge HCT, car Exforge HCT peut modifier la concentration sanguine des sels. Il surveillera éventuellement aussi votre fonction rénale.

Si vous avez pris jusque-là un bêta-bloquant et que vous pouvez maintenant arrêter celui-ci, l'arrêt doit se faire lentement; votre médecin vous donnera des instructions à ce sujet.

Si vous êtes greffé du rein, le médecin n'utilisera pas Exforge HCT chez vous par mesure de précaution.

La prudence est recommandée si vous êtes traité par un inhibiteur de l'ECA ou l'aliskirène (médicaments contre l'hypertension artérielle).

Informez votre médecin si vous avez déjà eu un cancer de la peau ou si vous remarquez une modification cutanée inattendue au cours du traitement. Le traitement par hydrochlorothiazide (l'un des principes actifs d'Exforge HCT), surtout lorsqu'il est administré pendant une longue période et à des doses élevées, peut engendrer un risque accru de certaines formes de cancer de la peau et des lèvres (cancer «blanc» de la peau non mélanome), probablement en raison de l'augmentation de la sensibilité de la peau aux rayons UV. Pendant le traitement par Exforge HCT, protégez votre peau de la lumière du soleil et des rayons UV. Faites régulièrement examiner votre peau et contrôler l'apparition de nouvelles modifications de la peau et signalez immédiatement à votre médecin l'apparition de modifications suspectes de la peau.

Dénomination du médicament :

EXFORGE® HCT

5mg/160mg/12.5mg, 5mg/160mg/25mg

Comprimés pelliculés. Boîte de 28 comprimés

Amlodipine / Valsartan / Hydrochlorothiazide



6118001030990

EXFORGE HCT ○

5mg/160mg/12.5mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 286.00 DH

Veuillez lire attentivement l'notice 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais 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 Exforge HCT et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Exforge HCT ?
3. Comment prendre Exforge HCT ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Exforge HCT ?

1. Qu'est-ce que Exforge HCT et dans quel cas est-il utilisé ?

Votre médicament s'appelle Exforge HCT; il est disponible sous forme de comprimés pelliculés dans différents dosages.

Exforge HCT contient trois principes actifs: l'amlodipine, un «antagoniste du calcium», le valsartan, un «antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II» et l'hydrochlorothiazide (HCT), une substance diurétique. Ces trois substances baissent chacune à leur façon la tension artérielle.

Exforge HCT est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle: chez les patients chez qui un médicament contenant deux principes actifs ne permet pas de baisser suffisamment la tension artérielle, chez les patients recevant déjà les trois principes actifs, l'amlodipine, le valsartan et l'hydrochlorothiazide, mais sous forme de comprimés séparés.

Exforge HCT doit être utilisé uniquement sur prescription médicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Exforge HCT?

De quoi faut-il tenir compte en dehors du traitement?

Une hypertension prolongée peut, par exemple, endommager les vaisseaux sanguins du cerveau, du cœur et des reins et finir par provoquer un accident vasculaire cérébral (attaque), un infarctus du myocarde ou une défaillance rénale. En réduisant votre tension artérielle à une valeur normale, on diminue le risque de développer ces maladies.

Quand Exforge HCT ne doit-il pas être utilisé?

- si vous avez développé par le passé une réaction inhabituelle ou allergique à l'amlodipine, au valsartan, à l'hydrochlorothiazide ou aux sulfamides ou à un autre composant de ce médicament. Demandez conseil à votre médecin si vous pensez que vous pourriez avoir une réaction allergique.
- en cas de grossesse ou si vous envisagez une grossesse, ou en période d'allaitement.
- si vous souffrez d'un arrêt de l'écoulement de la bile.
- si vous souffrez d'une forte diminution de la quantité d'urine (anurie).
- si vous souffrez d'un diabète (de type 1 ou 2) ou d'une insuffisance rénale et que vous prenez de l'aliskirène, un principe actif abaissant la tension artérielle.
- si vous avez présenté dans le passé un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou du pharynx (difficultés à avaler et respirer) l'occasion de la prise d'un médicament baissant la tension artérielle.

Si vous êtes dans l'un de ces cas, parlez-en à votre médecin avant de prendre Exforge HCT.

Quelles sont les précautions à observer lors de la prise d'Exforge HCT?

En raison d'effets secondaires possibles tels que vertiges ou fatigue, ce médicament peut affecter les capacités de réaction, l'aptitude à la conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines.

