

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

Pathologie 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.

Éducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaire, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaire.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

N° P19-0026151

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0009207 Société : 69578

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : ARCHE CHANA / W LAHNI ABDELILAH

Date de naissance : 07/06/1959

Adresse : Nozola route 7 N°48 HAY HASSANI

Bozablanca

Tél. : 06 77 68 26 55 Total des frais engagés : ± 799,00 € Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 04 MAR 2021

Nom et prénom du malade : ARCHE CHANA

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

Nature de la maladie : H1A Souté

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) :

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
04 MAR 2021	C		2000	دكتور سعيد المصباحي طبيب محلف، خبير لدى المحاكم 60، طريق مولاي الحسناني (قرب مستشفى الدار البيضاء) ماريولا - الحي الحسناني - الدار البيضاء 02 90 97 66 - 077 90 70 88 العائف

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE POLYCLINIQUE Dr. TIR Abdelaziz 58, Route Mly Thami Hay Hassani Tél: 0522 90 21 67 Casablanca	03/21	599,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan

SOINS DENTAIRES

Dents
Traitées

Nature des
Soins

Coefficient

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CCOEFFICIENT MASTICATOIRE

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

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

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Saïd GZOULI

Médecin Assermenté
Expert près les Tribunaux

الدكتور سعيد الغزولي

طبيب محلف

خبير المحاكم

Casablanca, le :

04 MAR 2021

الدار البيضاء، في :

1. 6330x6a1a Zido

14/7

2. 4300x6a1a Zido

14/7

3. 4673x2 Zido

14/7

4. 4170x2 Zido

14/7

5. 4200x2 Zido

59950

Traitement de l'asthme

60 طريق مولاي التهامي (قريب من محطة الترامواي) - مازولا - الحي الحسني - الدار البيضاء

60, Route Moulay Thami (à côté de la Polyclinique Hay Hassani) - Mazola - Hay Hassani - Casablanca

Tél. : 05 22.90.70.88 - E-mail : drozsa@gmail.com

LOT 201200
EXP 06 2024
PPV 46.70 DH

LOT 192269
EXP 10 2023
PPV 46.70 DH

PHARMACIE POLYCLINIQUE
Dr. TIR Abdelaziz
58, Route Mly Thami Hay Hassani
Tél: 0522 90 21 67 Casa

الدكتور سعيد الغزولي
طبيب محلف
خبير المحاكم
الدار البيضاء

Kalest 20 mg

COMPOSITION:

Oméprazole (DCI).....20mg

Excipients.....qsp 1 gélule

Excipients à effet notoire : Saccharose.

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Classe pharmacothérapeutique

KALEST 20 mg, microgranules gastrorésistants gélule contient une substance appelée oméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

1. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué :

Chez l'adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de l'infection à *Helicobacter pylori* gastro-duodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif
- Oesophagite érosive ou ulcéraive symptomatique par reflux gastro-oesophagien.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-oesophagien associé ou non à une oesophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour.
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par *Helicobacter pylori* ou chez qui l'éradication n'a pas été possible.
- Traitement d'entretien des oesophagites par reflux gastro-oesophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison,
- Traitement des lésions gastro-duodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.
- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risque (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.

Chez l'enfant à partir de 2 ans :

- Oesophagite érosive ou ulcéraive symptomatique par reflux gastro-oesophagien.
- Dans le traitement symptomatique des brûlures et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-oesophagien.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE KALEST® 20 mg, microgranules gastrorésistants en gélule ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

Contre-indications

- en cas d'allergie connue à l'un des composants de ce médicament.
- en association avec l'atazanavir associé au ritonavir(médicament anti-infectieux)

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

LOT 191191
EXP 04/2022
PPV 42.00DH

FELDENE®

Dispersible



piroxicam

Le **FELDÈNE** est le N-(pyridinyl-2) hydroxy-4 méthyl-2 H benzothiazine - 1,2 dioxyde - 1,1 carboxamide-3.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Feldène est utilisé pour soulager certains symptômes de l'arthrose (maladie dégénérative des articulations), de la polyarthrite rhumatoïde et de la spondylarthrite ankylosante (affection rhumatologique de la colonne vertébrale), tels que le gonflement, la raideur et la douleur articulaire. Il ne guérit pas l'arthrose et vous soulagera uniquement, aussi longtemps que vous continuerez à le prendre.

Votre médecin ne sera amené à vous prescrire du piroxicam qu'en cas de symptômes *insuffisamment soulagés avec d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).*

CONTRE-INDICATIONS

- Allergie avérée au **FELDÈNE**
- Ulcères gastro-duodénaux
- Insuffisance hépatocircolatoire
- Insuffisance rénale sévère
- Grossesse, allaitement.
- Enfants de moins de 15 ans

PRECAUTIONS

- En cas d'antécédents digestifs (ulcère, hémorragie, etc.),
- En cas de prise concomitante d'un autre médicament (aspirine, anti-coagulant...), prévenir votre médecin traitant.

MISE EN GARDE

En cas de manifestations cutanées, arrêter le traitement et consulter votre médecin traitant.

POSOLOGIE ADULTES - MODE D'EMPLOI

Se conformer strictement à la prescription médicale.

Sauf avis contraire du médecin, la posologie usuelle est de 20 mg par jour en une seule prise, soit 1 comprimé dispersible à prendre tel quel, ou à délayer dans un demi-verre d'eau.

PRESENTATIONS

- **FELDÈNE** 20 mg comprimés dispersibles.
Boîte de 5 comprimés dosés à 20 mg de piroxicam.
Boîte de 10 comprimés dosés à 20 mg de piroxicam.



® Marque de Pfizer inc

09626032/3

LABORATOIRES PFIZER S.A.
Route de Oualidia EL JADIDA

Fabriqué par
LABORATOIRES PFIZER S.A. (Maroc)
avec l'autorisation de PFIZER Inc.
New-York U.S.A.

Tritazide®

10mg/12,5mg - 10mg/25mg

Ramipril + Hydrochlorothiazide

Comprimé

sanofi aventis

AU SUJET DE CE MÉDICAMENT

Raisons d'utiliser ce médicament :

Votre médecin vous a prescrit TRITAZIDE® pour abaisser votre tension artérielle.

Effets de ce médicament :

TRITAZIDE® contient du ramipril, un agent d'un groupe de médicaments appelés inhibiteurs de l'ECA (enzyme de conversion de l'angiotensine) qui agissent sur le cœur et les vaisseaux sanguins. Le ramipril bloque l'action d'une enzyme dont le corps se sert pour produire une substance qui a pour effet de resserrer les vaisseaux sanguins.

TRITAZIDE® contient aussi de l'hydrochlorothiazide, un agent d'un groupe de médicaments appelés diurétiques, soit des médicaments qui aident à uriner. Les diurétiques réduisent la quantité de sel et d'eau dans le corps, ce qui aide à abaisser la tension artérielle.

Circonstances où il est déconseillé d'utiliser ce médicament :

Vous ne devez pas prendre TRITAZIDE® si :

- ♦ vous avez déjà eu une réaction allergique au ramipril, à un autre inhibiteur de l'ECA, à l'hydrochlorothiazide, aux diurétiques thiazidiques, à tout ingrédient contenu dans ce médicament ou à tout dérivé des sulfamides;
- ♦ vous avez déjà eu un œdème de Quincke (enflure du visage, de la gorge ou de la langue);
- ♦ vous êtes enceinte ou allaitez.

Ingrédients actifs :

TRITAZIDE® contient du ramipril et de l'hydrochlorothiazide.

Ingrédients non médicamenteux :

Hydroxypropylmé
de sodium, oxyde

nisé, stéarylumate

Formes posologiques :

Les comprimés TR

- ♦ 10 mg de ramipril
- ♦ 10 mg de ramipril

MISES EN GARDE

Importantes Mises en garde :

TRITAZIDE® ne doit pas être pris si vous êtes enceinte ou si vous devenez enceinte pendant que vous prenez TRITAZIDE®, cessez de prendre ce médicament et communiquez avec votre médecin.



