

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 canaux, 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 canaux.

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.



Déclaration de Maladie

M22-0013420

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1925 Société : RAN AG4635
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : BOUDCHAR MIHAMED
Date de naissance : 17.7.1955
Adresse : 32, Bd 11 JANVIER ANFA MOHAMEDIA
Tél. : 0661192324 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

CENTRE D'HEMODIALYSE
ET DE NEPHROLOGIE BELVEDERE
Docteur EL MEHDI M.
126, Bd d'Oujda Belvédère - Casa
Tél. : 0522 40 07 56 / 0522 42 61 43

Date de consultation : 3/5/23

Nom et prénom du malade : Age :

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

Nature de la maladie : GNC / SC

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) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

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

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

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

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
31/12/23		1	300	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie EL ATT KHALID ZOUZ 13 12 77 63	03/05/2023	686.40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Laboratoire Central El Hajaji Mohamed Tel: 05 23 31 20 31	25/04/23	B 700 + 12	700.00

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>													
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>													
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>													
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>													
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td>B</td> </tr> </table>		H	H	25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B	B	COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H	H															
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B	B															
	[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



LABORATOIRE
CENTRAL

المختبر المركزي للتحليلات الطبية

LABORATOIRE CENTRAL ANALYSES MEDICALES

الحمدية - (في اتجاه باب القصة)

Microbiologie - Hématologie - Toxicologie - Biochimie - Hormonologie - Immunologie - Fécondation in vitro

Dr. Mohamed EL HAJAJI

الدكتور محمد الحجاجي

Date du prélèvement : 25-04-2023 à 09:19

Code patient : 1811070066

Né(e) le : 17-07-1955 (67 ans)

Edition du : 25-04-2023

Mr BOUDCHAR M HAMED

Référence : 2304250037

Prescripteur : Dr EL MEHDI.M

VITAMINES

VITAMINE D (25-OHD)

Technique ELFA Mini Vidas

18-03-2022

39.70

Titre.....:

44.90 ng/ml

INTERPRETATION

Carence	:	<20 ng/ml
Insuffisant	:	20 - 29 ng/ml
suffisant	:	30 -100 ng/ml
Toxicité	:	>100 ng/ml



www.labocentral.ma

Dr. Mohamed EL HAJAJI

الطابق السفلي عمارة الحر ، شارع عبدالرحمان السريغيني (في اتجاه القصة) - الحمدية

RDC : 1 Immeuble EL HORE , Blv Abderahmane Serghini - Mohammedia - Maroc

Tél. : 05 23 31 20 31 / Fax : 05 23 31 01 46 - E-mail: lc2amohammedia@gmail.com

Pour le Prélèvement à Domicile Veuillez Contacter : 06 73 74 73 88

مركز أمراض الكلى والكلية الاصطناعية بلقدير

CENTRE D'HÉMODIALYSE ET DE NEPHROLOGIE - BELVÉDÈRE

Dr. M. EL MEHDI

Docteur d'Etat Français de Médecine
Spécialiste des Maladies des Reins
 (Major de promotion du CES Français)
 Ex Prof Assistant au CHU de Marseille.
 Ex Attaché d'enseignement à la Faculté
 de Médecine de Marseille.
 Ex Chef de Service de Néphrologie Hémodialyse
 de la Polyclinique de la CNSS de Casablanca.
 Ex 1^{er} Vice Président de la Société Marocaine de Néphrologie (SMN).
 Ex Secrétaire Général de la Société Marocaine des Maladies Rénales.



الدكتور م. المهدي

الدكتوراة الفرنسية للطب
اختصاصي في أمراض الكلى
 (متفوق الدفعة في اختصاص أمراض الكلى في فرنسا)
 أستاذ مساعد بهستشفيات مارسيليا سابقا.
 ملحق بالتعليم سابقا بكلية الطب مارسيليا.
 رئيس مصلحة أمراض الكلى و الكلية الاصطناعية.
 سابقا بمصحة الضمان الاجتماعي بالدار البيضاء.

