

## 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.



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

## Déclaration de Maladie

M23-0023011

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1375 Société : RAM  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : 1-9  
Nom & Prénom : SAMMATE - BRAHIM 200007  
Date de naissance : 17/03/1951  
Adresse : 21 lot HAJ FATH OULFA.  
Tél : 06 31 96 76 67 Total des frais engagés : 457,20 + 150,00 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr. Meriem MOURACH  
Médecin Généraliste  
Fath 4, CH36, Imm 261 N°6  
Oualid Ahmed  
Date de consultation : 21 MARS 2024  
Nom et prénom du malade : Sammate Brahim Age : 73 ans  
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : HSA  
Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☒ ALD Pathologie : HSA  
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 : CAS Le : 21 / 03 / 2024  
Signature de l'adhérent(e) :

### 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



# 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
21 MARS 2024		CS	150,00	 Dr. Meriem Moudrech Médecin Généraliste 14th 4, CH36 Imm 261 N°6 Ouled Ahmed

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	21-03-24	457,20

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

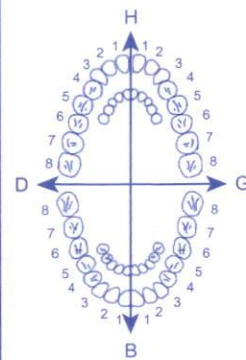
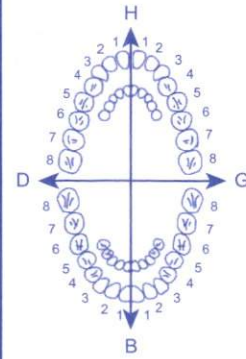
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	<b>DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</b> <table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D	G																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
	<b>(Création, remont, adjonction)</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>														

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

# Dr Meriem MOURACH

Médecine Générale - Médecine Esthétique

Lauréate de la faculté de Médecine et de  
Pharmacie de Casablanca

Tension Artérielle - Suivi de Grossesse

Diabète

Echographie - ECG

Hijama Médicale - PRP

Visite Médicale de Permis de Conduire



## الدكتورة مريم موراخ

الطب العام - الطب التجميلي

خريجة كلية الطب و الصيدلة

بالدار البيضاء

ضغط الدم - تتبع الحمل

الفحص بالصدى - تخطيط القلب

الحجامة الطبية - حقن البلازما

الفحص الطبي لتبيل رخصة السياقة

Nom et Prénom :

Sammale Benhain

le :

21 MARS 2024

225.60

(75.20 x 3)



1) Amep 10mg

1 cpa 1 lig matin pdt 3mins

231.60

2) An Gini's 10mg (77.20 x 3)



Dep 1 lig matin pdt 3mins



Dr Meriem MOURACH  
Médecin Généraliste  
Fath 4, GH36, Imm 261 N°6  
Ouled Ahmed

الفتح 4، مجموعة 36 عمارة 216، رقم 6 قرب مسجد الفتح 4 - أولاد أحمد، دار بوعزة الطابق الأول

9 Fath 4, Gh 36, Imm 261 - N° 6 à coté de la Mosquée Fath 4 - 1<sup>er</sup> Etage Ouled Ahmed 1- Dar Bouazza

☎ 07 21 01 06 06 ☎ 07 03 57 31 95 / INPE: 091251157 / ICE: 002553878000072



75,20

l'ingrédient actif, l'amlopipine, ce d

hy pourseur d'AMEP®.

Utilisation pendant la grossesse

Grossesse  
La sécurité de l'amlopipine chez  
enceinte, ou si vous prévoyez d

de prendre AMEP®.

Allaitement

Il a été démontré que l'amlopipine

vous allaitez ou si vous êtes sur le point d

avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez,

si vous pensez être enceinte ou planifiez une

grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce

médicament.

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

AMEP® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si

les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux

de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez

contacter votre médecin immédiatement.

3. Comment utiliser AMEP® comprimé ?

Prenez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre

médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

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

être augmentée jusqu'à 10 mg d'AMEP® une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons.

Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre

d'eau. Ne prenez pas AMEP® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée

est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les

comprimés d'AMEP® à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre

médecin avant de ne plus avoir de comprimés.

Si vous avez pris plus de AMEP® comprimé que vous n'auriez dû

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression

artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance

ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un choc peut

survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience.

Consultez immédiatement un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'AMEP®.

Un excès de liquide peut s'accumuler dans vos poumons (œdème pulmonaire) provoquant

un essoufflement qui peut se développer jusqu'à 24-48 heures après la prise.

Si vous oubliez de prendre AMEP® comprimé

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complètement

la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double

pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre AMEP® comprimé

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament.

Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne

soit indiqué.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus

d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais

ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables

suivants après la prise de ce médicament.

\* Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés

respiratoires.

\* Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres.

\* Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires.

\* Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la

peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules,

desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de

Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ou autres réactions allergiques.

\* Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.

\* Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère

accompagnée d'un très grand malaise.

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient

gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

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

\* Œdème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient

gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

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

\* Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du

traitement).

\* Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices.

\* Douleur abdominale, nausées.

\* Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion.

\* Fatigue, faiblesse.

\* Troubles visuels, vision double.

\* Crampes musculaires.

75,20

l'ingrédient actif, l'amlopipine, ce d

hy pourseur d'AMEP®.

Utilisation pendant la grossesse

Grossesse  
La sécurité de l'amlopipine chez  
enceinte, ou si vous prévoyez d

de prendre AMEP®.

Allaitement

Il a été démontré que l'amlopipine

vous allaitez ou si vous êtes sur le point d

avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez,

si vous pensez être enceinte ou planifiez une

grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce

médicament.

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

AMEP® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si

les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux

de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez

contacter votre médecin immédiatement.

3. Comment utiliser AMEP® comprimé ?

Prenez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre

médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

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

être augmentée jusqu'à 10 mg d'AMEP® une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons.

Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre

d'eau. Ne prenez pas AMEP® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée

est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les

comprimés d'AMEP® à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre

médecin avant de ne plus avoir de comprimés.

Si vous avez pris plus de AMEP® comprimé que vous n'auriez dû

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression

artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance

ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un choc peut

survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience.

Consultez immédiatement un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'AMEP®.

Un excès de liquide peut s'accumuler dans vos poumons (œdème pulmonaire) provoquant

un essoufflement qui peut se développer jusqu'à 24-48 heures après la prise.

Si vous oubliez de prendre AMEP® comprimé

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complètement

la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double

pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre AMEP® comprimé

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament.

Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne

soit indiqué.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus

d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais

ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables

suivants après la prise de ce médicament.

\* Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés

respiratoires.

\* Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres.

\* Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires.

\* Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la

peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules,

desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de

Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ou autres réactions allergiques.

\* Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.

\* Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère

accompagnée d'un très grand malaise.

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient

gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

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

\* Œdème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient

gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

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

\* Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du

traitement).

\* Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices.

\* Douleur abdominale, nausées.

\* Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion.

\* Fatigue, faiblesse.

\* Troubles visuels, vision double.

\* Crampes musculaires.

75,20

l'ingrédient actif, l'amlopipine, ce d

hy pourseur d'AMEP®.

Utilisation pendant la grossesse

Grossesse  
La sécurité de l'amlopipine chez  
enceinte, ou si vous prévoyez d

de prendre AMEP®.

Allaitement

Il a été démontré que l'amlopipine

vous allaitez ou si vous êtes sur le point d

avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez,

si vous pensez être enceinte ou planifiez une

grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce

médicament.

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

AMEP® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si

les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux

de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez

contacter votre médecin immédiatement.

3. Comment utiliser AMEP® comprimé ?

Prenez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre

médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

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

être augmentée jusqu'à 10 mg d'AMEP® une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons.

Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre

d'eau. Ne prenez pas AMEP® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée

est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les

comprimés d'AMEP® à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre

médecin avant de ne plus avoir de comprimés.

Si vous avez pris plus de AMEP® comprimé que vous n'auriez dû

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression

artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance

ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un choc peut

survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience.

Consultez immédiatement un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'AMEP®.

Un excès de liquide peut s'accumuler dans vos poumons (œdème pulmonaire) provoquant

un essoufflement qui peut se développer jusqu'à 24-48 heures après la prise.

Si vous oubliez de prendre AMEP® comprimé

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complètement

la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double

pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre AMEP® comprimé

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament.

Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne

soit indiqué.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus

d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais

ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables

suivants après la prise de ce médicament.

\* Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés

respiratoires.

\* Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres.

\* Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires.

\* Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la

peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules,

desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de

Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ou autres réactions allergiques.

\* Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.

\* Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère

accompagnée d'un très grand malaise.

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient

gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

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

\* Œdème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient

gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

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

\* Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du

traitement).

\* Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices.

\* Douleur abdominale, nausées.

\* Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion.

\* Fatigue, faiblesse.

\* Troubles visuels, vision double.

\* Crampes musculaires.

**ANGINIB® 50 et 100mg**

Losartan potassium

**COMPOSITION :**

	ANGINIB® 50	ANGINIB® 100
<b>Principe actif</b>	Losartan potassium : 50 mg	Losartan potassium : 100 mg
<b>Excipients</b>	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose sodique, Talc, Stéarate de magnésium. Pelliculage : Hydroxy propyle méthyle cellulose, Dioxyde de titane, Oxyde de fer rouge, Talc, Triacétine, Alcool isopropylique, Chlorure de méthylène.	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose sodique, Talc, Stéarate de magnésium. Pelliculage : Hydroxy propyle méthyle cellulose, Dioxyde de titane, Oxyde de fer rouge, Talc, Triacétine, Alcool isopropylique, Chlorure de méthylène.
<b>Excipients à effet notoire</b>	—	—

LOT: 303  
PER: DEC 2025  
PPV: 77 DH 20

**FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS :**

ANGINIB 50 mg : Comprimés pelliculés, boîte de 14, 28 et 56.

ANGINIB 100 mg : Comprimés pelliculés, boîte de 30.

**CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE**

Le losartan 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 :**

ANGINIB® est indiqué :

- Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les adultes et les enfants et adolescents âgés de 6 à 18 ans.
- Dans le traitement de l'atteinte rénale chez les patients adultes diabétiques de type 2, hypertendus, avec protéinurie  $\geq 0,5$  g/jour, dans le cadre d'un traitement antihypertenseur.
- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique chez les patients adultes, lorsque le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) est inadapté en raison d'une intolérance (en particulier, la toux) ou d'une contre-indication. Le losartan ne doit pas être utilisé en traitement de relais chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque, stabilisés par un IEC. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventriculaire gauche  $\leq 40\%$  et doivent être cliniquement stabilisés et sous un traitement régulier pour l'insuffisance cardiaque chronique.
- Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients adultes hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme.

**POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION**

Mode d'administration : Administration par voie orale à jeun ou lors d'un repas.

**Posologie :****Hypertension artérielle**

La posologie initiale et d'entretien habituelle est de 50 mg une fois par jour chez la plupart des patients. L'effet antihypertenseur maximal est atteint dans les 3 à 6 semaines suivant le début du traitement. Chez certains patients, l'augmentation de la posologie à 100 mg une fois par jour (le matin) peut permettre d'accroître l'efficacité thérapeutique. Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs, particulièrement avec des diurétiques (hydrochlorothiazide par exemple).

**Patients diabétiques de type 2 hypertendus avec protéinurie  $\geq 0,5$  g/jour**

La posologie initiale habituelle est de 50 mg une fois par jour. En fonction de la réponse tensionnelle, la dose pourra être augmentée à 100 mg une fois par jour, un mois après le début du traitement. Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs (diurétiques, inhibiteurs calciques, alpha- ou bêta-bloquants et antihypertenseurs d'action centrale par exemple) ainsi qu'avec l'insuline et d'autres hypoglycémiant couramment utilisés (par exemple sulfamides hypoglycémiant, et inhibiteurs de la glucosidase).

**Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme**

La posologie initiale habituelle est de 50 mg de losartan une fois par jour. Une faible dose d'hydrochlorothiazide sera ajoutée et/ou la dose de losartan sera augmentée à 100 mg une fois par jour en fonction de la réponse tensionnelle.

**Utilisation chez les patients insuffisants rénaux et patients hémodialysés**

Aucune adaptation de la posologie initiale n'est nécessaire chez les patients atteints d'insuffisance rénale et chez les patients hémodialysés.

**Utilisation chez les patients insuffisants hépatiques**

Une dose plus faible doit être envisagée chez les patients ayant des antécédents d'insuffisance hépatique. Il n'y a pas d'expérience clinique chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère. Le losartan est donc contre-indiqué chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère.

L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement ; Il est donc important de ne pas arrêter le traitement sans l'avis de votre médecin.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

**CONTRE INDICATIONS :**

ANGINIB® est contre indiqué en cas de :

- Hypersensibilité au losartan ou à l'un des excipients,
- Insuffisance hépatique sévère,
- Grossesse de plus de 3 mois

**PRECAUTIONS D'EMPLOI ET MISES EN GARDE SPECIALES :****Hypersensibilité**

Angio-oedème : il convient de surveiller étroitement les patients ayant des antécédents d'angio-oedème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge et/ou de la langue).

**Hypotension et déséquilibres hydroélectrolytiques :**

Une hypotension symptomatique peut survenir, particulièrement après la première dose et après une augmentation de la posologie, chez les patients qui présentent une hypovolémie et/ou une déplétion sodée, due(s) à un traitement diurétique intensif, un régime sans sel, des diarrhées ou des vomissements. Il convient de traiter ces pathologies avant l'administration du losartan ou d'instaurer le traitement à une posologie plus faible.



**ANGINIB® 50 et 100mg****Losartan potassium****COMPOSITION :**

	ANGINIB® 50	ANGINIB® 100
<b>Principe actif</b>	Losartan potassium : 50 mg	Losartan potassium : 100 mg
<b>Excipients</b>	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose sodique, Talc, Stéarate de magnésium. Pelliculage : Hydroxy propyle méthyle cellulose, Dioxyde de titane, Oxyde de fer rouge, Talc, Triacétine, Alcool isopropylique, Chlorure de méthylène.	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose sodique, Talc, Stéarate de magnésium. Pelliculage : Hydroxy propyle méthyle cellulose, Dioxyde de titane, Oxyde de fer rouge, Talc, Triacétine, Alcool isopropylique, Chlorure de méthylène.
<b>Excipients à effet notoire</b>	—	—

LOT: 303  
PER: DEC 2025  
PPV: 77 DH 20

**FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS :**

ANGINIB 50 mg : Comprimés pelliculés, boîte de 14, 28 et 56.

ANGINIB 100 mg : Comprimés pelliculés, boîte de 30.

**CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE**

Le losartan 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 :**

ANGINIB® est indiqué :

- Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les adultes et les enfants et adolescents âgés de 6 à 18 ans.
- Dans le traitement de l'atteinte rénale chez les patients adultes diabétiques de type 2, hypertendus, avec protéinurie  $\geq 0,5$  g/jour, dans le cadre d'un traitement antihypertenseur.
- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique chez les patients adultes, lorsque le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) est inadapté en raison d'une intolérance (en particulier, la toux) ou d'une contre-indication. Le losartan ne doit pas être utilisé en traitement de relais chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque, stabilisés par un IEC. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventriculaire gauche  $\leq 40\%$  et doivent être cliniquement stabilisés et sous un traitement régulier pour l'insuffisance cardiaque chronique.
- Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients adultes hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme.

**POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION****Mode d'administration :** Administration par voie orale à jeun ou lors d'un repas.**Posologie :****Hypertension artérielle**

La posologie initiale et d'entretien habituelle est de 50 mg une fois par jour chez la plupart des patients. L'effet antihypertenseur maximal est atteint dans les 3 à 6 semaines suivant le début du traitement. Chez certains patients, l'augmentation de la posologie à 100 mg une fois par jour (le matin) peut permettre d'accroître l'efficacité thérapeutique. Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs, particulièrement avec des diurétiques (hydrochlorothiazide par exemple).

**Patients diabétiques de type 2 hypertendus avec protéinurie  $\geq 0,5$  g/jour**

La posologie initiale habituelle est de 50 mg une fois par jour. En fonction de la réponse tensionnelle, la dose pourra être augmentée à 100 mg une fois par jour, un mois après le début du traitement. Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs (diurétiques, inhibiteurs calciques, alpha- ou bêta-bloquants et antihypertenseurs d'action centrale par exemple) ainsi qu'avec l'insuline et d'autres hypoglycémisants couramment utilisés (par exemple sulfamides hypoglycémisants, et inhibiteurs de la glucosidase).

**Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme**

La posologie initiale habituelle est de 50 mg de losartan une fois par jour. Une faible dose d'hydrochlorothiazide sera ajoutée et/ou la dose de losartan sera augmentée à 100 mg une fois par jour en fonction de la réponse tensionnelle.

**Utilisation chez les patients insuffisants rénaux et patients hémodialysés**

Aucune adaptation de la posologie initiale n'est nécessaire chez les patients atteints d'insuffisance rénale et chez les patients hémodialysés.

**Utilisation chez les patients insuffisants hépatiques**

Une dose plus faible doit être envisagée chez les patients ayant des antécédents d'insuffisance hépatique. Il n'y a pas d'expérience clinique chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère. Le losartan est donc contre-indiqué chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère.

L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement ; Il est donc important de ne pas arrêter le traitement sans l'avis de votre médecin.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

**CONTRE INDICATIONS :**

ANGINIB® est contre indiqué en cas de :

- Hypersensibilité au losartan ou à l'un des excipients,
- Insuffisance hépatique sévère,
- Grossesse de plus de 3 mois

**PRECAUTIONS D'EMPLOI ET MISES EN GARDE SPECIALES :****Hypersensibilité**

Angio-oedème : il convient de surveiller étroitement les patients ayant des antécédents d'angio-oedème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge et/ou de la langue).

**Hypotension et déséquilibres hydroélectrolytiques :**

Une hypotension symptomatique peut survenir, particulièrement après la première dose et après une augmentation de la posologie, chez les patients qui présentent une hypovolémie et/ou une déplétion sodée, due(s) à un traitement diurétique intensif, un régime sans sel, des diarrhées ou des vomissements. Il convient de traiter ces pathologies avant l'administration du losartan ou d'instaurer le traitement à une posologie plus faible.



**ANGINIB® 50 et 100mg**

Losartan potassium

**COMPOSITION :**

	ANGINIB® 50	ANGINIB® 100
<b>Principe actif</b>	Losartan potassium : 50 mg	Losartan potassium : 100 mg
<b>Excipients</b>	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose sodique, Talc, Stéarate de magnésium. Pelliculage : Hydroxy propyle méthyle cellulose, Dioxyde de titane, Oxyde de fer rouge, Talc, Triacétine, Alcool isopropylique, Chlorure de méthylène.	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose sodique, Talc, Stéarate de magnésium. Pelliculage : Hydroxy propyle méthyle cellulose, Dioxyde de titane, Oxyde de fer rouge, Talc, Triacétine, Alcool isopropylique, Chlorure de méthylène.
<b>Excipients à effet notoire</b>	—	—

LOT: 303  
PER: DEC 2025  
PPV: 77 DH 20

**FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS:**

ANGINIB 50 mg : Comprimés pelliculés, boîte de 14, 28 et 56.

