

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Biologie et Biologie :

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

que :

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

ducation :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Déclaration : contact@mupras.com
Personne 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.

S : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° M20- 0007505

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0532 Société : 112316
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre : Retraité
Nom & Prénom : WADEH Mohamed
Date de naissance : 01 07 1941
Adresse : Inara 1 Rue S n°11 An clock
Tél. : 0661622979 Total des frais engagés : 2798,70 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Date de consultation :
Nom et prénom du malade : WADEH Mohamed Age : 1941
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : HTA
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 : Casa

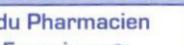
Le : 18/04/2022

Signature de l'adhérent(e) :

[Signature]

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
06/3/22	GCS		300,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	06/04/2022	1289,00
	12/04/22	159,60

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	08/10/2008		1050 dh

[illegible]

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 canalaires, ainsi que le bilan de l'OC.

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

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 و الشرايين

خريج كلية الطب بليون

عضو الجمعية الفرنسية والأوروبية لأمراض القلب

بالموعد

Casablanca, le

12/4/22

Wadeh Mohamed

78,50 x 2 - Fito Fer B₉



1 geally Matin et soir

158,60

PHARMACIE EL ANOUAR
Dr. Fatima EL EAPTI
Docteur en Pharmacie
Boulevard Lendoune Rue 17 N° 34 BKS
Casablanca - Tél.: 0522 28 17 08

Dr. Fouad Tagmouti
Cardiologue
21, Avenue Lahcen Ouidder - Casablanca
Tél.: 0522 22 20 91 / 0522 26 75 14
Fax: 0522 27 75 90
Email: tagfouad@hotmail.com

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



Comprimé
Voie orale

Fitofer®

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

FORMES ET PRESENTATIONS :

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

COMPOSITION :

Fitofer® B9 Comprimé (par comprimé) : Fer chélaté (encapsulé) 70 mg (soit 14 mg de fer assimilé), vitamine B9, acide folique (200 mcg), vitamine B12 (1 mcg), 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, Carboxyméthylcellulose, Stéarate de magnésium.

Fitofer® 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 :

Fitofer® 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 **Fitofer® 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 :

Fitofer® 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 :

Fitofer® B9 comprimé : Adultes : 1 à 2 comprimés par jour.

Fitofer® 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 **Fitofer® 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 :

- **Fitofer® B9** Comprimé : DA20190811525DMP/21MAv3

- **Fitofer® B9** Solution buvable : DA20201012178DMP/20UCA/MAv3



Comprimé
Voie orale

Fitofer®

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

FORMES ET PRESENTATIONS :

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

COMPOSITION :

Fitofer® B9 Comprimé (par comprimé) : Fer chélaté (encapsulé) 70 mg (soit 14 mg de fer assimilé), vitamine B9, acide folique (200 mcg), vitamine B12 (1 mcg), 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, Carboxyméthylcellulose, Stéarate de magnésium.

Fitofer® 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 :

Fitofer® 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 **Fitofer® 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 :

Fitofer® 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 :

Fitofer® B9 comprimé : Adultes : 1 à 2 comprimés par jour.

Fitofer® 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 **Fitofer® 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 :

- **Fitofer® B9** Comprimé : DA20190811525DMP/21MAv3

- **Fitofer® 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 و الشرايين

خريج كلية الطب بليون

عضو الجمعية الفرنسية والأوروبية لأمراض القلب

بالموعد

Casablanca, le 06 AVRIL 2022

MR WADEH MOHAMED

REGIME PEU SALE.

MARCHER UNE HEURE PAR JOUR

75,20 x 3

128,10 x 3

41,60 x 3

113,90 x 3

31,30 x 3

1289,10

- Amap 10. 1cp

- Prezer 100 1cp

- Lo Dog 5 1cp

- Hyperium 1cp

- Zyloric 200 1cp

(TRAITEMENT DE 3 MOIS NOUS
REVOIR SOUS TRAITEMENT)

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 comprimés

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

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

d'autres médicaments.

AMEP® co

Le jus de p

personnes

plemment

l'ingrédient

l'effet hypot

Utilisation

Grossesse

La sécurité

être encain

médicament

Allaitement

il a été dé

quantités. Si

vous devez

Si vous êtes

une grossesse

médicament,

Effets sur l'

AMEP® peu

machines. Si

encore des m

machines, et

vous devez

contacter vo

Mentions relatives aux excipients à eff

Sans objet.

3. Comment prendre AMEP® comprimé

Veuillez à

toujours pre

ndre ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

75.20

(Edème (rétention d'eau))

Les effets indésirables fréquents suivants peuvent être gênants ou s'ils durent plus d'une semaine :

Effets indésirables fréquents :

• Edème (rétention d'eau)

• Les effets indésirables fréquents suivants peuvent être gênants ou s'ils durent plus d'une semaine :

Effets indésirables fréquents :

• Edème (rétention d'eau)

• Les effets indésirables fréquents suivants peuvent être gênants ou s'ils durent plus d'une semaine :

Effets indésirables fréquents :

AMEP® 5 mg & 10 mg comprimés

Boîtes de 14, 28 & 56 comprimés

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

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

d'autres médicaments.

AMEP® co

Le jus de p

personnes

plemment

l'ingrédient

l'effet hypot

Utilisation

Grossesse

La sécurité

être encain

médicament

Allaitement

il a été dé

quantités. Si

vous devez

Si vous êtes

une grossesse

médicament,

Effets sur l'

AMEP® peu

machines. Si

encore des m

machines, et

vous devez

contacter vo

Mentions r

elatives aux

excipients à

effets

Sans objet.

3. Comment prendre AMEP® comprimé

Veuillez à

toujours pre

ndre ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

cament avec

un verre d'e

au. Ne prenez

pas AMEP®

avec des boi

ssons. Il est

préférable

de prendre

ce médi

AMEP® 5 mg & 10 mg comprimés

Boîtes de 14, 28 & 56 comprimés

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

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

d'autres médicaments.

AMEP® contient :

Le jus de p.

personnes

plemment

l'ingrédient

l'effet hypot

Utilisation

Grossesse

La sécurité

être encain

médicament

Allaitement

il a été dé

quantités. Si

vous devez

Si vous êtes

une grossesse

médicament,

Effets sur l'

AMEP® peu

machines. Si

encore des m

machines, et

vous devez

contacter vo

re

Mentions relatives aux excipients à effet

Sans objet.

3. Comment prendre AMEP® comprimé

Veuillez à

toujours

prendre ce

médicament

avec un verre

d'eau. Ne

prenez pas

AMEP®

avec des

boissons. Il

est préférable

de prendre

ce

médicament

avec un verre

d'eau. Ne

prenez pas

AMEP®

avec des

boissons. Il

est préférable

de prendre

ce

médicament

avec un verre

d'eau. Ne

prenez pas

AMEP®

avec des

boissons. Il

est préférable

de prendre

ce

médicament

avec un verre

d'eau. Ne

prenez pas

AMEP®

avec des

boissons. Il

est préférable

de prendre

ce

médicament

avec un verre

d'eau. Ne

prenez pas

AMEP®

avec des

boissons. Il

est préférable

de prendre

ce

médicament

avec un verre

d'eau. Ne

prenez pas

AMEP®

75.20

Effets indésirables fréquents : pour

Lodoz® comprimé pelliculé

Bisoprolol fumarate/Hydrochlorothiazide - Voie Orale

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.

Dans cette notice :

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Si vous arrêtez de prendre Lodoz
N'arrêtez jamais de prendre ce médicament.
Si vous le faites, si vous devez interrompre le traitement, votre médecin vous conseillera généralement de diminuer la dose progressivement.
Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Comme tous les médicaments, Lodoz est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Ces effets indésirables sont listés ci-dessous par ordre de fréquence de leur survenue.

Frequent (moins de 1 personne sur 10) :

- sensation de froid ou d'engourdissement des mains et des pieds.



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

PPV : 71,60 DH

MERCK

Lodoz® comprimé pelliculé

Bisoprolol fumarate/Hydrochlorothiazide - Voie Orale

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.

Dans cette notice :

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Si vous arrêtez de prendre Lodoz
N'arrêtez jamais de prendre ce médicament.
Si vous le faites, si vous devez interrompre le traitement, votre médecin vous conseillera généralement de diminuer la dose progressivement.
Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Comme tous les médicaments, Lodoz est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Ces effets indésirables sont listés ci-dessous par ordre de fréquence de leur survenue.

Frequent (moins de 1 personne sur 10) :

- sensation de froid ou d'engourdissement des mains et des pieds.



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

PPV : 71,60 DH

MERCK

Lodoz® comprimé pelliculé

Bisoprolol fumarate/Hydrochlorothiazide - Voie Orale

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.

Dans cette notice :

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

Si vous arrêtez de prendre Lodoz

N'arrêtez jamais de prendre ce médicament. Votre état pourrait s'aggraver si vous le faites. Si vous devez interrompre le traitement, votre médecin vous conseillera généralement de diminuer la dose progressivement.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, Lodoz est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Ces effets indésirables sont listés ci-dessous par ordre de fréquence de leur survenue.

Fréquent (moins de 1 personne sur 10) :

- sensation de froid ou d'engourdissement des mains et des pieds.



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

PPV : 71,60 DH

84700933067

MERCK

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

ALLOPURINOL

Veillez 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 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 A CONNAÎTRE 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).

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 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.
- Etes d'origine chinoise, ethnies 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 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, arrêtez de prendre

L'utilisation de ce médicament, pendant la grossesse, En raison du passage conseillé de ne pas

Conduite de véhicule
Dans de rares cas, la ment, des vertiges, conduisez pas ou n'uti

Liste des excipients

Si votre médecin vous contactez votre médecin L'utilisation de ce médicament, l'intolérance au galactose malabsorption du gluc

3. COMMENT PRENDRE
Veillez à toujours prendre de votre médecin ou de doute.

Les comprimés doivent repas.

Posologie

La posologie recommandée. Les posologies recommandées. Vous commencerez par cas échéant.

Si vous êtes âgé(e) ou médecin pourra vous prendre les prises du médicament semaine, votre médecin devra être prise imméd Utilisation chez les Les posologies habituelles **Mode et voie d'admin**

Voie orale. Les comprimés sont repas.

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

ALLOPURINOL

Veillez 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 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 A CONNAÎTRE 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).

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 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.
- Etes d'origine chinoise, ethnies 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 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, arrêtez de prendre

L'utilisation de ce médicament, pendant la grossesse, En raison du passage conseillé de ne pas

Conduite de véhicule
Dans de rares cas, la ment, des vertiges, conduisez pas ou n'uti

Liste des excipients

Si votre médecin vous contactez votre médecin L'utilisation de ce médicament, l'intolérance au galactose malabsorption du gluc

3. COMMENT PRENDRE
Veillez à toujours prendre de votre médecin ou de doute.

Les comprimés doivent repas.

Posologie

La posologie recommandée. Les posologies recommandées. Vous commencerez par cas échéant.

Si vous êtes âgé(e) ou médecin pourra vous prendre les prises du médicament semaine, votre médecin devra être prise imméd Utilisation chez les Les posologies habituelles **Mode et voie d'admin**

Voie orale. Les comprimés sont repas.

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

ALLOPURINOL

Veillez 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 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 A CONNAÎTRE 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).

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 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 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, arrêtez de prendre

L'utilisation de ce médicament, pendant la grossesse, En raison du passage conseillé de ne pas

Conduite de véhicule
Dans de rares cas, la ments, des vertiges, conduisez pas ou n'uti

Liste des excipients

Si votre médecin vous contactez votre médecin L'utilisation de ce médicament, intolérance au galactose malabsorption du gluc

3. COMMENT PRENDRE
Veillez à toujours prendre de votre médecin ou de doute.

Les comprimés doivent repas.

Posologie

La posologie recommandée urique.

Les posologies recommandées Vous commencerez par cas échéant.

Si vous êtes âgé(e) de 65 ans ou plus, votre médecin pourra vous prescrire les prises du médicament semaine, votre médecin devra être prise imméd **Utilisation chez les enfants**
Les posologies habituelles **Mode et voie d'administration**
Voie orale.

Les comprimés sont repas.



14011090

Notice : Information de l'utilisateur

HYPERIUM® 1 mg

Rilménidine

comprimé

lisez attentivement 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, 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.

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 ?

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

- bêta-bloquants 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 :

- bêta-bloquants 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 parlez-en à votre médecin :





14011090

Notice : Information de l'utilisateur

HYPERIUM® 1 mg

Rilménidine

comprimé

lisez attentivement 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, 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.

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 ?

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

- bêta-bloquants 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 :

- bêta-bloquants 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 parlez-en à votre médecin :





14011090

Notice : Information de l'utilisateur

HYPERIUM® 1 mg

Rilménidine

comprimé

lisez attentivement 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, 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.

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 ?

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

- bêta-bloquants 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 :

- bêta-bloquants 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 parlez-en à votre médecin :



14010023

PV: 138DH10
ER: 03/25
OT: L939

de PREZAR®

dicament qui

ctionner plus

ents, comme

le plus de 75

grave.

posants contenus dans ce médicament

éférable d'éviter de prendre PREZAR® 100 mg, comprimé

vous prenez un médicament destiné à réduire la pression

de l'avoir des effets indésirables, mais ils ne surviennent

100 mg, comprimé pelliculé et informez immédiatement

ence ou d'une hospitalisation.

AR® 100 mg, comprimé pelliculé :

perte d'eau excessive, patients en insuffisance cardiaque

pression artérielle lors du passage de la position couchée

néale,

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 angio-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 hyperaldostérionisme primaire (un syndrome associé à une augmentation de la sécrétion d'aldostérone suite à une anomalie des glandes surrénales),
- Si vous prenez un médicament destiné à réduire la pression artérielle contenant de l'aïskiren.

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 MEDICAMENTS

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 : antipresseurs tricycliques, antipsychotiques, béclofène, amfostine,
- 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 (amloride, triamètre, spironolactone) ou héparine),
- Des anti-inflammatoires non stéroïdiens tels que l'indométacine, 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 être pris avec le losartan que 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 apprendrez 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 pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

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 oubliée de prendre.

PRECAUTIONS PARTICULIERES 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 à 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 délivrance :

Tableau A (Liste I)

b

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

bottu SA

PV: 138DH10
ER: 03/25
OT: L939

de PREZAR®

dicament qui

ctionner plus

ents, comme

le plus de 75

grave.

posants contenus dans ce médicament

éférable d'éviter de prendre PREZAR® 100 mg, comprimé

vous prenez un médicament destiné à réduire la pression

de l'avoir des effets indésirables, mais ils ne surviennent

100 mg, comprimé pelliculé et informez immédiatement

ence ou d'une hospitalisation.

AR® 100 mg, comprimé pelliculé :

perte d'eau excessive, patients en insuffisance cardiaque

pression artérielle lors du passage de la position couchée

néale,

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 angio-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 hyperaldostérionisme primaire (un syndrome associé à une augmentation de la sécrétion d'aldostérone suite à une anomalie des glandes surrénales),
- Si vous prenez un médicament destiné à réduire la pression artérielle contenant de l'aïskiren.

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 MEDICAMENTS

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 : antipresseurs tricycliques, antipsychotiques, béclofène, amfostine,
- 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 (amloride, triamètre, spironolactone) ou héparine),
- Des anti-inflammatoires non stéroïdiens tels que l'indométacine, 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 être pris avec le losartan que 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 pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

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 oubliée de prendre.

PRECAUTIONS PARTICULIERES 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 à 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 délivrance :

Tableau A (Liste I)

b

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

bottu SA

PV: 138DH10
ER: 03/25
OT: L939

de PREZAR®

dicament qui

ctionner plus

ents, comme

le plus de 75

grave.

posants contenus dans ce médicament

éférable d'éviter de prendre PREZAR® 100 mg, comprimé

vous prenez un médicament destiné à réduire la pression

de l'avoir des effets indésirables, mais ils ne surviennent

100 mg, comprimé pelliculé et informez immédiatement

ence ou d'une hospitalisation.

AR® 100 mg, comprimé pelliculé :

perte d'eau excessive, patients en insuffisance cardiaque

pression artérielle lors du passage de la position couchée

néale,

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 :

Adresses-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 angio-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 coronarienne (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 hyperaldostérionisme primaire (un syndrome associé à une augmentation de la sécrétion d'aldostérone suite à une anomalie des glandes surrénales),
- Si vous prenez un médicament destiné à réduire la pression artérielle contenant de l'aïskiren.

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 MEDICAMENTS

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 : antipresseurs tricycliques, antipsychotiques, béclofène, amfostine,
- 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 (amiloride, triamètre, spironolactone) ou héparine),
- Des anti-inflammatoires non stéroïdiens tels que l'indométacine, 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 être pris avec le losartan que 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 pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

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 oubliée de prendre.

PRECAUTIONS PARTICULIERES 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 à 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 délivrance :

Tableau A (Liste I)

b

bottu SA

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

CABINET DE CARDIOLOGIE ET D'EXPLORATIONS CARDIO VASCULAIRES

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

الدكتور فؤاد التكموتي
اختصاصي في أمراض القلب والشرايين
خريج كلية الطب
بليون

Wafed. Nohet Casablanca, le

6/6/2022

Au Laboratoire

SANG

- | | | | |
|--|--|---|---|
| <input checked="" type="checkbox"/> N.F.S. - Plaquettes | <input type="checkbox"/> V.S. | <input type="checkbox"/> C.R.P | <input checked="" type="checkbox"/> Ferritine |
| <input type="checkbox"/> A.S.L.O. | <input type="checkbox"/> Fibrinogène | <input type="checkbox"/> Procalcitonine | |
| <input checked="" type="checkbox"/> Urée | <input checked="" type="checkbox"/> Créatinine - Clearance | <input type="checkbox"/> A.Urique | |
| <input checked="" type="checkbox"/> Glycémie | <input type="checkbox"/> Hyperglycémie provoquée | <input type="checkbox"/> Hémoglobine Glyquée | |
| <input type="checkbox"/> Ionogramme | K - Na - Ca - Mg | <input type="checkbox"/> Phosphorémie | |
| | Proteines - R.A. - CI | | |
| <input checked="" type="checkbox"/> Cholestérol Total | <input checked="" type="checkbox"/> H.D.L | <input checked="" type="checkbox"/> L.D.L | <input checked="" type="checkbox"/> Triglycérides |
| <input type="checkbox"/> Coagulation | <input type="checkbox"/> T.P. | <input type="checkbox"/> I.N.R. | <input type="checkbox"/> LIPASE |
| <input checked="" type="checkbox"/> Transaminases | ASAT - ALAT | <input checked="" type="checkbox"/> Gamma - G.T | <input type="checkbox"/> T.S |
| <input type="checkbox"/> Electrophorèse des Protéines | | <input type="checkbox"/> A.F.P | <input type="checkbox"/> Bilirubine - D - I |
| <input type="checkbox"/> Sérologie Hepatite (B+C) antigène HBS + Anticorps HVC | | <input type="checkbox"/> A.C.E | <input type="checkbox"/> P.A.L |
| <input type="checkbox"/> Troponine | <input type="checkbox"/> D.Dimères | <input type="checkbox"/> PRO B.N.P | <input type="checkbox"/> C.A 19,9 |
| <input type="checkbox"/> Fonction Thyroïdienne | <input type="checkbox"/> Renine Plasmatique | <input type="checkbox"/> CPK _{MB} | <input type="checkbox"/> Charge Virale |
| <input type="checkbox"/> Cortisol 8h | | <input type="checkbox"/> Anticorps HBC | <input type="checkbox"/> L.D.H |
| <input type="checkbox"/> Latex Waaler Rose | <input type="checkbox"/> Anticorps Antinucléaires | <input type="checkbox"/> Anticorps Anti T.P.O | <input type="checkbox"/> Aldosteronémie |
| <input type="checkbox"/> Sérologie $\Sigma \odot$: VDRL - TPHA | | <input type="checkbox"/> Cellules L.E | <input type="checkbox"/> Anticorps Anti C.C.P |
| <input type="checkbox"/> P.S.A | <input type="checkbox"/> P.S.A L/T | <input type="checkbox"/> V.I.H | |
| | | <input type="checkbox"/> VIT-D ₂ .D ₃ | |

URINES

- | | | |
|--|---|---|
| <input type="checkbox"/> Cyto bactério - urinaire; Compte de germes; AntibioGramme | | |
| <input type="checkbox"/> Micro Albuminurie / 24h | <input type="checkbox"/> Compte d'Addis | |
| <input type="checkbox"/> Q. Albumine / Créatinine | | |
| <input type="checkbox"/> VMA | <input type="checkbox"/> Metanephrine | <input type="checkbox"/> Aldosteronurie |

SELLES

- | | |
|---|---------------------------------------|
| <input type="checkbox"/> Parasitologie des selles | <input type="checkbox"/> Coproculture |
|---|---------------------------------------|

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

☐ Kaliurie



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	Nuération 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

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

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :

mille cinquante dirhams

LDL-Cholestérol

(calculé selon la formule de Friedwald)

1.30 g/L (<1.60)
3.36 mmol/L (<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



مختبر التحليلات الطبية

Laboratoire d'analyses médicales

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

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)	
	3 550 mm ³	(1 500-7 700)	
Polynucléaires Eosinophiles :	6.3 %	(1.0-3.0)	
Soit:	0.38 G/L	(0.02-0.50)	
	380 mm ³	(20-500)	
Polynucléaires Basophiles :	0.2 %	(0.0-1.0)	
Soit:	0.01 G/L	(<0.20)	
	10 mm ³	(<200)	
Monocytes :	8.0 %	(1.0-8.0)	
Soit:	0.49 G/L	(0.10-0.90)	
	490 mm ³	(100-900)	
Lymphocytes :	27.2 %	(20.0-40.0)	
Soit:	1.66 G/L	(1.00-4.00)	
	1 660 mm ³	(1 000-4 000)	
PLAQUETTES :	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 : 440661 - ICF : 001713021000036 - INDE : 007165285 - IE : 15235587

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)