

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.

Dentaire :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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° M21- 0006703

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☒ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5291 Société : RRM 85100

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : vre

Nom & Prénom : Baoumal A.M LAL Zoubida

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 16/09/2021

Nom et prénom du malade : AMALAL Zoubida Age:

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

Nature de la maladie : Amalial Diabète - HFA

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
16/09/2021			1500	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie MENDOUR Avenue C. N° 33 El Hamidia Sidi Bel Abbès - Tél : 05 22 73 40 40	16/09/2021	318,20

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 canaux, ainsi que le bilan de

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 CCEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<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
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																	
				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 Hassan CHEFFI

Médecine Générale

Diplômé en Echographie
de l'Université de Montpellier

الدكتور حسن الشَّفي

الطب العام

دبلوم في التشخيص
العلمي بالصدى جامعة مونبلي

Casablanca, le 16/09/2021

T: 318,90

pharmacie MENNDOUR
Docteur MENNDOUR Houda
Avenue C. N° 33 El Haddia
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél: 05 22 73 40 40

AMALAL ZOURIPA

38,70

Laroxyl 15
mg

35,70x2

Aldrazo 15
mg

44x2

Te cramo
mg

60,40x2

A marel 2mg
mg

زينة 23 رقم 69 حي القدس (أمام مسجد للافاطمة الزهراء) سيدي المصطفى - الحي البضاء

Rue 23 N° 69 - Hay El Ouds (en face Mosquée Fatima Zahra) - Sidi Bernoussi - Casablanca

الهاتف: 05 22 73 78 51

LOT 211957
EXP 07 2024
PPV 35.70

LOT 211952
EXP 07 2024
PPV 35.70



6 118001 040384

LAROXY 25 mg

(Chlorhydrate d'amitriptyline)

60 comprimés pelliculés

BOTTU S.A.

PPV: 38 DH 70

TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg

Ramipril, Boîte de 30 gélules.

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- **Gardez cette notice.** Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous en a personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si 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.

1. Qu'est-ce que TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule et dans quel cas est-il utile ?

Classe pharmacothérapeutique : inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) - code ATC : C09AA05

TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule contient un médicament appelé ramipril agit en : Diminuant la production par votre organisme de substances susceptibles d'élever votre pression artérielle, faisant se relâcher et se dilater vos vaisseaux sanguins facilitant à votre cœur le pompage du sang à travers l'organisme. Il peut être utilisé : Pour traiter une pression artérielle élevée ; pour réduire le risque d'avoir une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral ; pour réduire le risque ou retarder l'aggravation de problèmes rénaux ; pour traiter votre cœur lorsqu'il ne peut pas pomper une quantité suffisante de sang dans le reste de votre organisme en traitement à la suite d'un infarctus du myocarde compliqué, d'insuffisance cardiaque.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule ?

- Si vous présentez une allergie au ramipril, à tout autre IEC, ou à l'un des autres composants de ce médicament ; si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave appelée « angio-œdème » ; si vous avez pris ou prenez actuellement l'association soubati/valsartan ; si vous subissez une dialyse ou tout autre type de filtration sanguine ; si vous avez des problèmes rénaux ; pendant les 6 derniers mois de la grossesse ; si votre pression artérielle est anormalement basse ou instable ; si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aldoskine pour diminuer votre pression artérielle.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

- Si vous souffrez de problèmes cardiaques, hépatiques ou rénaux ; si vous avez perdu une grande quantité de sel ou de fluides corporels ; si vous allez suivre un traitement pour réduire votre allergie aux piqûres d'abeille ou de guêpe (désensibilisation) ; si vous allez recevoir un anesthésique, demandez conseil à votre médecin ; si votre taux sanguin de potassium est élevé ; si vous prenez des médicaments ou avez des affections qui pourraient diminuer le taux de sodium dans votre sang ; si vous prenez des médicaments qui peuvent augmenter le risque d'angio-œdème comme les inhibiteurs de la protéine M, le valproate, le valdogiline, les inhibiteurs de la néprilase (NEP) (comme le ralcidol) ou l'association soubati/valsartan ; si vous souffrez d'une sclérodémie ou un lupus érythémateux systémique.
- Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule est contre-indiqué pendant les 3 premiers mois de la grossesse et est contre-indiqué si vous êtes enceinte de plus de 3 mois.
- Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
 - Un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète ; Aldiskine.

