

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.

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement 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.



Déclaration de Maladie

M22- 0032994

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent [e]

Matricule : 1060 Société : A36956

Actif Pensionné[e] Autre :

Nom & Prénom : MAKHLOUKI AHMED

Date de naissance : 01.01.1950

Adresse : HAY DOUMA G6 Rue 10 N° 41 SIM

Tél. : 06.41.61.0834 Total des frais engagés : 710 Dhs Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 03.11.2022

Nom et prénom du malade : MR MAKHLOUKI Ahmed

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : DR

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : 07 NOV 2022

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 : DR ALLAL BEN ABDELLAH Le : 07.11.22

Signature de l'adhérent[e] : [Signature]

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

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

La 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.

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
02/11/2023	C	1	150 DT	<i>BUDPHIR DOURMA S.A.R.L Expert Assesseur N°3 Durb Inani, Rabat Tél: 012 62 02 35</i>
10/11/2023	Out-Cingnat			<i>DR. DOURMA S.A.R.L 22, Bd Annahda Hay Dourma - Sidi Moumen Tél: 0522 70 26 46</i>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>PHARMACIE DOURMA SARL 22, Bd Annahda Hay Dourma - Sidi Moumen Tél: 0522 70 26 46</i>	03-11-22	<i>PHARMACIE DOURMA SARL 22, Bd Annahda Hay Dourma - Sidi Moumen Tél: 0522 70 26 46</i>

ANALYSES - RADIographies

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

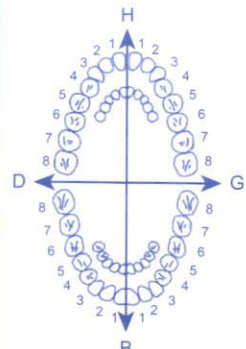
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

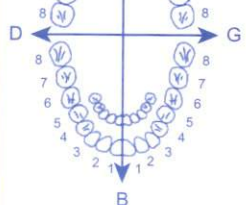
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	COEFFICIENT DES TRAVAUX
				
MONTANTS DES SOINS	DEBUT D'EXECUTION	FIN D'EXECUTION	Coefficient des travaux	
DATE DU DEVIS	DATE DE L'EXECUTION			

ODF PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	25533412	21433552
D	00000000	00000000
B	00000000	00000000
G	35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Naïma OUDRHIRI

MEDECINE GENERALE

Médecin Assermenté

Expert près les Tribunaux

الدكتورة نحيمة وعري

الطب العام

طبية محبقة

خبيرة لدى المحاكم

PHARMACEUTIQUE DOUMA SARL
22, Blvd Annahda - Sidi Moussem
Hay Douma - Tel: 0522 70 26 46

Casablanca

Le 093 11-9088

دار البيضاء في

M. MAKhlouki Ahmed

8500 DZ

INN 200 ml

75

10 vials

106.50

10 vials midi

21. Bz saule

75

10 vials le so.

100 vials

138.10 DZ

18 vials le so

31 Pne 200. 100

75

8740

75

le so

U100ml x 6

20.00

75

le so

U100ml x 6

660.40

75

le so

DR. NAIMA OUDRHIRI
DOCTEUR ASSERMENTÉ
EXPERT PRÈS LES TRIBUNAUX
PHARMACEUTIQUE DOUMA SARL
22, Blvd Annahda - Sidi Moussem
Hay Douma - Tel: 0522 70 26 46

PREZAR® 100 mg

PPV : 138DH10

PER 07/25

LOT : L2451

rtan

Comprimé pelliculé, Boîte de 28

tant d'utiliser ce médicament.

demander plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ne donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de nécessité, ce comprimé. Si vous avez une réaction indésirable, marquez un effet indésirable non mentionné dans cette



I
L
Lao.
sodique.
Liste des excipients a effet notable : Lactose

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Le losartan (PREZAR®) appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé est utilisé :

- Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
- Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie 0,5g/jour (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmées par des examens biologiques.
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC; médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
- Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (Etude LIFE).

POSÉLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION, DUREE DU TRAITEMENT ET FREQUENCE D'ADMINISTRATION:

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute.

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sans l'avis de votre médecin.

Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

PATIENTS ADULTES HYPERTENDUS

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé). Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Enfants âgés de moins de 6 ans

PREZAR® 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.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha- ou bêtabloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiants, glitazones et inhibiteurs alpha glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan une fois par jour peut

être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR® 100 mg). Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou un débit d'effacement) et/ou un bêtabloquant.

Posologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier pour les patients traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients enceintes. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients enceintes.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique au losartan ou à l'un des autres composants de ce comprimé.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également contre-indiqué pendant la grossesse - voir rubrique "Grossesse").
- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.
- Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si votre taux de créatinine dépasse 3 fois la normale.
- Si vous souffrez d'arthrite contenante de l'aliskiren.

