

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.

Diagnostique et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canaux, 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 canaux.

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



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

Déclaration de Maladie

N° M21- 0052547

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 875 Société : Royal Air Maroc
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : KABBAL Azzidine
Date de naissance : 01-01-1942
Adresse : 11, rue Bouzeville OASIS
Casablanca
Tél. : 0661310224 Total des frais engagés : 1596,40 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Narjisse KABBAL
spécialiste en Anesthésie
Réanimation
OCT. 2021
ACCUEIL

Date de consultation : 30/09/2021
Nom et prénom du malade : Haj Azzidine KABBAL Age : 78
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : HTA + Ie sénale
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 : Casablanca le 30/10/2021 Le :
Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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
30/09/2021	C5	102	Gratuit	Dr. Nadjisse KABBAJ Spécialiste en Anesthésie Réanimation 57, Bd du 11 Janvier - App 9 - 3ème étage Casablanca

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie AL OUBA Rue des Bouvres Oasis Casablanca Tél 022.99.64.10	30/09/21	1596,40 Dh

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 :

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Diplômée de la Faculté
de médecine et de pharmacie
de Casablanca



خريجة كلية الطب
والصيدلة بالدار البيضاء

Casablanca le 30/09/2021 الدار البيضاء في

Casablanca le 30/09/2021 الدار البيضاء في

Azeddine KABBAT

1 ep 1 s → 2 mous

10 mg

120, x 3
100 IRWEL 150 mg
pdt 03 ans

49, box 3
 Amep
 Sing

lap 1/8 pt 03 mois

W/6x2: DCube 100000 1 amp 1/15 ps 12 6 mois

$\frac{10000}{2} = \text{In'80 20 mg}$
1 gel $\text{pH } 4.0$

2640x2 • Bloxx College 10/1/20 Docteur Narjisse KABBAY
Spécialiste en Anesthésie

57, Bd du 11 Janvier - App 9 - 3ème étage - Casablanca - الدار البيضاء - الطابق 9 - شقة 11 يناير شارع 57

E-mail : kabbainarjisse@gmail.com : 57, Bd du 11 Janvier - App

T.P : 33322020 - I.F : 20687478 - I.C.E : 001806510000001

TRIA TEC

Ramipril

Comprimé

Cette notice étant régulièrement re
attentivement avant d'utiliser une m
pas hésiter à contacter votre médecin

COMPOSITION

TRIA TEC® 1,25 mg : Ramipril

TRIA TEC® 2,5 mg : Ramipril

TRIA TEC® 5 mg : Ramipril

TRIA TEC® Protect 10 mg : Ramipril

Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs
prégélatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de
fer jaune (pour TRIA TEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIA TEC® 5 mg).

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

TRIA TEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIA TEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIA TEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIA TEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase
aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète
du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de
type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire
cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

2070P
TRIA TEC® Protect® 10mg
30 Comprimés



TRIA TEC

Ramipril

Comprimé

Cette notice étant régulièrement re
attentivement avant d'utiliser une m
pas hésiter à contacter votre médecin

COMPOSITION

TRIA TEC® 1,25 mg : Ramipril

TRIA TEC® 2,5 mg : Ramipril

TRIA TEC® 5 mg : Ramipril

TRIA TEC® Protect 10 mg : Ramipril

Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs
prégélatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de
fer jaune (pour TRIA TEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIA TEC® 5 mg).

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

TRIA TEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIA TEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIA TEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIA TEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase
aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète
du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de
type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire
cérébral ou des décès cardiovasculaires.

■ CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

2070P
TRIA TEC® Protect® 10mg
30 Comprimés



Notice :
Information de l'utilisateur
D-CURE FORTE 100.000 U.I,
solution buvable en ampoule, boîtes de 3.
Cholécalciférol (Vitamine D 3).

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre le médicament.
Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les instructions de votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien mentionné dans cette notice
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que D-Cure forte et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure forte?
3. Comment prendre D-Cure forte?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure forte?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE D-CURE FORTE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaceutique : Vitamines.
- Indications thérapeutiques : D-CURE FORTE 100.000 UI est utilisé en tant que traitement d'attaque pour la carence en vitamine D.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER D-CURE FORTE?

N'utilisez pas D-CURE FORTE :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au cholécalciférol ou à tout autre excipient de D-CURE FORTE (cf. rubrique 6).
- si vous avez moins de 18 ans.
- si vous souffrez d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) et/ou
- si vous souffrez d'hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines).
- si vous souffrez de pseudo-hypoparathyroïdisme (perturbation du métabolisme de l'hormone parathyroïdienne), puisque le besoin en vitamine D peut être réduit lors de phases de sensibilité normale à la vitamine D. Dans ce cas, il y a un risque de surdosage prolongé. Des dérivés de la vitamine D qui se régulent mieux sont disponibles dans ces cas.
- si vous avez une prédisposition à la formation de calculs rénaux contenant du calcium.
- si vous avez une hypervitaminose D.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Utilisez D-CURE FORTE avec précaution :

PPV: 49,60 DH
LOT: 21A04
EXP: 01/2024



s informations

médecin ou votre

indésirables non

Notice :
Information de l'utilisateur
D-CURE FORTE 100.000 U.I.,
solution buvable en ampoule, boîtes de 3.
Cholécalciférol (Vitamine D 3).

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre le médicament.
Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les instructions de votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que D-Cure forte et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure forte?
3. Comment prendre D-Cure forte?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure forte?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE D-CURE FORTE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaceutique : Vitamines.
- Indications thérapeutiques : D-CURE FORTE 100.000 UI est utilisé en tant que traitement d'attaque pour la carence en vitamine D.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER D-CURE FORTE ?

N'utilisez pas D-CURE FORTE :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au cholécalciférol ou à tout autre excipient de D-CURE FORTE (cf. rubrique 6).
- si vous avez moins de 18 ans.
- si vous souffrez d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) et/ou
- si vous souffrez d'hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines).
- si vous souffrez de pseudo-hypoparathyroïdisme (perturbation du métabolisme de l'hormone parathyroïdienne), puisque le besoin en vitamine D peut être réduit lors de phases de sensibilité normale à la vitamine D. Dans ce cas, il y a un risque de surdosage prolongé. Des dérivés de la vitamine D qui se régulent mieux sont disponibles dans ces cas.
- si vous avez une prédisposition à la formation de calculs rénaux contenant du calcium.
- si vous avez une hypervitaminose D.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Utilisez D-CURE FORTE avec précaution :

PPV: 49,60 DH
LOT: 21A04
EXP: 01/2024



s informations

médecin ou votre

indésirables non



Gélule
Microgranules
gastro-résistants
Par voie orale

Inéso

ésoméprazole

Deva
Pharmaceutique

- 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 PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inéso contient une substance appelée ésoméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Inéso 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé dans :

Adultes

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures,
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum en cas d'infection par la bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans cette situation votre médecin pourra également prescrire un traitement antibiotique pour permettre à l'ulcère de cicatriser,
- Le traitement et la prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). Ce médicament peut aussi être utilisé pour stopper la formation d'ulcères si vous prenez un AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

Adolescents âgés de 12 ans et plus

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures,
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum en cas d'infection par la bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans cette situation votre médecin pourra également prescrire un traitement antibiotique pour permettre à l'ulcère de cicatriser.

Inéso 40 mg, gélule gastro-résistante est utilisé dans le traitement de :

Adultes

- Le traitement de l'œsophagite érosive par reflux lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

Adolescents âgés de 12 ans et plus

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.

LISTE DES INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT LA PRISE DU MEDICAMENT

SPORTIFS

Sans objet.

EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES

Conduite de véhicules et utilisation de machines : Inéso n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Cependant, des effets secondaires tels que des étourdissements, des maux de tête, des nausées ou des vomissements peuvent survenir. Si vous êtes affectés par l'un de ces effets, ne conduisez pas de véhicules ou n'utilisez pas de machines.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose

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

Inéso 20 MG :

Adultes âgés de 18 ans et plus :

- **Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO)**
Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire si la guérison n'est pas complète. La dose recommandée après 4 semaines est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour. Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour. Une fois le contrôle des symptômes obtenu, votre médecin pourra vous prescrire une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour, en fonction de vos symptômes. Il est possible que votre médecin vous donne une dose plus élevée.
- **En cas d'infection par la bactérie appelée Helicobacter pylori**
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Votre médecin pourra également vous prescrire un traitement antibiotique pour permettre à l'ulcère de cicatriser.

- **Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'AINS**
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines.

- **Prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)**
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines.

- **Traitement de l'excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison**
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire si la guérison n'est pas complète. La dose recommandée après 4 semaines est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour.

Utilisation chez les adolescents (âgés de 12 ans et plus)

- **Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO)**
Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire si la guérison n'est pas complète. La dose recommandée après 4 semaines est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour.

Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour.

LOT: M0457
PER: 01/2023
PPU: 139,00 DH

Fabriqué par :
Deva Pharmaceutique

Inéso 20 mg
28 Gélules
Deva Pharmaceutique



6 118000 410447



Gélule
Microgranules
gastro-résistants
Par voie orale

Inéso

ésoméprazole

Deva
Pharmaceutique

- 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 PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inéso contient une substance appelée ésoméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Inéso 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé dans :

Adultes

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac provoque une douleur, une inflammation et des brûlures,
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum en cas d'infection par la bactérie *Helicobacter pylori* : dans cette situation votre médecin pourra également permettre à l'ulcère de cicatriser,
- Le traitement et la prévention des ulcères associés à la prise d'aspirine ou d'autres médicaments : dans cette situation votre médecin pourra également vous permettre à l'ulcère de cicatriser.

Adolescents âgés de 12 ans et plus

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac provoque une douleur, une inflammation et des brûlures,
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum en cas d'infection par la bactérie *Helicobacter pylori* : dans cette situation votre médecin pourra également vous permettre à l'ulcère de cicatriser.

Inéso 40 mg, gélule gastro-résistante est utilisé dans le traitement :

Adultes

- Le traitement de l'œsophagite érosive par reflux lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Elisson.

Adolescents âgés de 12 ans et plus

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.

LISTE DES INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT LA PRISE DU MEDICAMENT

SPORTIFS

Sans objet.

EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES

Conduite de véhicules et utilisation de machines : Inéso n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Cependant, des effets secondaires tels que des étourdissements, des maux de tête, des nausées ou de la fatigue peuvent, fréquemment ou rarement, si vous êtes affectés par l'un de ces effets, perturber votre capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose

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

Inéso 20 MG :

Adultes âgés de 18 ans et plus :

- **Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO)**
Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire est nécessaire si la guérison n'est pas complète. La dose recommandée après 4 semaines est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour. Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour. Une fois le contrôle des symptômes obtenu, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour, en fonction de vos symptômes. Il est possible que votre médecin vous donne une dose plus élevée.
- **En cas d'infection par la bactérie appelée Helicobacter pylori**
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire est nécessaire si la guérison n'est pas complète. La dose recommandée après 4 semaines est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour. Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour. Une fois le contrôle des symptômes obtenu, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour, en fonction de vos symptômes. Il est possible que votre médecin vous donne une dose plus élevée.

- **Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'aspirine ou d'autres médicaments**
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire est nécessaire si la guérison n'est pas complète. La dose recommandée après 4 semaines est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour. Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour. Une fois le contrôle des symptômes obtenu, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour, en fonction de vos symptômes. Il est possible que votre médecin vous donne une dose plus élevée.

- **Prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)**
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire est nécessaire si la guérison n'est pas complète. La dose recommandée après 4 semaines est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour. Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour. Une fois le contrôle des symptômes obtenu, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour, en fonction de vos symptômes. Il est possible que votre médecin vous donne une dose plus élevée.

Utilisation chez les adolescents (âgés de 12 ans et plus)

- **Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO)**
Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire est nécessaire si la guérison n'est pas complète. La dose recommandée après 4 semaines est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour. Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour. Une fois le contrôle des symptômes obtenu, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour, en fonction de vos symptômes. Il est possible que votre médecin vous donne une dose plus élevée.

Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour. Une fois le contrôle des symptômes obtenu, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour, en fonction de vos symptômes. Il est possible que votre médecin vous donne une dose plus élevée.

LOT: M0457
PER: 01/2023
PPU: 139,00 DH

Fabriqué par :
Deva Pharmaceutique

Inéso 20 mg
28 Gélules
Deva Pharmaceutique



6 118000 410447

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous :

- Si vous avez d'autres problèmes de santé, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que l'AMPE® 5 & 10 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMPE® 5 & 10 mg comprimés ?
3. Comment prendre AMPE® 5 & 10 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Informations supplémentaires
6. Informations complémentaires

AMPE® contient la substance active antidolipine qui appartient au groupe de médicaments appelés antidiabétiques. L'AMPE® est utilisé pour traiter l'hypertension (l'augmentation de la pression artérielle) chez les patients atteints d'hyperlipidémie (l'augmentation du cholestérol et/ou des triglycérides dans le sang).

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, l'AMPE® agit en abaissant le rapport sanguin au muscle cardiaque. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique due à l'angor.

AMPE® agit en abaissant le rapport sanguin au muscle cardiaque. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique due à l'angor.

Ne prenez jamais AMPE® comprimé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'antidolipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique composition.
- si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.
- si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.
- si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Précautions d'emploi :

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Précautions d'emploi :

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Autres médicaments et AMPE® comprimés :

- Informez votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez, car il y a des interactions possibles entre certains médicaments et l'AMPE®.
- Si vous prenez d'autres médicaments, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Si vous prenez d'autres médicaments, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

AMPE® peut diminuer votre pression artérielle (c'est pourquoi vous devez surveiller votre tension artérielle régulièrement).

AMPE® comprimés avec des autres médicaments destinés à la prise de sang.

Le jus de pamplemousse peut augmenter l'absorption de l'AMPE®.

Utilisation pendant la grossesse :

La sécurité de l'antidolipine chez la femme enceinte ou qui veut devenir enceinte n'est pas connue.

AMPE® 5mg

28 comprimés

6 118000081524

Utilisation chez les enfants et les adolescents :

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle est de 5 mg une fois par jour. Cette dose doit être ajustée en fonction de la réponse du patient.

Le poids corporel initial recommandé est de 10 mg d'AMPE® une fois par jour. Ce médicament peut être utilisé chez les enfants atteints d'hyperlipidémie.

Si vous avez pris plus d'AMPE® comprimés que vous n'avez dû :

Prenez tout de suite un médicament pour réduire les effets indésirables.

Si vous avez pris plus d'AMPE® comprimés que vous n'avez dû :

Prenez tout de suite un médicament pour réduire les effets indésirables.

Si vous avez pris plus d'AMPE® comprimés que vous n'avez dû :

Prenez tout de suite un médicament pour réduire les effets indésirables.

Si vous avez pris plus d'AMPE® comprimés que vous n'avez dû :

Prenez tout de suite un médicament pour réduire les effets indésirables.

Si vous avez pris plus d'AMPE® comprimés que vous n'avez dû :

Prenez tout de suite un médicament pour réduire les effets indésirables.

Si vous avez pris plus d'AMPE® comprimés que vous n'avez dû :

Prenez tout de suite un médicament pour réduire les effets indésirables.

Si vous avez pris plus d'AMPE® comprimés que vous n'avez dû :

Prenez tout de suite un médicament pour réduire les effets indésirables.

Si vous avez pris plus d'AMPE® comprimés que vous n'avez dû :

Prenez tout de suite un médicament pour réduire les effets indésirables.

amplification of the *hprt* gene.

l'ingrédient actif, l'amélioration de

Utilisation pendant la grossesse.

Grossesse :

être enceinte, ou si vous prévoyez
médecin avant de prendre AMEP.

Allaitement :

quantités. Si vous allaient ou si ve-

Si vous êtes enceinte ou que vo

une grossesse, demandez conseil

Effets sur l'aptitude à conduire

machines. Si les comprimés pro-

encore des maux de tête, vous devez contacter

Mentions relatives aux excipie

3. Comment prendre AMEP® c

venez à toujours prendre ce médicament à l'heure indiquée sur la notice. Si vous ne pouvez pas le faire, consultez votre médecin ou pharmacien. Voir la notice.

de doute.
La psychologie initiale recommandée.

peut être augmentée jusqu'à 10 m

boissons. Il est préférable de pren

Utilisation chez les enfants et le

recommandée est de 2,5 mg par

par jour. Les comprimés d'AMEP

Si vous avez déjà eu une pneumonie, vous savez à quel point il est important de continuer à prendre soin de votre santé. C'est pourquoi il est si important de continuer à prendre soin de votre santé.

Prendre trop de comprimés peut

pression artérielle. Vous pouvez connaître votre tension artérielle à l'aide d'un tensiomètre. Vous pouvez également vous faire tester par un professionnel de santé.

sévère, un choc peut survenir. Votre

comprimés d'AMEP®.

Si vous oubliez de prendre AMEL
Ne vous inquiétez pas. Si vous

complètement la dose. Prenez la dose double pour compenser la

Si vous arrêtez de prendre AMEF

medicament. Votre maladie peut être

Si vous avez d'autres questions, n'hésitez pas à nous contacter.

4. Quelles sont les effets indésirables ?

Comme tous les médicaments, ce n

Consultez votre médecin immédiatement

• Respiration sifflante soudaine

• Gonflement des papilles du V.
expiratoires.

• Gouvernement de la langue et de la

réactions cutanées sévères, rougeur de la peau sur l'ensemble

essiciles, desquamation et gonflement
syndrome de Stevens-Johnson, né-

allergiques.

• Inflammation du pancréas pour

es effets indésirables très fréquents

evient gênant ou s'il dure plus d'un

- Cédème (retention d'eau).

échantillon ou s'il dure plus d'une semaine.

mod : stundenplan, schuljahresplan, stundenplan

Notice : Informations de l'utilisateur
TOBREX® 0,3 %, collyre en solution
Tobramycine
Flacon de 5 ml

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si 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 votre pharmacien. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TOBREX 0,3 %, collyre en solution et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TOBREX 0,3 %, collyre en solution ?
3. Comment utiliser TOBREX 0,3 %, collyre en solution ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TOBREX 0,3 %, collyre en solution ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE TOBREX 0,3 %, collyre en solution ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : antibiotiques ophtalmiques - code ATC : S01AA12.

Ce médicament contient un antibiotique de la famille des aminosides : la tobramycine.

Ce médicament est indiqué dans le traitement local de certaines infections de l'œil dues à des bactéries pouvant être combattues par cet antibiotique : conjonctivites, kératites (inflammation de la cornée d'origine bactérienne) et ulcères de la cornée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER TOBREX 0,3 %, collyre en solution ?
N'utilisez jamais TOBREX 0,3 %, collyre en solution :

- si vous êtes allergique à la tobramycine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

Ce médicament est réservé à l'adulte et l'enfant de plus de 1 an.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser TOBREX 0,3 %, collyre en solution.

- Utilisez TOBREX 0,3 %, collyre en solution seulement en gouttes dans les yeux.
- Si vous présentez des réactions allergiques avec TOBREX 0,3 %, collyre en solution, arrêtez le traitement et consultez

votre médecin. I
démangeaisons
réactions allergi
réactions allergi
antibiotiques top
(aminosides).

- Si vous prenez par voie orale, en demandez conseil.

- Si vos symptômes deviennent soudainement plus sensibles.

- Si vous avez ou myasthénie ou la votre médecin. Les la faiblesse musculaire.

- Le port de lentilles de contact pendant le traitement d'une infection.

- Ce médicament n'empêche pas la croissance du tympan pour 100 ml peut être absorbé et changer leur couleur.

application et attention à remettre. Le chlorure de sodium peut provoquer une irritation des yeux, surtout si vous souffrez de syndrome de l'œil sec ou de troubles de la cornée (cornée transparente à l'avant de l'œil). En cas de sensation anormale, de picotements ou de douleur dans les yeux après avoir utilisé ce médicament, contactez votre médecin.

- Le collyre ne doit pas être employé en injection intrapérioculaire.
- Ne pas toucher l'œil avec l'extrémité du flacon.
- Reboucher celui-ci soigneusement après usage.

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Enfants et adolescents

TOBREX 0,3 %, collyre en solution peut être administré aux enfants âgés d'un an ou plus à la même dose que celle préconisée pour les adultes.

Autres médicaments et TOBREX 0,3 %, collyre en solution

Informez votre médecin ou pharmacien si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser ce médicament. Lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

TOBREX 0,3 %, collyre en solution n'est pas recommandé pendant la grossesse en raison des risques identifiés lors de l'utilisation de ce médicament par voie générale (orale ou injectable).

TOBREX 0,3 %, collyre en solution est déconseillé pendant l'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vous pouvez présenter une vision trouble pendant

LOT 211 63
EXP 03 2024
26,40
فطرات للعين على شكل محلول
توبراميسين
قارورة من سعة 5 مل
TOBREX® 0,3 %
Collyre, flacon de 5 ml
AMM N° 30 DMP/21/NCI
6 118000 020417
t varier
ées à
que). C
d'aut
ne fam
y com
1 soluti
raissent
ous pou
elles que
z conse
nt aggra
durant
benzal
zalkoni
ouples
act av
t de
jalem
benzal
zalkoni
ouples
act av
t de
jalem

LOT 1211038 1
EXP 04 2024
PPV 26 40

Notice : Informations de l'Utilisateur
TOBREX® 0,3 %, collyre en solution
Tobramycine
Flacon de 5 ml

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si 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 votre pharmacien. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TOBREX 0,3 %, collyre en solution et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TOBREX 0,3 %, collyre en solution ?
3. Comment utiliser TOBREX 0,3 %, collyre en solution ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TOBREX 0,3 %, collyre en solution ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE TOBREX 0,3 %, collyre en solution ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : antibiotiques ophtalmiques - code ATC : S01AA12.

Ce médicament contient un antibiotique de la famille des aminosides : la tobramycine.

Ce médicament est indiqué dans le traitement local de certaines infections de l'œil dues à des bactéries pouvant être combattues par cet antibiotique : conjonctivites, kératites (inflammation de la cornée d'origine bactérienne) et ulcères de la cornée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER TOBREX 0,3 %, collyre en solution ?
N'utilisez jamais TOBREX 0,3 %, collyre en solution :

- si vous êtes allergique à la tobramycine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

Ce médicament est réservé à l'adulte et l'enfant de plus de 1 an.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser TOBREX 0,3 %, collyre en solution.

- Utilisez TOBREX 0,3 %, collyre en solution seulement en gouttes dans les yeux.
- Si vous présentez des réactions allergiques avec TOBREX 0,3 %, collyre en solution, arrêtez le traitement et consultez

Le médecin. Les réactions allergiques peuvent varier de formes localisées ou de rougeurs cutanées à des réactions allergiques graves (réaction anaphylactique). Ces réactions allergiques peuvent se produire avec d'autres antibiotiques topiques ou systémiques de la même famille (aminosides).

- Si vous prenez un autre traitement antibiotique, y compris par voie orale, en plus de TOBREX 0,3 %, collyre en solution, demandez conseil à votre médecin.
 - Si vos symptômes s'aggravent ou réapparaissent de manière soudaine, consultez votre médecin. Vous pouvez devenir plus sensible aux infections oculaires.
 - Si vous avez ou avez déjà eu des maladies telles que la myasthénie ou la maladie de Parkinson, demandez conseil à votre médecin. Les antibiotiques de ce type peuvent aggraver la faiblesse musculaire.
 - Le port de lentilles de contact est déconseillé durant le traitement d'une infection oculaire.
 - Ce médicament contient 0,01 g de chlorure de benzalkonium par 100 ml de collyre. Le chlorure de benzalkonium peut être absorbé par les lentilles de contact souples et changer leur couleur. Retirez les lentilles de contact avant application et attendez au moins 15 minutes avant de les remettre. Le chlorure de benzalkonium peut également provoquer une irritation des yeux, surtout si vous souffrez du syndrome de l'œil sec ou de troubles de la cornée (couche transparente à l'avant de l'œil). En cas de sensation anormale, de picotements ou de douleur dans les yeux après avoir utilisé ce médicament, contactez votre médecin.
 - Le collyre ne doit pas être employé en injection intra ou péri-oculaire.
 - Ne pas toucher l'œil avec l'extrémité du flacon.
 - Reboucher celui-ci soigneusement après usage.
- En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Enfants et adolescents

TOBREX 0,3 %, collyre en solution peut être administré aux enfants âgés d'un an ou plus à la même dose que celle préconisée pour les adultes.

Autres médicaments et TOBREX 0,3 %, collyre en solution

Informez votre médecin ou pharmacien si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser ce médicament. Lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

TOBREX 0,3 %, collyre en solution n'est pas recommandé pendant la grossesse en raison des risques identifiés lors de l'utilisation de ce médicament par voie générale (orale ou injectable).

TOBREX 0,3 %, collyre en solution est déconseillé pendant l'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vous pouvez présenter une vision trouble pendant un

moment après utilisation de ce médicament. Ne conduisez pas de véhicules ou machines avant que votre vision ne soit normale. TOBREX 0,3 %, collyre en solution.

3. COMMENT UTILISER TOBREX 0,3 %, collyre en solution ?

Veuillez à toujours utiliser TOBREX 0,3 %, collyre en solution exactement les indications mentionnées. Vérifiez auprès de votre médecin ou de votre pharmacien.

Posologie

Chez l'adulte et l'enfant de plus de 1 an, la posologie est :

Une goutte de collyre, 3 à 4 fois par jour (soit 3 à 4 gouttes) dans l'œil malade. Si nécessaire, la fréquence d'administration peut être augmentée en fonction de la gravité de la maladie, progressivement, par votre médecin. **Mode d'administration**
Après ouverture du bouchon du flacon s'est cassé, retirez le bouchon. N'utilisez TOBREX 0,3 %, collyre en solution.

Comme pour tous les collyres, TOBREX 0,3 %, collyre en solution a des effets indésirables possibles :

1. Lavez-vous soigneusement les mains avant et après utilisation.
2. Évitez de toucher l'œil avec vos doigts.
3. Instillez 1 goutte de collyre dans l'œil inférieur en regardant vers le bas. Ne touchez pas la paupière inférieure vers le bas avec votre œil, essayez à nouveau.
4. Après instillation, gardez les yeux fermés pendant 2 minutes. Cette durée est nécessaire pour que la quantité de médicament qu'il y a dans l'œil reste en contact avec l'œil.
5. L'œil fermé, essayez de cligner des yeux.
6. Refermez le flacon après utilisation. Si vous utilisez un autre collyre, attendez 5 minutes avant d'utiliser TOBREX 0,3 %, collyre en solution.

Durée du traitement
5 à 15 jours.

Si vous avez utilisé plus de TOBREX 0,3 %, collyre en solution que vous n'auriez dû, rincez abondamment à l'eau. Si les effets indésirables persistent, consultez votre médecin. Si vous oubliez d'utiliser TOBREX 0,3 %, collyre en solution, ne prenez pas de mesures particulières. Continuez votre traitement à la dose indiquée.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

IRVEL® 150 mg et 300 mg, comprimés pelliculés, boîtes de 7, 14 et 28 Irbésartan

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 :

Composition

IRVEL® 150 mg

Irbésartan (DCI) 150 mg

IRVEL® 300 mg

Irbésartan (DCI) 300 mg

Excipients (communs) : Phosphatose, Cellulose microcristalline, Croscarmellose sodique, Hypromellose, Silice colloïdale, Eau purifiée et Stéarate de magnésium.

Pelliculage : Opadray II Blanc OY-LS-28900

Liste des excipients à effet notoire : Phosphatose (Lactose)

par comprimé

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II (code ATC : C09CA04).

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

IRVEL® est indiqué chez l'adulte dans le traitement de :

- l'hypertension artérielle essentielle.

- l'atteinte rénale chez les patients adultes hypertendus diabétiques de type 2, dans le cadre de la prise en charge par un médicament antihypertenseur.

5. POSOLOGIE

Mode et voie d'administration

Voie orale

Durée et fréquence du traitement

La posologie initiale et d'entretien habituelle recommandée est de 150 mg, administrée en une seule prise par jour, au cours ou en dehors des repas. IRVEL® à la dose de 150 mg une fois par jour permet généralement un meilleur contrôle de la pression artérielle sur 24 heures que la dose de 75 mg. Cependant, l'initiation du traitement avec 75 mg par jour pourra être envisagée, particulièrement chez les patients hémodialysés ou les patients âgés de plus de 75 ans.

Chez les patients insuffisamment contrôlés à la dose de 150 mg une fois par jour, la posologie peut être augmentée à 300 mg ou un autre agent antihypertenseur peut être ajouté. En particulier, il a été démontré que l'addition d'un diurétique tel que l'hydrochlorothiazide a un effet additif avec l'Irbésartan.

Chez les patients hypertendus diabétiques de type 2, le traitement doit être initié à la dose de 150 mg d'Irbésartan une fois par jour et augmenté à 300 mg une fois par jour si nécessaire, après un traitement préalable de l'atteinte rénale

potassium et de la créatinine s'médicament.

- Patients hypertendus diabétiques : Double blocage du système récepteurs de l'angiotensine II (association, d'hyperkaliémie et d'altération néphropathie diabétique. Néanmoins, si une telle association ne pourra se faire que sous étroite et fréquent de la fonction artérielle. Les IEC et les ARA II ne d'une néphropathie diabétique.

- Hyperkaliémie : un contrôle rapide une hyperkaliémie peut survenir en particulier en présence d'une insuffisance rénale due au diabète et/ou

- Association au Lithium : l'association

- Sténose de la valve aortique : hypertrophique : comme avec le traitement

est indiquée chez les patients souffrant de cardiomyopathie obstructive hypertro-

- Hyperaldostérisme primaire : l'association

- Grossesse : le traitement par un inhibiteur de l'angiotensine II doit être arrêté immédiatement.

- Population pédiatrique : l'Irbésartan est autorisé chez les enfants de 6 à 16 ans, mais les données de sécurité et d'efficacité ne permettent pas de recommander son utilisation chez les enfants de moins de 6 ans.

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

9. INTERACTIONS

Interactions avec d'autres médicaments

- **Diurétiques et autres antihypertenseurs** : Un traitement antérieur par des diurétiques à une dose élevée peut provoquer une hypovolémie et un risque d'hypotension lorsqu'un traitement par Irbésartan est mis en route.

- **Produits contenant de l'alsikiren ou un IEC** : l'utilisation concomitante d'inhibiteurs de l'enzyme de conversion, d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ou d'alsikiren peut faire survenir une hypotension, hyperkaliémie et l'altération de la fonction rénale.

- **Supplémentation en potassium ou diurétiques épargneurs de potassium** : peut entraîner une élévation de la kaliémie et donc n'est pas recommandée.

- **Lithium** : des augmentations réversibles des concentrations sériques et de la toxicité du lithium ont été rapportées avec les inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

- **Anti-inflammatoires non stéroïdiens** : L'association devra être administrée avec prudence, en particulier chez les personnes âgées. Les patients devront être correctement hydratés et une surveillance de la fonction rénale devra être envisagée après l'initiation de l'association thérapeutique, puis périodiquement.

Interactions avec les aliments et les boissons

IRVEL® peut être pris au cours ou en dehors des repas.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives
Sans objet.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

10. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT



1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

IRVEL® 150 mg et 300 mg, comprimés pelliculés, boîtes de 7, 14 et 28 Irbésartan

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 :

Composition

IRVEL® 150 mg

Irbésartan (DCI) 150 mg

IRVEL® 300 mg

Irbésartan (DCI) 300 mg

Excipients (communs) : Phosphatose, Cellulose microcristalline, Croscarmellose sodique, Hypromellose, Silice colloïdale, Eau purifiée et Stéarate de magnésium.

Pelliculage : Opadray II Blanc OY-LS-28900

Liste des excipients à effet notoire : Phosphatose (Lactose)

par comprimé

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II (code ATC : C09CA04).

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

IRVEL® est indiqué chez l'adulte dans le traitement de :

- l'hypertension artérielle essentielle.

- l'atteinte rénale chez les patients adultes hypertendus diabétiques de type 2, dans le cadre de la prise en charge par un médicament antihypertenseur.

5. POSOLOGIE

Mode et voie d'administration

Voie orale

Durée et fréquence du traitement

La posologie initiale et d'entretien habituelle recommandée est de 150 mg, administrée en une seule prise par jour, au cours ou en dehors des repas. IRVEL® à la dose de 150 mg une fois par jour permet généralement un meilleur contrôle de la pression artérielle sur 24 heures que la dose de 75 mg. Cependant, l'initiation du traitement avec 75 mg par jour pourra être envisagée, particulièrement chez les patients hémodialysés ou les patients âgés de plus de 75 ans.

Chez les patients insuffisamment contrôlés à la dose de 150 mg une fois par jour, la posologie peut être augmentée à 300 mg ou un autre agent antihypertenseur peut être ajouté. En particulier, il a été démontré que l'addition d'un diurétique tel que l'hydrochlorothiazide a un effet additif avec l'Irbésartan.

Chez les patients hypertendus diabétiques de type 2, le traitement doit être initié à la dose de 150 mg d'Irbésartan une fois par jour et augmenté à 300 mg une fois par jour, en fonction de la réponse clinique et de la tolérance.

potassium et de la créatinine sérique.

- Patients hypertendus diabétiques

- Double blocage du système

l'association d'inhibiteurs de l'enzyme

récepteurs de l'angiotensine II (association, d'hyperkaliémie et d'altération

Néanmoins, si une telle association ne pourra se faire que sous

étroit et fréquent de la fonction artérielle. Les IEC et les ARA II ne

d'une néphropathie diabétique.

- Hyperkaliémie : un contrôle rapide

une hyperkaliémie peut survenir

particulier en présence d'une insuffisance

une atteinte rénale due au diabète et/ou

- Association au Lithium : l'association

- Sténose de la valve aortique

hypertrophique : comme avec le traitement

est indiquée chez les patients souffrant

cardiomyopathie obstructive hypertensive

- Hyperaldostérisme primaire : l'association

recommandée.

- Grossesse : le traitement par un inhibiteur

être arrêté immédiatement.

- Population pédiatrique : l'Irbésartan

pédiatriques de 6 à 16 ans, mais les données

supporter une extension d'utilisation de

complémentaires soient disponibles.

- Lactose : l'utilisation de ce médicament est

présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un

syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires

rares).

9. INTERACTIONS

Interactions avec d'autres médicaments

- Diurétiques et autres antihypertenseurs : Un traitement antérieur par des

diurétiques à une dose élevée peut provoquer une hypovolémie et un risque

d'hypotension lorsqu'un traitement par Irbésartan est mis en route.

- Produits contenant de l'aldiskiren ou un IEC : l'utilisation concomitante d'inhibiteurs

de l'enzyme de conversion, d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ou

d'aldiskiren peut faire survenir une hypotension, hyperkaliémie et l'altération de la

fonction rénale

- Supplémentation en potassium ou diurétiques épargneurs de potassium : peut

entraîner une élévation de la kaliémie et donc n'est pas recommandée

- Lithium : des augmentations réversibles des concentrations sériques et de la

toxicité du lithium ont été rapportées avec les inhibiteurs de l'enzyme de

conversion.

- Anti-inflammatoires non stéroïdiens : L'association devra être administrée avec

prudence, en particulier chez les personnes âgées. Les patients devront être

correctement hydratés et une surveillance de la fonction rénale devra être

envisagée après l'initiation de l'association thérapeutique, puis périodiquement.

Interactions avec les aliments et les boissons

IRVEL® peut être pris au cours ou en dehors des repas.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL

FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE

MEDICIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

10. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT



1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

IRVEL® 150 mg et 300 mg, comprimés pelliculés, boîtes de 7, 14 et 28 Irbésartan

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 :

Composition

IRVEL® 150 mg

Irbésartan (DCI) 150 mg

IRVEL® 300 mg

Irbésartan (DCI) 300 mg

Excipients (communs) : Phosphatose, Cellulose microcristalline, Croscarmellose sodique, Hypromellose, Silice colloïdale, Eau purifiée et Stéarate de magnésium.

Pelliculage : Opadray II Blanc OY-LS-28900

Liste des excipients à effet notoire : Phosphatose (Lactose)

par comprimé

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II (code ATC : C09CA04).

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

IRVEL® est indiqué chez l'adulte dans le traitement de :

- l'hypertension artérielle essentielle.

- l'atteinte rénale chez les patients adultes hypertendus diabétiques de type 2, dans le cadre de la prise en charge par un médicament antihypertenseur.

5. POSOLOGIE

Mode et voie d'administration

Voie orale

Durée et fréquence du traitement

La posologie initiale et d'entretien habituelle recommandée est de 150 mg, administrée en une seule prise par jour, au cours ou en dehors des repas. IRVEL® à la dose de 150 mg une fois par jour permet généralement un meilleur contrôle de la pression artérielle sur 24 heures que la dose de 75 mg. Cependant, l'initiation du traitement avec 75 mg par jour pourra être envisagée, particulièrement chez les patients hémodialysés ou les patients âgés de plus de 75 ans.

Chez les patients insuffisamment contrôlés à la dose de 150 mg une fois par jour, la posologie peut être augmentée à 300 mg ou un autre agent antihypertenseur peut être ajouté. En particulier, il a été démontré que l'addition d'un diurétique tel que l'hydrochlorothiazide a un effet additif avec l'Irbésartan.

Chez les patients hypertendus diabétiques de type 2, le traitement doit être initié à la dose de 150 mg d'Irbésartan une fois par jour et augmenté à 300 mg une fois par jour, en fonction de la réponse clinique et de la tolérance.

potassium et de la créatinine s'médicament.

- Patients hypertendus diabétiques : Double blocage du système récepteurs de l'angiotensine II (association, d'hyperkaliémie et d'altération rénale). Néanmoins, si une telle association ne pourra se faire que sous étroite et fréquent de la fonction artérielle. Les IEC et les ARA II ne d'une néphropathie diabétique.

- Hyperkaliémie : un contrôle rapide une hyperkaliémie peut survenir en présence d'une insuffisance rénale due au diabète et/ou Association au Lithium : l'association Sténose de la valve aortique hypertrophique : comme avec le traitement est indiquée chez les patients souffrant de cardiomyopathie obstructive hypertrophiée - Hyperaldostérisme primaire : l'association n'est pas recommandée.

- Grossesse : le traitement par un inhibiteur de l'angiotensine II doit être arrêté immédiatement.

- Population pédiatrique : l'Irbésartan est autorisé chez les enfants de 6 à 16 ans, mais les données de sécurité et d'efficacité à long terme ne supportent pas une extension d'utilisation complémentaire soient disponibles.

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

9. INTERACTIONS

Interactions avec d'autres médicaments

- **Diurétiques et autres antihypertenseurs** : Un traitement antérieur par des diurétiques à une dose élevée peut provoquer une hypovolémie et un risque d'hypotension lorsqu'un traitement par Irbésartan est mis en route.

- **Produits contenant de l'alsikiren ou un IEC** : l'utilisation concomitante d'inhibiteurs de l'enzyme de conversion, d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ou d'alsikiren peut faire survenir une hypotension, hyperkaliémie et l'altération de la fonction rénale.

- **Supplémentation en potassium ou diurétiques épargneurs de potassium** : peut entraîner une élévation de la kaliémie et donc n'est pas recommandée.

- **Lithium** : des augmentations réversibles des concentrations sériques et de la toxicité du lithium ont été rapportées avec les inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

- **Anti-inflammatoires non stéroïdiens** : L'association devra être administrée avec prudence, en particulier chez les personnes âgées. Les patients devront être correctement hydratés et une surveillance de la fonction rénale devra être envisagée après l'initiation de l'association thérapeutique, puis périodiquement.

Interactions avec les aliments et les boissons

IRVEL® peut être pris au cours ou en dehors des repas.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives
Sans objet.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

10. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT



TRIA TEC®

Ramipril

Comprimé

Cette notice étant régulièrement
attentivement avant d'utiliser une
pas hésiter à contacter votre médecin

COMPOSITION

TRIA TEC® 1,25 mg : Ramipril

TRIA TEC® 2,5 mg : Ramipril

TRIA TEC® 5 mg : Ramipril

TRIA TEC® Protect 10 mg : Ramipril

Excipients (communs) : hydroxypropylm
prégélatinisé, cellulose microcristalline, st
fer jaune (pour TRIA TEC® 2,5 mg), oxyde d

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTA

TRIA TEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1

TRIA TEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîtes de 30.

TRIA TEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIA TEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de



TRIA TEC® 5mg
30 Comprimés



6 118000 060192



TRIA TEC®

Ramipril

Comprimé

Cette notice étant régulièrement
attentivement avant d'utiliser une
pas hésiter à contacter votre médecin

COMPOSITION

TRIA TEC® 1,25 mg : Ramipril

TRIA TEC® 2,5 mg : Ramipril

TRIA TEC® 5 mg : Ramipril

TRIA TEC® Protect 10 mg : Ramipril

Excipients (communs) : hydroxypropylm
prégélatinisé, cellulose microcristalline, st
fer jaune (pour TRIA TEC® 2,5 mg), oxyde d

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION

TRIA TEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1

TRIA TEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîtes de 30.

TRIA TEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIA TEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de



TRIA TEC® 5mg
30 Comprimés



6 118000 060192