La prudence est recommandée si vous souffrez d'une maladie des reins, d'une maladie du foie ou des voies biliaires, d'allergies ou d'un asthme.

Avant de commencer le traitement par Exforge HCT, votre médecin contrôlera votre circulation et votre sang et, si vous présentez un déficit en liquide ou en sels, il compensera tout d'abord ceux-ci pour éviter une trop forte baisse de la tension artérielle.

Il contrôlera également les sels (surtout le potassium, le sodium, le magnésium et le calcium) dans le sang pendant le traitement par Exforge HCT, car Exforge HCT peut modifier la concentration sanguine des sels. Il surveillera éventuellement aussi votre fonction rénale.

Si vous avez pris jusque-là un bêta-bloquant et que vous pouvez maintenant arrêter celui-ci, l'arrêt doit se faire lentement; votre médecin vous donnera des instructions à ce sujet.

Si vous êtes greffé du rein, le médecin n'utilisera pas Exforge HCT chez vous par mesure de précaution.

La prudence est recommandée si vous êtes traité par un inhibiteur de l'ECA ou l'aliskirène (médicaments contre l'hypertension artérielle).

Informez votre médecin si vous avez déjà eu un cancer de la peau ou si vous remarquez une modification cutanée inattendue au cours du traitement. Le traitement par hydrochlorothiazide (l'un des principes actifs d'Exforge HCT), surtout lorsqu'il est administré pendant une longue période et à des doses élevées, peut engendrer un risque accru de certaines formes de cancer de la peau et des lèvres (cancer «blanc» de la peau non mélanome), probablement en raison de l'augmentation de la sensibilité de la peau aux rayons UV. Pendant le traitement par Exforge HCT, protégez votre peau de la lumière du soleil et des rayons UV. Faites régulièrement examiner votre peau et contrôler l'apparition de nouvelles modifications de la peau et signalez immédiatement à votre médecin l'apparition de modifications suspectes de la peau.

Dénomination du médicament :

EXFORGE® HCT

5mg/160mg/12.5mg, 5mg/160mg/25mg

Comprimés pelliculés. Boîte de 28 comprimés

Amlodipine / Valsartan / Hydrochlorothiazide



6118001030990

EXFORGE HCT ○

5mg/160mg/12.5mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 286.00 DH

Veuillez lire attentivement l'notice 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais 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 Exforge HCT et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Exforge HCT ?
3. Comment prendre Exforge HCT ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Exforge HCT ?

1. Qu'est-ce que Exforge HCT et dans quel cas est-il utilisé ?

Votre médicament s'appelle Exforge HCT; il est disponible sous forme de comprimés pelliculés dans différents dosages.

Exforge HCT contient trois principes actifs: l'amlodipine, un «antagoniste du calcium», le valsartan, un «antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II» et l'hydrochlorothiazide (HCT), une substance diurétique. Ces trois substances baissent chacune à leur façon la tension artérielle.

Exforge HCT est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle: chez les patients chez qui un médicament contenant deux principes actifs ne permet pas de baisser suffisamment la tension artérielle, chez les patients recevant déjà les trois principes actifs, l'amlodipine, le valsartan et l'hydrochlorothiazide, mais sous forme de comprimés séparés.

Exforge HCT doit être utilisé uniquement sur prescription médicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Exforge HCT?

De quoi faut-il tenir compte en dehors du traitement?

Une hypertension prolongée peut, par exemple, endommager les vaisseaux sanguins du cerveau, du cœur et des reins et finir par provoquer un accident vasculaire cérébral (attaque), un infarctus du myocarde ou une défaillance rénale. En réduisant votre tension artérielle à une valeur normale, on diminue le risque de développer ces maladies.

Quand Exforge HCT ne doit-il pas être utilisé?

- si vous avez développé par le passé une réaction inhabituelle ou allergique à l'amlodipine, au valsartan, à l'hydrochlorothiazide ou aux sulfamides ou à un autre composant de ce médicament. Demandez conseil à votre médecin si vous pensez que vous pourriez avoir une réaction allergique.
- en cas de grossesse ou si vous envisagez une grossesse, ou en période d'allaitement.
- si vous souffrez d'un arrêt de l'écoulement de la bile.
- si vous souffrez d'une forte diminution de la quantité d'urine (anurie).
- si vous souffrez d'un diabète (de type 1 ou 2) ou d'une insuffisance rénale et que vous prenez de l'aliskirène, un principe actif abaissant la tension artérielle.
- si vous avez présenté dans le passé un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou du pharynx (difficultés à avaler et respirer) l'occasion de la prise d'un médicament baissant la tension artérielle.

