

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

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

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

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge
Casablanca 20000 - Tel : 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

N° W19-409158

258522

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2538

Société : Ret RAM

☒ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : KACHANI MUSTAPHA

Date de naissance : 01/01/1951

Adresse : Jamila 5 Rue 187 N° 28 Cite Djemaa

CASA 04

Tel : 0667028896 Total des frais engagés : 223,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. BENBOUBKER KAZMANE Adiba
Médecine générale - Diabetologie
Permis de Conduire
Jamila 5 Rue 145 N° 110 C.D - Casa
Tel : 05 22 37 16 61

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Dr. BENBOUBKER KAZMANE Adiba
Médecine générale - Diabetologie
Permis de Conduire
Jamila 5 Rue 145 N° 110 C.D - Casa
Tel : 05 22 37 16 61

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☒ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : HTA + Toux

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) :

[Signature]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Medecin attestant le Paiement des Actes
10/04/23	C		1500H	091021287

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
10/04/23	22 380	

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

VOLET ADHERENT

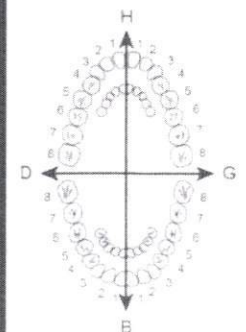
* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	G
25533412	21433553
00000000	00000000
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel Thérapeutique: nécessaire à la profession



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Benboubker Kazmane Adiba

MEDECINE GENERALE

Echographie

Expert Assermentée



الدكتورة بنبوبكر قزمان أديبة

الطب العام

الايكوغرافي

خبيرة لدى المحاكم

Casablanca, le 10/04/2021

M^{me} KACHANI Khadija

64.20^{x3} 1) Ancine plus sang/12,5mg

1 p/j le matin

31.20 2) Bronchitol (A.I)

1 cuillère 3x/5

pt 3 mois

RSS

223.80

PHARMACIE AL AHRAM

106, Bd Mohammed Vhrizi
Hay El houda Cité Djemaa
Casa - Tél : 05 22 57 88 98

Dr. BENBOUBKER KAZMANE Adiba
Médecine générale - Diabetologie
Permis de Conduire
Jamila 5 Rue 145 N° 110 C.D - Casa
Tel : 05 22 37 16 61

Jamila 5 - Rue 145 N°110 Cité Djemaa - Casablanca - Tél : 05 22 37 16 61

جميلة 5 زنقة 145 رقم 110 قرية الجماعة - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 37 16 61



BRONCHATHIOL®

Carbocistéine 5%

FLUIDIFIANT des voies respiratoires ADULTE Solution Buvable

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'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.

FORMULE

Carbocistéine 5,00 g
Excipients :
Saccharinate de sodium, hydroxyde de sodium, rouge cochenille A, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, glycérol, excipient aromatisé hypocalorique, hypoglycémique q.s.p. 100 ml
Flacon de 150 ml.

EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE :

Parahydroxybenzoate de méthyle, Parahydroxybenzoate de Propyle, sodium, rouge cochenille A.
CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

MUCOLYTIQUE

(R: Système respiratoire)

Ce médicament en modifiant les sécrétions bronchiques, facilite leur évacuation par la toux.

INDICATIONS :

Ce médicament est préconisé chez l'adulte (plus de 15 ans) en cas d'affections respiratoires récentes avec difficulté d'expectoration (difficultés à rejeter en crachant les sécrétions bronchiques).

POSOLOGIE USUELLE : voie orale.

1 cuillère à soupe 3 fois par jour.
Pour les enfants de moins de 15 ans : utiliser **BRONCHATHIOL®** Enfant.

- À prendre de préférence en dehors des repas.

- La durée de traitement doit être brève et ne pas excéder 5 jours.

CONTRE-INDICATIONS

La forme adulte est contre-indiquée chez l'enfant de moins de 15 ans.

EFFETS INDESIRABLES

À fortes doses, on peut parfois constater l'apparition de phénomènes digestifs : gastralgies, nausées, diarrhées.

Mises en garde spéciales et Précautions d'emploi :

Faites attention avec **BRONCHATHIOL®** EXPECTORANT ADULTES, solution buvable:

Mises en garde spéciales

Ce médicament est réservé à l'adulte (plus de 15 ans).

À prendre de préférence en dehors des repas.

La durée de traitement doit être brève et ne pas excéder 5 jours.

Les toux productives, qui représentent un élément fondamental de la défense broncho-pulmonaire, sont à respecter.

L'association de mucomodificateurs bronchiques avec des antitussifs et/ou des substances asséchant les sécrétions (atropiniques) est irrationnelle.

Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle (E218) et du parahydroxybenzoate de propyle (E216) et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

Ce médicament contient un agent azoïque le rouge cochenille A [E124] et peut provoquer des réactions allergiques.

Précautions d'emploi

La prudence est recommandée chez les sujets atteints d'ulcères gastroduodénaux.