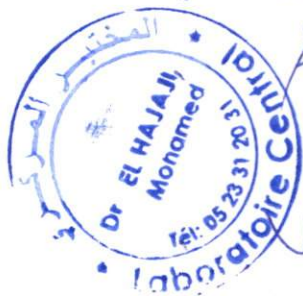


Casablanca, le 28-2-23

Dr 2 mg3
 Mr Bandchar Nhamd

Créar Uric
 Uricémie
 Ca / Protéine

Protéine / créar
 en gr/gr sucrant d'U
 nit D



Docteur EL MEHDI M.
 Spécialiste des Maladies des Reins
 Centre d'Hémodialyse
 Belvédère - Casablanca
 Tél: 05 23 31 20 31

مركز أمراض الكلى والكلية الاصطناعية بلقدير

CENTRE D'HÉMODIALYSE ET DE NEPHROLOGIE - BELVÉDÈRE

Dr. M. EL MEHDI

Docteur d'Etat Français de Médecine
Spécialiste des Maladies des Reins
 (Major de promotion du CES Français)
 Ex Prof Assistant au CHU de Marseille.
 Ex Attaché d'enseignement à la Faculté
 de Médecine de Marseille.
 Ex Chef de Service de Néphrologie Hémodialyse
 de la Polyclinique de la CNSS de Casablanca.
 Ex 1^{er} Vice Président de la Société Marocaine de Néphrologie (SMN).
 Ex Secrétaire Général de la Société Marocaine des Maladies Rénales.



الدكتور م.المهدي

الدكتوراة الفرنسية للطب
اختصاصي في أمراض الكلى
 (متفوق الدفعة في اختصاص أمراض الكلى في فرنسا)
 أستاذ مساعد بمستشفيات مارسيليا سابقا.
 ملحق بالتعليم سابقا بكلية الطب مارسيليا.
 رئيس مصلحة أمراض الكلى و الكلية الاصطناعية.
 سابقا بمصحة الضمان الاجتماعي بالدار البيضاء.



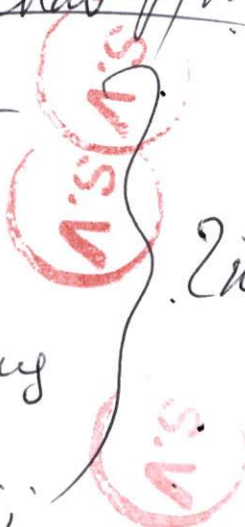
090001330

Casablanca, le

35.93

Dr. Bandchari Phaud

(22.80 x3) Cortaucyl 1 Aug
 (12 40x x4) Cortaucyl 1 Aug
 (75.20 x2) Amel 10 11;
 (207.00x2) I Zitek 10 11;



PHARMACIE EL MEHDI
 Dr. KHALID ZOUHRI
 294 Bd. El Houari El Amdani - Casablanca

**CENTRE D'HÉMODIALYSE
 ET DE NEPHROLOGIE BELVEDERE**
 Docteur EL MEHDI M.
 126 Bd d'Oujda Belvédère - Casa
 Tel: 0522 40 07 56 / 0522 42 61 43

TRIADEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

Ramipril

Comprimé

Cette notice étant
attentivement avant
pas hésiter à contact

207,00
LOT 22 EOU 1
PER 02 2027

anofi aventis

ent de la lire
te question ne

COMPOSITION

TRIADEC® 1,25 mg : R

TRIADEC® 2,5 mg : Ram

TRIADEC® 5 mg : Rami

TRIADEC® Protect 10 mg

Excipients (communs)

prégélatinisé, cellulose m

fer jaune (pour TRIADEC®

TRIADEC® Protect® 10mg
30 Comprimés



6 118000 060215

2,5 mg/comprimé.

5 mg/comprimé.

5 mg/comprimé.

3 mg/comprimé.

midon de maïs

sodium, oxyde de

TRIADEC® 5 mg).

FORME PHARMACEUTIQUE

TRIADEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIADEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIADEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIADEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

TRIADEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

Ramipril

Comprimé

Cette notice étant
attentivement avant
pas hésiter à contact

207,00
LOT 22 EOU 1
PER 02 2027

anofi aventis

ent de la lire
te question ne

COMPOSITION

TRIADEC® 1,25 mg : R

TRIADEC® 2,5 mg : Ram

TRIADEC® 5 mg : Rami

TRIADEC® Protect 10 mg

Excipients (communs)

prégélatinisé, cellulose m

fer jaune (pour TRIADEC®

TRIADEC® Protect® 10mg
30 Comprimés



6 118000 060215

2,5 mg/comprimé.

5 mg/comprimé.

5 mg/comprimé.

3 mg/comprimé.

midon de maïs

sodium, oxyde de

TRIADEC® 5 mg).

FORME PHARMACEUTIQUE

TRIADEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIADEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIADEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIADEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Cortancyl® 1 mg, comprimé

Prednisone

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice importante pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la consulter à tout moment.
- 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 vous paraissent les mêmes.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, arrêtez d'utiliser ce médicament et consultez votre médecin.

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

Cortancyl 1 mg, comprimé
P.P.V. : 13,40 dh



6 118001 080328

édicament car elle contient des informations importantes

Évitez le contact avec les personnes atteintes de maladies infectieuses graves chez lesquelles vous pourriez transmettre la maladie.
Ne prenez pas d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif.
Ne prenez pas d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif.
Ne prenez pas d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif.
Ne prenez pas d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif.
Ne prenez pas d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE CORTANCYL 1 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : code ATC : H02AB07
GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.
(H. Hormones systémiques non sexuelles).

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Cortancyl® 1 mg, comprimé

Prednisone

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice importante pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la consulter à tout moment.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, même si les signes de leur maladie vous semblent semblables à ceux de la vôtre. Cela pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie vous semblent semblables à ceux de la vôtre.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

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

Cortancyl 1 mg, comprimé
P.P.V. : 13,40 dh



6 118001 080328

édicament car elle contient des informations

Évitez le contact avec les personnes atteintes de la grippe ou d'autres infections virales. Évitez également de vous faire opérer sans l'avis de votre médecin. Ce médicament peut avoir des effets indésirables graves chez les personnes âgées, les personnes souffrant de diabète, de hypertension artérielle, de troubles cardiaques, de troubles rénaux ou hépatiques, de troubles de la coagulation du sang, de troubles de l'équilibre, de troubles de la vision, de troubles de l'audition, de troubles de la croissance, de troubles de la reproduction, de troubles de la circulation, de troubles de la respiration, de troubles de la digestion, de troubles de l'absorption, de troubles de l'élimination, de troubles de l'équilibre, de troubles de la vision, de troubles de l'audition, de troubles de la croissance, de troubles de la reproduction, de troubles de la circulation, de troubles de la respiration, de troubles de la digestion, de troubles de l'absorption, de troubles de l'élimination.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE CORTANCYL 1 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : code ATC : H02AB07

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

(H. Hormones systémiques non sexuelles).

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 12 ans.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Cortancyl® 1 mg, comprimé

Prednisone

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice importante pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la consulter à tout moment.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, même si les signes de leur maladie vous semblent semblables à ceux de la vôtre. Cela pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie vous semblent semblables à ceux de la vôtre.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

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

Cortancyl 1 mg, comprimé
P.P.V. : 13,40 dh



6 118001 080328

édicament car elle contient des informations

Évitez le contact avec les personnes atteintes de la grippe ou d'autres infections virales. Évitez également de vous faire opérer sans l'avis de votre médecin. Ce médicament peut avoir des effets indésirables graves chez les personnes âgées, les personnes souffrant de diabète, de hypertension artérielle, de troubles cardiaques, de troubles rénaux ou hépatiques, de troubles de la coagulation du sang, de troubles de l'équilibre, de troubles de la vision, de troubles de l'audition, de troubles de la croissance, de troubles de la reproduction, de troubles de la circulation, de troubles de la respiration, de troubles de la digestion, de troubles de l'absorption, de troubles de l'élimination, de troubles de l'équilibre, de troubles de la vision, de troubles de l'audition, de troubles de la croissance, de troubles de la reproduction, de troubles de la circulation, de troubles de la respiration, de troubles de la digestion, de troubles de l'absorption, de troubles de l'élimination.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE CORTANCYL 1 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : code ATC : H02AB07

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

(H. Hormones systémiques non sexuelles).

