

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

M23-004046

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 505 Société : RAM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : TAMINE Mohamed
Date de naissance : 1.1.1948
Adresse : Hay El Marsa 1 Rue 1 n° 21 Ain Choc Casablanca
Tél. : 06 65 23 10 32 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /
Nom et prénom du malade : ME TAMINE ME Age :
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : ALD ☒ ALC ☐ Pathologie :
Affection longue durée ou chronique : ☒ ALD ☐ ALC
En cas d'accident préciser les causes et circonstances : 1-9 OCT. 2023
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

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
de 11/10/23	Q	300		
	+ EEG	Dm		

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p>PHARMACIE LAHRICHI</p> <p>20, Bd. Al Oods, Inara, Ain el Borj</p> <p>Blanca - INPE : 092040427</p> <p>TEL : 05 22 52 40 29</p>	11/10/23	686,00

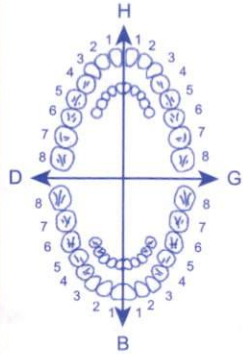
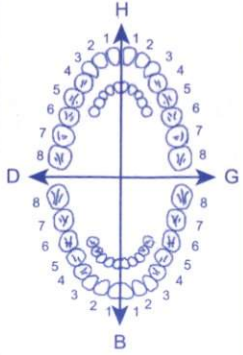
[illegible][illegible]

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											
				CCEFFICIENT DES TRAVAUX <input style="width: 100px; height: 30px;" type="text"/>										
				MONTANTS DES SOINS <input style="width: 100px; height: 30px;" type="text"/>										
				DEBUT D'EXECUTION <input style="width: 100px; height: 30px;" type="text"/>										
				FIN D'EXECUTION <input style="width: 100px; height: 30px;" type="text"/>										
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE			CCEFFICIENT DES TRAVAUX <input style="width: 100px; height: 30px;" type="text"/>										
	<table border="1" style="margin: auto; border-collapse: collapse;"> <tr> <td colspan="2" style="padding: 5px;">H</td> </tr> <tr> <td style="padding: 5px;">25533412 00000000</td> <td style="padding: 5px;">21433552 00000000</td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="padding: 5px;">D ————— G</td> </tr> <tr> <td style="padding: 5px;">00000000 35533411</td> <td style="padding: 5px;">00000000 11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="padding: 5px;">B</td> </tr> </table>				H		25533412 00000000	21433552 00000000	D ————— G		00000000 35533411	00000000 11433553	B	
	H													
	25533412 00000000	21433552 00000000												
	D ————— G													
	00000000 35533411	00000000 11433553												
	B													
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession													
				DATE DU DEVIS <input style="width: 100px; height: 30px;" type="text"/>										
				DATE DE L'EXECUTION <input style="width: 100px; height: 30px;" type="text"/>										

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Hasnaa FARESE

Spécialiste en Cardiologie et Maladies Vasculaires
Diplômée de la Faculté de Médecine de Casablanca
Diplômée en Echocardiographie de la Faculté
Victor Ségalen Bordeaux II France
Diplômée en Echocardiographie Congénitale
et Pédiatrique Université Claude Bernard Lyon France
Ex. Interne au CHU de Casablanca
Ex. Interne au CHU de Rouen - France



الدكتورة فارس حسناء

إختصاصية في أمراض القلب والشرابيين
خريجة كلية الطب بالبيضاء
خريجة كلية الطب فيكتور سيكالين بوردو فرنسا
في تشخيص أمراض القلب بالصدى
دبلوم أمراض القلب للأطفال والرضع
من كلية كلود برنار ليون فرنسا
طبيبة داخلية سابقا بمستشفى ابن رشد بالبيضاء
طبيبة سابقا بالمستشفى الجامعي روهون بفرنسا

Casablanca, le :

11/10/23

PHARMACIE LUMIERES
LAHRICHI SARL AU
550, Bd. El Qods, Inara, Ain Chock
Casablanca - INPE : 0920440427
Tél.: 05 22 52 40 79

ME TAMINE med

① Ipersten 20 mg
152.00 x 4
608.00

② SN - 0 - 0
X 4 ml

780.00
4 x 195.00
② Live Dose 100.000
Amp / min x 4 ml

686.00

Dr. Hasnaa FARESE
CARDIOLOGUE
Bd. El Qods Rés. les Rosiers Imm 1
N°122 Ain Chock - Casablanca
0522 522 530 - INPE 091193687



شارع القدس، إقامة الورود، الطابق 1 الرقم 112 - عين الشق - الدار البيضاء

Bd. El Qods Résidence les Rosiers 1er Etage N° 112, Ain Chock - Casablanca

Tél.: 0522 522 530-0663 800 124 - Email: faresse.h1@hotmail.com

Durée du traitement :

Il est important de prendre régulièrement aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé.

Prenez la dose prescrite par votre médecin et ne la modifiez pas sans l'en avoir averti au préalable.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris accidentellement trop de comprimés, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien car cela peut provoquer une baisse anormale de la pression sanguine.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :

En cas d'omission d'une dose de Iperfen, reprenez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Risque de syndrome de sevrage :

Il est important que vous preniez Iperfen régulièrement et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura prescrit.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation d'Iperfen, demandez plus d'informations à votre médecin.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les effets indésirables qui peuvent survenir sont discrets et transitoires. Cependant, certains effets peuvent être sérieux et nécessiter une surveillance médicale.

Effets indésirables fréquents (survenant chez plus de 1 patient : de fluides dans les tissus qui cause des gonflements (oedème), bo de tête, palpitations.

Effets indésirables peu fréquents (survenant chez plus de 1 patient : picotements ou engourdissements douloureux (paresthésies), aug pression sanguine (hypertension), difficultés à respirer (dyspnée), f constipation, troubles digestifs, éruption cutanée, inflammation de altération des enzymes détectables par des tests sanguins (ALAT, créatinine sérique).

Effets indésirables rares (survenant chez plus de 1 patient sur 10 : érythème, prurit, gastralgie, douleur abdominale, hypertension, son apport sanguin insuffisant au cœur (angine de poitrine), diarrhée, p exemple, bilirubinémie accrue), jaunisse.

Effets indésirables très rares (survenant chez moins de 1 patient : crise cardiaque, augmentation de la fréquence et de l'intensité de ces crises chez les patients souffrant d'angine de poitrine; inflammation et gonflement des gencives qui habituellement régressent en interrompant le traitement et nécessitent des soins dentaires adaptés.

Effets indésirables inconnus (dont la fréquence ne peut être estimée à partir des données existantes) : rougeur anormale de la peau (érythème multiforme), maladie de la peau avec rougeur anormale et desquamation (dermatite exfoliative) douleur musculaire, gonflement mammaire avec ou sans sensibilité chez les hommes (gynécomastie).

Déclaration des effets indésirables

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER IPERTEN ?

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

La date d'expiration fait référence au dernier jour de ce mois.

Remplacer du mois mentionné avec de ce mois.

Iperfen doit être conservé dans son emballage d'origine à l'abri de la lumière.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les

médicaments que vous

P.P.V. 152DH00

Distribué par PROMOPHARM S.A.

6. INFORMATIONS

Que

Uvédose 100 000 U.I.

Solution buvable en ampoule

Cholécalfcérol

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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?
3. Comment prendre UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?
6. Contenu de l'emballage

1. QU'EST-CE QUE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A11CC05
Vitamine D.

Ce médicament est indiqué dans le traitement et/ou la prophylaxie de la carence en vitamine D.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Ne prenez jamais UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez un excès de calcium dans le sang ou les urines, ou des calculs rénaux.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions

Mises en garde

Afin d'éviter tout surdosage, tenir compte des doses totales de vitamine D en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine ou en cas d'utilisation de lait supplémenté en vitamine D.

En cas d'administration de doses fortes et répétées de vitamine D, il est nécessaire de surveiller le taux de calcium dans le sang et les urines.

Précautions particulières d'emploi

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Précautions particulières d'emploi
UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule

Avant de prendre votre médicament ou pharmacien si vous prenez, avez déjà pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement. Toutefois, cette supplémentation ne remplace pas l'administration de vitamine D chez le nouveau-né. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

3. COMMENT PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Posologie

Carence vitaminique chez l'enfant :

Prévention du rachitisme

Sa mise en œuvre est impérative chez tous les nourrissons et les jeunes enfants, dans les conditions actuelles de vie en raison de :

- l'exposition insuffisante au soleil,
- la faible teneur des aliments en vitamine D.

Une ampoule tous les trois mois jusqu'à la 5ème année. Cette dose peut être doublée si l'enfant est peu exposé au soleil ou si sa peau est très pigmentée.

Ne pas dépasser 10 à 15 mg par an (soit 4 à 6 ampoules par an).



Cholestérol

Uvédose 100 000 U.I.

Solution buvable en ampoule

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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que UVEDOSE 100 000 U.I., solution buvable en ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?



Titulaire / Exploitant / Fabricant :
Laboratoires CRINEX
1 bis rue René Anjoly 94250 Gentilly
Tél. : 01 42 53 28 51 - info@crinex.fr

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est mars 2021

Autres

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (www.ansm.fr).
LN221 M46309



Administration de doses fortes et répétées de UVEDOSE 100 000 U.I. nécessite de surveiller le taux de calcium

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.

Les effets indésirables suivants sont rapportés très rarement et notamment en cas de surdosage (voir rubrique « surdosage ») :

- réaction d'hypersensibilité, hypercalcémie, hypercalciurie, lithiase calcique.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable



Cholestérol

Uvédose 100 000 U.I.

Solution buvable en ampoule

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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que UVEDOSE 100 000 U.I., solution buvable en ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?



Titulaire / Exploitant / Fabricant :
Laboratoires CRINEX
1 bis rue René Anjoly 94250 Gentilly
Tél. : 01 42 53 28 51 - info@crinex.fr

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est mars 2021

Autres

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (www.ansm.fr).
LN221 M46309



Administration de doses fortes et répétées de UVEDOSE 100 000 U.I. nécessite de surveiller le taux de calcium

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.

Les effets indésirables suivants sont rapportés très rarement et notamment en cas de surdosage (voir rubrique « surdosage ») :

- réaction d'hypersensibilité, hypercalcémie, hypercalciurie, lithiase calcique.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable



Cholestérol

Uvédose 100 000 U.I.

Solution buvable en ampoule

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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que UVEDOSE 100 000 U.I., solution buvable en ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?



Titulaire / Exploitant / Fabricant :
Laboratoires CRINEX
1 bis rue René Anjoly 94250 Gentilly
Tél. : 01 42 53 28 51 - info@crinex.fr

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est mars 2021

Autres

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (www.ansm.fr).
LN221 M46309



Administration de doses fortes et répétées de UVEDOSE 100 000 U.I. nécessite de surveiller le taux de calcium

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.

Les effets indésirables suivants sont rapportés très rarement et notamment en cas de surdosage (voir rubrique « surdosage ») :

- réaction d'hypersensibilité, hypercalcémie, hypercalciurie, lithiase calcique.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable



médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

Iperten® 20 mg

Boîte de 28 comprimés
Chlorhydrate de manidipine

Veillez à lire attentivement la notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes.

- Gardez le médicament à l'abri de la lumière et de l'humidité.
- Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, vous devez en informer votre médecin.
- Si vous êtes âgé ou atteint de problèmes hépatiques légers (voir rubrique "Comment prendre Iperiten"), vous devez aussi prévenir votre médecin.

P.P.V. 152DH00

Distribué par PROMOPHARM S.A.

Notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes.

la lire.

d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

crit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même à faible dose.

vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, vous devez en informer votre médecin.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Iperiten et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Iperiten ?
3. Comment prendre Iperiten ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Iperiten ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE IPERTEN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Iperiten contient une substance active appelée chlorhydrate de manidipine. Le chlorhydrate de manidipine appartenant à la classe des inhibiteurs calciques qui bloquent l'entrée du calcium au niveau des cellules musculaires lisses des vaisseaux sanguins, provoquant une vasodilatation et ainsi une réduction de la pression sanguine.

Iperiten est destiné à traiter l'hypertension artérielle (hypertension légère à modérée).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE IPERTEN ?

Ne prenez jamais Iperiten :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la manidipine, ou à tout autre bloqueurs des canaux calciques ou à l'un des excipients de ce médicament
- Si vous souffrez de problèmes rénaux sévères
- Si vous souffrez de problèmes cardiaques, par exemple si vous avez eu un infarctus du myocarde il y a moins de 4 semaines ou si vous souffrez d'angine de poitrine (angor) instable (douleur à la poitrine due à un manque d'oxygénation du cœur), ou d'insuffisance cardiaque non traitée.
- Si vous souffrez de problèmes hépatiques modérés à sévères

Enfants et adolescents :

Iperiten ne doit pas être administré chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre Iperiten

- Si vous souffrez de problèmes cardiaques confirmés (par exemple une dysfonction ventriculaire gauche, un obstacle à l'éjection ventriculaire gauche, d'insuffisance cardiaque droite et chez les patients avec une maladie des sinus non appareillés)
- Si vous souffrez d'affections coronariennes
- Si vous êtes âgé ou atteint de problèmes hépatiques légers (voir rubrique "Comment prendre Iperiten")
- Si vous avez aussi prévenir votre médecin:

Iperten® 20 mg

Boîte de 28 comprimés
Chlorhydrate de manidipine

**Veillez
informez**

- Gardez
- Si vous
- Ce médicament
- Si les
- Si l'usage

P.P.V. 152DH00

Distribué par PROMOPHARM S.A.

Notice avant de prendre ce médicament car elle contient des

la lire.

d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

crit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même
vôtres.

vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice,

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Iperiten et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Iperiten ?
3. Comment prendre Iperiten ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Iperiten ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE IPERTEN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Iperiten contient une substance active appelée chlorhydrate de manidipine. Le chlorhydrate de manidipine appartenant à la classe des inhibiteurs calciques qui bloquent l'entrée du calcium au niveau des cellules musculaires lisses des vaisseaux sanguins, provoquant une vasodilatation et ainsi une réduction de la pression sanguine.

Iperiten est destiné à traiter l'hypertension artérielle (hypertension légère à modérée).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE IPERTEN ?

Ne prenez jamais Iperiten :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la manidipine, ou à tout autre bloqueurs des canaux calciques ou à l'un des excipients de ce médicament
- Si vous souffrez de problèmes rénaux sévères
- Si vous souffrez de problèmes cardiaques, par exemple si vous avez eu un infarctus du myocarde il y a moins de 4 semaines ou si vous souffrez d'angine de poitrine (angor) instable (douleur à la poitrine due à un manque d'oxygénation du cœur), ou d'insuffisance cardiaque non traitée.
- Si vous souffrez de problèmes hépatiques modérés à sévères

Enfants et adolescents :

Iperiten ne doit pas être administré chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre Iperiten

- Si vous souffrez de problèmes cardiaques confirmés (par exemple une dysfonction ventriculaire gauche, un obstacle à l'éjection ventriculaire gauche, d'insuffisance cardiaque droite et chez les patients avec une maladie des sinus non appareillés)
- Si vous souffrez d'affections coronariennes
- Si vous êtes âgé ou atteint de problèmes hépatiques légers (voir rubrique "Comment prendre Iperiten")
- Vous devez aussi prévenir votre médecin :

Iperten® 20 mg

Boîte de 28 comprimés
Chlorhydrate de manidipine

**Veillez
informez**

- Gardez
- Si vous
- Ce médicament
- Si les
- Si l'usage

P.P.V. 152DH00

Distribué par PROMOPHARM S.A.

Notice avant de prendre ce médicament car elle contient des

la lire.

d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

crit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même
vôtres.

vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice,

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Iperiten et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Iperiten ?
3. Comment prendre Iperiten ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Iperiten ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE IPERTEN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Iperiten contient une substance active appelée chlorhydrate de manidipine. Le chlorhydrate de manidipine appartenant à la classe des inhibiteurs calciques qui bloquent l'entrée du calcium au niveau des cellules musculaires lisses des vaisseaux sanguins, provoquant une vasodilatation et ainsi une réduction de la pression sanguine.

Iperiten est destiné à traiter l'hypertension artérielle (hypertension légère à modérée).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE IPERTEN ?

Ne prenez jamais Iperiten :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la manidipine, ou à tout autre bloqueurs des canaux calciques ou à l'un des excipients de ce médicament
- Si vous souffrez de problèmes rénaux sévères
- Si vous souffrez de problèmes cardiaques, par exemple si vous avez eu un infarctus du myocarde il y a moins de 4 semaines ou si vous souffrez d'angine de poitrine (angor) instable (douleur à la poitrine due à un manque d'oxygénation du cœur), ou d'insuffisance cardiaque non traitée.
- Si vous souffrez de problèmes hépatiques modérés à sévères

Enfants et adolescents :

Iperiten ne doit pas être administré chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre Iperiten

- Si vous souffrez de problèmes cardiaques confirmés (par exemple une dysfonction ventriculaire gauche, un obstacle à l'éjection ventriculaire gauche, d'insuffisance cardiaque droite et chez les patients avec une maladie des sinus non appareillés)
- Si vous souffrez d'affections coronariennes
- Si vous êtes âgé ou atteint de problèmes hépatiques légers (voir rubrique "Comment prendre Iperiten")
- Vous devez aussi prévenir votre médecin :