PRENEZ L'AVIS DE VOTRE MEDECIN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

- Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez,

Ne prenez pas ce médicament sans l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien

- Ce médicament ne sera utilisé pendant

- Si vous découvrez que vous êtes enceinte

- car lui seul peut juger de la nécessité d

- Il est possible d'allaiter votre enfant e

- Demandez conseil à votre médecin ou à

Symptômes et instructions en cas

Si vous avez pris plus de **BRONCHATHIOL**

que vous n'auriez dû:

En cas de surdosage accidentel, **ARRÊTEZ LE**

VOTRE MEDECIN

- COMMENT CONSERVER **BRONCHATHIOL®**

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants

- Date de péremption

Ne pas utiliser **BRONCHATHIOL®** EXPECTORANT

de péremption mentionnée sur le flacon.

- Conditions de conservation

Pas de précautions particulières de conservation



Fabrique par **b**
Sous licence **MELISA**
82, Allée des Casuarinas - Ali
S. Bachouchi - Pharmaci

PPV / 310112
PER / 61125
LOT / 31120

BRONCHATHIOL® ADULTE

Carbocistéine 5%
Solution Buvable 150 ml



6 118000 040132

مذوب لإفرازات القنوات التنفسية للحبيب شراب



يرجى قراءة النشرة كاملة جيدا قبل البدء في تناول الدواء. إنها تحتوي على معلومات هامة عن العلاج. يرجى الاحتفاظ بهذه النشرة، فقد تحتاج إليها مرة أخرى. إذا كان لديك أسئلة، إذا كان لديك أي شك، اسأل طبيبك أو الصيدلي. لقد وصف الطبيب هذا الدواء لأجلك أنت، فلا تقم بوصفه للآخرين، فقد يضر بهم، حتى وإن كانوا يعانون من نفس الأعراض التي تعاني أنت منها.

الشكل:

كربوسيتين 5.00 غ

المكونات:

السكرين الصوديوم، هيدروكسيد الصوديوم، الملون الغذائي الأحمر، متيل پارا هيدروكسي بنزوات، بروبييل پارا هيدروكسي بنزوات، الجلسرين، مكون منكه متدني الوحدات الحرارية و هيبوغليسيدى كمية كافية ل..... 100 مل
قارورة 150 مل.

مكون له تأثير معروف:

متيل پارا هيدروكسي بنزوات، بروبييل پارا هيدروكسي بنزوات، الصوديوم، الملون الغذائي الأحمر

التصنيف العلاجي الدوائي

حال للبلغم

(R: الجهاز التنفسي)

هذا الدواء عن طريق تغيير إفرازات الشعب الهوائية، يسهل عملية إخراج هذه الأخيرة عن طريق السعال.

دواعي الاستعمال:

ينصح هذا الدواء للحبيب (فوق 15 عاما) اذا كانت لديهم صعوبة في التنفس حديثة مع وجود البلغم (صعوبة التخلص من إفرازات الشعب الهوائية عن طريق البصق).

الجرعة المعتادة: عن طريق الفم.

1 ملعقة طعام 3 مرات في اليوم.

بالنسبة للأطفال دون سن 15 عاما: يجب تناول **برونكاتيول** للطفل.

- يفضل تناوله خارج أوقات الطعام.

- يجب أن تكون مدة العلاج وجيزة وألا تتجاوز 5 أيام.

موانع الاستعمال

لا يجب إعطاء هذا الدواء -الحبيب- للأطفال دون سن 15 عاما.

التأثيرات الجانبية

عند تناول جرعات عالية، يمكن أن نرى في بعض الأحيان ظهور مشاكل في الهضم: ألم في المعدة، والغثيان، والإسهال.

تحذيرات خاصة واحتياطات الاستخدام:

يجب توخي الحذر مع **برونكاتيول** دواء طارد للبلغم عن طريق الفم:

تحذيرات خاصة

هذا الدواء هو فقط للحبيب (فوق 15 سنة).

يفضل تناوله خارج أوقات الطعام.

وينبغي أن تكون مدة العلاج وجيزة وألا تتجاوز 5 أيام.

يجب مراعاة السعال المنتج للبلغم، الذي هو عنصر أساسي في الدفاع القضي الرئوي.

إن الجمع بين المهدئات المخاطية للشعب الهوائية مع مضادات للسعال و / أو مواد تجفيف الإفرازات (الأثروبين) هو أمر غير عقلاني.

يحتوي هذا الدواء على متيل پارا هيدروكسي بنزوات (E218) وبروبييل پارا هيدروكسي بنزوات (E216) ويمكن أن يسبب الحساسية (رد فعل متأخر).

يحتوي هذا الدواء عامل الأزو الملون الغذائي الأحمر (E124) ويمكن أن يسبب الحساسية. للاحتياطات

يجب توخي الحذر بالنسبة للمرضى الذين يعانون من القرحة الهضمية.

استشر الطبيب المعالج.

الحمل والرضاعة

- إذا كنت حاملا أو مرضعة.

