

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 canalaire, 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 canalaire.

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

- O Réclamation : contact@mupras.com
- O Prise en charge : pec@mupras.com
- O 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'El
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



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

Déclaration de Maladie

M23-008156

158223

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3189 Société : payement

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : IDRISS N BARK

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0668320114 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Age :

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

Nature de la maladie :

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie M23-0008156

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.
Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule :

Nom de l'adhérent(e) :

Total des frais engagés :

Date de dépôt :

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

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

VOLET ADHERENT

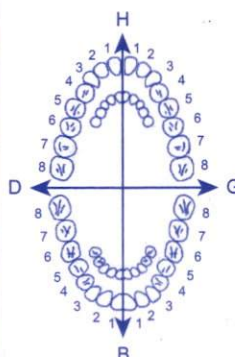
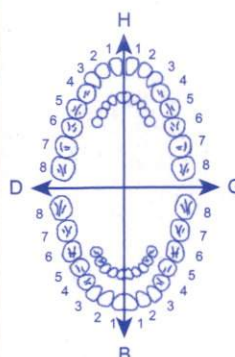
* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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


Important :


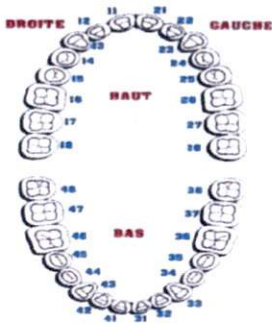
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

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 <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="text-align: center;"> H 25533412 21433552 00000000 00000000 D </div> <div style="text-align: center;"> G 00000000 00000000 35533411 11433553 B </div> </div>			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>	
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				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

 MUPRAS Mutuelle de Prévoyance & d'Actions Sociales de Royal Air Maroc		FEUILLE DE SOIN N°		DATE DE DEPOT	
		W			
A REMPLIR PAR L'ADHERENT					
NOM & Prénom		IDRISSI MBARK		Téléphone 06.68.32.01.14	
Fonction		Matricule		Mail	
retraité		3189			
A REMPLIR PAR LE MEDECIN-TRAITANT					
NOM & Prénom du patient		ABALAGH AOUIACH		Age 01 / 01 / 1963	
Nature de la maladie		Adhèrent <input type="radio"/> Conjoint <input checked="" type="radio"/> Enfant <input type="radio"/>		Date de la première visite	
HTA + Polyarthrose					
S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances		Docteur A. RAMI Cardiologue et Néphrologue de la Faculté de Médecine de Lille - France Tél: 0528846335 / 052882.050			
RELEVÉ DES FRAIS & HONORAIRES DU MEDECIN					
Dates des actes	Nature des actes	Nombre de Coefficient	Montant détaillé des Honoraires		
EXECUTION DES ORDONNANCES					
Dates		Montant de la facture			
02/02/2023		415,80			
Pharmacie EL OUAFI D-Drès BENHAMMED 31-05-87 66 96 AL CAL - Sid el Ithi AP: 042074161 042074161 042074161					
ANALYSES - RADIOGRAPHIES					
Dates	Désignation des Coefficients		Montant détaillé des Honoraires		
AUXILIAIRES MEDICAUX					
Dates	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
	AM	PC	IM	IV	

SOINS ET PROTHESES DENTAIRES				
Le praticien est prié de présenter la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer la nature des soins. Veuillez fournir une facture 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
				
O.D.F. Prothèses dentaires		Détermination du coefficient masticatoire		Coefficient des travaux
		H 25533412 21433552 00000000 00000000 D ————— G 00000000 00000000 35533411 11433553 B		Montant des soins
		(Création, Remont, adjonction)		Date du devis
		Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession		Fin de l'exécution
VOLET ADHERENT				
NOM du Patient :			DECLARATION N°	
			W	
MATRICULE N°	Date de Dépôt	Montant engagé	Nbre de pièces Jointes	
Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle			Durée de validité de cette feuille est de (3) trois mois	