Si vous êtes dans l'un de ces cas, parlez-en à votre médecin avant de prendre Exforge HCT.

Quelles sont les précautions à observer lors de la prise d'Exforge HCT?

En raison d'effets secondaires possibles tels que vertiges ou fatigue, ce médicament peut affecter les capacités de réaction, l'aptitude à la conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines.

La prudence est recommandée si vous souffrez d'une maladie des reins, d'une maladie du foie ou des voies biliaires, d'allergies ou d'un asthme.

Avant de commencer le traitement par Exforge HCT, votre médecin contrôlera votre circulation et votre sang et, si vous présentez un déficit en liquide ou en sels, il compensera tout d'abord ceux-ci pour éviter une trop forte baisse de la tension artérielle.

Il contrôlera également les sels (surtout le potassium, le sodium, le magnésium et le calcium) dans le sang pendant le traitement par Exforge HCT, car Exforge HCT peut modifier la concentration sanguine des sels. Il surveillera éventuellement aussi votre fonction rénale.

Si vous avez pris jusque-là un bêtabloquant et que vous pouvez maintenant arrêter celui-ci, l'arrêt doit se faire lentement; votre médecin vous donnera des instructions à ce sujet.

Si vous êtes greffé du rein, le médecin n'utilisera pas Exforge HCT chez vous par mesure de précaution.

La prudence est recommandée si vous êtes traité par un inhibiteur de l'ECA ou l'aliskirène (médicaments contre l'hypertension artérielle).

Informez votre médecin si vous avez déjà eu un cancer de la peau ou si vous remarquez une modification cutanée inattendue au cours du traitement. Le traitement par hydrochlorothiazide (l'un des principes actifs d'Exforge HCT), surtout lorsqu'il est administré pendant une longue période et à des doses élevées, peut engendrer un risque accru de certaines formes de cancer de la peau et des lèvres (cancer «blanc» de la peau non mélanome), probablement en raison de l'augmentation de la sensibilité de la peau aux rayons UV. Pendant le traitement par Exforge HCT, protégez votre peau de la lumière du soleil et des rayons UV. Faites régulièrement examiner votre peau et contrôler l'apparition de nouvelles modifications de la peau et signalez immédiatement à votre médecin l'apparition de modifications suspectes de la peau.

Rosuvastatin



leur aptitude n'est pas affectée. Cependant, quelques personnes ont des vertiges lors du traitement par ROSUVAS[®]SUN. Si vous éprouvez des vertiges, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser une machine. ROSUVAS[®]SUN, comprimé pelliculé contient du lactose. Ce médicament contient du lactose. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares). Voir la rubrique « Informations supplémentaires » si vous souhaitez la liste complète des composants.

3-Comment prendre ROSUVAS[®]SUN comprimés pelliculés ?
Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Doses usuelles chez les adultes :
Si vous prenez ROSUVAS[®]SUN pour un taux de cholestérol élevé :
Dose initiale
votre traitement avec ROSUVAS[®]SUN doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée d'une autre statine avant.

Le choix de la dose initiale dépendra de :
- Votre taux de cholestérol,
- Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral,
- Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets indésirables.
Veillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose initiale qui vous est le mieux adaptée.
Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les patients :
- D'origines asiatiques (japonaises, chinoises, philippines, vietnamiennes, coréennes et indiennes),
- Âgés de plus de 70 ans,
- Présentant une insuffisance rénale modérée,
- Présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte musculaire).

Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne
Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la posologie soit appropriée pour vous. Si vous débutez à 5 mg, votre médecin peut décider d'augmenter la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 4 semaines est nécessaire entre chaque adaptation de dose.

La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident cérébrovasculaire pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

Si vous prenez ROSUVAS[®]SUN pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés :
La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un des facteurs mentionnés ci-dessus.

Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans :
La dose moyenne chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans est de 5 à 20 mg une fois par jour. La dose initiale usuelle est de 5 mg par jour et votre docteur pourra augmenter progressivement votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROSUVAS[®]SUN. La dose journalière maximale de ROSUVAS[®]SUN est 10 ou 20 mg pour les enfants âgés de 6 à 17 ans en fonction de votre pathologie sous-jacente traitée. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de ROSUVAS[®]SUN ne doit pas être utilisée chez les enfants.

Prise de vos comprimés
Avez-les toujours comprimés en entier avec de l'eau.
ROSUVAS[®]SUN doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.
Contrôle régulier de votre cholestérol
Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier est bien contrôlé. Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROSUVAS[®]SUN soit appropriée pour vous.