لا تأخذي هذا الدواء دون استشارة الطبيب أو الصيدلي

- لا يجب استعمال هذا الدواء أثناء الحمل إلا بناء على نصيحة الطبيب.

- إذا اكتشفت أنك حامل أثناء العلاج، استشري طبيبك لأنه هو الوحيد الذي يمكن أن يقرر ضرورة مواصلة العلاج.

- ومن الممكن إرضاع طفلك في حالة العلاج بهذا الدواء.

- اسأل طبيبك أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

الأعراض وتعليمات في حال أخذ جرعة زائدة

إذا كنت قد تناولت جرعة زائدة من **برونكاتيول** دواء طارد للبلغم عن طريق الفم لهما يجب عليك:

في حالة تناول جرعة زائدة عرضية، اوقف العلاج واستشر طبيبك على الفور.

- كيفية تخزين **برونكاتيول** دواء طارد للبلغم عن طريق الفم ؟

يحفظ بعيدا عن مرئ و متناول الأطفال.

- تاريخ انتهاء الصلاحية

لا تستخدم **برونكاتيول** دواء طارد للبلغم عن طريق الفم بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على الزجاجية.

- شروط التخزين

لا توجد شروط تخزين خاصة.

مصنوع من طرف بوتشي ش.م.

بترخيص من طرف ميليزانا فارما

82، ممر الكازياريناس - عين السبع - الدار البيضاء

س. البشوشي - صيدلي مسؤول

b

ANCINE PLUS®

Losartan - Hydrochlorothiazide

FORME, PRESENTATIONS ET COMPOSITION :

Comprimés pelliculés à 100mg/25mg, boîtes de 15 et de 30 sous plaquettes thermoformées.

Losartan (exprimé en losartan potassique).....	100mg
Hydrochlorothiazide.....	25mg
Excipient q.s.p.....	un comprimé
Comprimés pelliculés à 50mg/12,5mg, boîtes de 15 et de 30 sous plaquettes thermoformées.....	
Losartan (exprimé en losartan potassique).....	50mg
Hydrochlorothiazide.....	12,5mg
Excipient q.s.p.....	un comprimé

Excipients : microcristalline cellulose, lactose monohydraté, amidon prégelatinisé, magnésium stéarate, opadry OY jaune

Excipient à effet notoire : Le Lactose

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Antihypertenseur, association d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II et d'un diurétique.

INDICATIONS :

- Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par le losartan ou l'hydrochlorothiazide en monothérapie.

CONTRE - INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament. Au cours du 2ème et 3ème trimestres de la grossesse. En cas d'insuffisance rénale et hépatique sévère, hyponatrémie réfractaire. Hypokaliémie. Hypercalcémie.

MODE, VOIE D'ADMINISTRATION ET POSOLOGIE :

Voie orale

- **Dose initiale :** 50mg/12,5mg une fois par jour chez certains patients ne répondant pas de façon adéquate, la posologie peut être augmentée à 2 comprimés de ANCINE PLUS (50mg/12,5mg) en une ou 2 prises quotidiennes ou à 1 comprimé de ANCINE PLUS (100mg/25mg). Une posologie supérieure à 1 comprimé/jour de ANCINE PLUS (100mg/25mg) n'est pas recommandée. ANCINE PLUS peut être pris pendant ou à distance des repas. La posologie initiale (losartan 50mg/hydrochlorothiazide 12,5mg) chez les patients âgés de 65 ans ou plus est inchangée. Le losartan/hydrochlorothiazide ne doit pas être utilisé chez l'enfant et l'adolescent (en dessous de 18 ans). Pour que ANCINE PLUS, comprimés pelliculés soit pleinement efficace, suivez attentivement l'ordonnance de votre médecin et respectez la dose prescrite sans l'augmenter ni la diminuer. Si vous oubliez de prendre ANCINE PLUS, comprimé pelliculé ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Il est possible que ANCINE PLUS puisse informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. ANCINE PLUS est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois. Il est important de prévenir votre médecin avant de prendre ANCINE PLUS :

- si vous avez déjà eu un gonflement du visage, des lèvres, de la gorge ou de la langue, si vous prenez des diurétiques, si vous faites un régime sans sel, si vous avez ou avez eu des vomissements importants et/ou des diarrhées, si vous avez une insuffisance cardiaque, si votre fonction hépatique est altérée, si vous avez un rétrécissement des artères rénales (sténose artérielle rénale) ou avez un rein fonctionnel unique, si vous avez une sténose des valves aortales ou mitrales (rétrécissement des valves du cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (une maladie induisant un épaississement du muscle cardiaque), si vous êtes diabétique, si vous avez de la goutte, si vous avez un taux élevé de calcium ou bas de potassium, ou si vous suivez un régime pauvre en potassium (vous êtes sportif et avez subi un contrôle anti-dopage, prévenez votre médecin car ANCINE PLUS contient des principes actifs qui peuvent entraîner des résultats positifs aux tests).