Docteur A.RAMI

Ancien Attaché des Services de
Cardiologie et Néphrologie de C.H.U
de Lille en France

Spécialiste des Maladies du Cœur
et des Vaisseaux

Diplômé des Etudes Spéciales de
Néphrologie

Diplômé de Médecine du Travail

الدكتور عبد الفتاح الرامي

ملحق سابقا بأقسام القلب و أمراض الكليتين
بالمركز الطبي الجامعي بليل في فرنسا

إختصاصي في أمراض القلب
و الدورة الدموية

إختصاصي في أمراض الكليتين
إختصاصي في الطب المهني

Agadir, le 21/2/23 أكادير في

7

ABARAH

Aoucha

R. m. sel

79.90 x 3
→ 239.70

1)

Natixum 15/5

14 val

58.70 x 3
→ 176.10

2)

Tenormin 100

14 val

205

S.V.

415.80

Docteur A. RAMI

Cardiologue et Néphrologue
de la Faculté de Médecine
de Lille - France
Tél: 0528846335 / 0528821050

عمارة أرسلان زاوية زنقة مراكش و زنقة ماسة - أكادير - العنوان الإلكتروني: drrami@menara.ma

الهاتف: 05 28 82 10 50 / 05 28 84 63 35 / الفاكس: 05 28 82 62 06

Imm Arsalane Angle Rue de Marrakech et Rue de Massa - AGADIR - E-mail: drrami@menara.ma

Tél.: 05 28 82 10 50 / 05 28 84 63 35 - Fax: 05 28 82 62 06 - Patente 48 111 383 - IGR: 75 700 610

ICE: 001581578000092

Pharmacie EL OUAFI
DELS BENMHAMMED
C.A. 87 66 96
P: 04-074161
0231294000066



TENORMINE® 100 mg

ATENOLOL

Comprimé pelliculé sécable

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Consultez votre médecin ou votre pharmacien pour toute question.

dans leurs formes sévères), • phéochromocytome non traité (excroissance de la glande médulosurrénale sécrétant des substances provoquant une hypertension artérielle sévère), • hypotension (diminution de la pression artérielle), • acidose métabolique, • antécédent de réaction anaphylactique (antécédent de réaction allergique), • allaitement.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable.

Faites attention avec TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable :

تنورمين® 100 ملغ
أينولول
28 قرصا مغلفا قابل للقسر
غير الدم

TENORMINE® 100 mg
ATENOLOL

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES
احترم المقادير الموصوفة

Uniquement sur ordonnance - Liste I
يصرف فقط بموجب وصفة طبية - لائحة I

LOT : Z2E02
PER : 07 2025

TENORMINE 100MG
CP PEL SEC B28

P.P.V : 580H70



Maphar

Boulevard ALKIMIA N°6 Q1-Sidi Bernoussi,
Casablanca.

• certains troubles

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Ne prenez jamais TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6, • asthme et broncho-pneumopathies chroniques obstructives dans leurs formes sévères (formes sévères d'asthme et de maladie des bronches et des poumons avec encombrement), • insuffisance cardiaque non contrôlée par le traitement (défaillance des fonctions du cœur non contrôlées par le traitement), • choc cardiogénique (choc d'origine cardiaque), • bloc auriculo-ventriculaire des second et troisième degrés non appareillés (certains cas de troubles de la conduction cardiaque), • angor de Prinzmetal (dans les formes pures et en monothérapie) (variété de crises d'angine de poitrine), • maladie du sinus (y compris bloc sino-auriculaire), • bradycardie importante (< 45-50 battements par minute) (ralentissement du rythme cardiaque), • phénomène de Raynaud et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères (troubles circulatoires symétriques des doigts avec engourdissements et troubles artériels périphériques

En cas de besoin, ce médicament peut être pris durant votre grossesse.

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, dans la mesure où certains effets du traitement se manifestent aussi chez l'enfant.