Enfants et adolescents : TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule est contre-indiquée chez l'enfant et l'adolescent âgé de moins de 18 ans.

Autres médicaments et TECRAM® gélule : informez votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants qui peuvent rendre TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule moins efficace :

- Les médicaments utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens, les médicaments utilisés pour le traitement d'une pression artérielle basse, d'un colapso, d'une insuffisance cardiaque, d'un asthme ou d'allergies, tels que l'apiphrène, la nifédipine ou l'indométhacine ; l'association soubati/valsartan utilisée dans le traitement d'une forme d'insuffisance cardiaque au long cours (chronique) ; les médicaments utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (AINS), chimiothérapie ; les médicaments provoquant le rejet d'organe après une transplantation, tels que le cyclosporine, les diurétiques tels que le furosemide ; les médicaments susceptibles d'augmenter la quantité de potassium dans votre sang, tels que la spironolactone, le triméthoprim, l'amiloride, les sels de potassium, le triméthoprim-sal ou sous forme d'association avec le sulbactam/cefazoline et l'haloprine, les corticoïdes, l'atropine, le procainamide, le tétrazolinol, le triméthoprim, l'éthanolol, la valdogiline, le ralcidol, votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions si vous prenez un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II ou de l'aldiskine.

Informez votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants :

- Les antidépresseurs oraux et l'insuline, TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule pourrait obliger le glycémie. Surveillez étroitement votre glycémie ; le lithium, TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule pourrait augmenter le lithium.

TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule avec des aliments et boissons :

- La prise d'alcool avec TECRAM® gélule peut vous donner des vertiges ou des étourdissements. Les médicaments utilisés pour réduire la pression artérielle et l'alcool peuvent avoir des effets additifs ; TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule peut être pris pendant ou en dehors des repas.

Grossesse : Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule est contre-indiquée au cours des 12 premières semaines de grossesse et est contre-indiquée à partir de la 13ème semaine car son utilisation au cours de la grossesse pourrait nuire gravement à votre enfant. Si vous apprenez que vous êtes enceinte alors que vous prenez TECRAM® gélule, informez immédiatement votre médecin.

Allaitement : TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule est contre-indiqué si vous allaitez.

Conduite de véhicules et utilisation de machines : Vous pourriez ressentir des étourdissements en prenant TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule. La survenue de ces étourdissements est plus probable lorsque vous débutez la prise

de TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule ou commencez à prendre une dose plus élevée. Dans ce cas, ne conduisez pas et n'utilisez pas d'outils ni de machines.

3. Comment prendre TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant les indications de votre médecin ou pharmacien.

Sur la dose : votre médecin réduira la dose initiale et ajustera votre traitement plus lentement.

Mode et voie d'administration : prenez ce médicament par voie orale, au même moment de la journée chaque jour.

Si vous avez pris plus de TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule que vous n'auriez dû : consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule : si vous oubliez une dose, prenez votre dose suivante à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Arrêtez de prendre TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule et consultez immédiatement un médecin si vous remarquez l'un ou l'autre des effets secondaires graves suivants : vous pourriez avoir besoin d'un traitement médical urgent :

- Gonflement du visage, des lèvres ou de la gorge, ainsi que des démangeaisons et des éruptions cutanées.

• Réactions cutanées sévères y compris une éruption, des ulcères buccaux, une aggravation d'une maladie de peau préexistante, une rougeur, des vésicules ou une desquamation de la peau (tel que le syndrome de Stevens-Johnson, la nécrolyse épidermique toxique ou l'érythème polymorphe).