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 12 ans.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Cortancyl® 1 mg, comprimé

Prednisone

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice importante pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la consulter à nouveau.
- 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 leur paraissent être les mêmes.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, arrêtez d'utiliser ce médicament et consultez votre médecin.

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

Cortancyl 1 mg, comprimé
P.P.V. : 13,40 dh



6 118001 080328

édicament car elle contient des informations

Évitez le contact avec les personnes atteintes de la grippe ou d'autres infections virales. Évitez également de vous faire opérer sans l'avis de votre médecin. Ce médicament peut avoir des effets indésirables graves. Ne le prenez pas avec d'autres médicaments sans l'avis de votre médecin. Ce médicament peut avoir des effets indésirables graves. Ne le prenez pas avec d'autres médicaments sans l'avis de votre médecin. Ce médicament peut avoir des effets indésirables graves. Ne le prenez pas avec d'autres médicaments sans l'avis de votre médecin.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE CORTANCYL 1 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : code ATC : H02AB07

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

(H. Hormones systémiques non sexuelles).

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 12 ans.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Cortancyl® 1 mg, comprimé

Prednisone

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice importante pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la consulter à nouveau.
- 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 vous semblent atténués.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, consultez votre médecin.

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

Cortancyl 1 mg, comprimé
P.P.V. : 13,40 dh



6 118001 080328

édicament car elle contient des informations

Évitez le contact avec les personnes atteintes de la grippe ou d'autres infections virales. Évitez également de vous faire opérer sans l'avis de votre médecin. Ce médicament peut avoir des effets indésirables graves chez les personnes âgées ou fragiles. Ne prenez pas d'autres médicaments sans l'avis de votre médecin. Ceci s'applique également à la prise de médicaments à base de plantes. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE CORTANCYL 1 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : code ATC : H02AB07

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

(H. Hormones systémiques non sexuelles).

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 6 ans.



Cortancyl® 5mg

Prednisone

Comprimé sécable

SANOFI

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 donné, ne le donnez pas à d'autres personnes. Il y a même si les signes de leur maladie s'y voient.
- Si vous ressentez un quelconque effet, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien, s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

LOT : Z2E005
PER: 05 2005

CORTANCYL 5MG
CP SEC B30

P.P.V : 22DH60



1. QU'EST-CE QUE CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB07

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE

(H. Hormones systémiques non sexuelles).

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 6 ans et de plus de 20 kg.

Ce médicament est utilisé dans de nombreuses maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire. Son action est utile dans le traitement de nombreuses affections inflammatoires ou allergiques.

À fortes doses, ce médicament diminue les réactions immunitaires et est donc également utilisé pour prévenir ou traiter le rejet de greffes d'organes.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable :

- Si vous êtes allergique à la prednisone ou à l'un des autres composants contenus dans CORTANCYL 5 mg, comprimé

sécable, mentionnés à la rubrique 6.

- Si vous avez une infection.
- Si vous souffrez actuellement d'une maladie virale (hépatite virale, varicelle) ou qui peut réapparaître (herpès, zona).
- Si vous avez des problèmes mentaux et que vous n'êtes pas traité pour ceux-ci.
- Si vous devez être vacciné par un vaccin vivant (par exemple contre la rougeole, la varicelle, la fièvre jaune...).
- Chez l'enfant de moins de 6 ans car il peut avaler de travers le comprimé et s'étouffer.

Avertissements et précautions

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

avant, prévenez votre médecin :

- si vous n'avez pas été vacciné récemment,
- en ulcère digestif, une maladie du gros intestin,
- si vous avez été opéré récemment pour un problème

de diabète (taux de sucre trop élevé dans le sang) ou de tension artérielle élevée,

- Si vous avez une infection (notamment si vous avez eu la tuberculose),
- Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement,
- Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os avec une fragilité des os) et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire),
- Si vous avez séjourné dans les régions tropicale, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire,
- Si vous avez une maladie des glandes surrénales appelée Syndrome de Cushing,
- Si vous avez des problèmes rénaux ou un taux élevé d'acide urique dans votre sang avant de commencer le traitement par CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable. Vous devez informer votre médecin si vous présentez des symptômes du syndrome de lyse tumorale tels que crampes musculaires, faiblesse musculaire, confusion, perte de vision ou troubles visuels, essoufflement, convulsions, rythme cardiaque irrégulier ou insuffisance rénale (diminution de la quantité d'urine ou assombrissement de l'urine) au cas où vous souffririez d'une tumeur maligne hématologique (voir rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable si vous souffrez de :