Ce traitement est contre-indiqué pendant l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Sportifs

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Il est peu probable que l'utilisation de TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable ait une influence sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Toutefois, des sensations vertigineuses ou de la fatigue peuvent survenir.

3. COMMENT PRENDRE TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Posologie

La posologie est variable en fonction de l'affection traitée ; elle est aussi adaptée à chaque patient.



TENORMINE® 100 mg

ATENOLOL

Comprimé pelliculé sécable

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Consultez votre médecin ou votre pharmacien pour toute question.

dans leurs formes sévères), • phéochromocytome non traité (excroissance de la glande médulosurrénale sécrétant des substances provoquant une hypertension artérielle sévère), • hypotension (diminution de la pression artérielle), • acidose métabolique, • antécédent de réaction anaphylactique (antécédent de réaction allergique), • allaitement.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable.

Faites attention avec TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable :

تنورمين® 100 ملغ
أينولول
28 قرصا مغلفا قابل للقسر
غير الدم

TENORMINE® 100 mg
ATENOLOL

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES
احترم المقادير الموصوفة

Uniquement sur ordonnance - Liste I
يصرف فقط بموجب وصفة طبية - لائحة I

LOT : Z2E02
PER : 07 2025

TENORMINE 100MG
CP PEL SEC B28

P.P.V : 580H70



Maphar

Boulevard ALKIMIA N°6 Q1-Sidi Bernoussi,
Casablanca.

• certains troubles

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Ne prenez jamais TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6, • asthme et broncho-pneumopathies chroniques obstructives dans leurs formes sévères (formes sévères d'asthme et de maladie des bronches et des poumons avec encombrement), • insuffisance cardiaque non contrôlée par le traitement (défaillance des fonctions du cœur non contrôlées par le traitement), • choc cardiogénique (choc d'origine cardiaque), • bloc auriculo-ventriculaire des second et troisième degrés non appareillés (certains cas de troubles de la conduction cardiaque), • angor de Prinzmetal (dans les formes pures et en monothérapie) (variété de crises d'angine de poitrine), • maladie du sinus (y compris bloc sino-auriculaire), • bradycardie importante (< 45-50 battements par minute) (ralentissement du rythme cardiaque), • phénomène de Raynaud et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères (troubles circulatoires symétriques des doigts avec engourdissements et troubles artériels périphériques

En cas de besoin, ce médicament peut être pris durant votre grossesse.

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, dans la mesure où certains effets du traitement se manifestent aussi chez l'enfant.

Ce traitement est contre-indiqué pendant l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Sportifs

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Il est peu probable que l'utilisation de TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable ait une influence sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Toutefois, des sensations vertigineuses ou de la fatigue peuvent survenir.

3. COMMENT PRENDRE TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Posologie

La posologie est variable en fonction de l'affection traitée ; elle est aussi adaptée à chaque patient.



TENORMINE® 100 mg

ATENOLOL

Comprimé pelliculé sécable

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Consultez votre médecin ou votre pharmacien pour toute question.

dans leurs formes sévères), • phéochromocytome non traité (excroissance de la glande médulosurrénale sécrétant des substances provoquant une hypertension artérielle sévère), • hypotension (diminution de la pression artérielle), • acidose métabolique, • antécédent de réaction anaphylactique (antécédent de réaction allergique), • allaitement.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable.

Faites attention avec TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable :

تنورمين® 100 ملغ
أينولول
28 قرصا مغلفا قابل للقسر
غير الدم

TENORMINE® 100 mg
ATENOLOL

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES
احترم المقادير الموصوفة

Uniquement sur ordonnance - Liste I
يصرف فقط بموجب وصفة طبية - لائحة I

LOT : Z2E02
PER : 07 2025

TENORMINE 100MG
CP PEL SEC B28

P.P.V : 580H70



Maphar

Boulevard ALKIMIA N°6 Q1-Sidi Bernoussi,
Casablanca.