Informez immédiatement votre médecin si vous ressentez :

• Un rythme cardiaque rapide, irrégulier ou fortement ralenti (palpitations), une douleur dans la poitrine, une contraction de la poitrine ou des problèmes plus graves, y compris une crise cardiaque et un accident vasculaire cérébral, un essoufflement ou une toux, des écoulements apparaissant facilement, un saignement prolongé, tout saignement manifeste des taches pourpres ou des rougeurs sur la peau, ou des infections cutanées plus facilement que d'habitude, un mal de gorge et une fièvre, une sensation de fatigue, de faiblesse, d'étourdissement, ou une douleur cutanée, des douleurs à l'estomac sévères pouvant entraîner le dos. Cela pourrait être le signe d'une pancréatite, une fièvre, des frissons, une fatigue, une perte d'appétit, des douleurs d'estomac, des nausées, une coloration jaune de la peau ou jaunisse. Ceux-ci pourraient être les signes de problèmes hépatiques tels qu'une hépatite ou des lésions hépatiques.

Autres effets indésirables éventuels :

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

• Maux de tête ou fatigue, sensation de vertiges. Ceci est plus susceptible de se produire au début de la prise de TECRAM® gélule ou au début de la prise d'une dose plus forte, évanouissement, hypotension en particulier lorsque vous vous levez ou vous asseyez dans votre lit rapidement, toux sèche irritative, inflammation des sinus ou bronchite, essoufflement, douleurs gastriques ou intestinales, diarrhée, indigestion, nausées ou vomissements, éruption cutanée avec zone surélevée ou non, douleurs dans la poitrine, crampes ou douleurs musculaires, examens sanguins montrant une élévation inhabituelle de votre taux de potassium.

Effets indésirables peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

• Problèmes d'équilibre, démangeaisons et sensations cutanées inhabituelles telles que des sensations d'engourdissement, de picotements, de piqûres d'aiguilles, de brûlure ou de fourmillement, perte ou modification du goût des aliments, problèmes de sommeil, sentiment de dépression, d'insécurité, nervosité inhabituelle, agitation, nez bouché, difficulté à respirer ou aggravation d'un asthme, gonflement intestinal, se présentant par des symptômes tels que des douleurs abdominales, des vomissements et une diarrhée, brûlures d'estomac, constipation ou bouche sèche, augmentation de la quantité d'urine dans la journée, transpiration inhabituelle, perte ou diminution de l'appétit, battements cardiaques fortement ressentis ou irréguliers, gonflement des bras et des jambes. Ceci pourrait être un signe de rétention d'eau, bouffées de chaleur, virus trouble, douleurs articulaires, fièvre, incontinence sexuelle chez l'homme, réduction de la libido chez l'homme ou la femme, augmentation du nombre de certains globules blancs du sang, examens sanguins montrant des modifications de la fonction hépatique, pancréatique ou rénale.

Effets indésirables rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) :

• Sensation d'être flageolant(e) ou confus(e), rougeur et gonflement de la langue, écoulement ou pelage sévères de la peau, éruption cutanée avec démangeaisons et grosseurs, problème au niveau des ongles, éruption ou ecchymoses cutanées, taches sur la peau et frissons des extrémités, rougeur, gonflement, gonflement ou ramollissement des yeux, trouble de l'audition et bourdonnements d'oreilles, sensation de faiblesse, examens sanguins montrant une baisse du nombre de globules rouges, de globules blancs ou de plaquettes, ou du taux d'hémoglobine.

Effets indésirables très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) :

Sensibilité inhabituelle au soleil.

Autres effets indésirables rapportés : Informez votre médecin si l'un ou l'autre des symptômes suivants s'aggrave :

• Difficulté de concentration, gonflement de la bouche, examens sanguins montrant un nombre trop faible de cellules sanguines dans votre sang, ou montrant un taux inhabituellement bas de sodium dans votre sang, urines concentrées, nausées ou vomissements, crampes musculaires, confusion et crises pouvant s'expliquer par une sécrétion inappropriée de l'hormone antidiurétique. Si vous développez ces symptômes, veuillez contacter votre médecin ou plus vite, changement de couleur des doigts et des ongles lorsque vous avez froid, ou picotements ou sensations douloureuses lorsque vous vous réchauffez (syndrome de Raynaud), augmentation de la taille des seins chez l'homme, hémorragies intestinales ou cutanées, sensation de brûlure, modification des odeurs, chute de cheveux.

5. Informations :

Ce que contient

TECRAM® 2,5

Les autres ca

tenir ce médi

température

Tableau A (Lit

PPV: 44DH00
REF: 04/23
LOT: K1222

gélule

à une

101159

AUTR 12/19

TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg

Ramipril, Boîte de 30 gélules.

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous en a personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si 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.

1. Qu'est-ce que TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule et dans quel cas est-il utile ?
Classe pharmacothérapeutique : inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) - code ATC : C09AA05

TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule contient un médicament appelé ramipril agit en :
Diminuant la production par votre organisme de substances susceptibles d'élever votre pression artérielle, faisant se relâcher et se dilater vos vaisseaux sanguins facilitant à votre cœur le pompage du sang à travers l'organisme. Il peut être utilisé : Pour traiter une pression artérielle élevée ; pour réduire le risque d'avoir une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral ; pour réduire le risque ou retarder l'aggravation de problèmes rénaux ; pour traiter votre cœur lorsqu'il ne peut pas pomper une quantité suffisante de sang dans le reste de votre organisme en traitement à la suite d'un infarctus du myocarde compliqué, d'insuffisance cardiaque.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule ?

- Si vous présentez une allergie au ramipril, à tout autre IEC, ou à l'un des autres composants de ce médicament ; si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave appelée « angio-œdème » ; si vous avez pris ou prenez actuellement l'association sotalol/valsartan ; si vous subissez une dialyse ou tout autre type de filtration sanguine ; si vous avez des problèmes rénaux ; pendant les 6 derniers mois de la grossesse ; si votre pression artérielle est anormalement basse ou instable ; si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aldoskine pour diminuer votre pression artérielle.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

- Si vous souffrez de problèmes cardiaques, hépatiques ou rénaux ; si vous avez perdu une grande quantité de sel ou de fluides corporels ; si vous allez suivre un traitement pour réduire votre allergie aux piqûres d'abeille ou de guêpe (désensibilisation) ; si vous allez recevoir un anesthésique, demandez conseil à votre médecin ; si votre taux sanguin de potassium est élevé ; si vous prenez des médicaments ou avez des affections qui pourraient diminuer le taux de sodium dans votre sang ; si vous prenez des médicaments qui peuvent augmenter le risque d'angio-œdème comme les inhibiteurs de la protéine M, le valproate, les inhibiteurs de la néprilysine (NEP) (comme le ralcidol) ou l'association sotalol/valsartan ; si vous souffrez d'une sclérodémie ou un lupus érythémateux systémique.
- Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule est contre-indiqué pendant les 3 premiers mois de la grossesse et est contre-indiqué si vous êtes enceinte de plus de 3 mois.
- Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
 - Un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète ; Aldiskin.

Enfants et adolescents : TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule est contre-indiquée chez l'enfant et l'adolescent âgé de moins de 18 ans.

Autres médicaments et TECRAM® gélule : informez votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants qui peuvent rendre TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule moins efficace :

- Les médicaments utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens, les médicaments utilisés pour le traitement d'une pression artérielle basse, d'un colapso, d'une insuffisance cardiaque, d'un asthme ou d'allergies, tels que l'apiphrène, la nifédipine ou l'indométhacine ; l'association sotalol/valsartan utilisée dans le traitement d'une forme d'insuffisance cardiaque au long cours (chronique) ; les médicaments utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (AINS), chimiothérapie ; les médicaments provoquant le rejet d'organe après une transplantation, tels que le cyclosporine, les diurétiques tels que le furosemide ; les médicaments susceptibles d'augmenter la quantité de potassium dans votre sang, tels que la spironolactone, la triméthoprime, l'amiloride, les sels de potassium, le triméthoprime ou sous forme d'association avec le sulbactam/cefazoline et l'haloprine, les corticoïdes, l'atropine, le procainamide, le tétrazolinol, le strimol, l'événolol, la valproate, le ralcidol, votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions si vous prenez un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II ou de l'aldiskin.

Informez votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants :
• Les antidépresseurs oraux et l'insuline, TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule pourrait obliger le glycémie. Surveillez étroitement votre glycémie ; le lithium, TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule pourrait augmenter le lithium.

TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule avec des aliments et boissons :

- La prise d'alcool avec TECRAM® gélule peut vous donner des vertiges ou des étourdissements. Les médicaments utilisés pour réduire la pression artérielle et l'alcool peuvent avoir des effets additifs ; TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule peut être pris pendant ou en dehors des repas.

Grossesse : Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule est contre-indiqué au cours des 12 premières semaines de grossesse et est contre-indiqué à partir de la 13ème semaine car son utilisation au cours de la grossesse pourrait nuire gravement à votre enfant. Si vous apprenez que vous êtes enceinte alors que vous prenez TECRAM® gélule, informez immédiatement votre médecin.

Allaitement : TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule est contre-indiqué si vous allaitez.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :
Vous pourriez ressentir des étourdissements en prenant TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule. La survenue de ces étourdissements est plus probable lorsque vous débutez la prise

de TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule ou commencez à prendre une dose plus élevée. Dans ce cas, ne conduisez pas et n'utilisez pas d'outils ni de machines.

3. Comment prendre TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant les indications de votre médecin ou pharmacien.

Soit dit : votre médecin réduira la dose initiale et ajustera votre traitement plus lentement.

Mode et voie d'administration : prenez ce médicament par voie orale, au même moment de la journée chaque jour.

Si vous avez pris plus de TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule que vous n'auriez dû : consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule : si vous oubliez une dose, prenez votre dose suivante à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Arrêtez de prendre TECRAM® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg, gélule et consultez immédiatement un médecin si vous remarquez l'un ou l'autre des effets secondaires graves suivants : vous pourriez avoir besoin d'un traitement médical urgent :

- Gonflement du visage, des lèvres ou de la gorge, ainsi que des démangeaisons et des éruptions cutanées.

• Réactions cutanées sévères y compris une éruption, des ulcères buccaux, une aggravation d'une maladie de peau préexistante, une rougeur, des vésicules ou une desquamation de la peau (tel que le syndrome de Stevens-Johnson, la nécrolyse épidermique toxique ou l'érythème polymorphe).

Informez immédiatement votre médecin si vous ressentez :

• Un rythme cardiaque rapide, irrégulier ou fortement ralenti (palpitations), une douleur dans la poitrine, une contraction de la poitrine ou des problèmes plus graves, y compris une crise cardiaque et un accident vasculaire cérébral, un essoufflement ou une toux, des écoulements apparaissant facilement, un saignement prolongé, tout saignement manifeste des taches pourpres ou des rougeurs sur la peau, ou des infections cutanées plus facilement que d'habitude, un mal de gorge et une fièvre, une sensation de fatigue, de faiblesse, d'étourdissement, ou une douleur cutanée, des douleurs à l'estomac sévères pouvant entraîner le dos. Cela pourrait être le signe d'une pancréatite, une fièvre, des frissons, une fatigue, une perte d'appétit, des douleurs d'estomac, des nausées, une coloration jaune de la peau ou jaunisse. Ceux-ci pourraient être les signes de problèmes hépatiques tels qu'une hépatite ou des lésions hépatiques.

