

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 1060 Société :

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : MAKHLOUKI AHMED 163705

Date de naissance : 01.01.1980

Adresse : HAY DOUMA 66 RUE 10 N°41 S/M

Tél. 06.41.61.0834 Total des frais engagés : 659.015.11 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. OUDRHIRI NAIMA
Expert Assermenté
Derb Inani, Rue 29 N°3
Casablanca Tél : 0522 62 02 35

Date de consultation : 30/05/2023

Nom et prénom du malade : TAKI RACHIDA Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : IT-TA DR. OUDRHIRI NAIMA

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 : Signature de l'adhérent(e) : R ACCUEIL Date : / /

Signature de l'adhérent(e) : R ACCUEIL



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

EXECUTION DES ORDONNANCES

| Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur | Date | Montant de la Facture |
|---|----------|-----------------------|
| PHARMACIE DOUMA 22, Bd. Annahda Hay Douma Sidi Moumen - Casablanca Tél.: 05 22 70 26 49 | 30-05-83 | 509,10 |

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE 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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

| | |
|----------|----------|
| | H |
| 25533412 | 21433552 |
| 00000000 | 00000000 |
| D | |
| 00000000 | 00000000 |
| 35533411 | 11433553 |

The diagram illustrates the cerebral cortex of the human brain, viewed from above. It features two parallel rows of numbered gyri (ridges) and sulci (grooves). The gyri are labeled with numbers 1 through 8 on both the upper and lower banks. The sulci are labeled with numbers 1 through 8 between the gyri. The diagram is labeled with directional markers: H (anterior), D (dorsal), G (genual), and B (posterior).

[Création, remont, adjonction]

VISA ET SACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISÉ ET GACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXÉCUTION

Docteur Naïma OUDRHIRI

MEDECINE GENERALE

Médecin Assermenté

Expert près les Tribunaux

الدكتورة نحيمة وعريبي

الطب العام

طبية محلفة

خبير لدى المحاكم

Casablanca, le

الدار البيضاء في 30/02/2023

22 Bd. Annabé - Hay Doumna
Sidi Mouna - Casablanca
Tél.: 05 22 70 26 46

MM TA KI Casablanca

138.10 x 2

11 Pne Ear 100

AS

134.10

4 Fvli d

11 x 2 mls
cp 250

32.50

31 Matre de d

AS

5130

lit. vellut

AS

LP Cr. 100

14.60

1. Doder

509.10

Derb Inani - Rue 29 N°3 - Hay Mohammadi - الدار البيضاء - الهاتف: 05.22.62.02.35
OUDRHIRI NAIMA
Expert Assermenté
Tribunaux: 05 22 70 26 46
Colleagues: 05 22 70 26 46

P P V 1 3 8 D H 1 0
P E R 1 1 / 2 5
L A T 1 3 8 Q 4



Comprimé pelliculé, Boîte de 28

avant d'utiliser ce médicament.

E.

demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre

soignant. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE.....

100 mg

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégalatinisé, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II OY-LS-28908 (white) par comprimé pelliculé.

Liste des excipients à effet notable : Lactose

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Le losartan (PREZAR®) appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé est utilisé :

- Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
- Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie > 0,5 g/jour (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmées par des examens biologiques.
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC; médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
- Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (Etude LIFE).

POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION, DUREE DU TRAITEMENT ET FREQUENCE D'ADMINISTRATION:

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

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sans l'avis de votre médecin.

Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

PATIENTS ADULTES HYPERTENDUS

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé séable). La dose peut être augmentée au maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé séable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé). Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Enfants âgés de moins de 6 ans

PREZAR® n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 6 ans, la sécurité d'emploi et l'efficacité n'étant pas établies dans ce groupe d'âge.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé séable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé séable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha- et bêtabloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiants, glitazones et inhibiteurs alpha glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan une fois par jour peut

Le médicament

peut être administré avec d'autres médicaments. Si vous prenez d'autres médicaments, veuillez lire les notices de ces médicaments. Les effets indésirables peuvent varier d'un patient à l'autre. Si vous avez des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé si :
• Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également contre-indiqué pendant la grossesse).
• Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.
• Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et/ou artérielle contenant de l'aliskiren.

EFFETS INDESIRABLES :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible de provoquer des effets indésirables. Ces effets indésirables sont généralement mineurs et passagers.

Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé et contactez votre médecin ou allez aux urgences de l'hôpital le plus proche.

• Une réaction allergique sévère (éruption cutanée, démangeaisons, œdème, etc.) peuvent entraîner des difficultés à avaler ou à respirer). Ceci est un effet secondaire grave pouvant survenir chez certains patients.

Ce n'est pas une liste exhaustive des effets indésirables possibles. Si vous avez des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé : Fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Étourdissements,

• Baisse de la pression artérielle (particulièrement après une prise), surtout si vous prenez d'autres médicaments ou si vous faites de l'exercice physique.

• Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la tension artérielle, tachycardie, vertiges, nausées, étourdissements, etc.

• Faiblesse, faiblesse musculaire, fatigue, asthénie, etc.

• Troubles digestifs, tachycardie, hypertension artérielle, etc.

• Troubles de la vision, tachycardie, hypertension artérielle, etc.

• Troubles de la vision, tachycardie, hypertension artérielle, etc.

• Troubles de la vision, tachycardie, hypertension artérielle, etc.

• Troubles de la vision, tachycardie, hypertension artérielle, etc.

• Troubles de la vision, tachycardie, hypertension artérielle, etc.

• Troubles de la vision, tachycardie, hypertension artérielle, etc.

• Troubles de la vision, tachycardie, hypertension artérielle, etc.

• Troubles de la vision, tachycardie, hypertension artérielle, etc.

• Troubles de la vision, tachycardie, hypertension artérielle, etc.

• Troubles de la vision, tachycardie, hypertension artérielle, etc.

• Troubles de la vision, tachycardie, hypertension artérielle, etc.

• Troubles de la vision, tachycardie, hypertension artérielle, etc.

• Troubles de la vision, tachycardie, hypertension artérielle, etc.

• Troubles de la vision, tachycardie, hypertension artérielle, etc.

• Troubles de la vision, tachycardie, hypertension artérielle, etc.

• Troubles de la vision, tachycardie, hypertension artérielle, etc.

• Troubles de la vision, tachycardie, hypertension artérielle, etc.

• Troubles de la vision, tachycardie, hypertension artérielle, etc.

• Troubles de la vision, tachycardie, hypertension artérielle, etc.

• Troubles de la vision, tachycardie, hypertension artérielle, etc.

• Troubles de la vision, tachycardie, hypertension artérielle, etc.

• Troubles de la vision, tachycardie, hypertension artérielle, etc.

P P V 1 3 8 D H 1 0
P E R 1 1 / 2 5
L A T 1 3 8 Q 4



Comprimé pelliculé, Boîte de 28

avant d'utiliser ce médicament.

E.

demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre

soignant. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE.....

100 mg

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégalatinisé, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II OY-LS-28908 (white) par comprimé pelliculé.

Liste des excipients à effet notable : Lactose

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Le losartan (PREZAR®) appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé est utilisé :

- Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
- Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie > 0,5 g/jour (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmées par des examens biologiques.
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC; médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
- Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (Etude LIFE).

POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION, DUREE DU TRAITEMENT ET FREQUENCE D'ADMINISTRATION:

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

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sans l'avis de votre médecin.

Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

PATIENTS ADULTES HYPERTENDUS

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé séable). La dose peut être augmentée au maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé séable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé). Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Enfants âgés de moins de 6 ans

PREZAR® n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 6 ans, la sécurité d'emploi et l'efficacité n'étant pas établies dans ce groupe d'âge.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé séable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé séable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha- et bêtabloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiants, glitazones et inhibiteurs alpha glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan une fois par jour peut

Le médicament

peut être administré avec d'autres médicaments. Si vous prenez d'autres médicaments, veuillez lire les notices de ces médicaments. Les effets indésirables peuvent varier d'un patient à l'autre. Si vous avez des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé si :
• Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également recommandé de ne pas prendre de médicament en début de grossesse - voir rubrique "Grossesse").
• Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.
• Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et/ou d'artérite contenant de l'aliskiren.

EFFETS INDESIRABLES :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible de provoquer des effets indésirables. Ces effets indésirables peuvent également se produire lorsque vous prenez d'autres médicaments.

Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé et contactez votre médecin ou allez aux urgences de l'hôpital le plus proche :
• Une réaction allergique sévère (éruption cutanée, démangeaisons, œdème, etc.) peuvent entraîner des difficultés à avaler ou à respirer). Ceci est un effet secondaire grave pouvant survenir chez vous. Vous pouvez avoir besoin d'une surveillance médicale en continu. Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé :
Fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

- Étourdissements,
- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après une prise),
- Sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques,
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la position assise,
- Faiblesse,
- Fatigue,
- Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
- Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
- Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
- Réduction du nombre de globules rouges dans le sang,
- Élevation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du po

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 100) :

- Somnolence,
- Maux de tête,
- Troubles du sommeil,
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),
- Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),
- Essoufflement (dyspnée),
- Douleurs abdominales,
- Constipation opiniâtre,
- Diarrhée,
- Nausées,
- Vomissements,
- Éruption (urticaire),
- Démangeaisons (prurit),
- Éruption cutanée,
- Gonflement localisé (œdème),
- Toux,

Rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000) :

- Hypersensibilité,
 - Angio-oedème,
 - Inflammation des vaisseaux sanguins (vascularite incluant l'artérite périphérique),
 - Engourdissement ou picotements (paresthesies),
 - Évanouissement (syncope),
 - Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation atriale),
 - Attaque cérébrale (AVC),
 - Inflammation du foie (hépatite),
 - Élevation du taux de l'alanine amino-transférase (ALAT),
- Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base de l'expérience clinique)
- Diminution du nombre de plaquettes,
 - Migraine,
 - Anomalies de la fonction hépatique,
 - Douleurs musculaires et articulaires,
 - Syndrome pseudo-grippal,
 - Douleur dorsale et infection urinaire,
 - Augmentation de la sensibilité au soleil (photosensibilité),
 - Douleur musculaire inexplicable avec des urines foncées ou jaunes,
 - Impuissance,
 - Inflammation du pancréas (pancréatite),
 - Taux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie),
 - Dépression,
 - Sensation générale de malaise,
 - Tintement, bourdonnement, grondement ou claquement des oreilles,
 - Troubles du goût (dysgueusie).

FUCIDINE®

comprimé pelliculé

Fusidate de sodium

Veuillez lire attentivement l'intégral car elle contient des informations importantes. Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin plus tard. Si vous avez toute autre question, interrogez votre médecin ou pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice (Voir rubrique 4).

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que FUCIDINE® 250 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FUCIDINE® 250 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre FUCIDINE® 250 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FUCIDINE® 250 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE FUCIDINE® 250 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco thérapeutique - code ATC : J01XC01.

Ce médicament, dont la substance active est le fusidate de sodium, est un antibiotique de la famille des fusidamines.

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines infections dues à un germe: le staphylocoque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FUCIDINE® 250 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais FUCIDINE® 250 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique au fusidate de sodium ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes traité en même temps par un médicament diminuant le taux de cholestérol dans le sang (hypcholestérolémiant) de la famille des statines (encore appelés inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase), notamment atorvastatine, fluvastatine, pravastatine, rosuvastatine, simvastatine en raison du risque majoré de leurs effets indésirables (voir aussi la rubrique Mises en garde et précautions d'emploi).

Mises en garde et précautions d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FUCIDINE® 250 mg, comprimé pelliculé.

Ce médicament ne doit pas être pris en même temps qu'un médicament diminuant le taux de cholestérol dans le sang de la famille des statines (encore appelés inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase) en raison du risque majoré d'effets indésirables musculaires. Dans de rares cas, ces problèmes musculaires peuvent être graves, y compris les atteintes musculaires entraînant des lésions des reins potentiellement fatales (voir rubrique Ne prenez jamais FUCIDINE® 250 mg, comprimé pelliculé).

Par conséquent, si vous êtes traité par un médicament de la famille des statines, le médecin jugera s'il est préférable qu'un autre antibiotique vous soit prescrit et que le traitement par statine soit arrêté temporairement avant d'initier un traitement par FUCIDINE®. Dans ce dernier cas, le traitement par statine pourra être repris 7 jours après la fin du traitement par FUCIDINE®.

Si vous ressentez une douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de faiblesse dans les jambes, contactez immédiatement votre médecin. Si vous présentez une éruption cutanée ou des symptômes d'urticaire, ou des effets généraux (comme de la fièvre ou de la fatigue) ou en cas de nausées, de vomissements, de crampes, de plages dans la bouche, ou d'une inflammation des muqueuses, contactez immédiatement votre médecin car ces effets peuvent mettre votre vie en danger.