- Sclérodémie (également connue sous le nom de sclérose systémique, un trouble auto-immun), car des doses journalières de 15 mg ou plus peuvent augmenter le risque



Cortancyl® 5mg

Prednisone

Comprimé sécable

SANOFI

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 donné, ne le donnez pas à d'autres personnes. Il y a même si les signes de leur maladie s'y voient.
- Si vous ressentez un quelconque effet, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien, s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

LOT : Z2E005
PER: 05 2005

CORTANCYL 5MG
CP SEC B30

P.P.V : 22DH80



1. QU'EST-CE QUE CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB07

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE

(H. Hormones systémiques non sexuelles).

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 6 ans et de plus de 20 kg.

Ce médicament est utilisé dans de nombreuses maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire. Son action est utile dans le traitement de nombreuses affections inflammatoires ou allergiques.

À fortes doses, ce médicament diminue les réactions immunitaires et est donc également utilisé pour prévenir ou traiter le rejet de greffes d'organes.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable :

- Si vous êtes allergique à la prednisone ou à l'un des autres composants contenus dans CORTANCYL 5 mg, comprimé

sécable, mentionnés à la rubrique 6.

- Si vous avez une infection.
- Si vous souffrez actuellement d'une maladie virale (hépatite virale, varicelle) ou qui peut réapparaître (herpès, zona).
- Si vous avez des problèmes mentaux et que vous n'êtes pas traité pour ceux-ci.
- Si vous devez être vacciné par un vaccin vivant (par exemple contre la rougeole, la varicelle, la fièvre jaune...).
- Chez l'enfant de moins de 6 ans car il peut avaler de travers le comprimé et s'étouffer.

Avertissements et précautions

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

avant, prévenez votre médecin :

- si vous n'avez pas été vacciné récemment,
- en ulcère digestif, une maladie du gros intestin,
- si vous avez été opéré récemment pour un problème

de diabète (taux de sucre trop élevé dans le sang) ou de tension artérielle élevée,

- Si vous avez une infection (notamment si vous avez eu la tuberculose),
- Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement,
- Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os avec une fragilité des os) et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire),
- Si vous avez séjourné dans les régions tropicale, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire,
- Si vous avez une maladie des glandes surrénales appelée Syndrome de Cushing,
- Si vous avez des problèmes rénaux ou un taux élevé d'acide urique dans votre sang avant de commencer le traitement par CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable. Vous devez informer votre médecin si vous présentez des symptômes du syndrome de lyse tumorale tels que crampes musculaires, faiblesse musculaire, confusion, perte de vision ou troubles visuels, essoufflement, convulsions, rythme cardiaque irrégulier ou insuffisance rénale (diminution de la quantité d'urine ou assombrissement de l'urine) au cas où vous souffririez d'une tumeur maligne hématologique (voir rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable si vous souffrez de :

- Sclérodémie (également connue sous le nom de sclérose systémique, un trouble auto-immun), car des doses journalières de 15 mg ou plus peuvent augmenter le risque



Cortancyl® 5mg

Prednisone

Comprimé sécable

SANOFI

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 donné, ne le donnez pas à d'autres personnes. Il y a même si les signes de leur maladie s'y voient.
- Si vous ressentez un quelconque effet, parlez-en à votre médecin ou votre infirmier, s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

LOT : Z2E005
PER: 05 2005

CORTANCYL 5MG
CP SEC B30

P.P.V : 22DH80



1. QU'EST-CE QUE CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB07

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE

(H. Hormones systémiques non sexuelles).

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 6 ans et de plus de 20 kg.

Ce médicament est utilisé dans de nombreuses maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire. Son action est utile dans le traitement de nombreuses affections inflammatoires ou allergiques.