Autres effets indésirables éventuels :

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

• Maux de tête ou fatigue, sensation de vertiges. Ceci est plus susceptible de se produire au début de la prise de TECRAM® gélule ou au début de la prise d'une dose plus forte, évanouissement, hypotension en particulier lorsque vous vous levez ou vous asseyez dans votre lit rapidement, toux sèche irritative, inflammation des sinus ou bronchite, essoufflement, douleurs gastriques ou intestinales, diarrhée, indigestion, nausées ou vomissements, éruption cutanée avec zone surélevée ou non, douleurs dans la poitrine, crampes ou douleurs musculaires, examens sanguins montrant une élévation inhabituelle de votre taux de potassium.

Effets indésirables peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

• Problèmes d'équilibre, démangeaisons et sensations cutanées inhabituelles telles que des sensations d'engourdissement, de picotements, de piqûres d'aiguilles, de brûlure ou de fourmillement, perte ou modification du goût des aliments, problèmes de sommeil, sentiment de dépression, d'insécurité, nervosité inhabituelle, agitation, nez bouché, difficulté à respirer ou aggravation d'un asthme, gonflement intestinal, se présentant par des symptômes tels que des douleurs abdominales, des vomissements et une diarrhée, brûlures d'estomac, constipation ou bouche sèche, augmentation de la quantité d'urine dans la journée, transpiration inhabituelle, perte ou diminution de l'appétit, battements cardiaques fortement ressentis ou irréguliers, gonflement des bras et des jambes. Ceci pourrait être un signe de rétention d'eau, bouffées de chaleur, virus trouble, douleurs articulaires, fièvre, incontinence sexuelle chez l'homme, réduction de la libido chez l'homme ou la femme, augmentation du nombre de certains globules blancs du sang, examens sanguins montrant des modifications de la fonction hépatique, pancréatique ou rénale.

Effets indésirables rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) :

• Sensation d'être flageolant(e) ou confus(e), rougeur et gonflement de la langue, écoulement ou pelage sévères de la peau, éruption cutanée avec démangeaisons et grosseurs, problème au niveau des ongles, éruption ou ecchymoses cutanées, taches sur la peau et frissons des extrémités, rougeur, gonflement, gonflement ou ramollissement des yeux, trouble de l'audition et bourdonnements d'oreilles, sensation de faiblesse, examens sanguins montrant une baisse du nombre de globules rouges, de globules blancs ou de plaquettes, ou du taux d'hémoglobine.

Effets indésirables très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) :

Sensibilité inhabituelle au soleil.

Autres effets indésirables rapportés : Informez votre médecin si l'un ou l'autre des symptômes suivants s'aggrave :

• Difficulté de concentration, gonflement de la bouche, examens sanguins montrant un nombre trop faible de cellules sanguines dans votre sang, ou montrant un taux inhabituellement bas de sodium dans votre sang, urines concentrées, nausées ou vomissements, crampes musculaires, confusion et crises pouvant s'expliquer par une sécrétion inappropriée de l'hormone antidiurétique. Si vous développez ces symptômes, veuillez contacter votre médecin ou plus vite, changement de couleur des doigts et des ongles lorsque vous avez froid, ou picotements ou sensations douloureuses lorsque vous vous réchauffez (syndrome de Raynaud), augmentation de la taille des seins chez l'homme, hémorragies internes ou cutanées, sensation de brûlure, modification des odeurs, chute de cheveux.

5. Informations :

Ca que contient TECRAM® 2,5 mg

• Les autres ca

• Les autres ca

• Les autres ca

• Les autres ca

• Les autres ca

• Les autres ca

• Les autres ca

• Les autres ca

• Les autres ca

• Les autres ca

• Les autres ca

PPV: 44DH00
REF: 04/23
LOT: K1222

gélule
à une

101159
A0101219

b