ANGINIB 100 mg : Comprimés pelliculés, boîte de 30.

**CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE**

Le losartan 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 :**

ANGINIB® est indiqué :

- Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les adultes et les enfants et adolescents âgés de 6 à 18 ans.
- Dans le traitement de l'atteinte rénale chez les patients adultes diabétiques de type 2, hypertendus, avec protéinurie  $\geq 0,5$  g/jour, dans le cadre d'un traitement antihypertenseur.
- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique chez les patients adultes, lorsque le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) est inadapté en raison d'une intolérance (en particulier, la toux) ou d'une contre-indication. Le losartan ne doit pas être utilisé en traitement de relais chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque, stabilisés par un IEC. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventriculaire gauche  $\leq 40\%$  et doivent être cliniquement stabilisés et sous un traitement régulier pour l'insuffisance cardiaque chronique.
- Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients adultes hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme.

**POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION**

Mode d'administration : Administration par voie orale à jeun ou lors d'un repas.

**Posologie :****Hypertension artérielle**

La posologie initiale et d'entretien habituelle est de 50 mg une fois par jour chez la plupart des patients. L'effet antihypertenseur maximal est atteint dans les 3 à 6 semaines suivant le début du traitement. Chez certains patients, l'augmentation de la posologie à 100 mg une fois par jour (le matin) peut permettre d'accroître l'efficacité thérapeutique. Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs, particulièrement avec des diurétiques (hydrochlorothiazide par exemple).

**Patients diabétiques de type 2 hypertendus avec protéinurie  $\geq 0,5$  g/jour**

La posologie initiale habituelle est de 50 mg une fois par jour. En fonction de la réponse tensionnelle, la dose pourra être augmentée à 100 mg une fois par jour, un mois après le début du traitement. Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs (diurétiques, inhibiteurs calciques, alpha- ou bêta-bloquants et antihypertenseurs d'action centrale par exemple) ainsi qu'avec l'insuline et d'autres hypoglycémifiants couramment utilisés (par exemple sulfamides hypoglycémifiants, et inhibiteurs de la glucosidase).

**Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme**

La posologie initiale habituelle est de 50 mg de losartan une fois par jour. Une faible dose d'hydrochlorothiazide sera ajoutée et/ou la dose de losartan sera augmentée à 100 mg une fois par jour en fonction de la réponse tensionnelle.

**Utilisation chez les patients insuffisants rénaux et patients hémodialysés**

Aucune adaptation de la posologie initiale n'est nécessaire chez les patients atteints d'insuffisance rénale et chez les patients hémodialysés.

**Utilisation chez les patients insuffisants hépatiques**

Une dose plus faible doit être envisagée chez les patients ayant des antécédents d'insuffisance hépatique. Il n'y a pas d'expérience clinique chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère. Le losartan est donc contre-indiqué chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère.

L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement ; Il est donc important de ne pas arrêter le traitement sans l'avis de votre médecin.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

**CONTRE INDICATIONS :**

ANGINIB® est contre indiqué en cas de :

- Hypersensibilité au losartan ou à l'un des excipients,
- Insuffisance hépatique sévère,
- Grossesse de plus de 3 mois

**PRECAUTIONS D'EMPLOI ET MISES EN GARDE SPECIALES :****Hypersensibilité**

Angio-oedème : il convient de surveiller étroitement les patients ayant des antécédents d'angio-oedème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge et/ou de la langue).

**Hypotension et déséquilibres hydroélectrolytiques :**

Une hypotension symptomatique peut survenir, particulièrement après la première dose et après une augmentation de la posologie, chez les patients qui présentent une hypovolémie et/ou une déplétion sodée, due(s) à un traitement diurétique intensif, un régime sans sel, des diarrhées ou des vomissements. Il convient de traiter ces pathologies avant l'administration du losartan ou d'instaurer le traitement à une posologie plus faible.