Il est possible que ANCINE PLUS soit moins efficace chez les personnes de race noire. En raison de la présence de lactose ce médicament est contre indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de mal absorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

Risque du cancer de la peau non-mélanome :

Les patients qui prennent de l'hydrochlorothiazide seul ou en association avec d'autres médicaments doivent être informés de ce risque et de la nécessité de vérifier régulièrement l'état de leur peau afin de détecter toute nouvelle lésion ou modification de lésion existante et de signaler toute lésion cutanée suspecte.

Les lésions cutanées suspectes doivent être examinées. Le recours à la biopsie peut être nécessaire pour le diagnostic histologique.

Afin de réduire le risque de cancer de la peau, il sera conseillé aux patients de limiter l'exposition au soleil et aux rayons UV et d'avoir une protection adéquate en cas d'exposition solaire.

L'utilisation de l'hydrochlorothiazide doit aussi être réexaminée avec attention chez les patients présentant un antécédent de cancer de la peau.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients subissant une chirurgie majeure, ou durant l'anesthésie avec des agents causant l'hypotension, losartan bloque l'action d'angiotensine II après une sécrétion de rénine compensatoire.

- Chez les patients sous hémodialyse, une dose faible de ANCINE PLUS doit être considérée.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

D'une façon générale, signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout médicament pris pendant le traitement par ANCINE PLUS.

- Les anti-inflammatoires non stéroïdiens peuvent être un antagoniste des effets antihypertenseurs de ANCINE PLUS en causant la rétention hydro sodique et / ou l'inhibition de la synthèse des prostaglandines rénales comme avec d'autres médicaments qui inhibent l'angiotensine II ou ses effets, l'administration concomitante de diurétiques épargnants de potassium, de suppléments potassiques ou de substituts de sel contenant du potassium peut provoquer une hyperkaliémie. Un contrôle de la kaliémie est recommandé. ANCINE PLUS réduit l'excrétion du lithium, entraînant une augmentation de la libémie pouvant atteindre des valeurs toxiques. Les produits c-dessous peuvent interagir avec les diurétiques thiazidiques en cas de prise concomitante : D'autres médicaments pour abaisser la pression sanguine. Des corticoïdes. Des médicaments pour le traitement de la goutte. Des antiagréguants. Des médicaments contenant de la carbamazépine, de la ciclosporine ou un sel de calcium. Certains neuroleptiques. Cholestyramines. Des médicaments myorelaxants. L'adrénaline ou autres médicaments de la même classe. Des médicaments pour le traitement du diabète. Des produits de contraste iodés. Alcool.

EFFETS INDESIRABLES :

Comme tous les médicaments, ANCINE PLUS peut provoquer des effets indésirables, bien qu'ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables rapportés sont les suivants :

Fréquents

- Insomnie, céphalées, étourdissements. Toux, infection des voies respiratoires supérieures, congestion du nez, sinusite, problèmes de sinus. Diarrhée, douleur abdominale, nausées, indigestion. Crampes musculaires, douleur de la jambe, douleur lombaire. Faiblesse, fatigue, douleurs thoraciques. Hyperkaliémie, diminution de l'efficacité de l'hémodialyse.

Peu fréquents

- Anémie, purpura thrombocytaire, ecchymoses, hémolyse. Anorexie, goutte. Anxiété, peur panique, confusion, dépression, rêves anormaux, troubles du sommeil, somnolence, troubles de la mémoire. Nervosité, paresthésie, neuropathie périphérique, tremblement, migraine, syncope. Vision trouble, sensation de brûlure ou de picotement dans les yeux, conjonctivite, baisse de l'acuité visuelle. Acouphènes, vertiges. Hypotension, hypotension orthostatique, angor, accident vasculaire cérébral, infarctus du myocarde, palpitations, arythmie. Gêne pharyngée, pharyngite, laryngite, dyspnée, bronchite, rhinite, congestion pulmonaire. Constipation, flatulences, gastrite, vomissements, sécheresse de la bouche, douleur dentaire. Sécheresse de la peau, alopecie, dermatite, érythème, bouffées de chaleur. Photosensibilité, prurit, rash, urticaire, sudation. Douleur du bras, les épaules, les hanches, les genoux ou autres articulations, gonflement des articulations, raideur, faiblesse musculaire. Mictions fréquentes, nycturie, infection des voies urinaires. Baisse de la libido, impuissance. Edème du visage, fièvre.

Rare

- Hépatite.

Fréquence indéterminée

- Anomalies de la fonction hépatique.

Risque de cancer de peau non-mélanome :

Si vous ressentez un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse :

En l'absence de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ANCINE PLUS pendant le 1er trimestre de la grossesse. L'administration de ANCINE PLUS est contre indiquée pendant le 2ème et le 3ème trimestre de la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car la seule pour adapter le traitement à votre état.

Allaitement :

L'allaitement est contre indiqué au cours du traitement.