Tritazide®

10mg/12,5mg - 10mg/25mg

Ramipril + Hydrochlorothiazide

Comprimé

sanofi aventis

AU SUJET DE CE MÉDICAMENT

Raisons d'utiliser ce médicament :

Votre médecin vous a prescrit TRITAZIDE® pour abaisser votre tension artérielle.

Effets de ce médicament :

TRITAZIDE® contient du ramipril, un agent d'un groupe de médicaments appelés inhibiteurs de l'ECA (enzyme de conversion de l'angiotensine) qui agissent sur le cœur et les vaisseaux sanguins. Le ramipril bloque l'action d'une enzyme dont le corps se sert pour produire une substance qui a pour effet de resserrer les vaisseaux sanguins.

TRITAZIDE® contient aussi de l'hydrochlorothiazide, un agent d'un groupe de médicaments appelés diurétiques, soit des médicaments qui aident à uriner. Les diurétiques réduisent la quantité de sel et d'eau dans le corps, ce qui aide à abaisser la tension artérielle.

Circonstances où il est déconseillé d'utiliser ce médicament :

Vous ne devez pas prendre TRITAZIDE® si :

- ♦ vous avez déjà eu une réaction allergique au ramipril, à un autre inhibiteur de l'ECA, à l'hydrochlorothiazide, aux diurétiques thiazidiques, à tout ingrédient contenu dans ce médicament ou à tout dérivé des sulfamides;
- ♦ vous avez déjà eu un œdème de Quincke (enflure du visage, de la gorge ou de la langue);
- ♦ vous êtes enceinte ou allaitez.

Ingrédients actifs :

TRITAZIDE® contient du ramipril et de l'hydrochlorothiazide.

Ingrédients non médicamenteux :

Hydroxypropylmé
de sodium, oxyde

nisé, stéarylumate

Formes posologiques :

Les comprimés TR

- ♦ 10 mg de ramipril
- ♦ 10 mg de ramipril

MISES EN GARDE

Importantes Mises en garde :

TRITAZIDE® ne doit pas

être pris si vous êtes enceinte ou si vous devenez enceinte pendant que vous prenez TRITAZIDE®, cessez de prendre ce médicament et communiquez avec votre médecin.



Tritazide®

10mg/12,5mg - 10mg/25mg

Ramipril + Hydrochlorothiazide

Comprimé

sanofi aventis

AU SUJET DE CE MÉDICAMENT

Raisons d'utiliser ce médicament :

Votre médecin vous a prescrit TRITAZIDE® pour abaisser votre tension artérielle.

Effets de ce médicament :

TRITAZIDE® contient du ramipril, un agent d'un groupe de médicaments appelés inhibiteurs de l'ECA (enzyme de conversion de l'angiotensine) qui agissent sur le cœur et les vaisseaux sanguins. Le ramipril bloque l'action d'une enzyme dont le corps se sert pour produire une substance qui a pour effet de resserrer les vaisseaux sanguins.

TRITAZIDE® contient aussi de l'hydrochlorothiazide, un agent d'un groupe de médicaments appelés diurétiques, soit des médicaments qui aident à uriner. Les diurétiques réduisent la quantité de sel et d'eau dans le corps, ce qui aide à abaisser la tension artérielle.

Circonstances où il est déconseillé d'utiliser ce médicament :

Vous ne devez pas prendre TRITAZIDE® si :

- ♦ vous avez déjà eu une réaction allergique au ramipril, à un autre inhibiteur de l'ECA, à l'hydrochlorothiazide, aux diurétiques thiazidiques, à tout ingrédient contenu dans ce médicament ou à tout dérivé des sulfamides;
- ♦ vous avez déjà eu un œdème de Quincke (enflure du visage, de la gorge ou de la langue);
- ♦ vous êtes enceinte ou allaitez.

Ingrédients actifs :

TRITAZIDE® contient du ramipril et de l'hydrochlorothiazide.

