

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 radio-avant peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

que :

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

Education :

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.

aire :

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

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

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

die 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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0532

Société :

Autre : Retraite

Nom & Prénom : WADAH Mohamed

Date de naissance : 01 07 1941

Adresse : Inara 1 Rue S n°11 Ain cloise

Tél. : 066 162 29 79

Total des frais engagés : 2798,70 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Autorisation CNDP N° : AA-215 / 2019

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

Nature de la maladie :

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 : Casab

Signature de l'adhérent(e) :

Le : 18/10/2022



RELEVE 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
06/3/22	GG	300,00		

EXECUTION DES ORDONNANCES

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>PHARMACIE EL HARTI</i>	06/04/22	1289,00
<i>PHARMACIE EL HARTI</i>	12/04/22	159,60

ANALYSES - RADIOPHARMACIES

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	08/10/12	050 LAB. D'ANALYSES 1	1050 dh

AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ORL.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H 25533412 00000000 00000000 35533411	G 21433552 00000000 00000000 11433553		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	D	B		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'E

CABINET DE CARDIOLOGIE ET D'EXPLORATIONS CARDIO VASCULAIRES

Docteur TAGMOUTI Fouad

**SPECIALISTE DES MALADIES
DU COEUR ET DES VAISSEAUX**

*Diplôme d'Etat de la Faculté de Médecine de Lyon
Membre de la société Française et Européenne de Cardiologie*

Sur Rendez-vous

الدكتور التكموتي فؤاد
اختصاصي في أمراض القلب والشرايين
خريج كلية الطب بليون
عضو الجمعية الفرنسية والأروبية لأمراض القلب
بالموعد

Casablanca, le

12/4/22

WADEH MOHAMMED

15

£880 x 2

 PHARMACIE EL AYOUBI
Dr. Fathia EL AYOUBI
Docteur en Pharmacie
Bine Lem-donne, Rue 17 N° 34 BBS
Cassabianca - Tel.: 0522 28 17 98

1 geully Malin el-sai

158,60

21, Avenue Lahcen Ouidder Résidence Germaine 3 - Casablanca

Tél.: C. 0522.22.20.91 / 0522.26.75.14 - Fax.: 0522.27.75.90 - Email : taqfouad@hotmail.com



Fitofe[®]

Comprimé
Voie orale

LOT : 210765
Pér : 10/2026
EPC : 79,80DH

FORMES ET PRESENTATIONS :

Comprimé, boîte de 30. Solution buvable, flacon de 200 ml.

COMPOSITION :

Fitofe[®] B9 Comprimé (par comprimé) : Fer chélaté (encapsulé) 70 mg (soit 14 mg de fer assimilé), vitamine B9, acide folique (200 mcg), vitamine B12 (1mcg), acérola (0,05), vitamine C (60 mg), Cuivre chélaté (encapsulé) (1,2 mg), extrait sec de germe de blé (100 mg), extrait sec de camomille (100 mg), Zinc chélaté (encapsulé) (15 mg), Phosphate de calcium, Carboxyméthylcéulose, Stéarate de magnésium.
Fitofe[®] B9 Solution buvable (Par 10 ml) : Fer chélaté (encapsulé) 35 mg (soit 7 mg de fer assimilé), vitamine B9, acide folique (100 mcg), vitamine B12 (0,6 mcg), acérola (10 mg), vitamine C (14,5 mg), Cuivre gluconate (0,28 mg), extrait hydroglycérique de germe de blé (2 mg), extrait sec de camomille (2 mg), Zinc gluconate (3 mg).

PROPRIETES :

Fitofe[®] B9 est à base de fer chélaté (Encapsulé) et d'acide folique nécessaires à la fabrication des globules rouges et au métabolisme de l'hémoglobine. La formule de Fitofe[®] B9 est optimisée grâce à l'apport en vitamine B12, en vitamine C, ainsi qu'en cuivre et en zinc encapsulés qui contribuent à corriger les états de déficit en fer.

UTILISATIONS :

Fitofe[®] B9 est recommandé en cas de carences en Fer chez l'adulte et l'enfant dues à une :

- Augmentation physiologique des besoins en Fer : Croissance chez l'enfant - Grossesse - Allaitement...
- Augmentation des pertes : Règles abondantes - Saignements digestifs...
- Insuffisance d'apports : Enfants - Sujets âgés - Régimes alimentaires restrictifs...

CONSEILS D'UTILISATION :

Fitofe[®] B9 comprimé : Adultes : 1 à 2 comprimés par jour.

Fitofe[®] B9 solution buvable : Enfants de 1 à 5 ans : 1 cuillère à café 2 fois par jour.

Enfants de 5 à 12 ans : 1 cuillère à café 3 fois par jour . Adultes : 2 cuillères à café 2 fois par jour.

PRECAUTIONS D'UTILISATION :

- A utiliser en complément d'une alimentation variée.
- Respecter la dose journalière recommandée.
- Tenir hors de portée des jeunes enfants.
- Conserver dans un endroit frais et sec.

CONSEILS ALIMENTAIRES :

Afin d'optimiser l'absorption du fer, lors de la prise de Fitofe[®] B9, éviter la consommation concomitante de thé ou de café.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament .

Fabriqué par Pharmalife Research s.r.l. Italie. Importé au Maroc par Thérapharm
Autorisation ministère de la santé :

- Fitofe[®] B9 Comprimé : DA20190811525DMP/21MAv3
- Fitofe[®] B9 Solution buvable : DA20201012178DMP/20UCA/MAv3



Fitofe[®]

Comprimé
Voie orale

LOT : 210765
Pér : 10/2026
EPC : 79,80DH

FORMES ET PRESENTATIONS :

Comprimé, boîte de 30. Solution buvable, flacon de 200 ml.

COMPOSITION :

Fitofe[®] B9 Comprimé (par comprimé) : Fer chélaté (encapsulé) 70 mg (soit 14 mg de fer assimilé), vitamine B9, acide folique (200 mcg), vitamine B12 (1mcg), acérola (0,05), vitamine C (60 mg), Cuivre chélaté (encapsulé) (1,2 mg), extrait sec de germe de blé (100 mg), extrait sec de camomille (100 mg), Zinc chélaté (encapsulé) (15 mg), Phosphate de calcium, Carboxyméthylcéulose, Stéarate de magnésium.
Fitofe[®] B9 Solution buvable (Par 10 ml) : Fer chélaté (encapsulé) 35 mg (soit 7 mg de fer assimilé), vitamine B9, acide folique (100 mcg), vitamine B12 (0,6 mcg), acérola (10 mg), vitamine C (14,5 mg), Cuivre gluconate (0,28 mg), extrait hydroglycérique de germe de blé (2 mg), extrait sec de camomille (2 mg), Zinc gluconate (3 mg).

PROPRIETES :

Fitofe[®] B9 est à base de fer chélaté (Encapsulé) et d'acide folique nécessaires à la fabrication des globules rouges et au métabolisme de l'hémoglobine. La formule de Fitofe[®] B9 est optimisée grâce à l'apport en vitamine B12, en vitamine C, ainsi qu'en cuivre et en zinc encapsulés qui contribuent à corriger les états de déficit en fer.

UTILISATIONS :

Fitofe[®] B9 est recommandé en cas de carences en Fer chez l'adulte et l'enfant dues à une :

- Augmentation physiologique des besoins en Fer : Croissance chez l'enfant - Grossesse - Allaitement...
- Augmentation des pertes : Règles abondantes - Saignements digestifs...
- Insuffisance d'apports : Enfants - Sujets âgés - Régimes alimentaires restrictifs...

CONSEILS D'UTILISATION :

Fitofe[®] B9 comprimé : Adultes : 1 à 2 comprimés par jour.

Fitofe[®] B9 solution buvable : Enfants de 1 à 5 ans : 1 cuillère à café 2 fois par jour.

Enfants de 5 à 12 ans : 1 cuillère à café 3 fois par jour . Adultes : 2 cuillères à café 2 fois par jour.

PRECAUTIONS D'UTILISATION :

- A utiliser en complément d'une alimentation variée.
- Respecter la dose journalière recommandée.
- Tenir hors de portée des jeunes enfants.
- Conserver dans un endroit frais et sec.

CONSEILS ALIMENTAIRES :

Afin d'optimiser l'absorption du fer, lors de la prise de Fitofe[®] B9, éviter la consommation concomitante de thé ou de café.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament .

Fabriqué par Pharmalife Research s.r.l. Italie. Importé au Maroc par Thérapharm
Autorisation ministère de la santé :

- Fitofe[®] B9 Comprimé : DA20190811525DMP/21MAv3
- Fitofe[®] B9 Solution buvable : DA20201012178DMP/20UCA/MAv3

CABINET DE CARDIOLOGIE ET D'EXPLORATIONS CARDIO VASCULAIRES

Docteur TAGMOUTI Fouad

SPECIALISTE DES MALADIES
DU COEUR ET DES VAISSEAUX

Diplôme d'Etat de la Faculté de Médecine de Lyon
Membre de la société Française et Européenne de Cardiologie

Sur Rendez-vous

الدكتور التكموتي فؤاد

اختصاصي في أمراض القلب والشرايين

خريج كلية الطب بليون

عضو الجمعية الفرنسية والأوروبية لأمراض القلب

بالموعد

Casablanca, le 06 AVRIL 2022

MR WADEH MOHAMED

REGIME PEU SALE.
MARCHE UNE HEURE PAR JOUR

15,20 x 3
38 x 3
16,00 x 3
11,30 x 3
31,30 x 3

1289,00

- Amep 10. 1cp
- Praser 100. 1cp
- Le Dog 5 1cp
- Hyperium 1cp
- Zylorix 200 1cp

SV
SV
SV
SV
SV

(TRAITEMENT DE 3 MOIS NOUS
REVOIR SOUS TRAITEMENT)

Docteur TAGMOUTI
Cardiologue
Spécialiste des maladies du cœur et des vaisseaux

21, Avenue Lahcen Ouidder Résidence Germaine 3 - Casablanca

Tél.: C. 0522.22.20.91 / 0522.26.75.14 - Fax.: 0522.27.75.90 - Email : tagfouad@hotmail.com

AMEP® 5 mg & 10 mg comprimés

Boîtes de 14, 28 & 56

Amlodipine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre 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 à 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 à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

3. Comment prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

AMEP® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

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

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

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

Ne prenez jamais AMEP® comprimé :

• si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amiodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique composition, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

• Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

• Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

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

Faites attention avec AMEP® comprimé :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMEP®.

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

- crise cardiaque récente,
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- maladie du foie,
- vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée.

Enfants et adolescents :

AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3). Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

Autres médicaments et AMEP® comprimés :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

AMEP® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- le ketoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le ritonavir, l'indinavir, le neflifavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
- la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et l'éverolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la ciclosporine (médicament immunosupresseur).

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà

d'autres médicaments.

AMEP® contre-indication

Le jus de pamplemousse et l'ingrédient l'effet hypnotique.

Utilisation

Grossesse

La sécurité n'a pas été établie.

Enceinte

Le médicament n'a pas été étudié.

Allaitement

Il a été démontré.

quantités. Si

votre médecin

Si vous êtes

une grossesse

médicamenteuse.

Effets sur l'embryon

AMEP® peut

machines. Si

encore des n

machines, et vous devez contacter votre m

Mentions relatives aux excipients à effets

Sans effet.

3. Comment prendre AMEP® comprimé

Veillez à toujours prendre ce médicament

votre médecin ou pharmacien. Vérifiez au

de doute.

La posologie initiale recommandée d'AME

peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'AM

Ce médicament peut être utilisé avant d

boissons. Il est préférable de prendre ce

avec un verre d'eau. Ne prenez pas AME

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de

recommandée est de 2,5 mg par jour. L

par jour. Les comprimés d'AMEP® à 2,5

Il est très important de continuer à prendre

le médicament avant de ne plus avoir de comp

Si vous avez pris plus d'AMEP® comp

Prendre trop de comprimés peut entraîner

pression artérielle. Vous pouvez ressentir

connaissance ou vous sentir faible. Si l

est sévère, un choc peut survenir. Votre pe

perdre conscience. Consultez immédiatement

comprimés d'AMEP®.

Si vous oubliez de prendre AMEP® comp

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez

complètement la dose. Prenez la dose si

de dose double pour compenser la dose

Si vous arrêtez de prendre AMEP® comp

Votre médecin vous indiquera combien

de médicament. Votre maladie peut récidiver

avant que cela ne soit indiqué.

Si vous avez d'autres questions sur l'u

d'informations à votre médecin ou à vot

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médic

mais ils ne surviennent pas systématique

Consultez votre médecin immédiatement

suivants après la prise de ce médicament

• Respiration sifflante soudaine, dou

respiratoires.

• Gonflement des paupières, du visage

• Gonflement de la langue et de la gorge

• Réactions cutanées sévères, nota

rougeur de la peau sur l'ensemble du

vésicules, césquamation et gonflement

(syndrome de Stevens-Johnson, nécro

allergiques.

• Crise cardiaque, battements cardia

• Inflammation du pancréas pouvant

sévère accompagnée d'un très grand

Les effets indésirables très fréquents s

devient gênant ou s'il dure plus d'une s

Effets indésirables très fréquents : r

• Edème (rétenzione d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivai

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

Effets indésirables fréquents : pou

l'autre

s et

pour

l'autre

AMEP® 5 mg & 10 mg comprimés

Boîtes de 14, 28 & 56

Amlodipine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre 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 à 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 à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

3. Comment prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

AMEP® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

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

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

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

Ne prenez jamais AMEP® comprimé :

• si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amiodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique composition, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

• Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

• Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

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

Faites attention avec AMEP® comprimé :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMEP®.

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

- crise cardiaque récente,
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- maladie du foie,
- vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée.

Enfants et adolescents :

AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3). Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

Autres médicaments et AMEP® comprimés :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

AMEP® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- le ketoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le ritonavir, l'indinavir, le neflifavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
- la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et l'éverolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la ciclosporine (médicament immunosupresseur).

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà

d'autres médicaments.

AMEP® contre-indication

Le jus de pamplemousse et l'ingrédient l'effet hypnotique.

Utilisation

Grossesse

La sécurité n'a pas été établie.

Enceinte

Le médicament n'a pas été étudié.

Allaitement

Il a été démontré.

quantités. Si

votre médecin

Si vous êtes

une grossesse,

médicamenteuse.

Effets sur l'embryon

AMEP® peut

machines. Si

encore des n

machines, et vous devez contacter votre m

Mentions relatives aux excipients à effets

Sans objet.

3. Comment prendre AMEP® comprimé

Veillez à toujours prendre ce médicament

votre médecin ou pharmacien. Vérifiez au

de doute.

La posologie initiale recommandée d'AME

peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'AM

Ce médicament peut être utilisé avant d

boissons. Il est préférable de prendre ce

avec un verre d'eau. Ne prenez pas AME

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de

recommandée est de 2,5 mg par jour. L

par jour. Les comprimés d'AMEP® à 2,5

Il est très important de continuer à prendre

le médicament avant de ne plus avoir de comp

Si vous avez pris plus d'AMEP® comp

Prendre trop de comprimés peut entraîner

pression artérielle. Vous pouvez ressentir

connaissance ou vous sentir faible. Si l

seulement, un choc peut survenir. Votre pe

perdre conscience. Consultez immédiatement

comprimés d'AMEP®.

Si vous oubliez de prendre AMEP® comp

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez

complètement la dose. Prenez la dose si

de dose double pour compenser la dose

Si vous arrêtez de prendre AMEP® comp

Votre médecin vous indiquera combien

de médicament. Votre maladie peut récidiver

avant que cela ne soit indiqué.

Si vous avez d'autres questions sur l'u

d'informations à votre médecin ou à vot

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médic

mais ils ne surviennent pas systématique

Consultez votre médecin immédiatement

suivants après la prise de ce médicament

• Respiration sifflante soudaine, dou

respiratoires.

• Gonflement des paupières, du visage

• Gonflement de la langue et de la gorge

• Réactions cutanées sévères, nota

rougeur de la peau sur l'ensemble du

vésicules, césquamation et gonflement

(syndrome de Stevens-Johnson, nécro

allergiques).

• Crise cardiaque, battements cardia

• Inflammation du pancréas pouvant

sévère accompagnée d'un très grand

Les effets indésirables très fréquents s

devient gênant ou s'il dure plus d'une s

Effets indésirables très fréquents : r

• Edème (rétenzione d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivai

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

Effets indésirables fréquents : pou

l'autre

s et

pour

l'autre

AMEP® 5 mg & 10 mg comprimés

Boîtes de 14, 28 & 56

Amlodipine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre 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 à 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 à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

3. Comment prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

AMEP® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

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

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

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

Ne prenez jamais AMEP® comprimé :

• si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amiodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique composition, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

• Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

• Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

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

Faites attention avec AMEP® comprimé :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMEP®.

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

- crise cardiaque récente,
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- maladie du foie,
- vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée.

Enfants et adolescents :

AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3). Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

Autres médicaments et AMEP® comprimés :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

AMEP® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- le ketoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le ritonavir, l'indinavir, le neflifavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
- la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et l'éverolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la ciclosporine (médicament immunosupresseur).

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà

d'autres médicaments.

AMEP® co

Le jus de p

personnes

pamplemou

l'ingrédient

l'effet hypot

Utilisation

Grossesse

La sécurité

être enceint

médecin av

Allaitement

Il a été dé

quantités. Si

votre méde

Si vous êtes

une grosses

médicament

Effets sur l'

AMEP® peu

machines. Si

encore des n

machines, et vous devez contacter votre m

Mentions relatives aux excipients à effe

Sans objet.

3. Comment prendre AMEP® comprimé

Veillez à toujour

prendre ce m

votre médeci

ou pharmacie

Vérifiez au

de doute.

La posologie initiale recommandée d'AME

peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'AM

Ce médicament peut être utilisé avant e

boissons. Il est préférable de prendre ce

avec un verre d'eau. Ne prenez pas AME

Utilisation chez les enfants et les ado

Pour les enfants et les adolescents (e

recommandée est de 2,5 mg par jour. L

par jour. Les comprimés d'AMEP® à 2,5

Il est très important de continuer à pren

médecin avant de ne plus avoir de comp

Si vous avez pris plus d'AMEP® comp

Prendre trop de comprimés peut entra

pression artérielle. Vous pouvez ressen

connaissance ou vous sentir faible. Si l

sévère, un choc peut survenir. Votre pe

perdre conscience. Consultez immédia

comprimés d'AMEP®.

Si vous oubliez de prendre AMEP® co

Ne vous inquiétez pas. Si vous ave

complètement la dose. Prenez la dose s

de dose double pour compenser la dose

Si vous arrêtez de prendre AMEP® co

Votre médecin vous indiquera comb

médicament. Votre maladie peut récidive

avant que cela ne soit indiqué.

Si vous avez d'autres questions sur l'u

d'informations à votre médecin ou à vot

4. Quels sont les effets indésirables e

Comme tous les médicaments, ce m

mais ils ne surviennent pas systématique

Consultez votre médecin immédiatement

suivants après la prise de ce médicamen

• Respiration sifflante soudaine, dou

respiratoires.

• Gonflement des paupières, du visage

• Gonflement de la langue et de la gorg

• Réactions cutanées sévères, nota

rougeur de la peau sur l'ensemble du

vésicules, césquamation et gonflement

(syndrome de Stevens-Johnson, nécro

allergiques).

• Crise cardiaque, battements cardia

• Inflammation du pancréas pouvant

sévère accompagnée d'un très grand

Les effets indésirables très fréquents s

devient gênant ou s'il dure plus d'une s

Effets indésirables très fréquents : r

• Edème (rétenzione d'eau).

Les effets indésirables fréquents suiva

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

Effets indésirables fréquents : pou

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Bisoprolol fumarate/Hydrochlorothiazide - Voie Orale

Lodoz® comprime pellicule

• Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire avant de prendre ce médicament.

• Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute ou si vous avez des symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

• Ce médicament vous a été prescrit personnellement. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas d'urgence.

• 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.

• Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Lodox et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Lodox ?
3. Comment prendre Lodox ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

6 118001 101153
LODOZ 5/6,25 mg,
Comprimés pelliculés B/30
PPV : 7160 DH

PPV : 71,60 DH

LODOZ 5/6,25 mg,
Comprimés pelliculés B/30

LCDOZ 5/6,25 mg,

• "113001" 101153
15003 5/6 25

10 of 10

• diminuer la dose

utilisation de ce
1 as à votre médecin

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES

EVÉNEMENTUELS ?

Si vous arrêtez jamais de prendre ce médicament, vous devrez pourra-t-il s'agir d'un autre médicament. Si vous le faites, si vous devrez interrompre le traitement, votre médecin vous conseillera généralement de diminuer la dose progressive. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- sensation de froid ou d'engourdissement
- Frequent (moins de 1 personne sur 10) :
 - par ordre de fréquence de leur survenue.
 - Comme tous les médicaments, l'azoté est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Ces effets indésirables sont listés ci-dessous

main et des pieds.

1. Qu'est-ce que Lodz et dans cette notice :
2. Quelles sont les informations
3. Comment prendre Lodz ?
4. Quels sont les effets indésirables
5. Comment conserver Lodz ?

ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimés ALLOPURINOL

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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 ZYLORIC comprimés, et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZYLORIC comprimés ?
3. Comment prendre ZYLORIC comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ZYLORIC comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans votre organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'urate/d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la goutte ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

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

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et si vous prenez l'enzyme de conversion de l'angiotensine.
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Êtes d'origine chinoise, ethnie Hain, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé.

• Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant de l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont souvent précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés,

L O T
2 1 2 9 5 9
1 1 2 0 2 8
P P V
3 1 . 3 0

Liste des excipients

L'utilisation de ce médicament, pendant la grossesse ou en cours d'allaitement, est déconseillée. En raison du passage de ce médicament dans le lait maternel, il est conseillé de ne pas prendre ce médicament pendant la grossesse ou en cours d'allaitement.

Conduite de véhicule

Dans de rares cas, la conduite de véhicules, les déplacements, des vertiges, conduisez pas ou n'uti-

lisez pas ou n'uti-



ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimés
ALLOPURINOL

ALLOPURINOL

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien ou votre infirmière.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourraient 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 ZYLORIC comprimés, et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZYLORIC, comprimés ?

3. Comment prendre ZYLORIC comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver ZYLORIC comprimés ?
 6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QU'EST D'ABORD comprimés ET DANS QUELS CAS EST-IL

UTILISEZ-VOUS DES APPAREILS DE COUPE SUR VOS PLANCHERS ?

Lors comprimés de ZYLORIC contenant un principe actif apprécier à l'autopartir, en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans votre organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'urate/d'acide urique lorsque votre organisme a trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la goutte ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

2. QUELLES SONT LES INTOLÉRANCES À CONTINUAIRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés?
Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
Ne prenez jamais ZYLORIC comprimé.

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit mentionnés dans la rubrique 6.
 - Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

votre pharmacien.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.

- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et si vous prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Êtes d'origine chinoise, ethnique Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :
• Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant de l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonfies). Ces éruptions cutanées, graves, sont souvent précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre

200

Si votre médecin vous contactez votre médecin. L'utilisation de ce médicament peut entraîner une intolérance au galactose.

3. COMMENT PRENDRE

doute.
Les comprimés doivent être pris au moins une heure avant un repas.
Posologie

La posologie recommandée est de 100 mg par jour. Les posologies recommandées pour les cas échéant sont les suivantes :
Si vous êtes à jeun : 100 mg par jour.

Si vous êtes âgé(e) ou si vous avez mal à la tête, le médecin pourra vous prescrire les prises du médicament prescrit pour la semaine, votre médecin devra être prisé immédiatement.

Utilisation chez les enfants des posologies habituelles et voie d'administration.

23
0
es

6 "11800 HYPERIUM 1 Boite de 30 comprimés PPV : 113,50% Servier Maroc Casablanca

Notice : Information de l'utilisateur

1401090

HYPERIUM® 1 mg

Riméndine

comprimé

140

三

Avant de prendre ce médicament, veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour

Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin.

Si vous avez d'autre questions, interrogez votre médecin, ou votre pharmacien.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Dans cette notice

1. Qu'est-ce que Hyperium 1 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Hyperium 1 mg, comprimé ?
 3. Comment prendre Hyperium 1 mg, comprimé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver Hyperium 1 mg, comprimé ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE HYPERIUM 1 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- bêtabloquants sauf esmolol (utilisé pour traiter l'hypertension artérielle et l'angine de poitrine, maladie provoquant des douleurs dans la poitrine).
- antidépresseurs tricycliques (utilisés pour traiter la dépression).

Si vous prenez l'un des médicaments suivants :

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin car leur association avec Hyperium 1 mg comprimé est déconseillée :

- oxybate de sodium (utilisé dans le traitement de la narcolepsie).
Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin, certaines précautions d'emploi particulières peuvent être nécessaires :



0

6 11800 1 0 23

HYPERIUM 1 mg

Boîte de 30 comprimés

PPV : 113,50

Servier Maroc

Casablanca

Casablanca



Notice : Information de l'utilisateur

HYPERIUM® 1 mg

Riléménidine

Comprimé

14010023



Dans cette notice : **Avant de prendre ce médicament, lisez attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autre questions, interrogez 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. Qu'est-ce que Hyperium 1 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sortes d'informations à connaître avant de prendre Hyperium 1 mg, comprimé ?

3. Comment prendre Hyperium 1 mg, comprimé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver Hyperium 1 mg, comprimé ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin car leur association avec Hyperium 1 mg, comprimé est déconseillée :

• bêtabloquants utilisés dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, oxybate de sodium (utilisé dans le traitement de la narcolepsie).

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin, certaines précautions d'emploi particulières peuvent être nécessaires :

• bêtabloquants sauf esmolol (utilisé pour traiter l'hypertension artérielle et l'angine de poitrine, maladie provoquant des douleurs dans la poitrine), et antidépresseurs tricycliques (utilisés pour traiter la dépression).

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à

1. QU'EST-CE QUE HYPERIUM 1 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

de PREZAR®

IPV : 138DH10

ER : 03/25

LOT : L939

idicamente qui
ctionner plus

ents, comme
le plus de 75
que grave.

imposants contenus dans ce médicament.

référable d'éviter de prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé.

vous prenez un médicament destiné à réduire la pression

ole d'avoir des effets indésirables, mais ils ne surviennent

100 mg, comprimé pelliculé et informez immédiatement
he.

raisons, gonflement du visage, des lèvres, de la gorge qui

d'1 patient sur 10 000 mais moins d'1 patient sur 1 000.
ence ou d'une hospitalisation.

AR® 100 mg, comprimé pelliculé :

perte d'eau excessive, patients en insuffisance cardiaque
ues),

pression artérielle lors du passage de la position couchée

énale,
émie),
sium dans le sérum des patients en insuffisance cardiaque.

),

purpura de Henoch-Schönlein),

auriculaire),

ui habituellement se normalise à l'arrêt du traitement.
es données disponibles) :

de la couleur du thé) (rhabdomyolyse),

ans les oreilles (acouphènes),

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI :

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé :
Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou êtes susceptible de devenir) enceinte. PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse.

Il est important d'avertir votre médecin avant de prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé:
• Si vous avez déjà eu un anglo-œdème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge et/ou de la langue voir «effets indésirables»)

• Si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrhées, entraînant une perte très importante de liquides et/ou de sels de votre organisme,

• Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'eau passant au travers de vos reins) ou si vous faites un régime sans sel pouvant conduire à une perte importante de liquide et de sel de votre organisme,

• Si vous avez un rétrécissement ou un blocage des artères rénales ou si vous avez récemment reçu une transplantation rénale,

• Si votre fonction hépatique est dégradée,

• Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans insuffisance rénale ou d'arythmie cardiaque sévère concomitante pouvant mettre en jeu le pronostic vital. Une attention particulière est nécessaire lorsque vous êtes traité simultanément par des bêtabloquants,

• Si vous avez un problème de valves cardiaques ou du muscle cardiaque,

• Si vous souffrez d'une maladie coronaire (causée par une réduction de la circulation sanguine dans les vaisseaux cardiaques), ou d'une maladie vasculaire cérébrale (causée par une réduction de la circulation sanguine dans le cerveau),

• Si vous avez un hyperaldoستroneisme primaire (un syndrome associé à une augmentation de la sécrétion d'aldostéronne suite à une anomalie des glandes surrenaliennes),

• Si vous prenez un médicament destiné à réduire la pression artérielle contenant de l'aliskiren.

ENFANTS ET ADOLESCENTS

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 6 ans, la sécurité d'emploi et l'efficacité n'étant pas établies dans ce groupe d'âge.

INTERACTIONS :

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Faites particulièrement attention si vous prenez l'un des médicaments suivants lorsque vous êtes traité par PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé:

• D'autres médicaments antihypertenseurs, car ils pourraient entraîner une baisse supplémentaire de votre pression artérielle. La pression artérielle est susceptible d'être abaissée par l'un des médicaments/classes de médicaments suivants : antidiépresseurs tricycliques, antipsychotiques, baclofène, amifostine,

• Des médicaments épargnant le potassium ou qui peuvent augmenter le taux de potassium (par exemple : suppléments de potassium, substituts de sel contenant du potassium ou des médicaments épargneurs de potassium tels que certains diurétiques (amiléron, triaméron, spironolactone) ou héparine),

• Des anti-inflammatoires non stéroïdiens tels que l'indométhacine, incluant les inhibiteurs de la COX-2 (médicaments réduisant l'inflammation et pouvant être utilisés pour diminuer la douleur) car ils peuvent diminuer l'effet antihypertenseur du losartan.

Si votre fonction rénale est altérée, l'utilisation concomitante de ces médicaments peut entraîner une aggravation de l'insuffisance rénale.

Les médicaments à base de lithium ne doivent pas être pris avec le losartan qui sous le contrôle rapproché de votre médecin. Des précautions particulières (bilan sanguin) peuvent être appropriées.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS :

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé peut être pris au cours ou en dehors des repas.

UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT :

Grossesse :

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé. PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement :

Informez votre médecin si vous allaitez ou vous êtes sur le point de commencer à allaiter. PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé est déconseillé chez les femmes qui allaitent et votre médecin pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prémature.

Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines :

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

Il est peu probable que PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé affecte votre aptitude à conduire ou à utiliser des machines. Cependant, comme avec de nombreux autres médicaments utilisés dans le traitement de l'hypertension, le losartan peut provoquer des étourdissements ou une somnolence chez certains patients. En cas d'étourdissements ou de somnolence, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser des machines.

Symptôme et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris accidentellement trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin. Les symptômes d'un surdosage sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé :

Si vous avez accidentellement oublié de prendre votre dose quotidienne, prenez simplement la dose suivante normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

PRECAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION :

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine, à l'abri de la lumière et de l'humidité.

Tenir hors de la portée et la vue des enfants.

Ne pas utiliser PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé, après la date de péremption figurant sur la boîte.

Conditions de prescription et de livraison :

Tableau A (Liste 1)



bottu pharmaceutique

82, Allée des Casuarinas - Aïn Sébâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

de PREZAR®

IPV : 138DH10

ER : 03/25

LOT : L939

idicamente qui
ctionner plus

ents, comme
le plus de 75
que grave.

imposants contenus dans ce médicament.

référable d'éviter de prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé.

vous prenez un médicament destiné à réduire la pression

ole d'avoir des effets indésirables, mais ils ne surviennent

100 mg, comprimé pelliculé et informez immédiatement
he.

raisons, gonflement du visage, des lèvres, de la gorge qui

d'1 patient sur 10 000 mais moins d'1 patient sur 1 000.
ence ou d'une hospitalisation.

AR® 100 mg, comprimé pelliculé :

perte d'eau excessive, patients en insuffisance cardiaque
ues),

pression artérielle lors du passage de la position couchée

énale,
émie),
sium dans le sérum des patients en insuffisance cardiaque.

),

purpura de Henoch-Schönlein),

auriculaire),

ui habituellement se normalise à l'arrêt du traitement.
es données disponibles) :

de la couleur du thé) (rhabdomyolyse),

ans les oreilles (acouphènes),

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI :

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé :
Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou êtes susceptible de devenir) enceinte. PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse.

Il est important d'avertir votre médecin avant de prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé:
• Si vous avez déjà eu un anglo-œdème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge et/ou de la langue voir «effets indésirables»)

• Si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrhées, entraînant une perte très importante de liquides et/ou de sels de votre organisme,

• Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'eau passant au travers de vos reins) ou si vous faites un régime sans sel pouvant conduire à une perte importante de liquide et de sel de votre organisme,

• Si vous avez un rétrécissement ou un blocage des artères rénales ou si vous avez récemment reçu une transplantation rénale,

• Si votre fonction hépatique est dégradée,

• Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans insuffisance rénale ou d'arythmie cardiaque sévère concomitante pouvant mettre en jeu le pronostic vital. Une attention particulière est nécessaire lorsque vous êtes traité simultanément par des bêtabloquants,

• Si vous avez un problème de valves cardiaques ou du muscle cardiaque,

• Si vous souffrez d'une maladie coronaire (causée par une réduction de la circulation sanguine dans les vaisseaux cardiaques), ou d'une maladie vasculaire cérébrale (causée par une réduction de la circulation sanguine dans le cerveau),

• Si vous avez un hyperaldoستroneisme primaire (un syndrome associé à une augmentation de la sécrétion d'aldostéronne suite à une anomalie des glandes surrenaliennes),

• Si vous prenez un médicament destiné à réduire la pression artérielle contenant de l'aliskiren.

ENFANTS ET ADOLESCENTS

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 6 ans, la sécurité d'emploi et l'efficacité n'étant pas établies dans ce groupe d'âge.

INTERACTIONS :

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Faites particulièrement attention si vous prenez l'un des médicaments suivants lorsque vous êtes traité par PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé:

• D'autres médicaments antihypertenseurs, car ils pourraient entraîner une baisse supplémentaire de votre pression artérielle. La pression artérielle est susceptible d'être abaissée par l'un des médicaments/classes de médicaments suivants : antidiépresseurs tricycliques, antipsychotiques, baclofène, amifostine,

• Des médicaments épargnant le potassium ou qui peuvent augmenter le taux de potassium (par exemple : suppléments de potassium, substituts de sel contenant du potassium ou des médicaments épargneurs de potassium tels que certains diurétiques (amiléron, triaméron, spironolactone) ou héparine),

• Des anti-inflammatoires non stéroïdiens tels que l'indométhacine, incluant les inhibiteurs de la COX-2 (médicaments réduisant l'inflammation et pouvant être utilisés pour diminuer la douleur) car ils peuvent diminuer l'effet antihypertenseur du losartan.

Si votre fonction rénale est altérée, l'utilisation concomitante de ces médicaments peut entraîner une aggravation de l'insuffisance rénale.

Les médicaments à base de lithium ne doivent pas être pris avec le losartan qui sous le contrôle rapproché de votre médecin. Des précautions particulières (bilan sanguin) peuvent être appropriées.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS :

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé peut être pris au cours ou en dehors des repas.

UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT :

Grossesse :

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou êtes susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé. PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement :

Informez votre médecin si vous allaitez ou vous êtes sur le point de commencer à allaiter. PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé est déconseillé chez les femmes qui allaitent et votre médecin pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prémature.

Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines :

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

Il est peu probable que PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé affecte votre aptitude à conduire ou à utiliser des machines. Cependant, comme avec de nombreux autres médicaments utilisés dans le traitement de l'hypertension, le losartan peut provoquer des étourdissements ou une somnolence chez certains patients. En cas d'étourdissements ou de somnolence, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser des machines.

Symptôme et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris accidentellement trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin. Les symptômes d'un surdosage sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé :

Si vous avez accidentellement oublié de prendre votre dose quotidienne, prenez simplement la dose suivante normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

PRECAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION :

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine, à l'abri de la lumière et de l'humidité.

Tenir hors de la portée et la vue des enfants.

Ne pas utiliser PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé, après la date de péremption figurant sur la boîte.

Conditions de prescription et de livraison :

Tableau A (Liste 1)



bottu pharmaceutique

82, Allée des Casuarinas - Aïn Sébâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

de PREZAR®

IPV : 138DH10

ER : 03/25

LOT : L939

idicamente qui
ctionner plus

ents, comme
le plus de 75
que grave.

imposants contenus dans ce médicament.

référable d'éviter de prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé.

vous prenez un médicament destiné à réduire la pression

ole d'avoir des effets indésirables, mais ils ne surviennent

100 mg, comprimé pelliculé et informez immédiatement
he.

raisons, gonflement du visage, des lèvres, de la gorge qui

d'1 patient sur 10 000 mais moins d'1 patient sur 1 000.
ence ou d'une hospitalisation.

AR® 100 mg, comprimé pelliculé :

perte d'eau excessive, patients en insuffisance cardiaque
ues),

pression artérielle lors du passage de la position couchée

énale,
émie),
sium dans le sérum des patients en insuffisance cardiaque.

),

purpura de Henoch-Schönlein),

auriculaire),

ui habituellement se normalise à l'arrêt du traitement.
es données disponibles) :

de la couleur du thé) (rhabdomyolyse),

ans les oreilles (acouphènes),

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI :

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé :
Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou êtes susceptible de devenir) enceinte. PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse.

Il est important d'avertir votre médecin avant de prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé:
• Si vous avez déjà eu un anglo-œdème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge et/ou de la langue voir «effets indésirables»)

• Si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrhées, entraînant une perte très importante de liquides et/ou de sels de votre organisme,

• Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'eau passant au travers de vos reins) ou si vous faites un régime sans sel pouvant conduire à une perte importante de liquide et de sel de votre organisme,

• Si vous avez un rétrécissement ou un blocage des artères rénales ou si vous avez récemment reçu une transplantation rénale,

• Si votre fonction hépatique est dégradée,

• Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans insuffisance rénale ou d'arythmie cardiaque sévère concomitante pouvant mettre en jeu le pronostic vital. Une attention particulière est nécessaire lorsque vous êtes traité simultanément par des bêtabloquants,

• Si vous avez un problème de valves cardiaques ou du muscle cardiaque,

• Si vous souffrez d'une maladie coronaire (causée par une réduction de la circulation sanguine dans les vaisseaux cardiaques), ou d'une maladie vasculaire cérébrale (causée par une réduction de la circulation sanguine dans le cerveau),

• Si vous avez un hyperaldoستroneisme primaire (un syndrome associé à une augmentation de la sécrétion d'aldostéronne suite à une anomalie des glandes surrenaliennes),

• Si vous prenez un médicament destiné à réduire la pression artérielle contenant de l'aliskiren.

ENFANTS ET ADOLESCENTS

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 6 ans, la sécurité d'emploi et l'efficacité n'étant pas établies dans ce groupe d'âge.

INTERACTIONS :

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Faites particulièrement attention si vous prenez l'un des médicaments suivants lorsque vous êtes traité par PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé:

• D'autres médicaments antihypertenseurs, car ils pourraient entraîner une baisse supplémentaire de votre pression artérielle. La pression artérielle est susceptible d'être abaissée par l'un des médicaments/classes de médicaments suivants : antidiépresseurs tricycliques, antipsychotiques, baclofène, amifostine,

• Des médicaments épargnant le potassium ou qui peuvent augmenter le taux de potassium (par exemple : suppléments de potassium, substituts de sel contenant du potassium ou des médicaments épargneurs de potassium tels que certains diurétiques (amiléron, triaméron, spironolactone) ou héparine),

• Des anti-inflammatoires non stéroïdiens tels que l'indométhacine, incluant les inhibiteurs de la COX-2 (médicaments réduisant l'inflammation et pouvant être utilisés pour diminuer la douleur) car ils peuvent diminuer l'effet antihypertenseur du losartan.

Si votre fonction rénale est altérée, l'utilisation concomitante de ces médicaments peut entraîner une aggravation de l'insuffisance rénale.

Les médicaments à base de lithium ne doivent pas être pris avec le losartan qui sous le contrôle rapproché de votre médecin. Des précautions particulières (bilan sanguin) peuvent être appropriées.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS :

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé peut être pris au cours ou en dehors des repas.

UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT :

Grossesse :

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé. PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement :

Informez votre médecin si vous allaitez ou vous êtes sur le point de commencer à allaiter. PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé est déconseillé chez les femmes qui allaitent et votre médecin pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prémature.

Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines :

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

Il est peu probable que PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé affecte votre aptitude à conduire ou à utiliser des machines. Cependant, comme avec de nombreux autres médicaments utilisés dans le traitement de l'hypertension, le losartan peut provoquer des étourdissements ou une somnolence chez certains patients. En cas d'étourdissements ou de somnolence, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser des machines.

Symptôme et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris accidentellement trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin. Les symptômes d'un surdosage sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci. Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé :

Si vous avez accidentellement oublié de prendre votre dose quotidienne, prenez simplement la dose suivante normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

PRECAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION :

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine, à l'abri de la lumière et de l'humidité.

Tenir hors de la portée et la vue des enfants.

Ne pas utiliser PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé, après la date de péremption figurant sur la boîte.

Conditions de prescription et de livraison :

Tableau A (Liste I)



bottu pharmaceutique

82, Allée des Casuarinas - Aïn Sébâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

CABINET DE CARDIOLOGIE ET D'EXPLORATIONS CARDIO VASCULAIRES

Docteur F. TAGMOUTI
CARDIOLOGUE
Laureat de la Faculté de Médecine
de LYON

الدكتور فؤاد التكموتي
الاختصاصي في أمراض القلب والشرايين
خريج كلية الطب
بلتون

W.H.F.D. Nolé Casablanca, le

01/07/2022

Au Laboratoire

SANG

N.F.S. - Plaquettes

A.S.L.O.

Urée

Glycémie

Ionogramme

V.S.

Fibrinogène

Crétatinine - Clearance

Hyperglycémie provoquée

C.R.P

Procalcitonine

A.Urique

Hémoglobine Glyquée

Ferritine

Cholestérol Total

Coagulation

Transaminases

Electrophorèse des Protéines

Sérologie Hepatite (B+C) antigène HBS + Anticorps HVC

Troponine

Fonction Thyroidienne

Cortisol 8h

Latex Waaler Rose

Sérologie $\Sigma \otimes$: VDRL - TPHA

P.S.A

H.D.L

T.P.

ASAT - ALAT

D.Dimères

T.S.H

Renine Plasmatique

Anticorps Antinucléaires

P.S.A L/T

L.D.L

I.N.R.

Gamma - G.T

A.F.P

PRO B.N.P

T3

T4

Cellules L.E

V.I.H

VIT-D₂,D₃

Triglycérides

T.C.K.

Bilirubine - D

A.C.E

Anticorps HBC

CPK_{MB}

Anticorps Anti T.P.O

Aldosteronemie

Anticorps Anti C.C.P

URINES

Cyto bactério - urinaire; Compte de germes; Antibiogramme

Micro Albuminurie / 24h Compte d'Addis

Q. Albumine / Crétatinine

VMA

Metanephrine

Aldosteronurie

SELLES

Parasitologie des selles

Coproculture

 **LABORATOIRE AIN CHOCK**
D'ANALYSES MÉDICALES
FACTURATION A
Tél. : 0522.215.089


Docteur F. Tagmouti
21, Avenue Lahcen Ouidder Résidence Germaine 3 - Casablanca
Tél.: C. 0522.22.20.91 / 0522.26.75.14 - FAX : 0522.27.75.90 - E-mail : tagfouad@hotmail.com



Nom prénom : Mr Mohamed WADEH
Date de naissance : 01-01-1941
Prélèvement du : 08-04-2022 16:12
Référence : 2204082044
Prescripteur : Dr F TAGMOUTI

ICE : 00 17 1 39 24 00 0036



097165385

INPE : 093062529

IF : 15235587

Facture – Relevé N° : 220400100

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Total
PSA	Prélèvement sang adulte	17.00 MAD
0154	Ferritine	335.00 MAD
0110	Cholestérol HDL+ L D L	107.20 MAD
0216	Numération formule	107.20 MAD
	ALAT (transaminase TGP)	67.00 MAD
	ASAT (transaminase TGO)	67.00 MAD
	Cholestérol	40.20 MAD
	Créatinine	40.20 MAD
	Glycémie à jeun	40.20 MAD
	Gamma G.T.	67.00 MAD
	LDL calculé	40.20 MAD
	Triglycérides	80.40 MAD
	Urée	40.20 MAD
		Total
		1048.80 MAD

TOTAL DES B : 770

TOTAL A PAYER : 1050

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :

mille cinquante dirhams

LABORATOIRE AIN CHOCK
D'ANALYSES MEDICALES
FACTURATION A
Tél. : 0522 215 089



مخابر التحاليل الطبية Laboratoire d'analyses médicales

LABORATOIRE
AIN CHOCH
Mr WADEH Mohamed

Hématologie, Bactériologie, Parasitologie, Mycologie, Virologie
Immunologie, Hormonologie, Oncologie, Spermologie

LDL-Cholestérol

(calculé selon la formule de Friedwald)

1.30 g/L
3.36 mmol/L

(<1.60)
(<4.14)

Indications du traitement médical selon les recommandations AFFSAPS de mars 2005 :

- 0 Facteur de risque : LDL > 5,70 mmol/L (2,20 g/L)
- 1 Facteur de risque : LDL > 4,90 mmol/L (1,90 g/L)
- 2 Facteurs de risque : LDL > 4,14 mmol/L (1,60 g/L)
- Plus de 2 facteurs de risque : LDL > 3,36 mmol/L (1,30 g/L)
- Antécédent de maladie cardiovasculaire avérée : LDL > 2,58 mmol/L (1,00 g/L)

Transaminases GPT (ALAT)

14 UI/L

(<45)

Transaminases GOT (ASAT)

(Dosage enzymatique)

13 UI/L

(<45)

Augmentations isolées de l'ASAT:

- régimes riches en sucres/exercice physique/ stase veineuse/hémolyse/courtes périodes d'excès alimentaires...
- ASAT et l'albumine peuvent former un complexe sérique ce qui augmente l'activité sérique de l'ASAT: Il s'agit alors d'une macro-ASAT mise en évidence par l'électrophorèse. ASAT>10N

Gamma glutamyl-transferase (GGT)

(Dosage enzymatique)

45 UI/L

(<55)

interprétation:

- * une augmentation isolée des GGT est souvent relié à une consommation d'alcool, syndrome métabolique, dyslipidémie, diabète, obésité, hyperthyroïdie
- * 3% de la population ont un taux physiologiquement élevé par rapport à la moyenne de la population

Ferritine

(Dosage CMIA)

12.4 ng/mL

(30.0-400.0)

GARDE 24h/24h :Tél : 06 90 98 76 87

173, Angle Bd Al Qods et Bd 2 Mars, Résidence - Al Majd, Imm I, 1^{er} étage N° 5, Casablanca
Tél/Fax : 05 22 21 50 89 - Tél. Urgence : 06 08 80 73 74 / 06 90 98 76 87

E-mail : info@labo-ainchock.ma / labo_ain_chock@outlook.com

CNSS : 440661 - ICF : 001713924000036 - INPE : 097165385 - IF : 15225587



مخابر التحاليل الطبية Laboratoire d'analyses médicales

Hématologie, Bactériologie, Parasitologie, Mycologie, Virologie
Immunologie, Hormonologie, Oncologie, Spermologie

Dr BENNIS Noor

-Diplômée de la faculté de médecine et pharmacie de Rabat
ainsi de la faculté CEU de Madrid
-Diplôme de fertilité à la faculté UIASS
-Formation en autoimmunité

Nom Prénom : Mr WADEH Mohamed
Né(e) le : 01-01-1941
Prescripteur : Dr TAGMOUTI F
Edition du : 11-04-2022

Numéro de demande : A220440036

Prélèvement à : 08-04-2022

Cher confrère, voici les analyses demandées ci-joint

résultats recto-verso

HEMATOLOGIE

HEMOGRAMME:

	Résultats	Valeurs attendues	Antécédents
GLOBULES ROUGES			
Hématies :	4.88 T/L	(4.00-5.65)	
Hémoglobine :	12.5 g/dL	(12.5-17.2)	
Hématocrite :	40.4 %	(37.0-49.0)	
VGM :	82.8 fL	(80.0-101.0)	
TCMH :	25.6 pg	(27.0-34.0)	
CCMH :	30.9 g/dL	(30.0-36.0)	
RDW :	17.7 %	(0.0-18.5)	
GLOBULES BLANCS			
Leucocytes :	6.09 G/L	(3.60-10.50)	
	6 090 /mm ³	(3 600-10 500)	
Formule leucocytaire			
Polynucléaires Neutrophiles :	58.3 %	(50.0-70.0)	
Soit:	3.55 G/L	(1.50-7.70)	
Polynucléaires Eosinophiles :	3 550 mm ³	(1 500-7 700)	
Soit:	6.3 %	(1.0-3.0)	
Polynucléaires Basophiles :	0.38 G/L	(0.02-0.50)	
Soit:	380 mm ³	(20-500)	
Monocytes :	0.2 %	(0.0-1.0)	
Soit:	0.01 G/L	(<0.20)	
10 mm ³	(<200)		
Lymphocytes :	8.0 %	(1.0-8.0)	
Soit:	0.49 G/L	(0.10-0.90)	
490 mm ³	(100-900)		
PLAQUETTES :	27.2 %	(20.0-40.0)	
Soit:	1.66 G/L	(1.00-4.00)	
	1 660 mm ³	(1 000-4 000)	
	245 G/L	(160-370)	
	245 000 mm ³	(160 000-370 000)	

GARDE 24h/24h :Tél : 06 90 98 76 87

173, Angle Bd Al Qods et Bd 2 Mars, Résidence - Al Majd, Imm I, 1^{er} étage N° 5, Casablanca
Tél/Fax : 05 22 21 50 89 - Tél. Urgence : 06 08 80 73 74 / 06 90 98 76 87

E-mail : info@labo-ainchock.ma / labo_ain_chock@outlook.com

CNSS : 140661 ICF : 001712024000036 INP : 007165285 JE : 15225587

Mr WADEH Mohamed

BIOCHIMIE SANGUINE

Glycémie à jeun

0.98 g/L (0.60-1.10)
5.44 mmol/L (3.33-6.11)

Interprétation:

Glycémie entre 1.10 et 1.25 g/l: Hyperglycémie modérée à jeun

Glycémie > 1.26 g/l : Diabétique

Dans le cas de la femme enceinte le seuil normal de la glycémie est de 0.92g/l

Urée : urea

(Dosage enzymatique)

0.41 g/l (0.13-0.43)
6.81 mmol/l (2.16-7.14)

Interprétation:

Les concentrations d'urée peuvent augmenter en cas de catabolisme (dégradation) excessif des protéines, d'augmentation significative en protéines dans la ration alimentaire, ou lors de saignements gastro-intestinaux.

Créatinine

(Dosage enzymatique/technique standardisée)

13.6 mg/L (6.7-13.6)
120.4 µmol/L (59.3-120.4)

DFG par CKD EPI:

91 ml/mn/1.73

Cholestérol total

(Dosage enzymatique)

2.01 g/l (<2.00)
5.20 mmol/L (<5.17)

Triglycérides

(Dosage enzymatique)

1.02 g/l (<1.70)
1.15 mmol/L (<1.92)

Devant une augmentation anormale du bilan lipidique; il est recommandé de refaire le test en s'assurant des conditions préanalytiques

HDL-Cholestérol

(Dosage enzymatique)

0.51 g/L (>0.60)
1.32 mmol/L (>1.55)