• certains troubles

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Ne prenez jamais TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6, • asthme et broncho-pneumopathies chroniques obstructives dans leurs formes sévères (formes sévères d'asthme et de maladie des bronches et des poumons avec encombrement), • insuffisance cardiaque non contrôlée par le traitement (défaillance des fonctions du cœur non contrôlées par le traitement), • choc cardiogénique (choc d'origine cardiaque), • bloc auriculo-ventriculaire des second et troisième degrés non appareillés (certains cas de troubles de la conduction cardiaque), • angor de Prinzmetal (dans les formes pures et en monothérapie) (variété de crises d'angine de poitrine), • maladie du sinus (y compris bloc sino-auriculaire), • bradycardie importante (< 45-50 battements par minute) (ralentissement du rythme cardiaque), • phénomène de Raynaud et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères (troubles circulatoires symétriques des doigts avec engourdissements et troubles artériels périphériques

En cas de besoin, ce médicament peut être pris durant votre grossesse.

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, dans la mesure où certains effets du traitement se manifestent aussi chez l'enfant.

Ce traitement est contre-indiqué pendant l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Sportifs

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Il est peu probable que l'utilisation de TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable ait une influence sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Toutefois, des sensations vertigineuses ou de la fatigue peuvent survenir.

3. COMMENT PRENDRE TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Posologie

La posologie est variable en fonction de l'affection traitée ; elle est aussi adaptée à chaque patient.

NATRIXAM[®] 1,5 mg/5 mg

NATRIXAM[®] 1,5 mg/10 mg

comprimé à libération modifiée

Indapamide / Amlodipine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un effet indésirable, n'en ignorez pas : il pourrait être un effet indésirable de ce médicament. Si cela vous concerne, contactez votre médecin.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que NATRIXAM et à quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations importantes à connaître sur ce comprimé à libération modifiée ?
3. Comment prendre NATRIXAM ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver NATRIXAM ?
6. Contenu de l'emballage.

1. QU'EST-CE QUE NATRIXAM ?

Classe pharmacothérapeutique : Antihypertenseurs.
Code ATC : C08GA02.
NATRIXAM est indiqué pour le traitement de l'hypertension artérielle (hypertension artérielle) chez l'adulte, en monothérapie ou en association avec d'autres médicaments.

NATRIXAM est une association de deux médicaments : l'indapamide et l'amlodipine. L'indapamide est un diurétique qui agit sur la quantité d'urine produite. L'amlodipine est un médicament qui agit sur la pression artérielle en relaxant les vaisseaux sanguins.

Exp
تاريخ الصلاحية

Lot / رقم السجيرة

Fab / تاريخ التصنيع

NATRIXAM[®] 1,5 mg/5 mg

comprimé à libération modifiée Indapamide / Amlodipine

Conditions de stockage : inférieur à 30°C.

Respecter les doses prescrites.

Ne pas mâcher ni écraser les comprimés.

Médicament soumis à prescription médicale.

NATRIXAM[®]

comprimé à libération modifiée

ناتريكسام
1,5 ملغ / 5 ملغ

حببات ذات تحرر معدل



- Si vous avez une insuffisance rénale, une insuffisance hépatique (maladie du cerveau provoquée par une pathologie hépatique),
- si vous avez un taux bas de potassium dans le sang.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre NATRIXAM. Vous devez informer votre médecin si vous avez ou avez eu l'une des conditions médicales suivantes :



NATRIXAM 1,5 mg/5 mg - O
30 comprimés à Libération Modifiée
PPV : 79,90 DH

14011724



مختبرات سيرفيم - فرنسا
Les Laboratoires Servier - France

Fabricant / المصنع
Les Laboratoires Servier
Industrie - 905, route de Saran
45520 Gidy - France

SERVIER MAROC
Imm. ZEMACO, lot FATH 4
Rte d'Azemmour,
20180 Casablanca

احترموا الجرعة الموصى بها
RESPECTER LES DOSES PRESCRITES
Liste I - UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE
واحدة - لا يصرف إلا بموجب وصفة طبية

Voie orale.

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Un comprimé contient 1,5 mg d'indapamide et 6,935 mg de bésilate d'amlodipine équivalent à 5 mg d'amlodipine. Contient du lactose monohydraté.

Voir la notice pour plus d'informations.

Lire la notice avant utilisation.

1,5 mg/5 mg

Indapamide / Amlodipine

30 comprimés à libération modifiée
30 حبة ذات تحرر معدل

- Si vous prenez l'un des médicaments suivants, certaines précautions d'emploi particulières peuvent être nécessaires :
- autres médicaments utilisés dans le traitement de l'hypertension artérielle,
 - médicaments utilisés pour des troubles du rythme cardiaque (ex. : quinidine, hydroquinidine, disopyramide, amiodarone, sotalol, ibutilide, dofetilide, brétylium),
 - médicaments utilisés pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété, schizophrénie... (ex. : antidépresseurs tricycliques, antipsychotiques,

NATRIXAM[®] 1,5 mg/5 mg

NATRIXAM[®] 1,5 mg/10 mg

comprimé à libération modifiée

Indapamide / Amlodipine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un effet indésirable, n'en ignorez pas : il pourrait être un effet indésirable de ce médicament. Si vous n'avez pas de symptômes, ne vous inquiétez pas et ne prenez pas de médicament.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que NATRIXAM et à quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations importantes à connaître sur ce comprimé à libération modifiée ?
3. Comment prendre NATRIXAM ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver NATRIXAM ?
6. Contenu de l'emballage.

1. QU'EST-CE QUE NATRIXAM ?

Classe pharmacothérapeutique : Antihypertenseurs.
Code ATC : C08GA02.
NATRIXAM est indiqué pour le traitement de l'hypertension artérielle (hypertension artérielle) prenant déjà séparément l'indapamide ou l'amlodipine.

L'indapamide est un diurétique qui agit sur la quantité d'urine produite. L'amlodipine agit sur les artères et agit sur la quantité d'urine produite. L'ensemble agit sur la classe thérapeutique.

مختبرات سيرفيم - فرنسا
Les Laboratoires Servier - France
Fabricant / المنتج
Les Laboratoires Servier
Industrie - 905, route de Saran
45520 Gidy - France
SERVIER MAROC
Imm. ZEMACO, lot FATH 4
Rte d'Azemmour,
20180 Casablanca

14011724



NATRIXAM 1,5 mg/5 mg - O
30 comprimés à Libération Modifiée
PPV : 79,90 DH

احفظوا النسخة
RESPECTER LES DOSES PRESCRITES
Liste I - UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE
واحدة - لا يصرف إلا بموجب وصفة طبية

NATRIXAM[®] 1,5 mg/5 mg

comprimé à libération modifiée Indapamide / Amlodipine

Conditions de stockage : inférieur à 30°C.

Respecter les doses prescrites.

Ne pas mâcher ni écraser les comprimés.

Médicament soumis à prescription médicale.

Voie orale.

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Un comprimé contient 1,5 mg d'indapamide et 6,935 mg de bésilate d'amlodipine équivalent à 5 mg d'amlodipine. Contient du lactose monohydraté.

Voir la notice pour plus d'informations.

Lire la notice avant utilisation.

NATRIXAM[®]

comprimé à libération modifiée

ناتريكسام
1,5 ملغ / 5 ملغ

حببات ذات تحرر معدل



1,5 mg/5 mg

Indapamide / Amlodipine

30 comprimés à libération modifiée
30 حبة ذات تحرر معدل

- Si vous avez une insuffisance rénale, une insuffisance hépatique (maladie du cerveau provoquée par une pathologie hépatique),
- si vous avez un taux bas de potassium dans le sang.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre NATRIXAM. Vous devez informer votre médecin si vous avez ou avez eu l'une des conditions médicales suivantes :