Si vous avez pris plus de ROSUVAS[®]SUN, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :
Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche de chez vous, car vous allez avoir l'hôpital ou recevoir un traitement pour une autre cause, prévenez l'équipe médicale que vous prenez ROSUVAS[®]SUN.

Si vous oubliez de prendre ROSUVAS[®]SUN, comprimé pelliculé :
Ne vous inquiétez pas, prenez seulement votre prochaine dose au bon moment. Ne prenez pas de double dose pour compenser celle que vous avez oubliée.

Si vous arrêtez de prendre ROSUVAS[®]SUN, comprimé pelliculé :
Informez votre médecin si vous souhaitez arrêter ROSUVAS[®]SUN car votre taux de cholestérol devrait encore augmenter.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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.
Il est important que vous soyez informés des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

Arrêtez de prendre ROSUVAS[®]SUN et consultez immédiatement un médecin si vous avez les réactions allergiques suivantes :
- Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge
- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler
- Démangeaison sévère de la peau (avec des cloques).

Consultez votre médecin immédiatement si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durent anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes, comme avec les autres statines. Un très petit nombre de personnes ont eu des problèmes musculaires qui

Veillez lire attentivement l'intégralité de ces informations importantes pour vous.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, demandez.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, même si les signes de leur maladie sont noyés.
- Si l'un des effets indésirables devient grave, notice, parlez-en à votre médecin ou à votre

Que contient cette notice :
1. Qu'est-ce que ROSUVAS[®]SUN, comprimés
2. Quelles sont les informations à connaître avant
3. Comment prendre ROSUVAS[®]SUN comprimés
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver ROSUVAS[®]SUN comprimés
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que ROSUVAS[®]SUN, comprimés
Classe pharmacothérapeutique : inhibiteur de ROSUVAS[®]SUN appartient au groupe des médicaments hypolipémiants.
ROSUVAS[®]SUN vous a été prescrit parce que :
- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui, ou un accident vasculaire cérébral, ROSUVAS[®]SUN de 6 ans et pour traiter un taux de cholestérol, ou il vous est recommandé de prendre des statines, car ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol l'activité physique en même temps que la prise de ROSUVAS[®]SUN.

- 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 ROSUVAS[®]SUN :
ROSUVAS[®]SUN 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).

- ROSUVAS[®]SUN peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ».
- Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à éliminer de votre sang.
Par la plupart des personnes, le taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts graisseux peuvent s'accumuler sur la paroi des 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 qui y sont liés.
Il est très important de continuer à prendre ROSUVAS[®]SUN, 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 souhaitez que vous êtes enceinte.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ROSUVAS[®]SUN comprimés pelliculés ?
Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament. Ne prenez jamais ROSUVAS[®]SUN, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique « Informations supplémentaires ».
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par Rosuvastatine ;
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques ;
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin) ;
- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathie (douleurs musculaires répétées ou inexplicables) ;
- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.
De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVAS[®]SUN (dosage le plus élevé) si :

- Vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute, demandez à votre médecin) ;
- Vous avez des troubles de la thyroïde ;
- Vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexplicables, des antécédents personnels ou familiaux de

Lot n° :

EXP :

PPV :

157 DH 80

ROSUVAS[®]SUN 10 mg

Boîte de 30 comprimés pelliculés



AMEP® 5 mg & 10 mg, Comprimés

Boîtes de 14, 28 & 56.

Amlodipine

Veuillez lire attentivement l'information
médicament.

49,40

AMEP® 5mg

28 comprimés



2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

3. Comment prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

AMEP® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

AMEP® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, AMEP® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

Ne prenez jamais AMEP® comprimé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique composition, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Faites attention avec AMEP® comprimé :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMEP®.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- crise cardiaque récente,
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- maladie du foie,
- vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée.

Enfants et adolescents :

AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3). Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

Autres médicaments et AMEP® comprimés :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

AMEP® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- l'hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le tacrolimus, le sirolimus, le témsirolimus et l'évérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà

d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

AMEP® comprimés avec des aliments et des boissons :
Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par AMEP®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines du médicament actif, l'amlodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'hypotenseur d'AMEP®.

Attention pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse :
L'incertitude de l'amlodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Allaitement :
Il a été démontré que l'amlodipine est excrétée dans le lait maternel en petites quantités. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

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

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

AMEP® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire.

Sans objet.

