

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

ditions 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.

macie :

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

ologie 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'opticien 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.

taire :

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.

adie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com
Prise en charge : pec@mupras.com
Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

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



Déclaration de Maladie

N° M21- 0020861

☐ Maladie ☐ Dentaire ☒ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1899 Société : 112309

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : ACHOOR ZYAD LeKBIRA

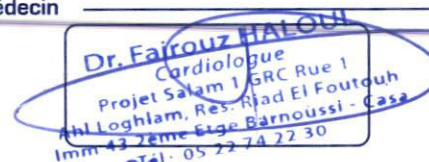
Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 07/04/22

Nom et prénom du malade : ACHOOR ZYAD Kehira Age : 55 ans

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 : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
07/04/22	CS		250dhs	
5/04/22	CS		9	

Dr. FAIROUZ H. CARDIOLOGUE
Projet Salam 1 GRC Rue 1
Ahl Loghnam, Rés. Had El Foutoun
Imm 43 2ème Etage Bagnoussi - Casa
Tel: 05 22 74 22 30

Dr. FAIROUZ H. CARDIOLOGUE
Projet Salam 1 GRC Rue 1
Ahl Loghnam, Rés. Had El Foutoun
Imm 43 2ème Etage Bagnoussi - Casa
Tel: 05 22 74 22 30

CES

Montant de la Facture

EXECUTION DES ORDONNANCES		
	Date	Montant de la Facture
04/04/22		46410
15/04/22		29700

PHARMACIE ANASSI
CH. ABILLOTTI
1 Gr. 7. Rés. Anassi
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél. : 05 22 73 71 72

PHARMACIE ANASSI
CH. ABILLOTTI
1 Gr. 7. Rés. Anassi
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél. : 05 22 73 71 72

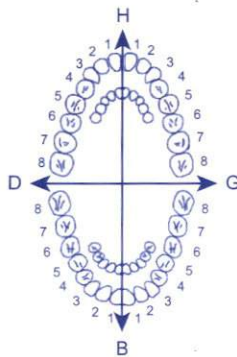
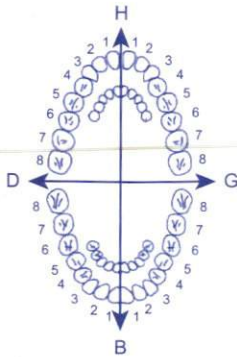
[illegible][illegible]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

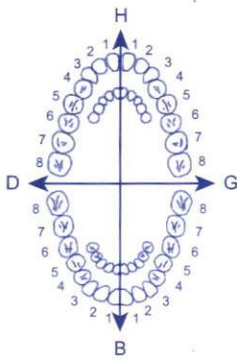
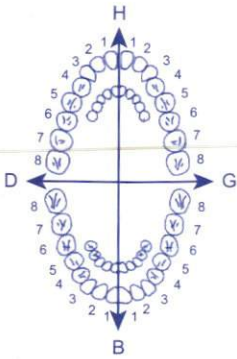
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient DES TRAVAUX
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			Coefficient DES TRAVAUX
	<div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div style="text-align: center;"> H 25533412 21433552 00000000 00000000 D G 00000000 00000000 35533411 11433553 B </div> </div>			
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EX

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	<div style="display: flex; justify-content: space-around; align-items: center;"> <div style="text-align: center;"> D 25533412 00000000 00000000 35533411 </div> <div style="text-align: center;"> H 21433552 00000000 00000000 11433553 B </div> <div style="text-align: center;"> G </div> </div>			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EX

Dr. Faïrouz HALOUI

Spécialiste des Maladies du Cœur et des Vaisseaux

Ancienne interne des hôpitaux de Marseille

Ancienne interne du CHU Ibn Rochd

Diplômée en Echocardiographie de l'Université BORDEAUX SEGALEN

Diplômée en Cardiologie Pédiatrique et congénitale
de l'Université PARIS DESCARTES

Hypertension Artérielle

Echocardiographie Transthoracique et Transœsophagienne

Holters Rythmique et Tensionnel

Epreuve d'Effort et Echocardiographie de Stress

الدكتورة فيروز حلوي

إختصاصية في أمراض القلب والأشرايين

طبيبة داخلية سابقا بمستشفيات مرسيليا (فرنسا)

طبيبة داخلية سابقا بالمستشفى الجامعي إين رشد

دبلوم فحص القلب بالصدى من جامعة بوردو (فرنسا)

دبلوم أمراض القلب للأطفال و الرضع من جامعة ديكرت بباريس (فرنسا)

إرتفاع الضغط الدموي

فحص القلب بالصدى

تسجيل دقات القلب و قياس الضغط الدموي ل 24 ساعة

إختبار القلب أثناء الجهد

Casablanca le :

الدار البيضاء في :

le : 15/04/2022

Mme ACHOR ZYAD Kebira

Ordonnance

LD-NOR 20 mg : 1 comp. par jour au diner (03 mois)

Docteur Faïrouz HALOUI



Dr. Faïrouz HALOUI
Coordonnateur
Projet Salam 1 - GRC Rue 1
Ahl Loghlam, Riad El Foutouh
Imm. 43 2ème Etage, Sidi Bernoussi - Casa
Tél : 05 22 74 22 30

PHARMACIE ANASSI
CHRAÏBI Lotfi
1 Gr. 7. Rés. Anassi
Sidi Bernoussi - Casablay
Tél. : 05 22 73 73 73

LOT : 211382
EXP : 09/2024
PPV : 99,00 DH

LOT : 2113,2
XP : 09/2024
RPV : 99,00 DH

LOT : 211382
EXP : 09/2024
PPV : 99,00 DH

Dr. Fairouz HALOUI

Spécialiste des Maladies du Cœur et des Vaisseaux

Ancienne interne des hôpitaux de Marseille

Ancienne interne du CHU Ibn Rochd

Diplômée en Echocardiographie de l'Université BORDEAUX SEGALEN

Diplômée en Cardiologie Pédiatrique et congénitale
de l'Université PARIS DESCARTES

Hypertension Artérielle

Echocardiographie Transthoracique et Transœsophagienne

Holters Rythmique et Tensionnel

Epreuve d'Effort et Echocardiographie de Stress

الدكتورة فيروز حلوي

إختصاصية في أمراض القلب والشرايين

طبيبة داخلية سابقا بمستشفيات مرسيليا (فرنسا)

طبيبة داخلية سابقا بالمستشفى الجامعي ابن رشد

دبلوم فحص القلب بالصدى من جامعة بوردو (فرنسا)

دبلوم أمراض القلب للأطفال و الرضع من جامعة ديكارت بباريس (فرنسا)

إرتفاع الضغط الدموي

فحص القلب بالصدى

تسجيل دقات القلب و قياس الضغط الدموي ل 24 ساعة

إختبار القلب أثناء الجهد

Casablanca le :

الدار البيضاء في :

le : 07/04/2022

Mme ACHOR ZYAD Kebira

Ordonnance

REGIME PEU SALE, DIABETIQUE, HYPOLIPIDIQUE

ARTEMON 5/5 mg : 1 comp par jour le matin

Docteur Fairouz HALOUI



PHARMACIE ANASSI
1 Cité. Rés. Anassi
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél. : 05 22 73 73 41

Dr. Fairouz HALOUI
Cardiologue
Projet Salam, 1 GRC Rue 1
Ahl Loughlam, Rés. Riad El Foutouh
Imm 43 2ème Etge Barnoussi - Casa
Tél : 05 22 74 22 30

ARTEMON® 5 mg 5 mgBoîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine**ARTEMON® 10 mg 5 mg**Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine**ARTEMON® 5 mg 10 mg**Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine**ARTEMON® 10 mg 10 mg**Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine

Veuillez lire 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 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 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 votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ARTEMON® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**Classe pharmacothérapeutique :** Inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et inhibiteurs calciques.**Indications thérapeutiques**

ARTEMON® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle et/ou dans le traitement de la maladie coronarienne stable (une maladie où l'alimentation du cœur en sang est réduite ou bloquée).

Les patients qui prennent déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amlodipine peuvent à la place recevoir un comprimé d'ARTEMON® qui contient les deux principes actifs.