Ingrédients non médicamenteux :

Hydroxypropylmé
de sodium, oxyde

nisé, stéarylumate

Formes posologiques :

Les comprimés TR

- ♦ 10 mg de ramipril
- ♦ 10 mg de ramipril

MISES EN GARDE

Importantes Mises en garde :

TRITAZIDE® ne doit pas être pris si vous êtes enceinte ou si vous devenez enceinte pendant que vous prenez TRITAZIDE®, cessez de prendre ce médicament et communiquez avec votre médecin.



Tritazide®

10mg/12,5mg - 10mg/25mg

Ramipril + Hydrochlorothiazide

Comprimé

sanofi aventis

AU SUJET DE CE MÉDICAMENT

Raisons d'utiliser ce médicament :

Votre médecin vous a prescrit TRITAZIDE® pour abaisser votre tension artérielle.

Effets de ce médicament :

TRITAZIDE® contient du ramipril, un agent d'un groupe de médicaments appelés inhibiteurs de l'ECA (enzyme de conversion de l'angiotensine) qui agissent sur le cœur et les vaisseaux sanguins. Le ramipril bloque l'action d'une enzyme dont le corps se sert pour produire une substance qui a pour effet de resserrer les vaisseaux sanguins.

TRITAZIDE® contient aussi de l'hydrochlorothiazide, un agent d'un groupe de médicaments appelés diurétiques, soit des médicaments qui aident à uriner. Les diurétiques réduisent la quantité de sel et d'eau dans le corps, ce qui aide à abaisser la tension artérielle.

Circonstances où il est déconseillé d'utiliser ce médicament :

Vous ne devez pas prendre TRITAZIDE® si :

- ♦ vous avez déjà eu une réaction allergique au ramipril, à un autre inhibiteur de l'ECA, à l'hydrochlorothiazide, aux diurétiques thiazidiques, à tout ingrédient contenu dans ce médicament ou à tout dérivé des sulfamides;
- ♦ vous avez déjà eu un œdème de Quincke (enflure du visage, de la gorge ou de la langue);
- ♦ vous êtes enceinte ou allaitez.

Ingrédients actifs :

TRITAZIDE® contient du ramipril et de l'hydrochlorothiazide.

Ingrédients non médicamenteux :

Hydroxypropylmé
de sodium, oxyde

nisé, stéarylumate

Formes posologiques :

Les comprimés TR

- ♦ 10 mg de ramipril
- ♦ 10 mg de ramipril

MISES EN GARDE

Importantes Mises en garde :

TRITAZIDE® ne doit pas être pris si vous êtes enceinte ou si vous devenez enceinte pendant que vous prenez TRITAZIDE®, cessez de prendre ce médicament et communiquez avec votre médecin.



Tritazide®

10mg/12,5mg - 10mg/25mg

Ramipril + Hydrochlorothiazide

Comprimé

sanofi aventis

AU SUJET DE CE MÉDICAMENT

Raisons d'utiliser ce médicament :

Votre médecin vous a prescrit TRITAZIDE® pour abaisser votre tension artérielle.

Effets de ce médicament :

TRITAZIDE® contient du ramipril, un agent d'un groupe de médicaments appelés inhibiteurs de l'ECA (enzyme de conversion de l'angiotensine) qui agissent sur le cœur et les vaisseaux sanguins. Le ramipril bloque l'action d'une enzyme dont le corps se sert pour produire une substance qui a pour effet de resserrer les vaisseaux sanguins.

TRITAZIDE® contient aussi de l'hydrochlorothiazide, un agent d'un groupe de médicaments appelés diurétiques, soit des médicaments qui aident à uriner. Les diurétiques réduisent la quantité de sel et d'eau dans le corps, ce qui aide à abaisser la tension artérielle.

Circonstances où il est déconseillé d'utiliser ce médicament :

Vous ne devez pas prendre TRITAZIDE® si :

- ♦ vous avez déjà eu une réaction allergique au ramipril, à un autre inhibiteur de l'ECA, à l'hydrochlorothiazide, aux diurétiques thiazidiques, à tout ingrédient contenu dans ce médicament ou à tout dérivé des sulfamides;
- ♦ vous avez déjà eu un œdème de Quincke (enflure du visage, de la gorge ou de la langue);
- ♦ vous êtes enceinte ou allaitez.

Ingrédients actifs :

TRITAZIDE® contient du ramipril et de l'hydrochlorothiazide.

Ingrédients non médicamenteux :

Hydroxypropylmé
de sodium, oxyde

nisé, stéarylumate

Formes posologiques :

Les comprimés TR

- ♦ 10 mg de ramipril
- ♦ 10 mg de ramipril

MISES EN GARDE

Importantes Mises en garde :

TRITAZIDE® ne doit pas être pris si vous êtes enceinte ou si vous devenez enceinte pendant que vous prenez TRITAZIDE®, cessez de prendre ce médicament et communiquez avec votre médecin.



Tritazide®

10mg/12,5mg - 10mg/25mg

Ramipril + Hydrochlorothiazide

Comprimé

sanofi aventis

AU SUJET DE CE MÉDICAMENT

Raisons d'utiliser ce médicament :

Votre médecin vous a prescrit TRITAZIDE® pour abaisser votre tension artérielle.

Effets de ce médicament :

TRITAZIDE® contient du ramipril, un agent d'un groupe de médicaments appelés inhibiteurs de l'ECA (enzyme de conversion de l'angiotensine) qui agissent sur le cœur et les vaisseaux sanguins. Le ramipril bloque l'action d'une enzyme dont le corps se sert pour produire une substance qui a pour effet de resserrer les vaisseaux sanguins.

TRITAZIDE® contient aussi de l'hydrochlorothiazide, un agent d'un groupe de médicaments appelés diurétiques, soit des médicaments qui aident à uriner. Les diurétiques réduisent la quantité de sel et d'eau dans le corps, ce qui aide à abaisser la tension artérielle.

Circonstances où il est déconseillé d'utiliser ce médicament :

Vous ne devez pas prendre TRITAZIDE® si :

- ♦ vous avez déjà eu une réaction allergique au ramipril, à un autre inhibiteur de l'ECA, à l'hydrochlorothiazide, aux diurétiques thiazidiques, à tout ingrédient contenu dans ce médicament ou à tout dérivé des sulfamides;
- ♦ vous avez déjà eu un œdème de Quincke (enflure du visage, de la gorge ou de la langue);
- ♦ vous êtes enceinte ou allaitez.

Ingrédients actifs :

TRITAZIDE® contient du ramipril et de l'hydrochlorothiazide.

Ingrédients non médicamenteux :

Hydroxypropylmé
de sodium, oxyde

nisé, stéarylumate

Formes posologiques :

Les comprimés TR

- ♦ 10 mg de ramipril
- ♦ 10 mg de ramipril

MISES EN GARDE

Importantes Mises en garde :

TRITAZIDE® ne doit pas être pris si vous êtes enceinte ou si vous devenez enceinte pendant que vous prenez TRITAZIDE®, cessez de prendre ce médicament et communiquez avec votre médecin.



PEROVASC® 5 mg
PEROVASC® 10 mg
 Amlodipine
 Comprimés sécables

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

COMPOSITION

La substance active est :

PEROVASC® 5 mg :	5 mg
Amlodipine(DCI)	5 mg
Correspondant à amlodipine bénylate	6.94 mg
PEROVASC® 10 mg :	10 mg
Amlodipine(DCI)	10 mg
Correspondant à amlodipine bénylate	13.88 mg

Les autres composants sont : cellulose microcristalline, lactose monohydraté, glycolate amidon sodique, stéarate de magnésium.