SURDOSAGE :

Les symptômes possibles de surdosage par ANCINE PLUS incluent la bradycardie due à la stimulation vagale, hypotension avec tachycardie. Le traitement doit être symptomatique par l'hydrochlorothiazide afin d'être liés à des désordres hydrolytiques (hypokaliémie, hyponatrémie). Ni le Losartan ni son métabolite actif.

CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :

Les conducteurs de véhicules ou utilisateurs de machines doivent être avertis que les traitements antihypertenseurs peuvent parfois provoquer des étourdissements ou une baisse de la vigilance.

CONDITIONS PARTICULIERS DE CONSERVATION :

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Ne pas dépasser la date limite figurant sur le conditionnement extérieur.

Date d'expiration de la notice :

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 25/11/14.

Liste I

CECI EST UN MEDICAMENT

- Un médicament est un produit, mais pas comme les autres.
- Un médicament est un produit qui agit sur votre santé et sa consommation non conforme aux prescriptions vous expose à un danger.
- Respecter rigoureusement l'ordonnance de votre médecin et le mode d'emploi qu'il vous expose à prescrire.
- Votre médecin et votre pharmacien connaissent le médicament, ses indications et ses contre-indications.
- Arrêtez pas de votre propre initiative le traitement durant la période prescrite.
- Ne le reprenez pas, n'en augmentez pas les doses sans consulter votre médecin.
- Ne laissez jamais les médicaments à la portée des enfants.

ANCINE Plus® 50mg/12,5mg

30 comprimés pelliculés



Fabriqué par le laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA
Z.I.1, Ti Mellil - Casablanca-

ANCINE PLUS®

Losartan - Hydrochlorothiazide

FORME, PRESENTATIONS ET COMPOSITION :

Comprimés pelliculés à 100mg/25mg, boîtes de 15 et de 30 sous plaquettes thermoformées.

Losartan (exprimé en losartan potassique)

Hydrochlorothiazide

Excipient q.s.p

Comprimés pelliculés à 50mg/12,5mg, boîtes de 15 et de 30 sous plaquettes thermoformées.

Losartan (exprimé en losartan potassique)

Hydrochlorothiazide

Excipient q.s.p

Excipients : microcristalline cellulosique, lactose monohydraté, amidon prégelatinisé, magnésium stéarique, quadry OY jaune.

Excipient à effet notoire : Lactose

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Antihypertenseur, association d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II et d'un diurétique.

INDICATIONS :

- Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par le losartan ou hydrochlorothiazide en monothérapie.

CONTRE - INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament. Au cours du 2ème et 3ème trimestre de la grossesse. En cas d'insuffisance rénale et hépatique sévère, hyponatrémie réfractaire. Hypokaliémie. Hypercalcémie.

Mode, Voie d'administration et Posologie :

Voie orale.

- Dose initiale : 50mg/12,5mg une fois par jour, chez certains patients ne répondant pas de façon adéquate, la posologie peut être augmentée à 2 comprimés de ANCINE PLUS (50mg/12,5mg) en une ou 2 prises quotidiennes ou à 1 comprimé de ANCINE PLUS (100mg/25mg). Une posologie supérieure à 1 comprimé / jour de ANCINE PLUS (100mg/25mg) n'est pas recommandée. ANCINE PLUS peut être pris pendant ou à distance des repas. La posologie initiale (50mg/12,5mg ou 100mg/25mg) chez les patients âgés de 65 ans ou plus est inchangée. Le losartan/hydrochlorothiazide doit être utilisé chez l'enfant et l'adolescent (à distance de 18 ans). Pour que ANCINE PLUS, comprimés pelliculés soit pleinement efficace, suivez attentivement l'ordonnance de votre médecin et respectez la dose prescrite sans l'augmenter ni la diminuer.

Si vous oubliez de prendre ANCINE PLUS, ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte, ANCINE PLUS est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois. Il est important de prévenir votre médecin avant de prendre ANCINE PLUS :

- Si vous avez déjà eu un gonflement du visage, des lèvres, de la gorge ou de la langue, si vous prenez des diurétiques, si vous faites un régime sans sel, si vous avez ou avez eu des vomissements importants et/ou des diarrées, si vous avez une insuffisance cardiaque, si votre fonction hépatique est altérée, si vous avez un rétrécissement des artères rénales (sténose artérielle rénale) ou avez un rein fonctionnel unique, si vous avez une sténose des valvules aortiques ou mitrales (rétrécissement des valvules du cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (une maladie induisant un épaississement du muscle cardiaque), si vous êtes diabétique, si vous avez de la goutte, si vous avez un taux élevé de calcium ou bas de potassium, ou si vous suivez un régime pauvre en potassium si vous êtes sportif et allez subir un contrôle anti-dopage, prévenez votre médecin car ANCINE PLUS contient des principes actifs qui peuvent entrainer des résultats positifs aux tests.

Il est possible que ANCINE PLUS soit moins efficace chez les personnes de race noire. En raison de la présence de lactose ce médicament est contre indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de mal absorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

Risque du cancer de la peau non - mélanome :

Les patients qui prennent de l'hydrochlorothiazide seul ou en association avec d'autres médicaments doivent être informés de ce risque et de la nécessité de vérifier régulièrement l'état de leur peau afin de détecter toute nouvelle lésion ou modification de lésion existante et de signaler toute lésion cutanée suspecte.

Les lésions cutanées suspectes doivent être examinées. Le recours à la biopsie peut être nécessaire pour le diagnostic histologique.

Afin de réduire le risque de cancer de la peau, le patient doit être encouragé à limiter l'exposition au soleil et aux rayons UV et d'avoir une protection adéquate en cas d'exposition solaire.

L'utilisation d'hydrochlorothiazide doit aussi être réexaminée avec attention chez les patients présentant un antécédent de cancer de la peau.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients subissant une chirurgie majeure, ou durant l'anesthésie avec des agents causant une hypotension, losartan bloque l'action d'angiotensine II après une sécrétion de rénine compensatoire.

- Chez les patients sous hémodialyse, une dose faible de ANCINE PLUS doit être considérée.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

D'une façon générale, signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout médicament pris pendant le traitement par ANCINE PLUS.

Les anti-inflammatoires non stéroïdiens peuvent être un antagoniste des effets antihypertenseurs de ANCINE PLUS en causant la rétention hydro sodique et/ou l'inhibition de la synthèse des prostaglandines rénales comme avec d'autres médicaments qui inhibent l'angiotensine II ou ses effets, l'administration concomitante de diurétiques épargneurs de potassium, de suppléments potassiques ou de substituts de sel contenant du potassium peut provoquer une hyperkaliémie. Un contrôle de la kaliémie est recommandé. ANCINE PLUS réduit l'excrétion du lithium, entraînant une augmentation de la lithémie pouvant atteindre des valeurs toxiques. Les produits ci-dessus peuvent interagir avec les diurétiques thiazidiques en cas de prise concomitante : D'autres médicaments pour abaisser la pression sanguine. Des corticostéroïdes. Des médicaments pour le traitement de la goutte. Des antalgiques. Des médicaments contenant de la carbamazépine, de la ciclosporine ou un sel de calcium. Certains neuroleptiques, cholestyramines. Des médicaments myorelaxants. L'adrénaline ou autre médicaments de la même classe. Des médicaments pour le traitement du diabète. Des produits de contraste iodés. Alcohol

EFFETS INDESIRABLES :

Comme tous les médicaments, ANCINE PLUS peut provoquer des effets indésirables, bien qu'ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables rapportés sont les suivants :

Fréquent

- Insomnie, ophalmites, étourdissements, toux, infection des voies respiratoires supérieures, congestion du nez, sinusite, problèmes de sinus, diarrhée, douleur abdominale, nausées, indigestion, crampes musculaires, douleur de la jambe, douleur lombaire. Faiblesse, fatigue, douleurs thoraciques. Hyperkaliémie, cinction de l'hématocrite et de l'hémoglobine.

Peu fréquents

- Anxiété, pharyngite, rhinite, ecchymoses hémolyse. Anémie, goutte, Anxiété, peur panique, confusion, dépression, rêves anormaux, troubles du sommeil, somnolence, troubles de la mémoire. Nervosité, paresthésies, neuropathie périphérique, tremblement, migraine, vision trouble, sensation de brûlure ou de picotement dans les yeux, conjonctivite, baisse de l'acuité visuelle. Acouphènes, vertiges, hypotension, hypertension orthostatique, engorgement, accident vasculaire cérébral, infarctus du myocarde, apoplexie, arythmie, Gêne pharyngée, pharyngite, laryngite, dyspnée, bronchite, rhinite, congestion pulmonaire. Constipation, flatulence, gastrite, vomissements, sécheresse de la bouche, douleur dentaire. Sécheresse de la peau, alopecia, dermatite, érythème, bouffées de chaleur, photosensibilité, prurit, rash, urticaire, sudation. Douleur du bras, les épaules, les hanches, les genoux ou autres articulations, gonflement des articulations, raideur, faiblesse musculaire. Mictions fréquentes, nycturie, infection des voies urinaires. Baisse de la libido, impuissance. Oedème du visage, fièvre.

Rare

Hépatite.

Fréquence indéterminée

- Anomalies de la fonction hépatique.

Risque de cancer de peau non-mélanome :

Si vous ressentez un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse :

Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ANCINE PLUS pendant le 1er trimestre de la grossesse. L'administration de ANCINE PLUS est contre indiquée pendant le 2ème et le 3ème trimestre de la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin ou votre pharmacien pour le traitement à votre avis.

Allaitement :

L'allaitement est contre indiqué au cours du traitement.

