

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



Déclaration de Maladie
M22- 0048671

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

Maladie Dentaire Optique Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 537 Société : ROYAL AIR MAROC
 Actif Pensionné(e) Autre :
Nom & Prénom : MÈHARCHI ASIA 157943
Date de naissance : 1947
Adresse : RUE SULTAN ABDELHAMID IMM. 44 APT 13
BOURGONE CASABLANCA
Tél. : 06.96.49.11.45 Total des frais engagés : 897.20 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : 
Date de consultation : 18 AVR, 2023
Nom et prénom du malade : MÈHARCHI ASSIA Age: 76 ANS
Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant
Nature de la maladie : HTA
Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie :
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : CASABLANCA Le : 18 / 4 / 2023
Signature de l'adhérent(e) : 

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
08 AVR. 2023		1	200	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	18-4-23	694.20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

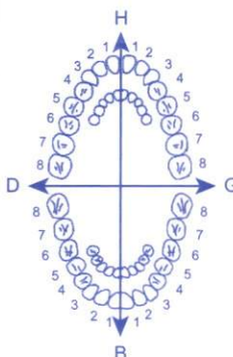
AUXILIAIRES MEDICAUX

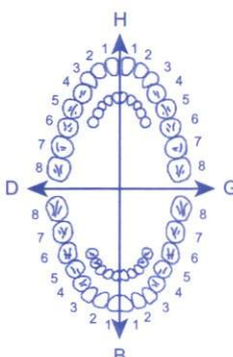
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	PC	IM	IV	

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 <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE															
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td>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>B</td> <td></td> </tr> </table>	H	H	25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H	H														
	25533412	21433552														
	00000000	00000000														
	D	G														
00000000	00000000															
35533411	11433553															
B																
		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

Docteur Hassane SBIQUI

Ancien Médecin Major de la marine royale
Ancien Médecin au 1^{er} Bataillon Médical Militaire

الدكتور الحسن السبيوي
سابقاً طبيب ماجور بحرية الملكية
سابقاً طبيب بالفيلق الأول للقوات المسلحة الملكية

Chirurgie dermatologique

Echographiste

(Échotomographie doppler couleur abdominale et gynéco-obstétricale)

Traitement de la douleur

Traitement des névroses psychiatriques

Traitement du diabète et de la thyroïde

جراحة الجلد

الفحص بالصدى العام

الفحص بالصدى و الدوبلير الملون

دراسات عليا في علاج كل أنواع الألم

علاج الأمراض النفسانية

علاج السكري و الغدة الدرقية

Antonetti ASSIA

Casablanca le

18 AVR. 2023

الدار البيضاء في

198.20x3

Lohervan 5/160

34.20x3 14/10 x 3

Sodhex LP

14/10 x 3



الدكتور الحسن السبيوي
Docteur Hassane SBIQUI
88, Bd Med El Meknassi Bourgogne Casa
شارع محمد المكناسي بوركون البيضاء أنفا
الهاتف : 05 22 26 91 80
Tel : 05 22 26 91 80

697.20

PHARMACIE DEL'AVENIR
100, Bd Med El Meknassi Bourgogne
Casablanca
Tél : 05 22 26 91 80

PPV :

IX[®] LP 1,5 MG
INDAPAMIDE

LOT :

de 30

PER :

39120

1. DENO
SODRIX
(DCI) Ind

Veillez
Gardez
Si vous a
ou à votre
Ce médic
cas des sy
Si l'un des
cette notice, p

notice avant de prendre ce médicament.
de la relire.

En cas de doute, demandez plus d'informations à votre médecin

prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en
qui lui être nocif.

ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans
à votre pharmacien

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise

Indapamide..... 1,5 mg

Composition qualitative en excipients

Excipients : Lactose monohydrate, povidone K30, HPMC K30M, HPMC K4M, silice colloïdale, stéarate de magnésium, hydroxypropyl méthylcellulose, macrogol 400 et dioxyde de titane.

Excipients à effet notoire : Lactose.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Diurétique du segment cortical de l'axe (C : système cardiovasculaire).

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Hypertension artérielle essentielle.

5. POSOLOGIE

- Mode et voies d'administration ;

Voie orale.

Le comprimé doit être avalé entier avec de l'eau et ne doit pas être croqué.

- Durée du traitement et Fréquence d'administration ;

1 comprimé par 24 heures, de préférence le matin.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

6. CONTRE - INDICATIONS

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

-Hypersensibilité à l'indapamide, aux autres sulfamides ou à l'un des excipients.

-Insuffisance rénale sévère.

-Encéphalopathie hépatique ou insuffisance hépatique sévère.

-Hypokaliémie.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE

MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

7. EFFETS INDESIRABLES

CE MEDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS:

- Vertige, céphalées, syncope

- Anémie, thrombocytopénie, leucopénie

- Arythmie, hypotension

- Vomissement, constipation, bouche sèche

- Insuffisance rénale

- Possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique en cas d'insuffisance hépatique

- Eruptions maculopapuleuses, purpura

- Hypercalcémie

-Elevation de la glycémie et de l'uricémie au cours du traitement, l'emploi de ces diurétiques sera

soigneusement mesuré chez les sujets goutteux ou diabétiques.

SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS INDESIRABLES NON MENTIONNES DANS CETTE NOTICE,

VEUILLEZ EN INFORMER VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

8. MISES EN GARDE SPECIALES

En cas d'atteinte hépatique, les diurétiques apparentés aux thiazidiques peuvent induire une encéphalopathie hépatique, particulièrement en cas de déséquilibre électrolytique. Dans ce cas, l'administration du diurétique doit être immédiatement interrompue.

Photosensibilité :

Des cas de photosensibilité ont été rapportés avec les diurétiques thiazidiques et apparentés. Si une réaction de photosensibilité apparaît pendant le traitement, il est recommandé d'arrêter le traitement. Si une

PPV :

IX[®] LP 1,5 MG
INDAPAMIDE

LOT :

de 30

PER :

39120

1. DENO
SODRIX
(DCI) Ind

Veillez
Gardez
Si vous a
ou à votre
Ce médic
cas des sy
Si l'un des
cette notice, p

notice avant de prendre ce médicament.
de la relire.

En cas de doute, demandez plus d'informations à votre médecin

prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en
qui lui être nocif.

ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans
à votre pharmacien

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise

Indapamide..... 1,5 mg

Composition qualitative en excipients

Excipients : Lactose monohydrate, povidone K30, HPMC K30M, HPMC K4M, silice colloïdale, stéarate de magnésium, hydroxypropyl méthylcellulose, macrogol 400 et dioxyde de titane.

Excipients à effet notoire : Lactose.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Diurétique du segment cortical de l'axe (C : système cardiovasculaire).

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Hypertension artérielle essentielle.

5. POSOLOGIE

- Mode et voies d'administration ;

Voie orale.

Le comprimé doit être avalé entier avec de l'eau et ne doit pas être croqué.

- Durée du traitement et Fréquence d'administration ;

1 comprimé par 24 heures, de préférence le matin.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

6. CONTRE - INDICATIONS

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

-Hypersensibilité à l'indapamide, aux autres sulfamides ou à l'un des excipients.

-Insuffisance rénale sévère.

-Encéphalopathie hépatique ou insuffisance hépatique sévère.

-Hypokaliémie.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE

MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

7. EFFETS INDESIRABLES

CE MEDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS:

- Vertige, céphalées, syncope

- Anémie, thrombocytopénie, leucopénie

- Arythmie, hypotension

- Vomissement, constipation, bouche sèche

- Insuffisance rénale

- Possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique en cas d'insuffisance hépatique

- Eruptions maculopapuleuses, purpura

- Hypercalcémie

-Elevation de la glycémie et de l'uricémie au cours du traitement, l'emploi de ces diurétiques sera

soigneusement mesuré chez les sujets gouteux ou diabétiques.

SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS INDESIRABLES NON MENTIONNES DANS CETTE NOTICE,

VEUILLEZ EN INFORMER VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

8. MISES EN GARDE SPECIALES

En cas d'atteinte hépatique, les diurétiques apparentés aux thiazidiques peuvent induire une encéphalopathie hépatique, particulièrement en cas de déséquilibre électrolytique. Dans ce cas, l'administration du diurétique doit être immédiatement interrompue.

Photosensibilité :

Des cas de photosensibilité ont été rapportés avec les diurétiques thiazidiques et apparentés. Si une réaction de photosensibilité apparaît pendant le traitement, il est recommandé d'arrêter le traitement. Si une

PPV :

IX[®] LP 1,5 MG
INDAPAMIDE

LOT :

de 30

PER :

39120

1. DENO
SODRIX
(DCI) Ind

Veillez
Gardez
Si vous a
ou à votre
Ce médic
cas des sy
Si l'un des
cette notice, p

notice avant de prendre ce médicament.
de la relire.