À fortes doses, ce médicament diminue les réactions immunitaires et est donc également utilisé pour prévenir ou traiter le rejet de greffes d'organes.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable :

- Si vous êtes allergique à la prednisone ou à l'un des autres composants contenus dans CORTANCYL 5 mg, comprimé

sécable, mentionnés à la rubrique 6.

- Si vous avez une infection.
- Si vous souffrez actuellement d'une maladie virale (hépatite virale, varicelle) ou qui peut réapparaître (herpès, zona).
- Si vous avez des problèmes mentaux et que vous n'êtes pas traité pour ceux-ci.
- Si vous devez être vacciné par un vaccin vivant (par exemple contre la rougeole, la varicelle, la fièvre jaune...).
- Chez l'enfant de moins de 6 ans car il peut avaler de travers le comprimé et s'étouffer.

Avertissements et précautions

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

avant, prévenez votre médecin :

si vous avez récemment été vacciné récemment, si vous avez un ulcère digestif, une maladie du gros intestin, si vous avez été opéré récemment pour un problème

de diabète (taux de sucre trop élevé dans le sang) ou si vous avez une tension artérielle élevée,

- Si vous avez une infection (notamment si vous avez eu la tuberculose),
- Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement,
- Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os avec une fragilité des os) et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire),
- Si vous avez séjourné dans les régions tropicales, subtropicales ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire,
- Si vous avez une maladie des glandes surrénales appelée Syndrome de Cushing,
- Si vous avez des problèmes rénaux ou un taux élevé d'acide urique dans votre sang avant de commencer le traitement par CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable. Vous devez informer votre médecin si vous présentez des symptômes du syndrome de lyse tumorale tels que crampes musculaires, faiblesse musculaire, confusion, perte de vision ou troubles visuels, essoufflement, convulsions, rythme cardiaque irrégulier ou insuffisance rénale (diminution de la quantité d'urine ou assombrissement de l'urine) au cas où vous souffririez d'une tumeur maligne hématologique (voir rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable si vous souffrez de :

- Sclérodémie (également connue sous le nom de sclérose systémique, un trouble auto-immun), car des doses journalières de 15 mg ou plus peuvent augmenter le risque

AMEP® 5 mg & 10 mg, Comprimés
Boîtes de 14, 28 & 56.

Amlopidine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nuisible.
 - Si l'un des effets indésirables insupportables non mentionnés dans votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce qu'AMEP® ?
2. Quelles sont les informations importantes ?
3. Comment prendre AMEP® ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver AMEP® ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que AMEP® comprimé et dans quel cas ?
AMEP® contient la substance active amlopidine, un médicament appartenant à la classe des inhibiteurs calciques. AMEP® est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle et pour soulager un certain type de douleur thoracique (angor de Prinzmetal).

2. Quelles sont les informations à connaître ?
Chez les patients présentant des valeurs normales, le médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, ce qui permet de faire passer le sang plus facilement. Chez les patients atteints d'angor de Prinzmetal, le médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins au muscle cardiaque, ce qui permet d'éviter l'apparition d'une douleur thoracique. Le médicament agit immédiatement pour la douleur thoracique liée à l'angor de Prinzmetal.

2. Quelles sont les informations à connaître ?
Ne prenez jamais AMEP® comprimé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlopidine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique composition, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, ou aux autres inhibiteurs calciques.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Faites attention avec AMEP® comprimé :

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

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

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

Enfants et adolescents :

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

Autres médicaments et AMEP® comprimés :

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

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

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

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

AMEP® comprimés avec des aliments et boissons :

Le jus de pamplemousse ou le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par AMEP®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif, l'amlopidine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur d'AMEP®.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse :

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

Allaitement :

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

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

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

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

Mentions relatives aux excipients à effet notoire.

Sans objet.

3. Comment prendre AMEP® comprimés ?

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

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

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

Utilisation chez les enfants et les adolescents

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

Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimés.

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

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

Si vous oubliez de prendre AMEP® comprimés :

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

Si vous arrêtez de prendre AMEP® comprimés :

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

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

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

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

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

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres.
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires.
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, démangeaisons, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ou autres réactions allergiques.
- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise.

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets indésirables très fréquents suivants a été observé, vous devez contacter votre médecin.

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

• Édème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets indésirables fréquents suivants a été observé, vous devez contacter votre médecin.