ARTEMON® est une association de deux principes actifs, péridopril et amlodipine. Péridopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amlodipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent en dilatant et en décontractant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ARTEMON® ?**Ne prenez jamais ARTEMON® dans les cas suivants :**

- si vous êtes allergique (hypersensible) au péridopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amlodipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants de ARTEMON®.
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre ARTEMON®, en début de grossesse, voir rubriques Grossesse et Allaitement).
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gonflement de la face ou de la langue, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quelconques qu'en soient les circonstances (état appelé angio-œdème).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'alcool pour diminuer votre pression artérielle.
- si vous avez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable de fournir assez de sang à l'organisme).
- si vous avez une pression artérielle très basse (hypotension).
- si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Faites attention avec ARTEMON® :

Si vous êtes dans les cas suivants, prévenez votre médecin avant de prendre ARTEMON® :

- cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère menant le sang au rein).
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- tout autre problème cardiaque,
- problèmes hépatiques,
- problèmes rénaux ou si vous êtes dialysé,
- maladie du collagène vasculaire (maladie du tissu conjonctif) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodémie,
- diabète,
- si vous suivez un régime pauvre en sel ou si vous utilisez un substitut de sel contenant du potassium (un bon équilibre du potassium dans le sang est indispensable).
- si vous êtes une personne âgée et que votre dose a besoin d'être augmentée.
- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
 - un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan) - en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète,
 - alicin.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

• ARTEMON® 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 (voir rubrique Grossesse).

de tête, vous ne devez pas conduire de véhicules ni utiliser de machines et contactez votre médecin immédiatement.

Liste des excipients à effet notoire

ARTEMON® contient du lactose monohydraté (un type de sucre). Si votre médecin vous a informé que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE ARTEMON® ?**Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement**

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Avez-vous comprimé avec un verre d'eau, de préférence au même moment de la journée, le matin, avant le repas. Votre médecin décidera de la posologie adaptée pour vous. La dose habituelle est de 1 comprimé par jour.

ARTEMON® sera généralement prescrit chez les patients prenant déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amlodipine.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de ARTEMON® que vous n'auriez dû : Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement le service d'urgence de l'hôpital le plus proche ou votre médecin. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension associée à des vertiges ou à des étourdissements. Si cela se produit, elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relevées.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre ARTEMON® : Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre ARTEMON® reprenez simplement votre traitement le jour suivant comme d'habitude. Ne prenez pas une double dose pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre ARTEMON® : Le traitement avec ARTEMON® étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

- respiration effrénée soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficulté respiratoire,
- gonflement des paupières, du visage ou des lèvres,
- gonflement de la langue
- réactions cutanées : rougeur de la peau si vésicules, desquamation (syndrome de Steven)
- vertiges ou étourdissements
- crise cardiaque, battements
- inflammation du pancréas accompagnée d'un très Les effets indésirables listés ci-dessus ne sont pas énumérés.

LOT N° :

EXP :

PPV :

ARTEMON®
5 mg/5 mg
30 comprimés

ARTEMON® 5 mg 5 mgBoîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine**ARTEMON® 10 mg 5 mg**Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine**ARTEMON® 5 mg 10 mg**Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine**ARTEMON® 10 mg 10 mg**Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine

Veuillez lire 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 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 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 votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ARTEMON® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**Classe pharmacothérapeutique :** Inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et inhibiteurs calciques.**Indications thérapeutiques**

ARTEMON® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle et/ou dans le traitement de la maladie coronarienne stable (une maladie où l'alimentation du cœur en sang est réduite ou bloquée).

Les patients qui prennent déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amlodipine peuvent à la place recevoir un comprimé d'ARTEMON® qui contient les deux principes actifs.

ARTEMON® est une association de deux principes actifs, péridopril et amlodipine. Péridopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amlodipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent en dilatant et en décontractant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ARTEMON® ?**Ne prenez jamais ARTEMON® dans les cas suivants :**

- si vous êtes allergique (hypersensible) au péridopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amlodipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants de ARTEMON®.
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre ARTEMON®, en début de grossesse, voir rubriques Grossesse et Allaitement).
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gonflement de la face ou de la langue, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quelconques qu'en soient les circonstances (état appelé angio-œdème).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'alcool pour diminuer votre pression artérielle.
- si vous avez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable de fournir assez de sang à l'organisme).
- si vous avez une pression artérielle très basse (hypotension).
- si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Faites attention avec ARTEMON® :

Si vous êtes dans les cas suivants, prévenez votre médecin avant de prendre ARTEMON® :

- cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère menant le sang au rein).
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- tout autre problème cardiaque,
- problèmes hépatiques,
- problèmes rénaux ou si vous êtes dialysé,
- maladie du collagène vasculaire (maladie du tissu conjonctif) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodémie,
- diabète,
- si vous suivez un régime pauvre en sel ou si vous utilisez un substitut de sel contenant du potassium (un bon équilibre du potassium dans le sang est indispensable),
- si vous êtes une personne âgée et que votre dose a besoin d'être augmentée,
- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
 - un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète,
 - alicékin.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

• ARTEMON® 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 (voir rubrique Grossesse).

de tête, vous ne devez pas conduire de véhicules ni utiliser de machines et contactez votre médecin immédiatement.

Liste des excipients à effet notoire

ARTEMON® contient du lactose monohydraté (un type de sucre). Si votre médecin vous a informé que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE ARTEMON® ?**Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement**

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Avez votre comprimé avec un verre d'eau, de préférence au même moment de la journée, le matin, avant le repas. Votre médecin décidera de la posologie adaptée pour vous. La dose habituelle est de 1 comprimé par jour.

ARTEMON® sera généralement prescrit chez les patients prenant déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amlodipine.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de ARTEMON® que vous n'auriez dû : Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement le service d'urgence de l'hôpital le plus proche ou votre médecin. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension associée à des vertiges ou à des étourdissements. Si cela se produit, elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relâchées.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre ARTEMON® : Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre ARTEMON® reprenez simplement votre traitement le jour suivant comme d'habitude. Ne prenez pas une double dose pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre ARTEMON® : Le traitement avec ARTEMON® étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

- respiration effrénée soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficulté respiratoire,
- gonflement des paupières, du visage ou des lèvres,
- gonflement de la langue
- réactions cutanées :
 - rougeur de la peau si vésicules, desquamation (syndrome de Steven)
 - vertiges ou étourdissements
 - crise cardiaque, battements
 - inflammation du pancréas accompagnée d'un très
- Les effets indésirables listés ci-dessus ne sont pas graves et ne sont pas dangereux pour la vie.

LOT N° :

EXP :

PPV :

ARTEMON®
5 mg/5 mg
30 comprimés

6 118001 110759

ARTEMON® 5 mg 5 mgBoîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine**ARTEMON® 10 mg 5 mg**Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine**ARTEMON® 5 mg 10 mg**Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine**ARTEMON® 10 mg 10 mg**Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine

Veuillez lire 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 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 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 votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ARTEMON® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**Classe pharmacothérapeutique :** Inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et inhibiteurs calciques.**Indications thérapeutiques**

ARTEMON® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle et/ou dans le traitement de la maladie coronarienne stable (une maladie où l'alimentation du cœur en sang est réduite ou bloquée).

Les patients qui prennent déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amlodipine peuvent à la place recevoir un comprimé d'ARTEMON® qui contient les deux principes actifs.

ARTEMON® est une association de deux principes actifs, péridopril et amlodipine. Péridopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amlodipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent en dilatant et en décontractant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ARTEMON® ?**Ne prenez jamais ARTEMON® dans les cas suivants :**

- si vous êtes allergique (hypersensible) au péridopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amlodipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants de ARTEMON®.
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre ARTEMON®, en début de grossesse, voir rubriques Grossesse et Allaitement).
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gonflement de la face ou de la langue, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quelconques qu'en soient les circonstances (état appelé angio-œdème).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'alcool pour diminuer votre pression artérielle.
- si vous avez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable de fournir assez de sang à l'organisme).
- si vous avez une pression artérielle très basse (hypotension).
- si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Faites attention avec ARTEMON® :

Si vous êtes dans les cas suivants, prévenez votre médecin avant de prendre ARTEMON® :

- cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère menant le sang au rein).
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- tout autre problème cardiaque,
- problèmes hépatiques,
- problèmes rénaux ou si vous êtes dialysé,
- maladie du collagène vasculaire (maladie du tissu conjonctif) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodémie,
- diabète,
- si vous suivez un régime pauvre en sel ou si vous utilisez un substitut de sel contenant du potassium (un bon équilibre du potassium dans le sang est indispensable).
- si vous êtes une personne âgée et que votre dose a besoin d'être augmentée.
- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
 - un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan) en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète,
 - alicékin.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

• ARTEMON® 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 (voir rubrique Grossesse).

de tête, vous ne devez pas conduire de véhicules ni utiliser de machines et contactez votre médecin immédiatement.

Liste des excipients à effet notoire

ARTEMON® contient du lactose monohydraté (un type de sucre). Si votre médecin vous a informé que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE ARTEMON® ?**Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement**

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Avez-vous comprimé avec un verre d'eau, de préférence au même moment de la journée, le matin, avant le repas. Votre médecin décidera de la posologie adaptée pour vous. La dose habituelle est de 1 comprimé par jour.

ARTEMON® sera généralement prescrit chez les patients prenant déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amlodipine.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de ARTEMON® que vous n'auriez dû : Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement le service d'urgence de l'hôpital le plus proche ou votre médecin. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension associée à des vertiges ou à des étourdissements. Si cela se produit, elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relâchées.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre ARTEMON® : Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre ARTEMON® reprenez simplement votre traitement le jour suivant comme d'habitude. Ne prenez pas une double dose pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre ARTEMON® : Le traitement avec ARTEMON® étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

- respiration effrénée soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficulté respiratoire,
- gonflement des paupières, du visage ou des lèvres,
- gonflement de la langue
- réactions cutanées : rougeur de la peau si vésicules, desquamation (syndrome de Steven)
- vertiges ou étourdissements
- crise cardiaque, battements
- inflammation du pancréas accompagnée d'un très
- Les effets indésirables liés à la prise de ce médicament sont :
 - effets indésirables fréquents, chez plus de 1 utilisateur sur 10, (en particulier au début du traitement de fourmillement dans les membres acouphènes (sensation de bruit de battements cardiaques), flush, étourdissement, essoufflement, nausées, dyspepsie ou digestion difficile, éruptions cutanées, démangeaisons des chèvres (œdème)
 - D'autres effets indésirables fréquents : l'un des effets mentionnés non mentionnés d'un autre pharmacien.

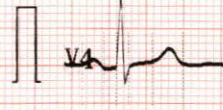
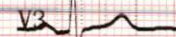
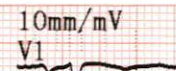
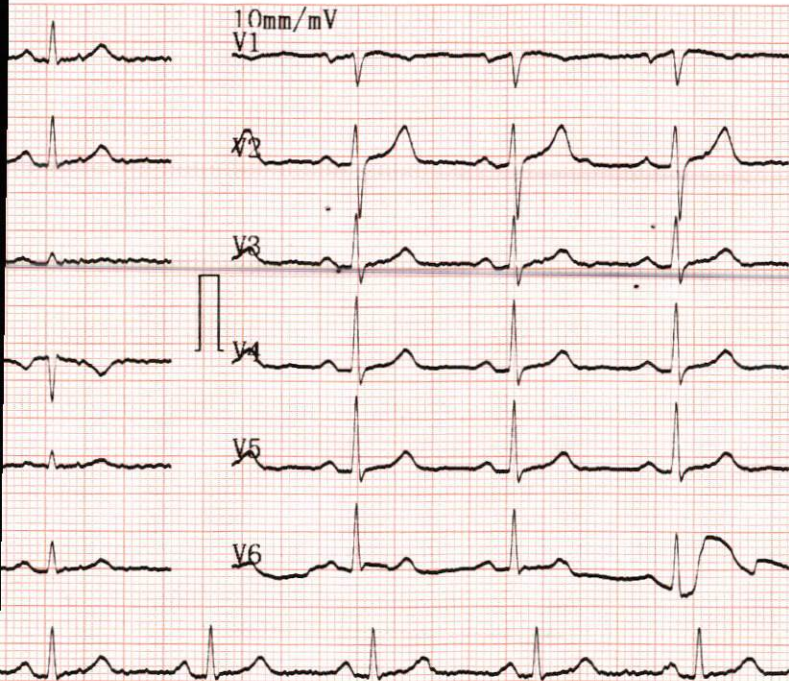
LOT N° :

EXP :

PPV :

ARTEMON®
5 mg/5 mg
30 comprimés

6 118001 110759



Dr HALOUI Fairouz
2022-04-07 12:35

ID: ACHOIR 24AD Kebira

Nom: _____ Sexe: _____ Age: _____
Taille: _____ cm Poids: _____ kg SYS/DIA: _____ / _____ mmHg

FC [bpm] : 70
Intervalle PR [ms] : 185
Durée P [ms] : 117
Durée QRS [ms] : 67
Durée T [ms] : 165
QT/QTc [ms] : 359/387
Axe P/QRS/T [deg] : 49.5/46.6/41.0
R(V5)/S(V1) [mV] : 0.91/0.39
R(V5)+S(V1) [mV] : 1.30

<<Conclusions>>

Ryth. sinusoidal norm.
Axe électrique cour normal;

****Le rapport doit être confirmé par un médecin****

Dr. FAIROUZ HALOUI
Cardiologue
Rue 1-GRG Rue 1
Ahl Loughlam Rés. Riad El Foutouh
Imm 43 2ème Etage Bannoussi - Casa
Tél : 05 22 74 77 30

25mm/s

Médecin _____