Surdosage :

Les symptômes possibles de surdosage par ANCINE PLUS incluent la bradycardie due à la stimulation vagale, hypotension avec tachycardie. Le traitement doit être symptomatique et de soutien. Les symptômes possibles de surdosage par Hydrochlorothiazide ont été liés à des troubles hydrolytiques (hypokaliémie, hyponatrémie). Ni le Losartan ni son métabolite actif ne peuvent être éliminés par hémodialyse.

CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :

Les conducteurs de véhicules ou utilisateurs de machines doivent être avertis que les traitements antihypertenseurs peuvent parfois provoquer des étourdissements ou une somnolence, en particulier en début de traitement ou lors d'une augmentation de la posologie.

CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION :

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Ne pas dépasser la date limite figurant sur le conditionnement extérieur.

Date d'approbation de la notice :

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 25 / 11 / 14.

Liste I

CECI EST UN MEDICAMENT

- Un médicament est un produit, mais pas comme les autres.
- Un médicament est un produit qui agit sur votre santé et sa consommation non conforme aux prescriptions vous expose à des risques.
- Respecter rigoureusement l'ordonnance de votre médecin et le mode d'emploi qu'il vous a prescrit.
- Votre médecin et votre pharmacien connaissent le médicament, ses indications et ses contre - indications.
- Arrêtez pas de votre propre initiative le traitement durant la période prescrite.
- Ne le reprenez pas, n'en augmentez pas les doses sans consulter votre médecin.
- Ne laissez jamais les médicaments à la portée des enfants.

LOT : 151
PER : 05/25
PPV : 64,20 DH



Fabriquée par le laboratoire pharmaceutique NOVOPHARMA
Z.I.2 Tit Mellil - Casablanca -

MAJ 2015

ANCINE PLUS®

Losartan - Hydrochlorothiazide

FORME, PRESENTATIONS ET COMPOSITION :

Comprimés pelliculés à 100mg/25mg, boîtes de 15 et de 30 sous plaquettes thermoformées.

Losartan (exprimé en losartan potassique).

Hydrochlorothiazide.

Excipient q.s.p.

Comprimés pelliculés à 50mg/12,5mg, boîtes de 15 et de 30 sous plaquettes thermoformées.

Losartan (exprimé en losartan potassique).

Hydrochlorothiazide.

Excipient q.s.p.

Excipients : microcristalline cellulosique, lactose monohydraté, amidon prégelatinisé, magnésium stéarate, opadry OY jaune

Excipient à effet notoire : Lactose

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Antihypertenseur, association d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II et d'un diurétique.

INDICATIONS :

- Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par le losartan ou l'hydrochlorothiazide en monothérapie.

CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament. Au cours du 2ème et 3ème trimestres de la grossesse. En cas d'allaitement. Insuffisance rénale et hépatique sévère. Hyponatrémie réfractaire. Hypokaliémie. Hypercalcémie.

Goutte. Anurie.

Voie orale.

MODE, VOIE D'ADMINISTRATION ET POSOLOGIE :

Voie orale.

- **Dose initiale :** 50mg/12,5mg une fois par jour chez certains patients ne répondant pas de façon adéquate, la posologie peut être augmentée à 2 comprimés de ANCINE PLUS (50mg/12,5mg) en une ou 2 prises quotidiennes ou à 1 comprimé de ANCINE PLUS (100mg/25mg). Une posologie supérieure à 1 comprimé / jour de ANCINE PLUS (100mg/25mg) n'est pas recommandée. ANCINE PLUS peut être pris pendant ou à distance des repas. La posologie initiale (losartan 50mg/hydrochlorothiazide 12,5mg) chez les patients âgés de 65 ans ou plus est inchangée. Le Losartan/Hydrochlorothiazide ne doit pas être utilisé chez l'enfant et l'adolescent (en dessous de 18 ans). Pour que ANCINE PLUS, comprimés pelliculés soit pleinement efficace, suivez attentivement l'ordonnance de votre médecin et respectez la dose prescrite sans l'augmenter ni la diminuer. Si vous oubliez de prendre ANCINE PLUS, comprimé pelliculé ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. ANCINE PLUS est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois. Il est important de prévenir votre médecin avant de prendre ANCINE PLUS :

- Si vous avez déjà eu un gonflement du visage, des lèvres, de la gorge ou de la langue, si vous prenez des diurétiques, si vous faites un régime sans sel, si vous avez ou avez eu des vomissements importants et/ou des diarrhées, si vous avez une insuffisance cardiaque, si votre fonction hépatique est altérée, si vous avez un rétrécissement des artères rénales (sténose artérielle rénale) ou avez un rein fonctionnel unique, si vous avez une sténose des valves aortique ou mitrale (rétrécissement des valves du cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (une maladie induisant un épaississement du muscle cardiaque), si vous êtes diabétique, si vous avez de la goutte, si vous avez un taux élevé de calcium ou bas de potassium, ou si vous suivez un régime pauvre en potassium si vous êtes sportif et allez subir un contrôle anti-dopage, prévenez votre médecin car ANCINE PLUS contient des principes actifs qui peuvent entraîner des résultats positifs aux tests.

Il est possible que ANCINE PLUS soit moins efficace chez les personnes de race noire. En raison de la présence de lactose ce médicament est contre indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de mal absorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

Risque du cancer de la peau non-mélanome :

Les patients qui prennent de l'hydrochlorothiazide seul ou en association avec d'autres médicaments doivent être informés de ce risque et de la nécessité de vérifier régulièrement l'état de leur peau afin de détecter toute nouvelle lésion ou modification de lésion existante et de signaler toute lésion cutanée suspecte.

Les lésions cutanées suspectes doivent être examinées. Le recours à la biopsie peut être nécessaire pour le diagnostic histologique.

Afin de réduire le risque de cancer de la peau, il sera conseillé aux patients de limiter l'exposition au soleil et aux rayons UV et d'avoir une protection adéquate en cas d'exposition solaire.

L'utilisation d'hydrochlorothiazide doit aussi être réexaminée avec attention chez les patients présentant un antécédent de cancer de la peau.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients subissant une chirurgie majeure, ou durant l'anesthésie avec des agents causant l'hypotension, losartan bloque l'action d'angiotensine II après une sécrétion de rénine compensatoire.

- Chez les patients sous hémodialyse, une dose faible de ANCINE PLUS doit être considérée.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

D'une façon générale, signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout médicament pris pendant le traitement par ANCINE PLUS.

- Les anti-inflammatoires non stéroïdiens peuvent être un antagoniste des effets antihypertenseurs de ANCINE PLUS en causant la rétention hydro sodique et / ou l'inhibition de la synthèse des prostaglandines rénales comme avec d'autres médicaments qui inhibent l'angiotensine II ou ses effets, l'administration concomitante de diurétiques épargneurs de potassium, de suppléments potassiques ou de substituts de sel contenant du potassium peut provoquer une hyperkaliémie. Un contrôle de la kaliémie est recommandé. ANCINE PLUS réduit l'excrétion du lithium, entraînant une augmentation de la lithémie pouvant atteindre des valeurs toxiques. Les produits ci-dessous peuvent interagir avec les diurétiques thiazidiques en cas de prise concomitante : D'autres médicaments pour abaisser la pression sanguine. Des corticoïdes. Des médicaments pour le traitement de la goutte. Des antiagrégeants. Des médicaments contenant de la carbamazépine, de la ciclosporine ou un sel de calcium. Certains neuroleptiques. Cholestyramines. Des médicaments myorelaxants. L'adrénaline ou autres médicaments de la même classe. Des médicaments pour le traitement du diabète. Des produits de contraste iodés. Alcool.

EFFETS INDESIRABLES :

Comme tous les médicaments, ANCINE PLUS peut provoquer des effets indésirables, bien qu'ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables rapportés sont les suivants :

Fréquents

- Insomnie, céphalées, étourdissements, toux, infection des voies respiratoires supérieures, congestion du nez, sinusite, problème des sinus, diarrhée, douleur abdominale, nausées, indigestion, crampes musculaires, douleur de la jambe, douleur lombaire. Faiblesse, fatigue, douleurs thoraciques. Hyperkaliémie, diminution de l'hématocrite et de l'hémoglobine.

Peu fréquents

- Anémie, purpura rhumatoïde, ecchymoses, hémolyse. Anorexie, goutte, anxiété, peur panique, confusion, dépression, rêves anormaux, troubles du sommeil, somnolence, troubles de la mémoire. Nervosité, paresthésie, neuropathie périphérique, tremblement, migraine, syncope. Vision trouble, sensation de brûlure ou de picotement dans les yeux, conjonctivite, baisse de l'acuité visuelle. Acouphènes, vertiges. Hypotension, hypotension orthostatique, angor, accident vasculaire cérébral, infarctus du myocarde, palpitations, arythmie. Gêne pharyngée, pharyngite, laryngite, dyspnée, bronchite, rhinite, congestion nasale, constipation, flatulences, gastrite, vomissements, sécheresse de la bouche, douleur dentaire. Sécheresse de la peau, alopecie, dermatite, érythème, bouffées de chaleur, photosensibilité, prurit, rash, urticaire, sudation. Douleur du bras, les épaules, les hanches, les genoux ou autres articulations, gonflement des articulations, raideur, faiblesse musculaire. Mictions fréquentes, nycturie, infection des voies urinaires. Baisse de la fonction rénale, fièvre.

Rare

- Hépatite.

Fréquence indéterminée

- Anomalies de la fonction hépatique.

Risque de cancer de la peau non-mélanome :

Si vous ressentez un des effets ci-dessus, consultez votre médecin.

GROSSELETTES : voir la notice.

Site à laquelle cette notice a été approuvée est le 25/11/14.

CECI EST UN MEDICAMENT



Fabriqué par le laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA
Z.I. Tit Melil - Casablanca-

LOT : 154
PER : 12/25
PPV : 64,20 DH

ANCINE Plus® 50mg/12,5mg
30 comprimés pelliculés