- Si vous prenez l'un des médicaments suivants, certaines précautions d'emploi particulières peuvent être nécessaires :
- autres médicaments utilisés dans le traitement de l'hypertension artérielle,
- médicaments utilisés pour des troubles du rythme cardiaque (ex. : quinidine, hydroquinidine, disopyramide, amiodarone, sotalol, ibutilide, dofétilide, brétylium),
- médicaments utilisés pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété, schizophrénie... (ex. : antidépresseurs tricycliques, antipsychotiques,

NATRIXAM[®] 1,5 mg/5 mg

NATRIXAM[®] 1,5 mg/10 mg

comprimé à libération modifiée

Indapamide / Amlodipine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un effet indésirable, n'en ignorez pas : il pourrait être un effet indésirable du médicament. Une liste des effets indésirables du médicament est fournie à la fin de la notice.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que NATRIXAM et à quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations importantes à connaître sur ce comprimé à libération modifiée ?
3. Comment prendre NATRIXAM ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver NATRIXAM ?
6. Contenu de l'emballage.

1. QU'EST-CE QUE NATRIXAM ?

Classe pharmacothérapeutique : Antihypertenseurs.
Code ATC : C08GA02.
NATRIXAM est indiqué pour le traitement de l'hypertension artérielle (hypertension artérielle) chez l'adulte, en monothérapie ou en association avec d'autres médicaments.

NATRIXAM est une association de deux médicaments : l'indapamide et l'amlodipine. L'indapamide est un diurétique qui agit sur la quantité d'urine produite. L'amlodipine est un médicament qui agit sur la pression artérielle.

Exp
تاريخ الصلاحية

Lot / رقم السجيرة

Fab / تاريخ التصنيع

NATRIXAM[®] 1,5 mg/5 mg

comprimé à libération modifiée Indapamide / Amlodipine

Conditions de stockage : inférieur à 30°C.

Respecter les doses prescrites.

Ne pas mâcher ni écraser les comprimés.

Médicament soumis à prescription médicale.

NATRIXAM[®]

comprimé à libération modifiée

ناتريكسام
1,5 ملغ / 5 ملغ

حببات ذات تحرر معدل



- Si vous avez une maladie du cœur (maladie du cœur provoquée par une pathologie hépatique),
- Si vous avez un taux bas de potassium dans le sang.

Avvertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre NATRIXAM. Vous devez informer votre médecin si vous avez ou avez eu l'une des conditions médicales suivantes :



NATRIXAM 1,5 mg/5 mg - O
30 comprimés à Libération Modifiée
PPV : 79,90 DH

14011724



مختبرات سيرفيم - فرنسا
Les Laboratoires Servier - France

Fabricant / المصنع
Les Laboratoires Servier
Industrie - 905, route de Saran
45520 Gidy - France

SERVIER MAROC
Imm. ZEMACO, lot FATH 4
Rte d'Azemmour,
20180 Casablanca

احترموا الجرعة الموصى بها
RESPECTER LES DOSES PRESCRITES
Liste 1 - UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE
واحدة - لا يصرف إلا بوصف وصفة طبية

Voie orale.

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Un comprimé contient 1,5 mg d'indapamide et 6,935 mg de bésilate d'amlodipine équivalent à 5 mg d'amlodipine. Contient du lactose monohydraté.

Voir la notice pour plus d'informations.

Lire la notice avant utilisation.

1,5 mg/5 mg

Indapamide / Amlodipine

30 comprimés à libération modifiée
30 حبة ذات تحرر معدل

- Si vous prenez l'un des médicaments suivants, certaines précautions d'emploi particulières peuvent être nécessaires :
- autres médicaments utilisés dans le traitement de l'hypertension artérielle,
 - médicaments utilisés pour des troubles du rythme cardiaque (ex. : quinidine, hydroquinidine, disopyramide, amiodarone, sotalol, ibutilide, dofetilide, brétylium),
 - médicaments utilisés pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété, schizophrénie... (ex. : antidépresseurs tricycliques, antipsychotiques,