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

AMEP® 5 mg & 10 mg, Comprimés

Boîtes de 14, 28 & 56.

Amlodipine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nuisible.
- Si l'un des effets indésirables insupportables non mentionnés dans cette notice vous inquiète, consultez votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce qu'AMEP® ?
2. Quelles sont les informations importantes ?
3. Comment prendre AMEP® ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver AMEP® ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que AMEP® comprimé et dans quel cas ?
AMEP® contient la substance active amélodipine, un médicament appartenant à la classe des médicaments appelés inhibiteurs calciques. AMEP® est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle ou un certain type de douleur thoracique dit l'angor de Prinzmetal.

- Chez les patients présentant des valeurs normales de la tension artérielle, AMEP® agit en relaxant les vaisseaux sanguins, ce qui permet de faire passer le sang plus facilement. Chez les patients atteints d'angor de Prinzmetal, AMEP® agit en relaxant le muscle cardiaque, ce qui permet de faire passer le sang plus facilement.
- Chez les patients atteints d'hypertension artérielle, AMEP® agit en relaxant les vaisseaux sanguins, ce qui permet de faire passer le sang plus facilement.
- Chez les patients atteints d'angor de Prinzmetal, AMEP® agit en relaxant le muscle cardiaque, ce qui permet de faire passer le sang plus facilement.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® comprimé ?

- Ne prenez jamais AMEP® comprimé :
- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique composition, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
- si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

3. Faites attention avec AMEP® comprimé :

- Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMEP®.
- Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :
- crise cardiaque récente,
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- maladie du foie,
- si vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée.

4. Enfants et adolescents :

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

5. Autres médicaments et AMEP® comprimés :

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

- AMEP® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :
 - le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
 - le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
 - la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
 - l'hypericum perforatum (millepertuis),
 - le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
 - le dantrolène (perfusé pour les augmentations sévères de la température corporelle),
 - le tacrolimus, le sirolimus, le témsolimus et l'évérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
 - la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
 - la ciclosporine (médicament immunosuppresseur),
 - la ciclosporine (médicament immunosuppresseur),

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

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

6. AMEP® comprimés avec des aliments et boissons :

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

7. Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse :

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

Allaitement :

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

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

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

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

9. Mentions relatives aux excipients à effet notoire.

Sans objet.

10. Comment prendre AMEP® comprimés ?

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

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

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

11. Utilisation chez les enfants et les adolescents

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

Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimés.

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

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

13. Si vous oubliez de prendre AMEP® comprimés :

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

14. Si vous arrêtez de prendre AMEP® comprimés :

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

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

16. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

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

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

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres.
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires.
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, démangeaisons, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ou autres réactions allergiques.
- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise.

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets indésirables très fréquents suivants a été observé, vous devez contacter votre médecin.

17. Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :
- Édème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets indésirables fréquents suivants a été observé, vous devez contacter votre médecin.

18. Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :
- Édème (rétention d'eau).



LABORATOIRE
CENTRAL

المختبر المركزي للتحليلات الطبية

LABORATOIRE CENTRAL ANALYSES MEDICALES

المحمدية - (في اتجاه باب القصة)

Microbiologie - Hématologie - Toxicologie - Biochimie - Hormonologie - Immunologie - Fécondation in vitro

Dr. Mohamed EL HAJAJI

الدكتور محمد الحاجي

Date du prélèvement : 25-04-2023 à 09:19

Code patient : 1811070066

Né(e) le : 17-07-1955 (67 ans)

Edition du : 25-04-2023

INPE



093002509

Mr BOUDCHAR M HAMED

Référence : 2304250037

Prescripteur : Dr EL MEHDI.M

BIOCHIMIE SANGUINE

Calcium :

(Test colorimétrique)

91.10 mg/l

(86.00-103.00)

27-02-2023 88.30

2.28 mmol/l

(2.15-2.58)

2.21

Protéines totales:

(Test photométrique)

63.90 g/L

(66.00-88.00)

15-10-2019

54.00

Acide Urique

(Photométrique enzymatique)

66.4 mg/l

(35.0-72.0)

27-02-2023

65.4

395.1 µmol/l

(208.3-428.4)

389.1

Urée

(Enzymatique)

0.30 g/L

(0.18-0.55)

27-02-2023

0.41

5.00 mmol/L

(3.00-9.17)

6.83



www.labocentral.ma

Dr. Mohamed EL HAJAJI

الطابق السفلي عمارة الحر ، شارع عبدالرحمان السريغيني (في اتجاه القصة) - المحمدية

RDC : 1 Immeuble EL HORE , Blv Abderahmane Serghini - Mohammedia - Maroc

Tél. : 05 23 31 20 31 / Fax : 05 23 31 01 46 - E-mail: lc2amohammedia@gmail.com

Pour le Prélèvement à Domicile Veuillez Contacter : 06 73 74 73 88



المختبر المركزي للتحليلات الطبية LABORATOIRE CENTRAL ANALYSES MEDICALES



المحمدية - (في اتجاه باب القصة)

Microbiologie - Hématologie - Toxicologie - Biochimie - Hormonologie - Immunologie - Fécondation in vitro

Dr. Mohamed EL HAJAJI

الدكتور محمد الحاجي

Date du prélèvement : 25-04-2023 à 09:19

Code patient : 1811070066

Né(e) le : 17-07-1955 (67 ans)

Edition du : 25-04-2023

Mr BOUDCHAR M HAMED

Référence : 2304250037

Prescripteur : Dr EL MEHDI.M

Créatinine

(Test cinétique)

10.90 mg/L

(7.00-13.00)

27-02-2023

10.40

95.9 µmol/L

(61.6-114.4)

91.5

Clairance calculée:

(par méthode de filtration glomérulaire MDRD)

72 ml/mn/1.73²

27-02-2023

76

Interprétation (Selon l'ANAES):

- >ou=60 : Absence d'atteinte rénale si aucun marqueur anormal
- >ou=60 : Maladie rénale chronique si un ou plusieurs marqueurs (Stade 1)
- 30-59 : Insuffisance rénale modérée (Stade 2)
- 15-29 : Insuffisance rénale sévère (Stade 3)
- <15 : Insuffisance rénale terminale (Stade 4)

BIOCHIMIE URINAIRE

Rapport protéinurie / créatinurie sur échantillon urinaire

Créatinurie:

1 172.10 mg/l

27-02-2023

1 220.00

Protéinurie :

129.20 mg/l

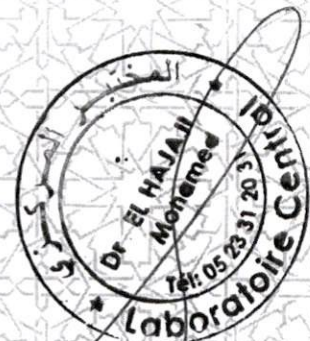
299.50

Rapport protéinurie sur créatinurie:

0.11 g/g

(0.00-0.15)

0.25



www.labocentral.ma

Dr. Mohamed EL HAJAJI

الطابق السفلي عمارة الحر ، شارع عبدالرحمان السريغيني (في اتجاه القصة) - المحمدية

RDC : 1 Immeuble EL HORE , Blv Abderahmane Serghini - Mohammedia - Maroc

Tél. : 05 23 31 20 31 / Fax : 05 23 31 01 46 - E-mail: lc2amohammedia@gmail.com

Pour le Prélèvement à Domicile Veuillez Contacter : 06 73 74 73 88

LABORATOIRE CENTRAL D'ANALYSES MEDICALES

Dr. EL HAJAJI MOHAMED
Abderahmane serghni- Mohammedia.

ICE: 001855144000069

Pat: 39574999

IF: 20719572

INPE



FACTURE N° : 230400813

MOHAMMEDIA le 25-04-2023

Mr BOUDCHAR M HAMED
2304250037

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Prélèvement sanguin	E25	E
0100	Acide urique	B30	B
0104	Calcium	B30	B
0111	Créatinine	B30	B
0130	Protéines	B30	B
0135	Urée	B30	B
0439	Vitamine D	B450	B
	MDRD	-	HN
	Rapport protéinurie sur créatinurie	B100	B

Total des B : 700

TOTAL DOSSIER : 700.00 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : sept cents dirham s.