En cas de doute, demandez plus d'informations à votre médecin

prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en
qui lui être nocif.

ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans
à votre pharmacien

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise

Indapamide..... 1,5 mg

Composition qualitative en excipients

Excipients : Lactose monohydrate, povidone K30, HPMC K30M, HPMC K4M, silice colloïdale, stéarate de magnésium, hydroxypropyl méthylcellulose, macrogol 400 et dioxyde de titane.

Excipients à effet notoire : Lactose.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Diurétique du segment cortical de l'axe (C : système cardiovasculaire).

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Hypertension artérielle essentielle.

5. POSOLOGIE

- Mode et voies d'administration ;

Voie orale.

Le comprimé doit être avalé entier avec de l'eau et ne doit pas être croqué.

- Durée du traitement et Fréquence d'administration ;

1 comprimé par 24 heures, de préférence le matin.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

6. CONTRE - INDICATIONS

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

-Hypersensibilité à l'indapamide, aux autres sulfamides ou à l'un des excipients.

-Insuffisance rénale sévère.

-Encéphalopathie hépatique ou insuffisance hépatique sévère.

-Hypokaliémie.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE

MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

7. EFFETS INDESIRABLES

CE MEDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS:

- Vertige, céphalées, syncope

- Anémie, thrombocytopénie, leucopénie

- Arythmie, hypotension

- Vomissement, constipation, bouche sèche

- Insuffisance rénale

- Possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique en cas d'insuffisance hépatique

- Eruptions maculopapuleuses, purpura

- Hypercalcémie

-Elevation de la glycémie et de l'uricémie au cours du traitement, l'emploi de ces diurétiques sera

soigneusement mesuré chez les sujets gouteux ou diabétiques.

SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS INDESIRABLES NON MONTIONNES DANS CETTE NOTICE,

VEUILLEZ EN INFORMER VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

8. MISES EN GARDE SPECIALES

En cas d'atteinte hépatique, les diurétiques apparentés aux thiazidiques peuvent induire une encéphalopathie hépatique, particulièrement en cas de déséquilibre électrolytique. Dans ce cas, l'administration du diurétique doit être immédiatement interrompue.

Photosensibilité :

Des cas de photosensibilité ont été rapportés avec les diurétiques thiazidiques et apparentés. Si une réaction de photosensibilité apparaît pendant le traitement, il est recommandé d'arrêter le traitement. Si une

AMM N° 460/15 DMP/21/NNP
PPV : 198,20 Dhs

Lot

N° Lot : 2HW454
Fab. : 09/2022
Per. : 09/2024

0 mg, 10 mg/320 mg

Veillez lire attentivement

- Gardez cette notice,
- Si vous avez toute autre
- Ce médicament vous a
- 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.



...in ou à votre pharmacien.
...en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui

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

1. QU'EST-CE QUE LOTEVAN, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Lotevan contient de l'améliodipine, un principe actif de la classe des antagonistes du calcium, et du valsartan, qui fait partie de la classe dite des antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. Ces deux principes actifs ont pour effet de contrôler une tension artérielle élevée (hypertension artérielle). L'améliodipine bloque les canaux calcium des vaisseaux sanguins. Le valsartan agit en bloquant spécifiquement les sites de liaison endogènes (appelés récepteurs de l'angiotensine II). Il en résulte une relaxation des vaisseaux sanguins, ce qui fait baisser la tension artérielle.

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

Lotevan est indiqué chez les patients adultes dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée sous améliodipine ou valsartan en monothérapie.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LOTEVAN, COMPRIME PELLICULE ?

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.

Contre-indications :

Ne prenez jamais Lotevan

- si vous êtes allergique à l'améliodipine ou à tout autre inhibiteur calcique. Ceci peut entraîner des démangeaisons, une rougeur de la peau ou des difficultés à respirer.
- Si vous êtes allergique au valsartan ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous pensez que vous êtes peut-être allergique, parlez-en à votre médecin avant de prendre **Lotevan**.
- Si vous avez de graves problèmes hépatiques ou des problèmes biliaires tels que cirrhose biliaire ou cholestase.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois. (Il est également préférable d'éviter **Lotevan** en début de grossesse, voir rubrique Grossesse).
- 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 est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.
- Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'alisikiren pour diminuer la pression artérielle.