3. Comment prendre AMEP® comprimés ?

Veuillez 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.

La posologie initiale recommandée d'AMEP® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'AMEP® une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas AMEP® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour, la dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés d'AMEP® de 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

Il n'est pas recommandé de continuer à utiliser ce traitement. Consultez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimés.

Si vous avez pris plus d'AMEP® comprimés que vous n'auriez dû :

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un choc peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'AMEP®.

Si vous oubliez de prendre AMEP® comprimés :

Ne vous inquiétez pas, si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre AMEP® comprimés :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables potentiels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise de ce médicament.

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

- Gonflement des paupières, du visage des lèvres.

- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrose épidermique toxique) ou autres réactions allergiques.

- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.

- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand frisson.

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

- Edème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

AMEP® 5 mg & 10 mg, Comprimés

Boîtes de 14, 28 & 56.

Amlodipine

Veuillez lire attentivement l'information
médicament.

49,40

AMEP® 5mg
28 comprimés



2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés?

3. Comment prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

AMEP® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

AMEP® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, AMEP® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

Ne prenez jamais AMEP® comprimé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique composition, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Faites attention avec AMEP® comprimé :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMEP®.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- crise cardiaque récente,
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- maladie du foie,
- vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée.

Enfants et adolescents :

AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3). Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

Autres médicaments et AMEP® comprimés :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

AMEP® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- l'hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le tacrolimus, le sirolimus, le témsolimus et l'évérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà

d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

AMEP® comprimés avec des aliments et des boissons :
Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par AMEP®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines du médicament actif, l'amlodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'hypotenseur d'AMEP®.

Attention pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse :
L'incertitude de l'amlodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Allaitement :
Il a été démontré que l'amlodipine est excrétée dans le lait maternel en petites quantités. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

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

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

AMEP® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire.

Sans objet.

3. Comment prendre AMEP® comprimés ?

Veuillez 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.

La posologie initiale recommandée d'AMEP® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'AMEP® une fois par jour.

Le médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas AMEP® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour, la dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés d'AMEP® de 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles. Il n'est pas recommandé de continuer à utiliser ce traitement. Consultez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimés.

Si vous avez pris plus d'AMEP® comprimés que vous n'auriez dû :

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un choc peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'AMEP®.

Si vous oubliez de prendre AMEP® comprimés :

Ne vous inquiétez pas, si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre AMEP® comprimés :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables potentiels ?

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

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise de ce médicament.

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

- Gonflement des paupières, du visage des lèvres.

- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrose épidermique toxique) ou autres réactions allergiques.

- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.

- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand frisson.

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

- Edème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

AMEP® 5 mg & 10 mg, Comprimés

Boîtes de 14, 28 & 56.

Amlodipine

Veuillez lire attentivement l'information
médicament

49,40

AMEP® 5mg
28 comprimés



2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés?

3. Comment prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

AMEP® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

AMEP® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, AMEP® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

Ne prenez jamais AMEP® comprimé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique composition, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Faites attention avec AMEP® comprimé :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMEP®.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- crise cardiaque récente,
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- maladie du foie,
- vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée.

Enfants et adolescents :

AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3). Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

Autres médicaments et AMEP® comprimés :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

AMEP® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- l'hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le tacrolimus, le sirolimus, le témsolimus et l'évérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà

d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

AMEP® comprimés avec des aliments et des boissons :
Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par AMEP®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines du médicament actif, l'amlodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'hypotenseur d'AMEP®.

Attention pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse :
L'incertitude de l'amlodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Allaitement :
Il a été démontré que l'amlodipine est excrétée dans le lait maternel en petites quantités. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

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

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

AMEP® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire.

Sans objet.

3. Comment prendre AMEP® comprimés ?

Veuillez 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.

La posologie initiale recommandée d'AMEP® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'AMEP® une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas AMEP® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour, la dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés d'AMEP® de 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles. Il n'est pas recommandé de continuer à utiliser ce traitement. Consultez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimés.

Si vous avez pris plus d'AMEP® comprimés que vous n'auriez dû :

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un choc peut survenir. Votre pouls peut devenir faible et vous pouvez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'AMEP®.

Si vous oubliez de prendre AMEP® comprimés :

Ne vous inquiétez pas, si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre AMEP® comprimés :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables potentiels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise de ce médicament.

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

- Gonflement des paupières, du visage des lèvres.

- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrose épidermique toxique) ou autres réactions allergiques.

- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.

- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand frisson.

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

- Edème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :