

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.

M23-004046

Optique

17681

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 505 Société : R.A.M.

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : TAMINE Mohamed

Date de naissance : 1.1.1942

Adresse : Hay Jmara 1 Rue 1 n° 21 Ain chok 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 : Mme TAMINE M. Age: / /

Lien de parenté : Soi-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 : / /

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVE 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	A 300			DR HASSAN CARDIOLOGISTE El Qods 2es Las Rosiers Casablanca N°12252252250- NPE 091193587 0522 522 522
	+ TEC 6			

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Formisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE LARHICHI SARL 550, Bd. Al Qods, Inara, Ain Chok Casablanca - NPE : 092040421 Tel : 05 22 52 40 29	11/10/23	686,-

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	COEFFICIENT DES TRAVAUX

O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE		MONTANTS DES SOINS
	H	G	
25533412	21433552		
00000000	00000000		
D	G		
00000000	00000000		
35533411	11433553		
B			

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

DATE DU DEVIS	VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS	

DATE DE L'EXECUTION	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 FARESSE

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

اختصاصية في أمراض القلب والشرايين
 خريجة كلية الطب بالبيضاء
 خريجة كلية الطب فيكتور سيفالين بوردو فرنسا
 في تشخيص أمراض القلب بالصدى
 دبلوم أمراض القلب للأطفال والرضع
 من كلية كلود بربار ليون فرنسا
 طببية داخلية سابقاً بمستشفى ابن رشد بالبيضاء
 طببية سابقاً بالمستشفى الجامعي روجن بفرنسا

Casablnaca, le :

11/10/23

PHARMACIE LUMIERES
 LAHRICHI SARL AU
 550, Bd. Al Qods, Inara, Ain Chok
 Casablanca - INPE : 092040427
 Tél: 05 22 52 49 10

① 608-⁰⁰

780-⁰⁰

② 686-⁰⁰

1/2 Tamine Med

① Igteren 20 mg
 152.00×4
 (5) - 0 - 0 $\times 4 \text{ ml}$
 4×1950

② Livélose 100.000
 1000 U/ml $\times 4 \text{ ml}$



Dr. Hasnaa FARESSE
 CARDIOLOGUE
 Bd. El Qods Res les Rosiers 1er Etage N° 112, Ain Chock - Casablanca
 N°122 Ain Chok - 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 entraîner des effets indésirables graves.

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 l'ipenten, reprenez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour

comprendre la dosse que vous avez ou

Risque de syndrome de sevrage :

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

卷之三

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

les effets indésirables qui peuvent survenir sont discrets et transitoires. Cependant certaines effets peuvent être sévères et pas sujet.

En los últimos años que han pasado se han publicado numerosos artículos sobre la medicina.

nécessaire une surveillance immédiate.

Effets indésirables fréquents (survenant chez plus de 1 patient) : de fluides dans les tissus qui cause des gonflements (œdème), bc de l'élev palpitations.

Effets indésirables peu fréquents (survenant chez plus de 1 patient) : incertemps ou encourroulissements douloureux (narcotisés), aurois (tachycardie) bouscules de la

Effets indésirables rares (survenant chez plus de 1 patient sur 1000000) : ouvront un organe d'origine ou de destination (pericard, coeur), ouvrent la pression sanguine (hypotension), difficultés à respirer (dyspnée), fécès, constipation, sanguinolentes, éruption cutanée, inflammation de l'œsophage, altération des enzymes détectables par des tests sanguins (ALAT, créatininase sérique).

érythème, prurit, gastralgie, douleur abdominale, hypertension, son apport sanguin insuffisant au cœur (angine de poitrine), diarrhée, p
exémみてひらひなめんあくね) じあひな

Effets indésirables très rares (survenant chez moins de 1 patient sur 10000 patients traités au moins 1 mois) : jambes bleues.

dentaires adaptés. Le mal de dents et gommement des gencives qui habituellement régressent en intensifiant le taux 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 neurotrophique) 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 semble 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 IPERBEN ?

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

La date d'expiration fait référence au dernier jour

Remplacer du mois mentionné avec de ce mois.

l'iperten doit être conservé dans son emballage d'origine à l'abri

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égoût ni avec le

Médicaments OTC 3

Digitized by srujanika@gmail.com

6. INFORMATION

10

Uvédose 100 000 U.I.

Solution buvable en ampoule

Cholécalciférol

Veuillez 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., en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILE?