Si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus, ne prenez pas **Lotevan** et parlez-en à votre médecin.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre **Lotevan** :

- si vous êtes malade (vomissements ou diarrhée).
- si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux.
- si vous avez eu une greffe de rein ou si vous êtes informé(e) que vous avez un rétrécissement des artères rénales.
- si vous avez une affection touchant les glandes rénales qui s'appelle « néphropathie primaire ».
- si vous avez une insuffisance cardiaque ou si vous avez présenté

...médecin pour la dose initiale.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Certains effets indésirables peuvent être graves et demandent une attention médicale immédiate : Quelques patients ont présenté les effets indésirables graves suivants (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000).

Si vous présentez l'un de ces effets, prévenez immédiatement votre médecin : Réaction allergique avec des symptômes tels que éruption, démangeaisons, gonflement du visage ou des lèvres ou de la langue, difficulté à respirer, tension artérielle basse (impression de s'évanouir, sensation de tête vide).

Autres effets indésirables possibles d'améliodipine/valsartan :

Fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

grippe ; nez bouché, mal de gorge et gêne pour avaler ; maux de tête ; gonflement des bras, des mains, des jambes, des chevilles ou des pieds ; fatigue ; asthénie (faiblesse) ; rougeur et sensation de chaleur du visage et/ou du cou.

Peu fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

sensations vertigineuses ; nausées et douleur abdominale ; sécheresse de la bouche ; somnolence, picotements ou engourdissement des mains ou des pieds ; vertige ; accélération des battements du cœur, y compris palpitations ; sensations vertigineuses au passage en position debout ; toux ; diarrhée ; constipation ; éruption cutanée, rougeur de la peau ; gonflement des articulations, mal de dos ; douleurs articulaires.

Rare (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) :

sensation d'anxiété ; bourdonnements dans les oreilles (acouphènes) ; évanouissement ; envies d'uriner plus fréquentes que la normale ou impression de plus grande urgence à uriner ; impossibilité d'avoir ou de maintenir une érection ; sensation de lourdeur ; tension artérielle basse avec des symptômes tels que sensations vertigineuses, sensation de tête vide ; transpiration excessive ; éruption cutanée sur tout le corps ; démangeaisons ; spasmes musculaires.

Si vous présentez un de ces effets sous une forme sévère, veuillez-en informer votre médecin.

Effets indésirables rapportés avec l'améliodipine seule ou le valsartan seul et qui sont soit non observés avec l'améliodipine/valsartan soit observés plus fréquemment qu'avec améliodipine/valsartan :

Améliodipine

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, sévères et très rares après la prise de ce médicament :

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.
- Gonflement des paupières, du visage ou 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) 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 malaise.

Les effets indésirables 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.

Fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) : Sensations vertigineuses, somnolence ; palpitations (conscience de vos battements cardiaques) ; bouffées vasomotrices, gonflement des chevilles (œdème) ; douleur abdominale, mal au cœur (nausées). Peu fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) : Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie, tremblements, anomalies du goût, évanouissements, perte de la sensation de douleur ; troubles visuels, baisse de la vision, tintements dans les oreilles ; diminution de la pression artérielle ; éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite) ; indigestion, vomissements (nausées) ; chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, changement de coloration de la peau, difficultés

AMM N° 460/15 DMP/21/NNP
PPV : 19820 Dhs

Lot

N° Lot : 2HW454
Fab. : 09/2022
Per. : 09/2024

0 mg, 10 mg/320 mg

Veillez lire attentivement

- Gardez cette notice,
- Si vous avez toute autre
- Ce médicament vous a
- 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.



...in ou à votre pharmacien.
...en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui

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

1. QU'EST-CE QUE LOTEVAN, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Lotevan contient de l'améliodipine, un principe actif de la classe des antagonistes du calcium, et du valsartan, qui fait partie de la classe dite des antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. Ces deux principes actifs ont pour effet de contrôler une tension artérielle élevée (hypertension artérielle). L'améliodipine bloque les canaux calcium des vaisseaux sanguins. Le valsartan agit en bloquant spécifiquement les sites de liaison endogènes (appelés récepteurs de l'angiotensine II). Il en résulte une relaxation des vaisseaux sanguins, ce qui fait baisser la tension artérielle.

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
Lotevan est indiqué chez les patients adultes dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée sous améliodipine ou valsartan en monothérapie.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LOTEVAN, COMPRIME PELLICULE ?

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.

Contre-indications :

Ne prenez jamais Lotevan

- si vous êtes allergique à l'améliodipine ou à tout autre inhibiteur calcique. Ceci peut entraîner des démangeaisons, une rougeur de la peau ou des difficultés à respirer.
- Si vous êtes allergique au valsartan ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous pensez que vous êtes peut-être allergique, parlez-en à votre médecin avant de prendre **Lotevan**.
- Si vous avez de graves problèmes hépatiques ou des problèmes biliaires tels que cirrhose biliaire ou cholestase.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois. (Il est également préférable d'éviter **Lotevan** en début de grossesse, voir rubrique Grossesse).
- 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 est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.
- Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'alisikiren pour diminuer la pression artérielle.

Si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus, ne prenez pas **Lotevan** et parlez-en à votre médecin.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre **Lotevan** :

- si vous êtes malade (vomissements ou diarrhée).
- si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux.
- si vous avez eu une greffe de rein ou si vous êtes informé(e) que vous avez un rétrécissement des artères rénales.
- si vous avez une affection touchant les glandes rénales qui s'appelle « néphropathie primaire ».
- si vous avez une insuffisance cardiaque ou si vous avez présenté

...médecin pour la dose initiale.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Certains effets indésirables peuvent être graves et demandent une attention médicale immédiate : Quelques patients ont présenté les effets indésirables graves suivants (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000).

Si vous présentez l'un de ces effets, prévenez immédiatement votre médecin : Réaction allergique avec des symptômes tels que éruption, démangeaisons, gonflement du visage ou des lèvres ou de la langue, difficulté à respirer, tension artérielle basse (impression de s'évanouir, sensation de tête vide).

Autres effets indésirables possibles d'améliodipine/valsartan :

Fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) : grippe ; nez bouché, mal de gorge et gêne pour avaler ; maux de tête ; gonflement des bras, des mains, des jambes, des chevilles ou des pieds ; fatigue ; asthénie (faiblesse) ; rougeur et sensation de chaleur du visage et/ou du cou.

Peu fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) : sensations vertigineuses ; nausées et douleur abdominale ; sécheresse de la bouche ; somnolence, picotements ou engourdissement des mains ou des pieds ; vertige ; accélération des battements du cœur, y compris palpitations ; sensations vertigineuses au passage en position debout ; toux ; diarrhée ; constipation ; éruption cutanée, rougeur de la peau ; gonflement des articulations, mal de dos ; douleurs articulaires.

Rare (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) : sensation d'anxiété ; bourdonnements dans les oreilles (acouphènes) ; évanouissement ; envies d'uriner plus fréquentes que la normale ou impression de plus grande urgence à uriner ; impossibilité d'avoir ou de maintenir une érection ; sensation de lourdeur ; tension artérielle basse avec des symptômes tels que sensations vertigineuses, sensation de tête vide ; transpiration excessive ; éruption cutanée sur tout le corps ; démangeaisons ; spasmes musculaires.

Si vous présentez un de ces effets sous une forme sévère, veuillez-en informer votre médecin.

Effets indésirables rapportés avec l'améliodipine seule ou le valsartan seul et qui sont soit non observés avec l'améliodipine/valsartan soit observés plus fréquemment qu'avec améliodipine/valsartan :

Améliodipine

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, sévères et très rares après la prise de ce médicament :

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.
- Gonflement des paupières, du visage ou 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) 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 malaise.

Les effets indésirables 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.

Fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) : Sensations vertigineuses, somnolence ; palpitations (conscience de vos battements cardiaques) ; bouffées vasomotrices, gonflement des chevilles (œdème) ; douleur abdominale, mal au cœur (nausées). Peu fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) : Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie, tremblements, anomalies du goût, évanouissements, perte de la sensation de douleur ; troubles visuels, baisse de la vision, tintements dans les oreilles ; diminution de la pression artérielle ; éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite) ; indigestion, vomissements (nausées) ; chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, changement de coloration de la peau, difficultés

AMM N° 460/15 DMP/21/NNP
PPV : 198,20 Dhs

Lot

N° Lot : 2HW454
Fab. : 09/2022
Per. : 09/2024

0 mg, 10 mg/320 mg

Veillez lire attentivement

- Gardez cette notice,
- Si vous avez toute autre question, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit par votre médecin. En cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.



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

1. QU'EST-CE QUE LOTEVAN, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Lotevan contient de l'améliodipine, un principe actif de la classe des antagonistes du calcium, et du valsartan, qui fait partie de la classe dite des antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. Ces deux principes actifs ont pour effet de contrôler une tension artérielle élevée (hypertension artérielle). L'améliodipine bloque les canaux calcium des vaisseaux sanguins. Le valsartan agit en bloquant spécifiquement les sites de liaison endogènes (appelés récepteurs de l'angiotensine II). Il en résulte une relaxation des vaisseaux sanguins, ce qui fait baisser la tension artérielle.

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
Lotevan est indiqué chez les patients adultes dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée sous améliodipine ou valsartan en monothérapie.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LOTEVAN, COMPRIME PELLICULE ?

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.

Contre-indications :

Ne prenez jamais Lotevan

- si vous êtes allergique à l'améliodipine ou à tout autre inhibiteur calcique. Ceci peut entraîner des démangeaisons, une rougeur de la peau ou des difficultés à respirer.
- Si vous êtes allergique au valsartan ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous pensez que vous êtes peut-être allergique, parlez-en à votre médecin avant de prendre **Lotevan**.
- Si vous avez de graves problèmes hépatiques ou des problèmes biliaires tels que cirrhose biliaire ou cholestase.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois. (Il est également préférable d'éviter **Lotevan** en début de grossesse, voir rubrique Grossesse).
- 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 est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.
- Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'alisikiren pour diminuer la pression artérielle.

Si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus, ne prenez pas **Lotevan** et parlez-en à votre médecin.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre **Lotevan** :

- si vous êtes malade (vomissements ou diarrhée).
- si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux.
- si vous avez eu une greffe de rein ou si vous êtes informé(e) que vous avez un rétrécissement des artères rénales.
- si vous avez une affection touchant les glandes rénales qui s'appelle « maladie d'Addison ».
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque ou si vous avez présenté une insuffisance cardiaque.

parlez-en à votre médecin pour la dose initiale.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Certains effets indésirables peuvent être graves et demandent une attention médicale immédiate : Quelques patients ont présenté les effets indésirables graves suivants (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000).

Si vous présentez l'un de ces effets, prévenez immédiatement votre médecin : Réaction allergique avec des symptômes tels que éruption, démangeaisons, gonflement du visage ou des lèvres ou de la langue, difficulté à respirer, tension artérielle basse (impression de s'évanouir, sensation de tête vide).

Autres effets indésirables possibles d'améliodipine/valsartan :

Fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) : grippe ; nez bouché, mal de gorge et gêne pour avaler ; maux de tête ; gonflement des bras, des mains, des jambes, des chevilles ou des pieds ; fatigue ; asthénie (faiblesse) ; rougeur et sensation de chaleur du visage et/ou du cou.

Peu fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) : sensations vertigineuses ; nausées et douleur abdominale ; sécheresse de la bouche ; somnolence, picotements ou engourdissement des mains ou des pieds ; vertige ; accélération des battements du cœur, y compris palpitations ; sensations vertigineuses au passage en position debout ; toux ; diarrhée ; constipation ; éruption cutanée, rougeur de la peau ; gonflement des articulations, mal de dos ; douleurs articulaires.

Rare (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) : sensation d'anxiété ; bourdonnements dans les oreilles (acouphènes) ; évanouissement ; envies d'uriner plus fréquentes que la normale ou impression de plus grande urgence à uriner ; impossibilité d'avoir ou de maintenir une érection ; sensation de lourdeur ; tension artérielle basse avec des symptômes tels que sensations vertigineuses, sensation de tête vide ; transpiration excessive ; éruption cutanée sur tout le corps ; démangeaisons ; spasmes musculaires.

Si vous présentez un de ces effets sous une forme sévère, veuillez-en informer votre médecin.

Effets indésirables rapportés avec l'améliodipine seule ou le valsartan seul et qui sont soit non observés avec l'améliodipine/valsartan soit observés plus fréquemment qu'avec améliodipine/valsartan :

Améliodipine

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, sévères et très rares après la prise de ce médicament :

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.
- Gonflement des paupières, du visage ou 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) 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 malaise.

Les effets indésirables 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.

Fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) : Sensations vertigineuses, somnolence ; palpitations (conscience de vos battements cardiaques) ; bouffées vasomotrices, gonflement des chevilles (œdème) ; douleur abdominale, mal au cœur (nausées). Peu fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) : Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie, tremblements, anomalies du goût, évanouissements, perte de la sensation de douleur ; troubles visuels, baisse de la vision, tintements dans les oreilles ; diminution de la pression artérielle ; éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite) ; indigestion, vomissements (nausées) ; chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, changement de coloration de la peau, difficultés respiratoires.