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.

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

- vomissements,
- diarrhée,
- douleurs abdominales,
- digestion difficile (dyspepsie),
- jaunisse, augmentation de la bilirubine (pigment jaune) dans le sang,
- lassitude, fatigue, perte de force et d'énergie (asthénie).

Effets indésirables peu fréquents, pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :

- diminution de la quantité de certains éléments du sang (pancytopenie, neutropénie, agranulocytose, thrombopénie, anémie dont anémie sidéroblastique),
- maux de tête,
- somnolence,
- éruptions cutanées de divers types, en particulier maculo-papuleuses ou érythémateuses, urticaire,
- insuffisance rénale.

Effets indésirables rares, pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1000 :

- hypersensibilité,
- gonflement du cou et du visage (angioédème).

Effets indésirables avec une fréquence indéterminée (ne pouvant être estimée sur la base des données disponibles) :

- réaction allergique, exceptionnellement grave,
- hépatite ou anomalie des tests hépatiques,
- rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules et accompagnée de fièvre (pustulose exanthématische aiguë généralisée),
- lésion hémorragique de la peau (purpura vasculaire),
- apparition de bulles, de cloques ou un décollement de la peau, en particulier autour de la bouche, du nez, des yeux et dans la région génitale (syndromes de Stevens-Johnson et de Lyell),
- réaction allergique grave (syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse/syndrome DRESS) associant éventuellement plusieurs symptômes tels que de la fièvre, une éruption sur la peau, une augmentation de la taille des ganglions, une fatigue importante, une atteinte d'un organe interne, et des anomalies des examens sanguins telles qu'une augmentation du nombre de certains globules blancs (éosinophiles),
- faiblesse et douleurs musculaires potentiellement graves (rhabdomyolyse).

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

5. COMMENT CONSERVER FUCIDINE® 250 mg, comprimé pelliculé ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Liste I – Uniquement sur ordonnance médicale

Que contient FUCIDINE® 250 mg, comprimé pelliculé ?

- La substance active est :
Fusidate de sodium..... 250,0 mg
Pour un comprimé pelliculé de 502,4 mg.
- Les autres composants sont :
Cellulose microcristalline, crospovidone(1), lactose monohydrate, stéarate de calcium, silice colloïdale anhydre, talc, alpha-tocophérol, hypromellose, dioxyde de titane.
(1) La crospovidone est un homopolymère synthétique à base de méthacrylate de pyrrolidinone.

Qu'est-ce que

PPV 140H 60
PER 11/25
LOT 13712

14180

Doliprane®

1000 mg comprimé effervescent sécable
PARACÉTAMOL

Notice car elle contient des informations importantes pour vous. Ce
ordonnance et vous permet donc de soigner des maladies bénignes
ainsi, vous devez utiliser Doliprane 1000 mg, comprimé effervescent
pour le meilleur résultat. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin
de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre
médecin si vos symptômes s'aggravent ou persistent après 5 jours, consultez un médecin.



1000 mg pour un comprimé effervescent sécable. Les autres composants
sont : lactose, mannitol, saccharine sodique, laurylsulfate de sodium, povidone,
carbonate de sodium anhydre, leucine, arôme orange.
par comprimé.

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE 1000 mg, COMPRIMÉ EFFERVESCENT ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol.

Il est indiqué en cas de douleurs et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE 1000 mg, COMPRIMÉ EFFERVESCENT.

Contre-indications

Ne pas prendre DOLIPRANE 1000 mg, comprimé effervescent dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol,
- maladie grave du foie,
- enfants de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE 1000 mg, COMPRIMÉ EFFERVESCENT

Précautions particulières

- Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.
- En cas de régime sans sel ou pauvre en sel, tenir compte dans la ration journalière de la présence de sodium : 408 mg par comprimé.
- En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").

Grossesse et allaitement

Le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.

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





6 118001 0300410

○ VOLTAREN® LP 100 mg
Comprimé pelliculé
PPV : 51.30 DH

1232204 MA TA

METROZAL®

Métronidazole 500mg

Bouteille de 20 comprimés

PPV : 32.50 DH



6 118000 190967