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 supplémentaire 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

Si vous avez des doutes, ne pas hésiter à demander l'avis de votre pharmacien.

médicaments et UVEDOSE 100 000 UI, solution de en ampoule.

mez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez
également pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

3. COMMENT PRENDRE UVEDOSE 100000 UI, solution buvable en ampoule?

Deceleration

Ecology

Calendre vitaminique chez

Prevention 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 ce peau est très pigmentée.

Si sa peau est très pigmentée.
Ne pas dépasser 10 à 15 mg par an (soit 4 à 6 ampoules par an).

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

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, lithiasie calcique.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable,

appelez le 113.

Titulaire / Exploitant / Fabricant :

Laboratoires CRINEX

1 bis rue René Anjolvy 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



Quel est le contenu de cette notice ?
Quel est le contenu de l'ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?

- Utilisez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été prescrit personnellement par votre médecin, 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 pharmacien, votre infirmier/ère. Cela s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne semble pas majeur.
- Si vous avez aussi un effet indésirable qui ne semble pas majeur. Voir rubrique 4.

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

Cholécalciferol

Solution buvable en ampoule

Uvedose 100 000 UI



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

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, lithiasie calcique.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable,

appelez le 113.

Titulaire / Exploitant / Fabricant :

Laboratoires CRINEX

1 bis rue René Anjolvy 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



Quel est le contenu de cette notice ?
Quel est le contenu de l'ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?

- Utilisez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été prescrit personnellement par votre médecin, pour traiter une maladie ou un état indésirable. Il pourra l'utiliser même si les signes de leur maladie sont différents aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre pharmacien, votre infirmier/ère. Cela s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne semble pas majeur.
- Si vous avez aussi un effet indésirable qui ne semble pas majeur, vous pourrez le décrire à l'ANSM (www.ansm.fr).

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

Cholécalciferol

Solution buvable en ampoule

Uvedose 100 000 UI



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

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, lithiasie calcique.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable,

appelez le 113.

Titulaire / Exploitant / Fabricant :

Laboratoires CRINEX

1 bis rue René Anjolvy 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



Quel est le contenu de cette notice ?
Quel est le contenu de l'ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?

- Utilisez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été prescrit personnellement par votre médecin, pourra-t-il 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 pharmacien ou votre infirmier/ère. Cela s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne semble pas majeur.
- Si vous avez aussi un autre médicament prescrit, ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourra-t-il leur être nocif, même si vous avez demandé à votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

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

Cholécalciferol

Solution buvable en ampoule

Uvedose 100 000 UI



Iperten® 20 mg

Boîte de 28 comprimés
Chlorhydrate de manidipine

Veuillez
informa

P.P.V. 152DH00

Distribué par PROMOPHARM S.A.

otice avant de prendre ce médicament car elle contient des

le la relire.

d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
crit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même
vôtre.

vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice,

Dans cette notice :

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

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

Iperten 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.

Iperten 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 Iperten :

- 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 :

Iperten 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 Iperten

- 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
- vous êtes âgé ou atteint de problèmes hépatiques légers (voir rubrique "Comment prendre Iperten")
- vous avez aussi prévenir votre médecin:

Iperten® 20 mg

Boîte de 28 comprimés
Chlorhydrate de manidipine

Veuillez
informa

P.P.V. 152DH00

Distribué par PROMOPHARM S.A.

otice avant de prendre ce médicament car elle contient des

le la relire.

d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
crit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même
vôtre.

vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice,

Dans cette notice :

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

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

Iperten 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.

Iperten 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 Iperten :

- 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 :

Iperten 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 Iperten

- 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
- vous êtes âgé ou atteint de problèmes hépatiques légers (voir rubrique "Comment prendre Iperten")
- vous avez aussi prévenir votre médecin:

Iperten® 20 mg

Boîte de 28 comprimés
Chlorhydrate de manidipine

Veuillez
informa

P.P.V. 152DH00

Distribué par PROMOPHARM S.A.

otice avant de prendre ce médicament car elle contient des

le la relire.

d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
crit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même
vôtre.

vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice,

Dans cette notice :

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

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

Iperten 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.

Iperten 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 Iperten :

- 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 :

Iperten 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 Iperten

- 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
- vous êtes âgé ou atteint de problèmes hépatiques légers (voir rubrique "Comment prendre Iperten")
- vous avez aussi prévenir votre médecin: