

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.

Biologie 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.

Prothèse :

- 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

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

La Mutuelle de Prévoyance & d'Actions Sociales de Royal Air Maroc (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.

S : 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- 0043908

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 00640 Société : 76988

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : BENEL FATIMA

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 03/07/2021

Nom et prénom du malade : BENEL - FATIMA Age :

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

Nature de la maladie : HTA + diabète + eczéma

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 : 03/07/2021

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
03/07		2	1200	Dr. Bellahbib Wafaâ MEDECINE GENERALE ECHOGRAPHIE BERB MLY CHERIF RUE 25 N°5 H.M CASABLANCA Tel.0522. 63 70 63

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Benlamia Nassim BLOC 22 Hay Mohammadi Tél : 05 22 62 87 70 E-mail : nassim@benlamia.com	03/07/2001	405,60

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

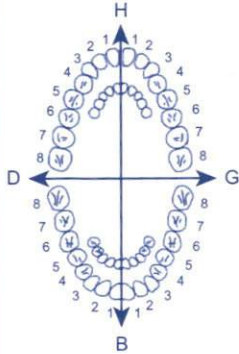
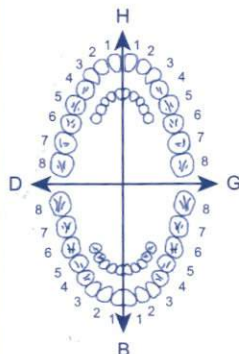
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'

Docteur Bellahbib Wafaa
MEDECINE GENERALE
ECHOGRAPHIE

Derb My Cherif Rue 25 N° 5
H.M. - Casablanca
Tél. : 05 22 63 70 63

الدكتورة بلحبيب وفاء
الطب العام
الفحص بالصدى

درب مولاي الشريف - زقة 25 رقم 5
ح.م. - الدار البيضاء
الطائف : 05 22 63 70 63

Casablanca, le 03/07/2021 في الدار البيضاء

65,00 BERRI - FATI NA

- NED 2 AR 50

31,30

- 2 > 2 2 2 2

30,70

- 1 CAR 2 2 2 2

53,00

- 1 C 2 2 2 2

60,10

- 2 2 2 2

30,00

- 2 2 2 2

17,40

- 2 2 2 2

LOT 210515
EX 07 2025
PPV 31,30

Pharmacie Wafaa
Bloc 22 Rue 25 N° 5
H.M. - Casablanca
Tél. : 05 22 63 70 63
E-mail: wafaa@bellahbib.ma

GlaxoSmithKline Maroc
Ain El Aouda
Région de Rabat
PPV 17,40 DH
ID: 646326
6 118000 161295

Dr. Bellahbib Wafaa
MEDECINE GENERALE ECHOGRAPHIE
BERB MLY CHERIF RUE 25 N° 5 H.M.
CASABLANCA Tél. 0522. 63 70 63

52.80

- oe -

2 - 4

111,1



LOT 191188
EXP 04/2022
PPV 52.80DH

405,60

Dr. Bellahbib Wafaâ
MEDECINE GENERALE ECHOGRAPHIE
BERB MLY GHERIF RUE 20 N°5 H.M
CASABLANCA Tél.0522. 63 70 63

E-mail: nassim@bellahbib.com
Hay Mohammedi
Bloc 22 Rue 6 N°74
Dr. Benfakhri Nassim
Pharmacie Afak
Casablanca

LOT : 0058
PER : 06-23
PPC : 53.00 DH

Di-INDO® (Indométacine calcique pentahydrate)

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

- DI-INDO® Comprimés dispersibles dosés à 25 mg en boîtes de 30 comprimés.
- DI-INDO® Comprimés effervescents à 25 mg en boîtes de 30 comprimés.
- DI-INDO® Gélules dosées à 25 mg (imprimées «DI-INDO® 25 mg») voire orange en boîtes de 30 gélules.
- DI-INDO® Comprimés effervescents dosés à 50 mg en boîtes de 15 comprimés.
- DI-INDO® Comprimés dispersibles dosés à 50 mg en boîtes de 15 comprimés.
- DI-INDO® Suppositoires dosés à 50 mg en boîtes de 10 suppositoires.
- DI-INDO® Suppositoires dosés à 100 mg en boîtes de 10 suppositoires.

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.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

DI-INDO® Comprimés dispersibles à 25 mg
Indométacine calcique pentahydrate 25 mg
Excipients : Croscopolone, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9819356, lactose monohydrate.

DI-INDO® Comprimés effervescents à 25 mg
Indométacine calcique pentahydrate 25 mg
Excipients : Acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, saccharine sodique, arôme pamplemousse poudre 17019455, benzoate de sodium, antimoine PD 30, docusate de sodium, alcool éthylique 96%, eau purifiée.

DI-INDO® Gélules à 25 mg
Indométacine calcique pentahydrate 25 mg
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, lécithine de soja purifiée, carboxyméthyl amidon sodique, lactose monohydrate.
Enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane, jaune de quinoléine, jaune orange FCF, calibrage n° 2.

DI-INDO® Comprimés effervescents à 50 mg
Indométacine calcique pentahydrate 50 mg
Excipients : Saccharine sodique, arôme pamplemousse, benzoate de sodium, acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, siméthicone émulsion, docusate de sodium, alcool éthylique 96%, eau purifiée.

DI-INDO® Comprimés dispersibles à 50 mg
Indométacine calcique pentahydrate 50 mg
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, croscopolone, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9819356, lactose monohydrate, cellulose microcristalline.

DI-INDO® Suppositoires à 50 mg
Indométacine calcique pentahydrate 50 mg
Excipients : Glycérides hémi-synthétiques solides, Glycérides polyglycolysés saturés.

DI-INDO® Suppositoires à 100 mg
Indométacine calcique pentahydrate 100 mg
Excipients : Glycérides hémi-synthétiques solides, Glycérides polyglycolysés saturés.

LISTES DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- * Comprimé dispersible : Lactose.
- * Gélule : Lactose.
- * Comprimé effervescent : Sodium : environ 596 mg ; comprimé effervescent à 25 mg et environ 592 mg ; comprimé effervescent à 50 mg.

3 - CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE

Anti-inflammatoire non stéroïdien, inhibiteur préférentiel de l'oxogénase-2 (COX-2).

4 - INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien, chez l'adulte (plus de 15 ans) :
- en traitement de longue durée de :
 - certains rhumatismes inflammatoires chroniques,
 - certaines arthroses sévères;
 - en traitement de courte durée de :
 - certaines inflammations du pourtour des articulations (ten-

- bursites, épaule douloureuse aiguë),
- certaines inflammations des articulations par dépôts de cristaux tels que la goutte,
- douleurs aiguës d'arthrose,
- douleurs liées à l'irritation aiguë d'un nerf telles que la sciatique.

5 - POSOLOGIE, MODE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT

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

A TITRE INDICATIF :

La dose journalière habituelle est de 50 à 200 mg, à répartir en plusieurs prises.

Voie et mode d'administration

- Les formes orales doivent être prises au milieu des repas.
- Se laver les mains après manipulation du suppositoire.

Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré

- Suppositoires : 1 à 2 suppositoires à 50 mg par jour, ou 1 suppositoire à 100 mg par jour (le soir au coucher).
- Voie orale : 2 à 6 gélules ou comprimés dispersibles ou comprimés effervescents à 25 mg en doses fractionnées par jour.
- 1 à 3 comprimés dispersibles ou comprimés effervescents à 50 mg en doses fractionnées par jour.

Durée du traitement

DI-INDO® doit être utilisé aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin l'aura conseillé.

Si vous avez pris plus de DI-INDO® que vous n'auriez dû : en cas de surdosage ou d'ingestion accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.

6 - CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais DI-INDO®, dans les cas suivants :

- au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée);
- antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, acide acétylsalicylique (aspirine),
- antécédent d'allergie à l'un des excipients,
- antécédents de saignements gastro-intestinaux ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par AINS,
- ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien en évolution ou récidivant
- hémorragie gastro-intestinale, hémorragie cérébrale ou autre hémorragie en cours,
- maladie grave du foie,
- maladie grave du rein,
- maladie grave du cœur,
- enfant de moins de 15 ans.

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

7 - EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, DI-INDO® est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les médicaments tels que DI-INDO® pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral.

- Peuvent survenir :
 - des réactions allergiques :
 - cutanées de type éruption, urticaire, démangeaisons, inflammation des vaisseaux sanguins, rougeur, exceptionnellement : éruption cutanée lors d'une exposition au soleil;
 - respiratoires de type crise d'asthme, œdème pulmonaire;
 - générales, brusque gonflement du visage et des membres.

Di-INDO® 100 mg 10 suppositoires

PPV 60DH40

EXP 09/2021
LOT 85017 2

MEDZAR® 50 mg et 100 mg

Losartan potassique
Comprimés pelliculés
Boîte de 30

- 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.

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Losartan potassique

p cp
50 mg
OU 100 mg

Excipients Q.S.P. 1 comprimé pelliculé

EXCIPENT À EFFET NOTOIRE

Lactose

Classe pharmacothérapeutique

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 II.

Code ATC: C09CA01

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé est utilisé:

- Pour traiter les patients ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
- Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 insuffisants rénaux présentant une protéinurie $\geq 0,5$ g/jour (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmée par des examens biologiques.
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC, médicament antihypertenseur) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit être modifié pour le Losartan.

Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche, MEDZAR® réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (indication LIFE).

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

POSOLOGIE :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. Votre médecin décidera de la dose appropriée de MEDZAR® en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre MEDZAR® aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de MEDZAR® 50 mg). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de MEDZAR® 50 mg ou 1 comprimé de MEDZAR® 100 mg).

Si vous avez l'impression que l'effet de MEDZAR® est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Patients hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de MEDZAR® 50 mg). La dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de Losartan une fois par jour (2 comprimés de MEDZAR® 50 mg ou 1 comprimé de MEDZAR® 100 mg) en fonction de la réponse tensionnelle. Les comprimés de Losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alphas ou bêta-bloquants et les antihypertenseurs centraux ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés, exemple sulfonurée, glitazones et inhibiteurs des glucosidases.

Patients insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de Losartan une fois par jour (1/4 comprimé de MEDZAR® 50 mg). Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine) jusqu'à la dose d'entretien de 50 mg de Losartan une fois par jour (1 comprimé de MEDZAR® 50 mg) en fonction de la réponse. Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le Losartan est habituellement associé à un diurétique (médicament qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou digitalique (médicament qui agit sur le cœur à fonctionner plus efficacement) et/ou bêta-bloquant.

Posologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier en début de traitement chez certains patients, comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients insuffisants hépatiques

ou les patients de plus de 75 ans. L'utilisation de MEDZAR® chez les patients atteints d'insuffisance hépatique grave.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau à la même heure chaque jour. Il est important de respecter la durée de traitement.

DURÉE DE TRAITEMENT : La durée de traitement est à déterminer par votre médecin.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ne prenez jamais MEDZAR® 50 mg et 100 mg, si :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au Losartan ou à l'un de ses excipients.
- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.
- Si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GENANTS

Comme tous les médicaments, MEDZAR® 50 mg et 100 mg, d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde ne les ressent pas. Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre MEDZAR® et consultez immédiatement aux urgences de l'hôpital le plus proche. Une réaction allergique sévère (rash, démangeaisons, gonflement de la gorge, difficulté à respirer) peuvent entraîner des difficultés à avaler ou à respirer chez plus d'un patient sur 10 000 mais moins d'un patient sur 100 000 hospitalisés en urgence.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec MEDZAR® :

- Fréquents : Etourdissements, hypotension, faiblesse (hypoglycémie), trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie).
- Peu fréquents : Somnolence, maux de tête, troubles cardiaques (palpitations), douleur dans la poitrine (angor), (particulièrement après une perte d'eau excessive, par exemple lors d'un traitement par des doses élevées de diurétiques), effet de la pression artérielle lors du passage de la position couchée (dyspnée), douleurs abdominales, constipation opiniâtre, démangeaisons (prurit), éruption (urticaire), rash, gonflement des membres.
- Rare : Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite), Henoch-Schönlein, engorgement ou picotement (sypnec), battements de cœur rapides et irréguliers (tachycardie), inflammation du foie (hépatite), élévation du taux de bilirubine dans le sang.

• Fréquence indéterminée : diminution du nombre de plaquettes, migraine, toux, anomalies de la fonction hépatique, modification de la fonction rénale (qui peut être réversible), syndrome pseudo-grippal, urémie, élévation de la créatinine, patients en insuffisance cardiaque, douleur dorsale et/ou lombaire. Si vous ressentez un de ces effets mentionnés comme effets indésirables, consultez votre médecin.

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS

Faites attention avec MEDZAR® 50 mg et 100 mg, car :

Il est important d'avertir votre médecin avant de prendre MEDZAR® si :

- Si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement du visage, de la gorge, de la langue, de la gorge).
- Si vous avez eu des vomissements importants ou de la diarrhée.
- Si vous avez eu des selles de votre organisme.
- Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent l'élimination de l'eau et des sels de votre organisme).
- Si vous prenez d'autres médicaments.

165,00

MEDZAR® 50 mg et 100 mg

Losartan potassique
Comprimés pelliculés
Boîte de 30

- 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.

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Losartan potassique

Excipients Q.S.P. 1 comprimé pelliculé

EXCIPENT A EFFET NOTOIRE

Lactose

Classe pharmacothérapeutique

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 II.

Code ATC: C09CA01

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé est utilisé :

- Pour traiter les patients ayant une pression artérielle élevée (hypertension),
- Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 insuffisants rénaux présentant une protéinurie $\geq 0,5$ g/jour (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmée par des examens biologiques,
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC, médicament antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit être modifié pour le Losartan.
- Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. MEDZAR® réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (indication LIFE).

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

POSOLOGIE :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. Votre médecin décidera de la dose appropriée de MEDZAR® en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre MEDZAR® aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de MEDZAR® 50 mg). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de MEDZAR® 50 mg ou 1 comprimé de MEDZAR® 100 mg).

Si vous avez l'impression que l'effet de MEDZAR® est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Patients hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de MEDZAR® 50 mg). La dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de Losartan une fois par jour (2 comprimés de MEDZAR® 50 mg ou 1 comprimé de MEDZAR® 100 mg) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de Losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alphas ou bêtabloquants et les antihypertenseurs centraux) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques courants (comme les sulfonylurées, les glitazones et les inhibiteurs des glucosidases).

Patients insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de Losartan une fois par jour (1/4 comprimé). Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (12,5 mg la première semaine, 25 mg la deuxième semaine, 50 mg la troisième semaine) d'entretien de 50 mg de Losartan une fois par jour (1 comprimé de MEDZAR® 50 mg). Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le Losartan est habituellement administré avec un médicament qui augmente le passage de l'eau à travers le rein (et/ou digitalique pour le cœur à fonctionner plus efficacement) et/ou bêtabloquant.

Posologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier en début de traitement, chez les patients, comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients insuffisants hépatiques.

ou les patients de plus de 75 ans. L'utilisation de ce médicament nécessite une surveillance médicale et une insuffisance hépatique grave.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas sauter de prise.

DURÉE DE TRAITEMENT :

La durée de traitement est à déterminer par votre médecin.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

- Ne prenez jamais MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé, si vous êtes allergique (hypersensible) au Losartan ou à l'un de ses excipients.
- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.
- Si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GENANTS

Comme tous les médicaments, MEDZAR® 50 mg et 100 mg peuvent provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde ne les ressent pas. Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre le médicament et contactez immédiatement aux urgences de l'hôpital le plus proche. Une réaction allergique sévère (rash, démangeaisons, gonflement de la gorge, difficulté à respirer) peut entraîner des difficultés à avaler ou à respirer. Chez plus d'un patient sur 10 000 mais moins d'un patient sur 100, une hospitalisation en urgence est nécessaire.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés :

- Fréquents : Etourdissements, hypotension, faiblesse (hypoglycémie), trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie).
- Peu fréquents : Somnolence, maux de tête, troubles du rythme cardiaque (palpitations), douleur dans la poitrine (angor), (particulièrement après une perte d'eau excessive par le biais d'un traitement par des doses élevées de diurétiques), la pression artérielle lors du passage de la position debout (dyspnée), douleurs abdominales, constipation ou diarrhée, éruption (urticaire), rash.
- Rare : Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite), Henoch-Schönlein, engorgement ou picotement (œdème), battements de cœur rapides et irréguliers (AVC), inflammation du foie (hépatite), élévation du taux de bilirubine dans le sang.
- Fréquence indéterminée : diminution du nombre de plaquettes, migraine, toux, anomalies de la fonction rénale, modification de la fonction rénale (qui peut être réversible), syndrome pseudo-grippal, urémie, élévation des enzymes hépatiques, douleur dorsale.
- Si vous ressentez un des effets mentionnés ci-dessus, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien. Si vous ne mentionnez pas ces effets, veuillez en informer votre médecin.

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRECAUTIONS

Faites attention avec MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé, si vous avez l'un des effets suivants :

- Si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement de la gorge).
- Si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrhées.
- Si vous avez eu des selles de votre organisme.
- Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent l'élimination de l'eau et des sels par les reins) ou si vous faites un régime sans sel.
- Si vous avez eu un rétrécissement ou un blocage de l'artère rénale.
- Si votre fonction hépatique est dégradée.
- Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans insuffisance rénale. Une attention particulière est à porter par des bêtabloquants.
- Si vous avez un problème de valves cardiaques.
- Si vous souffrez d'une maladie coronarienne (causée par des vaisseaux cardiaques), ou d'une maladie cérébrovasculaire.

Si vous avez l'un des effets suivants, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien :

- Si vous ressentez des étourdissements, une sensation de faiblesse, une perte de conscience.
- Si vous ressentez des maux de tête, des vertiges, des étourdissements, des palpitations, des troubles du rythme cardiaque.
- Si vous ressentez des douleurs abdominales, des nausées, des vomissements, des diarrhées.
- Si vous ressentez des douleurs dans la poitrine.
- Si vous ressentez des gonflements, des douleurs, des démangeaisons, des éruptions cutanées.
- Si vous ressentez des difficultés à respirer, des difficultés à avaler, des gonflements de la gorge.
- Si vous ressentez des difficultés à marcher, des chutes, des étourdissements, des vertiges, des maux de tête, des troubles de la vision.
- Si vous ressentez des douleurs articulaires, des douleurs musculaires, des douleurs osseuses.
- Si vous ressentez des douleurs dans le dos, des douleurs dans le cou, des douleurs dans le bras, des douleurs dans la jambe.
- Si vous ressentez des douleurs dans le ventre, des douleurs dans le thorax, des douleurs dans le cou, des douleurs dans le bras, des douleurs dans la jambe.
- Si vous ressentez des douleurs dans le dos, des douleurs dans le cou, des douleurs dans le bras, des douleurs dans la jambe.
- Si vous ressentez des douleurs dans le dos, des douleurs dans le cou, des douleurs dans le bras, des douleurs dans la jambe.

Si vous ressentez l'un des effets suivants, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien :

- Si vous ressentez des étourdissements, une sensation de faiblesse, une perte de conscience.
- Si vous ressentez des maux de tête, des vertiges, des étourdissements, des palpitations, des troubles du rythme cardiaque.
- Si vous ressentez des douleurs abdominales, des nausées, des vomissements, des diarrhées.
- Si vous ressentez des douleurs dans la poitrine.
- Si vous ressentez des gonflements, des douleurs, des démangeaisons, des éruptions cutanées.
- Si vous ressentez des difficultés à respirer, des difficultés à avaler, des gonflements de la gorge.
- Si vous ressentez des difficultés à marcher, des chutes, des étourdissements, des vertiges, des maux de tête, des troubles de la vision.
- Si vous ressentez des douleurs articulaires, des douleurs musculaires, des douleurs osseuses.
- Si vous ressentez des douleurs dans le dos, des douleurs dans le cou, des douleurs dans le bras, des douleurs dans la jambe.
- Si vous ressentez des douleurs dans le dos, des douleurs dans le cou, des douleurs dans le bras, des douleurs dans la jambe.
- Si vous ressentez des douleurs dans le dos, des douleurs dans le cou, des douleurs dans le bras, des douleurs dans la jambe.

Prenez des précautions particulières avec MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé, si vous avez l'un des effets suivants :



KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) Dénomination :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable.

b) Composition :

ACETYSALICYLATE DE DL-LYSINE 135 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 75 mg).
Excipients : Glycocolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

c) Forme pharmaceutique :

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE / INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament : (Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique,
- En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3 g/j)).
- En dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine e
CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf.
Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS être utilisé sans
avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles o
saignements gynécologiques anormaux, - traitement
concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsqu
l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les
uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment
lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf.
Interactions médicamenteuses et autres interactions).
L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf.
Grossesse et Allaitement).

b) Mises en garde spéciales :

Réservé à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médica

c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes s
santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent
d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies
digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.
L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les
très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs
jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien,
l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste
chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contient pas de sodium (sel), il peut être
administré en

d) Interactio

AFIN D'EVITI
MEDICAME
AUTRE TRA
PHARMACI

oraux (notamment lorsque l'aspi
doses) ou de l'héparine, des uricosuriques ou d'autres
anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescri
à des doses >3 g/j).

LOT : 21E001
PER: 09 2022

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



ONS :
USIEU
TOUT
VOTRE
ulants
tibles

Algoferne®

Ibuprofène

400mg

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 pharmacien.

PRESENTATION

ALGOFERNE 400 mg comprimé pelliculé, boîte de 30 comprimés.

COMPOSITION

Substance active : Ibuprofène.

ALGOFERNE 400 mg comprimé pelliculé, contient 400 mg d'ibuprofène par comprimé.

Excipients

ALGOFERNE 400 mg comprimé, q.s.p 1 comprimé pelliculé.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

ANALGESIQUE, ANTIPYRETIQUE ET ANTI-INFLAMMATOIRE NON STEROIDIEN.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Elles sont limitées, chez l'adulte (plus de 15 ans), au :

- Traitement symptomatique au long cours :
 - Des rhumatismes inflammatoires chroniques, notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante ou syndromes apparentés tels que le syndrome de Flessinger Leroy-Reiter et rhumatisme psoriasique
 - De certaines arthroses invalidantes et douloureuses.
- Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës des :
 - Rhumatismes articulaires tels que péri-arthrites scapulo-humérales, tendinites, bursites
 - Arthroses
 - Arthrites microcristallines
 - Lombalgies
 - Radiculalgies
- Affections aiguës post-traumatiques bénignes de l'appareil locomoteur.
- Dysménorrhées après recherche étiologique.
- Traitement symptomatique des affections douloureuses d'intensité légère à modérée et/ou des états fébriles tels que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures et règles douloureuses.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais ALGOFERNE 400 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée)
- Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, acide acétylsalicylique (aspirine)
- Antécédent d'allergie aux autres constituants du comprimé
- Antécédents de saignements gastro-intestinaux ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par AINS
- Ulcère ou saignement de l'estomac ou de l'intestin en évolution ou récurrent
- Hémorragie gastro-intestinale, hémorragie cérébrale ou autre

Avant d'utiliser ce médicament, prévenez votre médecin en cas :

- D'antécédent d'asthme associé à une rhinite chronique, une sinusite chronique ou des polypes dans le nez. L'administration de cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme, notamment chez certains sujets allergiques à l'aspirine ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien
- De prise d'un traitement anticoagulant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves
- D'antécédents digestifs (hernie hiatale, hémorragies digestives, ulcères de l'estomac ou du duodénum anciens)
- De maladie du cœur, du foie ou du rein
- De varicelle. Ce médicament est déconseillé en raison d'exceptionnelles infections graves de la peau,
- De traitement concomitant avec d'autres médicaments qui augmentent le risque d'ulcère gastroduodénal ou hémorragie, par exemple des corticoïdes oraux, des antiépépseurs (ceux de type ISRS, c'est-à-dire Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine), des médicaments prévenant la formation de caillots sanguins tels que l'aspirine ou les anticoagulants tels que la warfarine. Si vous êtes dans un de ces cas, consultez votre médecin avant de prendre ALGOFERNE 400 mg, comprimé pelliculé
- De traitement concomitant avec du méthotrexate à des doses supérieures à 20 mg par semaine ou avec du pemetrexed

Au cours du traitement, en cas :

- De troubles de la vue, prévenez votre médecin
- D'hémorragie gastro-intestinale (rejet de sang par la bouche, présence de sang dans les selles ou coloration des selles en noir). Arrêtez le traitement et contactez immédiatement un médecin ou un service médical d'urgence.
- D'apparitions de signes cutanés ou muqueux qui ressemblent à une brûlure (rougeur avec bulles ou cloques, ulcérations), ARRETEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMEDIATEMENT UN MEDECIN OU UN SERVICE MEDICAL D'URGENCE
- De signes évocateurs d'allergie à ce médicament, notamment crise d'asthme ou brusque gonflement du visage et du cou. Arrêtez le traitement et contactez immédiatement un médecin ou un service médical d'urgence.

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : l'ibuprofène.

Vous ne devez pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou de l'aspirine. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer de l'absence d'anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou d'aspirine.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous avez pris récemment un autre médicament, car le médicament obtenu sans ordonnance car il y a certains médicaments qui ne doivent pas être pris ensemble et d'autres qui nécessitent une modification de la dose lorsqu'ils sont pris ensemble. Vous devez toujours prévenir votre médecin ou votre pharmacien si vous utilisez ou recevez l'un des médicaments suivants :
Prendre ALGOFERNE 400mg, comprimé pelliculé :

- Aspirine (acide acétylsalicylique) ou d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens
- Corticostéroïdes
- Anticoagulants oraux comme la warfarine, héparine injectable
- Antiagrégants plaquettaires ou autres thrombolytiques comme la ticlopidine
- Lithium
- Méthotrexate

UTILISER DES MACHINES

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des vertiges et des troubles de la vue.

LISTE DES EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE

Sans objet

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT

Posologie :

RESERVE A L'ADULTE (plus de 15 ans).

La posologie varie en fonction de l'indication :

	Posologie usuelle	
	Nombre de comprimés à 400 mg par prise	Nombre de prises par jour
Affections rhumatismales		
- Traitement d'attaque	2	3
- Traitement d'entretien	1	3 à 4
Règles douloureuses	1	4 maximum
Autres douleurs ou/ou fièvre	1	3 maximum

Mode d'administration

Voie orale.

Avalez le comprimé sans le croquer, avec un grand verre d'eau. Les comprimés sont à prendre de préférence au cours d'un repas.

Fréquence d'administration

Les prises régulières permettent d'éviter les pics de douleurs ou de fièvre. Elles doivent être espacées d'au moins 6 heures.

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

En dehors des affections rhumatismales, si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, si elles s'aggravent ou en cas de survenue d'un nouveau trouble, en informer votre médecin.

SURDOSAGE

En cas de surdosage accidentel ou d'intoxication, **ARRETEZ LE TRAITEMENT ET CONSULTEZ RAPIDEMENT UN MEDECIN.**

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Si vous oubliez de prendre ALGOFERNE 400 mg, comprimé pelliculé :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre

RISQUE DE SURDOSAGE

Sans objet

NE 400 mg, comprimé pelliculé, bien que tout le monde

mg, comprimé pelliculé, cardiaque (infarctus du

al.

généralisés, œdème, aggravation

de type crise d'asthme, généralisées: brusque gonflement du visage et du cou avec gêne respiratoire (œdème de Quincke).

- Dans certains cas rares, il est possible que survienne une hémorragie gastro-intestinale. Celle-ci est d'autant plus fréquente que la posologie utilisée est élevée.

- Il peut exceptionnellement être observé des maux de tête

LOT : 3812
UT. AV : 09-23
P.P.V. : 30 DH 00

Rés