FORME ET PRESENTATION

PEROVASC® 5 mg comprimé sécable Boîte de 30

EXCIPIENT A EFFET NOTOIRE

Lactose monohydraté.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Inhibiteur calcique sélectif à principal effet vasculaire. Code ATC : C08CA01.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

PEROVASC® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, votre médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, PEROVASC® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Votre médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez JAMAIS PEROVASC®, comprimé sécable :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec PEROVASC®, comprimé sécable :

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

- Crise cardiaque récente
- Insuffisance cardiaque
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive)
- Maladie du foie
- Vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée

Ce médicament contient du lactose. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au lactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Enfants et adolescents

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

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Prise d'autres médicaments

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

PEROVASC® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tel que :

- La kétéconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques).
- Le rifampicine, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH).
- La rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques).
- Hypericum perforatum (millepertuis).
- Le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur).
- La dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle).
- Le tacrolimus (médicament utilisé pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne).
- La simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol).
- La ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

PEROVASC® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

Interactions avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons

Ne prenez pas PEROVASC® 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 habituellement recommandée est de 2.5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour.

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

SURSAIS

Si vous avez pris plus de PEROVASC®, comprimés sécables que vous n'auriez dû :

Prendre trop de comprimé 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 moirée et vous pouvez perdre conscience. Consultez un médecin si vous avez pris trop de comprimé de PEROVASC®.

Si vous oubliez de prendre PEROVASC®, comprimé sécable :

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.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre PEROVASC®, comprimé sécable :

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.

EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, PEROVASC® peut provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, sévères et très rares 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) 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 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 : affectent entre 1 patient sur 10 et 1 patient sur 100 :
 - Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement) ;
 - Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices ;
 - Douleurs articulaires, douleurs musculaires ;
 - Gonfi

D'autres effets moins fréquents 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 moins fréquents : affectent entre 1 patient sur 100 et 1 patient sur 1 000 :
 - Chang
 - Trembl
 - Sensat
 - Douleur
 - Troubl
 - Diminu
 - Eurnu
 - Perturb
 - (rousses,
 - Chute des
 - la peau, cha

Difficultés pour avaler, augmentation du nombre de mictions

Incapacité à obtenir une érection, gène ou augmentation des seins chez l'homme ;

- Faiblesse, douleur, malaise ;
- Douleurs articulaires ou musculaires ; crampes musculaires, douleurs dorsales ;
- Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares : affectent entre 1 patient sur 1 000 et 1 patient sur 10 000 :

• Confusion

Effets indésirables très rares : affectent moins d'un patient sur 10 000 :

- Diminution du nombre de globules blancs ; diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes ou des saignements fréquents (lésions des globules rouges) ;
- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie) ;
- Troubles des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements ou un engourdissement ;
- Toux,
- Gonflement des genoux ;
- Ballonnement abdominal (gastrite) ;
- Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales ;
- Augmentation de la tension musculaire ;
- Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée ;
- Sensibilité à la lumière ;
- Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

Si vous présentez l'un de ces effets indésirables, consultez votre médecin.

Le/...../.....

04 MAR 2021

DECLARATION DE MALADIE CHRONIQUE (✓)

(A adresser au médecin conseil de la MUPRAS sous pli confidentiel)

الدكتور محمد الخويلدي A remplir par le praticien طبيب محلف بوزارة الصحة	
Je soussigné:	60، طريق مولاي التهامي (قرب مستشفى الحبي الحسني) مانولا - الحبي الحسني - الدار البيضاء الهاتف: 077 90 70 88 - 022 90 92 66
Certifie que Mlle, Mme, M :	FRACHE CHADA
Présente	HTA - Sans Ho
Nécessitant un traitement d'une durée de:	10 ans et à vie
Dont ci-joint l'ordonnance:	
(A défaut noter le traitement prescrit).....	

(✓) : Valable 3 mois

Contact: 05-22-22-78-14 Fax 05-22-22-78-18

الدكتور محمد الخويلدي
طبيب محلف بوزارة الصحة
60، طريق مولاي التهامي
(قرب مستشفى الحبي الحسني)
مانولا - الحبي الحسني - الدار البيضاء
الهاتف: 077 90 70 88 - 022 90 92 66
04 MAR 2021