

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



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

**Déclaration de Maladie**  
M23-008303

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1060 Société : 177429  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : MAKHLOUKI AHMED  
 Date de naissance : 01.01.1950  
 Adresse : HAY DOUMA 66 Rue 10 N° 42 S/M  
 Tél. : 06 41 610834 Total des frais engagés : 780 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 : 25/09/2023  
 Nom et prénom du malade : MAKHLOUKI AHMED Age :  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie :  
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :  
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :  
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Signature de l'adhérent(e) : Le : / /

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

## Adresses Mails utiles

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

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

**MUPRAS** : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'H  
 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
25-09-23		1	17004	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

**PHARMACIE BOUMA**  
22, Bd. Annahda Hay Bouma  
Sidi Moumen - Casablanca  
Tél.: 05 22 70 26 46

25-09-23 630.00

# 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 AM PC IM IV Montant détaillé des Honoraires

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

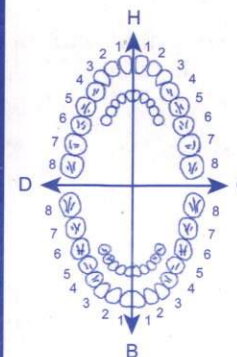
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'intervention pratiquée en indiquant la nature des soins.

**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

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

# O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

# DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H  
25533412 21433552  
00000000 00000000  
D 00000000 00000000 G  
35533411 11433553  
B

(Création, remont, adjonction)  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION





LOT 251150

EXP 04 2025

PPV 85.00

avant d'utiliser ce  
on importantes pour

un doute, demandez plus  
clairement.  
de la relecture,  
conseils, adressez-vous à  
votre médecin.

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

## 1. QU'EST-CE QU'INSULET ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique :

Antidiabétique : Insuline humaine.

INSULET contient l'insuline humaine, et est utilisée pour le traitement du diabète. Vous êtes diabétique lorsque votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline pour réguler le niveau de glucose dans votre sang (glycémie). INSULET assure un contrôle du glucose à long terme. L'action d'INSULET NPH et d'INSULET MIX 30 est prolongée par la présence du sulfate de protamine dans la suspension. INSULET MIX 30 : il s'agit d'une suspension préformulée d'insuline rapide et d'insuline à action prolongée.

● INSULET RAPIDE est une préparation d'insuline d'action rapide.

● INSULET MIX 30 est un médicament peut vous prescrire INSULET NPH ainsi qu'une insuline d'action rapide.

● INSULET MIX 30 est un médicament peut vous prescrire INSULET MIX 30 ainsi qu'une insuline d'action à action prolongée.

● INSULET RAPIDE : Votre médecin peut vous prescrire INSULET RAPIDE ainsi qu'une insuline d'action plus prolongée.

Une notice spécifique accompagne cette autre insuline. Ne changez pas d'insuline sans la prescription de votre médecin. Observez la plus grande prudence lors du passage d'insuline. Chaque type d'insuline a une couleur différente, une bouteille et le flacon ce qui vous permettra de les différencier facilement.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER INSULET ?

### N'utilisez jamais INSULET :

● Si vous estimez qu'une hypoglycémie (abaissement du niveau de sucre dans le sang) est imminente. Il est indiqué plus loin dans cette notice comment prendre en charge une hypoglycémie légère (voir paragraphe A à la rubrique 4).

● si vous êtes allergique (hypersensible) à l'insuline humaine ou à l'un des autres composants contenus dans INSULET (voir rubrique 6).

### Faites attention avec INSULET :

● Si votre glycémie est bien contrôlée par votre insuline actuelle, vous pourriez ne pas ressentir les symptômes annonciateurs de l'hypoglycémie. Ces symptômes sont énumérés ultérieurement dans cette notice. Réfléchissez soigneusement à l'heure à laquelle vous prendrez vos repas, à la fréquence et à l'intensité de vos exercices physiques. Vous devez également étroitement surveiller les niveaux de sucre dans votre sang grâce à des tests fréquents de votre glycémie.

● Quelques patients ayant présenté des hypoglycémies (abaissement du niveau de sucre dans le sang) après passage d'une insuline animale à une insuline humaine ont rapporté que les symptômes annonciateurs d'hypoglycémie étaient moins prononcés ou différents de ceux provoqués par une insuline animale. En cas d'hypoglycémies fréquentes ou si vous avez

des difficultés à les reconnaître, parlez-en avec votre médecin.

● Si vous répondez par l'AFFIRMATIVE à l'une des questions suivantes, informez-en votre médecin, pharmacien ou infirmière.

- Êtes-vous récemment tombé malade ?
- Avez-vous des problèmes rénaux ou hépatiques ?
- Faites-vous davantage d'exercice que d'habitude ?
- Vos besoins en insuline pourraient aussi varier si vous prenez de l'alcool.
- Si vous envisagez de vous rendre à l'étranger, pensez à en informer votre médecin, pharmacien ou infirmière. Le décalage horaire pourrait vous contraindre à modifier vos heures d'injection et de repas par rapport à vos heures habituelles.

● Certains patients avec un diabète de type II ancien et une maladie cardiaque ou un antécédent d'accident vasculaire cérébral, qui étaient traités avec la pioglitazone et l'insuline ont développé une insuffisance cardiaque. Informez votre médecin le plus rapidement possible si vous avez des signes d'insuffisance cardiaque tels qu'un essoufflement inhabituel ou une augmentation rapide de poids ou un gonflement localisé (œdème).

### Modifications cutanées au site d'injection

Il faut effectuer une rotation des sites d'injection pour prévenir des modifications cutanées telles que des grosseurs sous la peau. L'insuline risque de ne pas agir correctement si vous injectez dans une zone présentant des grosseurs (voir Comment utiliser Insulet). Contactez votre médecin si vous injectez actuellement dans une zone présentant des grosseurs avant de commencer à injecter dans une autre zone. Votre médecin peut vous demander de contrôler votre glycémie de plus près et d'ajuster votre dose d'insuline ou celle de vos autres médicaments antidiabétiques.

### Utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Vos besoins en insuline peuvent être différents si vous prenez un des traitements ci-dessous : corticostéroïdes, traitement substitutif par hormones thyroïdiennes, hypoglycémisants oraux (médicaments traitant le diabète), acide acétylsalicylique (aspirine), hormone de croissance, ocrotéride, lamotrigine, bêta 2 stimulants (par exemple, rhodrine, salbutamol ou terbutaline), bêtaloprolols, thiazidiques ou certains antidépresseurs (inhibiteurs de la monoamine oxydase), danazol, certains inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC) (par exemple, captopril, enalapril) ou antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II.

### Grossesse et allaitement

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

Les besoins en insuline diminuent généralement durant les trois premiers mois de grossesse et augmentent au cours des six autres mois. Si vous allaitez, l'administration de votre insuline devra peut-être être adaptée ainsi que votre régime alimentaire.

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vos capacités de concentration et vos réflexes peuvent être diminués en cas d'hypoglycémie (abaissement du niveau de sucre dans le sang). Vous devez y penser dans toutes les situations où vous pourriez mettre votre vie en danger ou celles d'autres personnes, comme la conduite automobile ou l'utilisation de machines. Vous devez interroger votre médecin ou votre infirmière sur vos capacités à conduire si vous avez :

- de fréquents épisodes d'hypoglycémie,
- des symptômes annonciateurs d'hypoglycémie diminués ou absents.



INSULIN NPH 100 UI/ml, suspensions  
INSULET® MIX 30 100 UI/ml, suspensions  
INSULET® RAPIDE 100 UI/ml, solution  
Insuline humaine ADN

## 3. COMMENT UTILISER INSULET ?

Vérifiez toujours la dénomination et le type d'insuline figurant sur le conditionnement et l'étiquette du flacon délivré par votre pharmacien. Assurez-vous que vous avez la forme d'INSULET prescrite par votre médecin.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

### Posologie

● Votre médecin vous aura avisé du type d'insuline à utiliser, de la dose exacte de l'injection, de son heure et de sa fréquence. Ces consignes vous sont exclusivement réservées. Observez-les scrupuleusement et rendez-vous régulièrement chez votre médecin.

● Si vous changez de type d'insuline (passage, par exemple, d'une insuline animale à une insuline humaine), vous pouvez nécessiter un changement de dose. Ce changement peut être effectué lors de la première injection ou progressivement au cours de plusieurs semaines ou plusieurs mois.

● Injectez INSULET sous la peau.

● N'administrez jamais INSULET NPH ou INSULET MIX 30 par une autre voie d'administration. N'injectez jamais INSULET NPH ou INSULET MIX 30 par voie intraveineuse.

● INSULET RAPIDE peut être injecté dans un muscle, seulement, si votre médecin vous l'a indiqué.

### Préparation d'INSULET :

● Immédiatement avant utilisation, faites rouler le flacon d'INSULET NPH ou d'INSULET MIX 30 plusieurs fois entre la paume des mains, afin de remettre l'insuline en suspension, jusqu'à ce qu'elle prenne un aspect uniformément trouble ou laiteux. Si cet aspect n'est pas obtenu, répétez la procédure ci-dessus jusqu'à ce que le contenu du flacon soit bien moussé. Ne pas agiter vigoureusement car la formation d'une mousse pourrait gêner la mesure exacte de la dose. Examinez les flacons régulièrement et ne pas les utiliser si la suspension présente des flocculations ou si des particules blanches restent collées au fond ou sur les parois du flacon, lui donnant un aspect givré. Vérifiez-le avant chaque injection.

● INSULET RAPIDE est une solution, il n'est donc pas nécessaire de la mélanger. Vous ne devez l'utiliser que si elle a l'apparence de l'eau. Le liquide doit être transparent, incolore et exempt de toute particule. Vérifiez-le avant chaque injection.

### Injection d'INSULET :

● Lavez-vous d'abord les mains.

● Avant de procéder à l'injection, nettoyez la peau selon les instructions que l'on vous a données. Nettoyez le bouchon en caoutchouc du flacon sans toutefois le retirer. Prenez une seringue et une nouvelle aiguille stériles pour piquer le bouchon en caoutchouc et prélevez le volume d'INSULET voulu. Suivez les instructions de votre médecin pour vous faire injecter. Ne partagez pas vos aiguilles et seringues. Injectez sous la peau comme on vous l'a appris. N'injectez pas directement dans une veine. Après l'injection, laissez l'aiguille sous la peau pendant 5 secondes afin de vous assurer que vous avez injecté votre dose en totalité. Ne frottez pas l'endroit où vous venez de faire l'injection. Assurez-vous que vous injectez à une distance d'au moins 1 cm de la dernière injection si vous observez une rotation - des déplacements d'injection, comme on vous l'a appris.

● Votre médecin vous dira si vous devez mélanger INSULET RAPIDE avec INSULET NPH. Si, par exemple, vous devez injecter un mélange, prélevez l'INSULET RAPIDE en premier lieu dans la seringue avant l'insuline d'action longue durée. Procédez à l'injection immédiatement après le mélange. Observez la même procédure à chaque fois. Normalement, vous ne devez pas mélanger INSULET RAPIDE avec des mélanges d'insuline humaine.

LOT 251150

EXP 04 2025

PPV 85.00

avant d'utiliser ce  
on importantes pour

un doute, demandez plus  
clien.  
de la reire,  
conseils, adressez-vous à  
sultez un médecin.

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

## 1. QU'EST-CE QU'INSULET ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique :

Antidiabétique : Insuline humaine.

INSULET contient l'insuline humaine, et est utilisée pour le traitement du diabète. Vous êtes diabétique lorsque votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline pour réguler le niveau de glucose dans votre sang (glycémie). INSULET assure un contrôle du glucose à long terme. L'action d'INSULET NPH et d'INSULET MIX 30 est prolongée par la présence du sulfate de protamine dans la suspension. INSULET MIX 30 : il s'agit d'une suspension préformulée d'insuline rapide et d'insuline à action prolongée.

● INSULET RAPIDE est une préparation d'insuline d'action rapide.

● INSULET MIX 30 est un médicament peut vous prescrire INSULET NPH ainsi qu'une insuline d'action rapide.

● INSULET MIX 30 est un médicament peut vous prescrire INSULET MIX 30 ainsi qu'une insuline d'action prolongée.

● INSULET RAPIDE : Votre médecin peut vous prescrire INSULET RAPIDE ainsi qu'une insuline d'action prolongée.

Une notice spéciale accompagne cette autre insuline. Ne changez pas d'insuline sans prescription de votre médecin. Observez la plus grande prudence lors du passage d'insuline. Chaque type d'insuline a une couleur différente, une balle et le flacon ce qui vous permettra de les différencier facilement.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER INSULET ?

### N'utilisez jamais INSULET :

● Si vous estimez qu'une hypoglycémie (abaissement du niveau de sucre dans le sang) est imminente. Il est indiqué plus loin dans cette notice comment prendre en charge une hypoglycémie légère (voir paragraphe A à la rubrique 4).

● si vous êtes allergique (hypersensible) à l'insuline humaine ou à l'un des autres composants contenus dans INSULET (voir rubrique 6).

### Faites attention avec INSULET :

● Si votre glycémie est bien contrôlée par votre insuline actuelle, vous pourriez ne pas ressentir les symptômes annonciateurs de l'hypoglycémie. Ces symptômes sont énumérés ultérieurement dans cette notice. Réfléchissez soigneusement à l'heure à laquelle vous prendrez vos repas, à la fréquence et à l'intensité de vos exercices physiques. Vous devrez également étroitement surveiller les niveaux de sucre dans votre sang grâce à des tests fréquents de votre glycémie.

● Quelques patients ayant présenté des hypoglycémies (abaissement du niveau de sucre dans le sang) après passage d'une insuline animale à une insuline humaine ont rapporté que les symptômes annonciateurs d'hypoglycémie étaient moins prononcés ou différents de ceux provoqués par une insuline animale. En cas d'hypoglycémies fréquentes ou si vous avez

des difficultés à les reconnaître, parlez-en avec votre médecin.

● Si vous répondez par l'AFFIRMATIVE à l'une des questions suivantes, informez-en votre médecin, pharmacien ou infirmière.

- Êtes-vous récemment tombé malade ?
- Avez-vous des problèmes rénaux ou hépatiques ?
- Faites-vous davantage d'exercice que d'habitude ?
- Vos besoins en insuline pourraient aussi varier si vous prenez de l'alcool.
- Si vous envisagez de vous rendre à l'étranger, pensez à en informer votre médecin, pharmacien ou infirmière. Le décalage horaire pourrait vous contraindre à modifier vos heures d'injection et de repas par rapport à vos heures habituelles.

● Certains patients avec un diabète de type II ancien et une maladie cardiaque ou un antécédent d'accident vasculaire cérébral, qui étaient traités avec la pioglitazone et l'insuline ont développé une insuffisance cardiaque. Informez votre médecin le plus rapidement possible si vous avez des signes d'insuffisance cardiaque tels qu'un essoufflement inhabituel ou une augmentation rapide de poids ou un gonflement localisé (œdème).

### Modifications cutanées au site d'injection

Il faut effectuer une rotation des sites d'injection pour prévenir des modifications cutanées telles que des grosseurs sous la peau. L'insuline risque de ne pas agir correctement si vous injectez dans une zone présentant des grosseurs (voir Comment utiliser Insulet). Contactez votre médecin si vous injectez actuellement dans une zone présentant des grosseurs avant de commencer à injecter dans une autre zone. Votre médecin peut vous demander de contrôler votre glycémie de plus près et d'ajuster votre dose d'insuline ou celle de vos autres médicaments antidiabétiques.

### Utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Vos besoins en insuline peuvent être différents si vous prenez un des traitements ci-dessous : corticostéroïdes, traitement substitutif par hormones thyroïdiennes, hypoglycémisants oraux (médicaments traitant le diabète), acide acétylsalicylique (aspirine), hormone de croissance, ocrotéride, lamotrigine, bêta 2 stimulants (par exemple, rhodrine, salbutamol ou terbutaline), bêtaloprolols, thiazidiques ou certains antidépresseurs (inhibiteurs de la monoamine oxydase), danazol, certains inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC) (par exemple, captopril, enalapril) ou antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II.

### Grossesse et allaitement

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

Les besoins en insuline diminuent généralement durant les trois premiers mois de grossesse et augmentent au cours des six autres mois. Si vous allaitez, l'administration de votre insuline devra peut-être être adaptée ainsi que votre régime alimentaire.

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vos capacités de concentration et vos réflexes peuvent être diminués en cas d'hypoglycémie (abaissement du niveau de sucre dans le sang). Vous devez y penser dans toutes les situations où vous pourriez mettre votre vie en danger ou celles d'autres personnes, comme la conduite automobile ou l'utilisation de machines. Vous devez interroger votre médecin ou votre infirmière sur vos capacités à conduire si vous avez :

- de fréquents épisodes d'hypoglycémie,
- des symptômes annonciateurs d'hypoglycémie diminués ou absents.



INSULET NPH 100 UI/ml, suspension  
INSULET MIX 30 100 UI/ml, suspension  
INSULET RAPIDE 100 UI/ml, solution  
Insuline humaine ADNR

## 3. COMMENT UTILISER INSULET ?

Vérifiez toujours la dénomination et le type d'insuline figurant sur le conditionnement et l'étiquette du flacon délivré par votre pharmacien. Assurez-vous que vous avez la forme d'INSULET prescrite par votre médecin.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

### Posologie

● Votre médecin vous aura avisé du type d'insuline à utiliser, de la dose exacte de l'injection, de son heure et de sa fréquence. Ces consignes vous sont exclusivement réservées. Observez-les scrupuleusement et rendez-vous régulièrement chez votre médecin.

● Si vous changez de type d'insuline (passage, par exemple, d'une insuline animale à une insuline humaine), vous pouvez nécessiter un changement de dose. Ce changement peut être effectué lors de la première injection ou progressivement au cours de plusieurs semaines ou plusieurs mois.

● Injectez INSULET sous la peau.

● N'administrez jamais INSULET NPH ou INSULET MIX 30 par une autre voie d'administration. N'injectez jamais INSULET NPH ou INSULET MIX 30 par voie intraveineuse.

● INSULET RAPIDE peut être injecté dans un muscle, seulement, si votre médecin vous l'a indiqué.

### Préparation d'INSULET :

● Immédiatement avant utilisation, faites rouler le flacon d'INSULET NPH ou d'INSULET MIX 30 plusieurs fois entre la paume des mains, afin de remettre l'insuline en suspension, jusqu'à ce qu'elle prenne un aspect uniformément trouble ou laiteux. Si cet aspect n'est pas obtenu, répétez la procédure ci-dessus jusqu'à ce que le contenu du flacon soit bien mouillé. Ne pas agiter vigoureusement car la formation d'une mousse pourrait gêner la mesure exacte de la dose. Examinez les flacons régulièrement et ne pas les utiliser si la suspension présente des flocculations ou si des particules blanches restent collées au fond ou sur les parois du flacon, lui donnant un aspect givré. Vérifiez-le avant chaque injection.

● INSULET RAPIDE est une solution, il n'est donc pas nécessaire de la mélanger. Vous ne devez l'utiliser que si elle a l'apparence de l'eau. Le liquide doit être transparent, incolore et exempt de toute particule. Vérifiez-le avant chaque injection.

### Injection d'INSULET :

● Lavez-vous d'abord les mains.

● Avant de procéder à l'injection, nettoyez la peau selon les instructions que l'on vous a données. Nettoyez le bouchon en caoutchouc du flacon sans toutefois le retirer. Prenez une seringue et une nouvelle aiguille stériles pour piquer le bouchon en caoutchouc et prélevez le volume d'INSULET voulu. Suivez les instructions de votre médecin pour vous faire injecter. Ne partagez pas vos aiguilles et seringues. Injectez sous la peau comme on vous l'a appris. N'injectez pas directement dans une veine. Après l'injection, laissez l'aiguille sous la peau pendant 5 secondes afin de vous assurer que vous avez injecté votre dose en totalité. Ne frottez pas l'endroit où vous venez de faire l'injection. Assurez-vous que vous injectez à une distance d'au moins 1 cm de la dernière injection si vous observez une rotation - des déplacements d'injection, comme on vous l'a appris.

● Votre médecin vous dira si vous devez mélanger INSULET RAPIDE avec INSULET NPH. Si, par exemple, vous devez injecter un mélange, prélevez l'INSULET RAPIDE en premier lieu dans la seringue avant l'insuline d'action longue durée. Procédez à l'injection immédiatement après le mélange. Observez la même procédure à chaque fois. Normalement, vous ne devez pas mélanger INSULET RAPIDE avec des mélanges d'insuline humaine.



PDV 138DH10  
PER 03/26  
LOT M945

AR® 100 mg  
tan

Comprimé pelliculé, Boîte de 28

liser ce médicament.

andez plus d'informations à votre médecin ou à votre

donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de

marquez un effet indésirable non mentionné dans cette



#### COMPOSITION :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE : .....

100 mg

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégelatinisé, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II 09-LS-28908 (white) par comprimé pelliculé.

Liste des excipients à effet notoire : 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 THERAPEUTIQUES :

Le losartan (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  $\geq 0,5$ 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 établie 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 sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son 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 sécable 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 de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable 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- ou bêta-bloquants) 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 de 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

être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé). Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan augmente le passage de l'eau à travers le rein et/ou un effet diurétique et/ou un effet bloquant.

#### Posologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier chez les personnes âgées ou chez les personnes âgées traitées par des diurétiques à doses élevées, ou les personnes âgées.

L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les personnes âgées.

#### CONTRE-INDICATIONS :

- Ne prenez jamais PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé si vous êtes allergique au losartan ou à l'un des autres composants.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également possible en début de grossesse - voir rubrique "Grossesse et allaitement").
- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.
- Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et artérielle contenant de l'aldostérone.

#### EFFETS INDESIRABLES :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible de provoquer des effets indésirables.

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

- Une réaction allergique sévère (éruption cutanée, démangeaisons, gonflement de la gorge, difficulté à avaler ou à respirer).
- Ceci est un effet secondaire grave pouvant survenir chez les patients.
- Vous pouvez avoir besoin d'une surveillance médicale en cas d'effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR®.
- Fréquences (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

- Étourdissements,
- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un 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 l'insuffisance rénale,
- Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
- Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium.

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-œdème,
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite incluant l'angite),
- Engourdissement ou picotements (paresthésies),
- Évanouissement (syncope),
- Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation ventriculaire),
- Attaque cérébrale (AVC),
- Inflammation du foie (hépatite),
- Élévation du taux de l'alanine aminotransférase (ALAT),
- Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles).

- 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 (photosensibilisation),
- Douleur musculaire inexpliquée avec des urines foncées,
- Impuissance,
- Inflammation du pancréas (pancréatite),
- Taux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie),
- Dépression,
- Sensation générale de malaise,
- Tintement, bourdonnement, grondement ou claquement d'oreilles,
- Troubles du goût (dysgueusie).

P V 138DH10  
PER 03/26  
LOT M945

AR® 100 mg  
tan

Comprimé pelliculé, Boîte de 28

liser ce médicament.

andez plus d'informations à votre médecin ou à votre

donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de

marquez un effet indésirable non mentionné dans cette



#### COMPOSITION :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE : .....

100 mg

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégelatinisé, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II 09-LS-28908 (white) par comprimé pelliculé.

Liste des excipients à effet notoire : 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 THERAPEUTIQUES :

Le losartan (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  $\geq 0,5$ 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 sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son 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 sécable 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 de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable 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- ou bêta-bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémisants, glitazones et inhibiteurs alpha glucosidases).

#### Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 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

être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé et/ou un bêta-bloquant). Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan augmente le passage de l'eau à travers le rein et/ou un effet efficace) et/ou un bêta-bloquant.

#### Posologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier chez les patients âgés ou chez les patients atteints de troubles rénaux.

Le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan augmente le passage de l'eau à travers le rein et/ou un effet efficace) et/ou un bêta-bloquant.

#### CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé

• Si vous êtes allergique au losartan ou à l'un des autres

• Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également

pelliculé en début de grossesse - voir rubrique "Grossesse"

• Si votre fonction hépatique est gravement dégradée,

• Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et

artérielle contenant de l'aliskiren.

#### EFFETS INDESIRABLES :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible de provoquer des effets indésirables chez tout le monde.

Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre PREZAR®

votre médecin ou allez aux urgences de l'hôpital le plus près

• Une réaction allergique sévère (éruption cutanée, démangeaisons, gonflement de la gorge, difficulté à respirer).

Ceci est un effet secondaire grave pouvant survenir chez

Vous pouvez avoir besoin d'une surveillance médicale en

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR®

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Étourdissements,

• Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un

sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques

• Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de

à 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

• Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie)

• Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium

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 (pruriti),

• Éruption cutanée,

• Gonflement localisé (œdème),

• Toux.

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

• Hypersensibilité,

• Angio-œdème,

• Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite incluant

• Engourdissement ou picotements (paresthésies),

• Évanouissement (syncope),

• Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation

• Attaque cérébrale (AVC),

• Inflammation du foie (hépatite),

• Élévation du taux de l'alanine amino-transférase (ALAT),

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base

• 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 (photosensibilisation)

• Douleur musculaire inexpliquée avec des urines foncées

• Impuissance,

• Inflammation du pancréas (pancréatite),

• Taux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie),

• Dépression,

• Sensation générale de malaise,

• Tintement, bourdonnement, grondement ou claquement

• Troubles du goût (dysgueusie).



PPU: 126.30 DH  
LOT: 651844  
PER: 03/25



Ils peuvent affecter plus d'une personne sur 10 :  
• diarrhée (chez les adultes).

#### Effets indésirables fréquents

Ils peuvent affecter moins de 1 personne sur 10 :

- muguet (affection due à un champignon, le candida, qui se développe dans le vagin, la bouche ou les plis cutanés),
- nausées, en particulier aux doses élevées.
- si vous ou votre enfant présentez ces effets indésirables, administrez AUGMENTIN avant les repas.
- vomissements,
- diarrhée (chez les enfants).

#### Effets indésirables peu fréquents

Ils peuvent affecter moins de 1 personne sur 100 :

- éruption cutanée, démangeaisons,
- éruption cutanée en saillie avec démangeaisons (urticaire),
- indigestion,
- étourdissements,
- maux de tête.

Effets indésirables peu fréquents pouvant être mis en évidence par les analyses de sang :  
• augmentation de certaines substances (enzymes) produites par le foie.

#### Effets indésirables rares

Ils peuvent affecter moins de 1 personne sur 1000 :

- éruption cutanée, pouvant former des cloques et ressemblant à de petites taches (points noirs centraux entourés d'une zone plus pâle, avec un anneau sombre tout autour : érythème polymorphe).

→ si vous remarquez un de ces symptômes, contactez un médecin en urgence.

#### Effets indésirables rares pouvant être mis en évidence par les analyses de sang :

- faible nombre de cellules participant à la coagulation sanguine (plaquettes),
- faible nombre de globules blancs.

#### Autres effets indésirables

D'autres effets indésirables ont été observés chez un très petit nombre de personnes, mais leur fréquence exacte est inconnue :

- réactions allergiques (voir ci-dessus),
- inflammation du gros intestin (voir ci-dessus),
- inflammation de la membrane protectrice entourant le cerveau (méningite aseptique),
- réactions cutanées graves :
  - éruption étendue avec cloques et desquamation de la peau, en particulier autour de la bouche, du nez, des yeux et dans la région génitale (syndrome de Stevens-Johnson), et une forme plus grave, responsable d'un décollement cutané important (plus de 30 % de la surface corporelle : syndrome de Lyell),
  - éruption cutanée rouge étendue avec petites cloques contenant du pus (dermatite bulleuse ou exfoliative),
  - éruption squameuse rouge avec masses sous la peau et des cloques (pustulose exanthématique),
  - symptômes de type grippal accompagnés d'une éruption cutanée, de fièvre, de ganglions enflés, et de résultats anormaux des tests sanguins [dont une augmentation des globules blancs (éosinophilie) et des enzymes hépatiques] [syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (DRESS)].

→ Si vous présentez l'un de ces symptômes, contactez un médecin immédiatement.

- inflammation du foie (hépatite),
- icteré, provoqué par une augmentation du taux sanguin de bilirubine (une substance produite dans le foie), qui donne une coloration jaune à la peau et au blanc des yeux,
- inflammation des reins,
- prolongation du temps de coagulation du sang,
- hyperactivité,
- convulsions (chez les personnes prenant des doses élevées d'AUGMENTIN ou ayant des problèmes rénaux),
- langue noire piluleuse (glossopyritie),
- coloration des dents (chez les enfants), généralement éliminée au brossage.

#### Effets indésirables pouvant être mis en évidence par les analyses de sang ou d'urine :

- réduction importante du nombre de globules blancs,
- faible nombre de globules rouges (anémie hémolytique),
- cristaux dans les urines.

#### Déclaration des effets secondaires

Si votre enfant ressent un quelconque effet indésirable, parlez-en au médecin ou au pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration ou bien à l'adresse GlaxoSmithKline Maroc, 42-44 Angle Bd Rachidi et Rue Abou Hamed Al-Jazali, 20000 Casablanca ou via l'adresse électronique : [gharmacovigilance.na@gsk.com](mailto:gharmacovigilance.na@gsk.com). En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

#### 5. COMMENT CONSERVER AUGMENTIN ?

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

##### Date de péremption :

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

##### Conditions de conservation :

A conserver à l'abri de l'humidité et à une température ne dépassant pas 25°C. Ne jetez aucun médicament directement dans les égouts ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

#### 6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet - dose ?

Les substances actives sont :  
Amoxicilline (sous forme d'amoxicilline trihydratée) ..... 1000 mg  
Acide clavulanique (sous forme de clavulanate de potassium) ..... 125 mg  
Pour un sachet-dose.

##### Les autres composants sont :

- Crospovidone, gel de silicone, arôme pêche-citron-fraise (contient notamment de la maltodextrine et de l'alcool benzylique), aspartame (E951).
- Voir la rubrique 2 pour plus d'informations importantes sur l'aspartame (E951), l'alcool benzylique, la maltodextrine et le sodium contenus dans Augmentin.

#### Ce que contient AUGMENTIN 500mg/62.5mg, ADULTES, comprimés pelliculés ?

Les substances actives sont :  
Amoxicilline (sous forme d'amoxicilline trihydratée) ..... 500,00 mg  
Acide clavulanique (sous forme de clavulanate de potassium) ..... 62,50 mg  
Pour un comprimé pelliculé.

##### Les autres composants sont :

- Ingrédients : Crospovidone, silice colloïdale hydratée, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, hydroxypropylcellulose faiblement substituée.
- Pelliculage : OPADRY O-Y-57300 ou seprifim 805 blanc (Hypromellose) ; macrogol 4000 ; macrogol 6000, dioxyde de titane (E171).
- Or-est-ce que AUGMENTIN et contenu de l'emballage extérieur ?  
AUGMENTIN 1g/125mg, ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose : Ce médicament se présente sous forme de poudre pour suspension buvable en sachets-doses. Boîtes de 12, 16 et 24.  
AUGMENTIN 500mg/62.5mg, ADULTES, comprimé pelliculé : Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. Boîte de 32 comprimés.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :  
GlaxoSmithKline Maroc

Ain El Aouda

Région de Rabat

Fabricant :

Ampharma Pharma

Ain El Aouda

Région de Rabat

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :

Septembre 2021

#### Conditions de prescription et de délivrance :

Liste I

##### Conseil d'éducation sanitaire :

Les antibiotiques sont efficaces pour combattre les infections dues à des bactéries. Ils ne sont pas efficaces sur les infections dues à des virus. Parfois, une infection due à une bactérie ne répond pas à un traitement antibiotique. L'une des raisons les plus fréquentes, est que la bactérie à l'origine de l'infection est résistante à l'antibiotique qui a été pris. Cela signifie que les bactéries peuvent survivre et même se multiplier malgré l'antibiotique.

Les bactéries peuvent devenir résistantes aux antibiotiques pour plusieurs raisons. L'utilisation prudente des antibiotiques peut permettre de réduire le risque que les bactéries deviennent résistantes aux antibiotiques.

Quand votre médecin vous prescrit un traitement antibiotique, cela a pour unique but de traiter votre maladie actuelle. Faire attention aux conseils suivants permettra de prévenir l'émergence de bactéries résistantes qui pourraient stopper l'activité de l'antibiotique.

1. Il est très important de respecter la dose d'antibiotique, le moment de la prise et la durée du traitement. Lire les instructions sur l'étiquette et si vous ne comprenez pas quelque chose demander à votre médecin ou à votre pharmacien de vous expliquer.
2. Vous ne devez pas prendre un antibiotique à moins qu'il vous ait été spécifiquement prescrit et vous devez l'utiliser uniquement pour traiter l'infection pour laquelle il vous a été prescrit.
3. Vous ne devez pas prendre d'antibiotique qui ont été prescrits à d'autres personnes même si elles ont une infection apparemment semblable à la vôtre.
4. Vous ne devez pas donner d'antibiotiques qui vous ont été prescrits, à d'autres personnes.
5. Si vous revêtez des antibiotiques à la fin de votre traitement prescrit par votre médecin, vous devez les rapporter à votre pharmacien pour destruction appropriée.



PPV: 20DH00  
PER: 03/26  
LOT: M819

# DoliGrippe®

Paracétamol - Vitamine C - Maléate de Phéniramine

Granulés pour solution buvable en sachet

avant de prendre ce médicament.  
la relire.

Si vous doutez, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre

- Si vous êtes allergique à l'un des composants, ne prenez pas ce médicament.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Composition du médicament

- Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Paracétamol	500 mg
Acide Ascorbique (Vitamine C)	200 mg
Maléate de Phéniramine	25 mg

- Composition qualitative en excipients :

Mannitol, acide citrique anhydre, povidone K 30, digélate trimagnésium anhydre, aspartame, arôme fruits rouges.  
Composition de l'arôme : Substances aromatisantes, Rouge Cochenille A E124, Maltodextrine, Eau, Gomme Arabique.

Acide Ascorbique E300, Triacétine E1518, Sulfate de sodium E514.

Les excipients suivants ont des effets notables :

• Rouge Cochenille A (E124).

**Indication thérapeutique** : Le type d'activité

Le médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux.

**Indication thérapeutique** : Le type d'activité

Le médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux.

Le médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux.

Le médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux.

Le médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux.

**Indication thérapeutique** : Le type d'activité

Le médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux.

Le médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux.

Le médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux.

Le médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux.

Le médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux.

**Indication thérapeutique** : Le type d'activité

Le médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux.

Le médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux.

**Indication thérapeutique** : Le type d'activité

Le médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux.

**Indication thérapeutique** : Le type d'activité

Le médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux.

Le médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux.

**Indication thérapeutique** : Le type d'activité

Le médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux.

**Indication thérapeutique** : Le type d'activité

Le médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux.

**Indication thérapeutique** : Le type d'activité

Le médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux.

**Indication thérapeutique** : Le type d'activité

Le médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux.

Le médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux.

Le médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux.

Le médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux.

Le médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux.

Le médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux.

Le médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux.

Le médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux.

**Indication thérapeutique** : Le type d'activité

Le médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux.

**Indication thérapeutique** : Le type d'activité

# Doliprane®

1000 mg comprimé effervescent sécable  
PARACÉTAMOL

PPV 1 4 DH 6 0  
PER 0 2 / 2 8  
LOT M 6 3 7

...ce car elle contient des informations importantes pour vous. Ce médicament vous permet donc de soigner des maladies bénignes, 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 les symptômes s'aggravent ou persistent après 5 jours, consultez un médecin.



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

## QU'EST-CE QUE DOLIPRANE 1000 mg, COMPRIMÉ EFFERESCENT 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 EFFERESCENT.

### 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 EFFERESCENT

### 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.





# Doliprane®

1000 mg comprimé effervescent sécable  
PARACÉTAMOL

PPV 1 4 DH 6 0  
PER 0 2 / 2 8  
LOT M 6 3 7

...ce car elle contient des informations importantes pour vous. Ce médicament vous permet donc de soigner des maladies bénignes, 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 les symptômes s'aggravent ou persistent après 5 jours, consultez un médecin.



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

## QU'EST-CE QUE DOLIPRANE 1000 mg, COMPRIMÉ EFFERESCENT 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 EFFERESCENT.

### 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 EFFERESCENT

### 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.



## INDICATIONS :

BRONCHOKOD est un  
(La forme Sans Sucre est  
normocaloriques ou hyp

- Pneumologie :
  - Bronchites aiguës e
  - Dilatation des bron
  - Bronchorrhée,
  - Insuffisance re
- O.R.L. :
  - Trachéites,
  - Laryngites
  - Rhinoph
  - Catarr
  - Sinu

CO

**bronchokod**  
sans sucre  
Adultes

LOT:1192  
PER:05/25  
PPV:22,90DH

- Excipients à effet notoire : Parahyd

**BRONCHOKOD SANS SUCRE**

Carbocisté

Exc

- Exc