EFFETS INDÉSIRABLES :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables, mais pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre PREZAR® et contactez votre médecin ou allez aux urgences de l'hôpital le plus proche.

• Une réaction allergique sévère (éruption cutanée, démarcation, œdème), peuvent entraîner des difficultés à avaler ou à respirer.

Ceci est un effet secondaire grave pouvant survenir chez plusieurs personnes. Vous pouvez avoir besoin d'une surveillance médicale en cours de traitement.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

- Étourdissements,
- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un repas), ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques,
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la tension artérielle,
- Faiblesse,
- Fatigue,
- Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
- Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
- Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
- Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
- Élevation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium (peu fréquent)

(pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 100) :

- Somnolence,
- Mauvaise tête,
- Troubles du sommeil,
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),
- Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),
- Essoufflement (dyspnée),
- Douleurs abdominales,
- Constipation opiniâtre,
- Diarrhée,
- Nausées,
- Vomissements,
- Éruption (urticaire),
- Démangeaisons (prurit),
- Éruption cutanée,
- Gonflement localisé (œdème),
- Toux.

Besoins (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000) :

- Hypersensibilité,
- Anglo-œdème,
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite incluant le syndrome de Guillain-Barré),
- Engrangement ou picotements (paresthesies),
- Évanouissement (syncope),
- Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation auriculaire),
- Attaque cérébrale (AVC),
- Inflammation du foie (hépatite),
- Élevation du taux de lalanine amino-transférase (ALAT).

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base de l'expérience clinique) :

- Diminution du nombre de plaquettes,
- Migraine,
- Anomalies de la fonction hépatique,
- Douleurs musculaires et articulaires,
- Syndrome pseudo-grippal,
- Douleur dorsale et infection urinaire,
- Augmentation de la sensibilité au soleil (photosensibilité),
- Douleur musculaire inexplicable avec des urines foncées et/ou impuissance,
- Inflammation du pancréas (pancréatite),
- Taux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie),
- Dépression,
- Sensation générale de malaise,
- Tintement, bourdonnement, grondement ou claquement des oreilles,
- Troubles du goût (dysgueusie).

PREZAR® 100 mg

PPV : 138DH10

PER 07/25

LOT : L2451

rtan

Comprimé pelliculé, Boîte de 28

tant d'utiliser ce médicament.

demander plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ne donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de nécessité, ce comprimé. Si vous avez une réaction indésirable, marquez un effet indésirable non mentionné dans cette



I
L
Lao.
sodique.
Liste des excipients a effet notable : Lactose

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Le losartan (PREZAR®) appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé est utilisé :

- Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
- Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie 0,5g/jour (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmées par des examens biologiques.
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC; médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
- Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (Etude LIFE).

POSÉLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION, DUREE DU TRAITEMENT ET FREQUENCE D'ADMINISTRATION:

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute.

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sans l'avis de votre médecin.

Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

PATIENTS ADULTES HYPERTENDUS

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé). Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Enfants âgés de moins de 6 ans

PREZAR® 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.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha- ou bêtabloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiants, glitazones et inhibiteurs alpha glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan une fois par jour peut

être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR® 100 mg). Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou un débit d'effacement) et/ou un bêtabloquant.

Posologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier pour les patients traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients enceintes. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients enceintes.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique au losartan ou à l'un des autres composants de ce comprimé.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également contre-indiqué pendant la grossesse - voir rubrique "Grossesse").
- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.
- Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si votre taux de créatinine dépasse 3 fois la normale.
- Si vous souffrez d'arthrite contenante de l'aliskiren.

EFFETS INDÉSIRABLES :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables, mais pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre PREZAR® et contactez votre médecin ou allez aux urgences de l'hôpital le plus proche.

• Une réaction allergique sévère (éruption cutanée, démarcation, œdème), peuvent entraîner des difficultés à avaler ou à respirer.

Ceci est un effet secondaire grave pouvant survenir chez plusieurs personnes. Vous pouvez avoir besoin d'une surveillance médicale en cours de traitement.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

- Étourdissements,
- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un repas), ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques,
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la tension artérielle,
- Faiblesse,
- Fatigue,
- Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
- Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
- Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
- Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
- Élevation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium (peu fréquent)

(pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 100) :

- Somnolence,
- Mauvaise tête,
- Troubles du sommeil,
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),
- Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),
- Essoufflement (dyspnée),
- Douleurs abdominales,
- Constipation opiniâtre,
- Diarrhée,
- Nausées,
- Vomissements,
- Éruption (urticaire),
- Démangeaisons (prurit),
- Éruption cutanée,
- Gonflement localisé (œdème),
- Toux.

Besoins (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000) :

- Hypersensibilité,
- Anglo-œdème,
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite incluant le syndrome de Guillain-Barré),
- Engrangement ou picotements (paresthesies),
- Évanouissement (syncope),
- Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation auriculaire),
- Attaque cérébrale (AVC),
- Inflammation du foie (hépatite),
- Élevation du taux de lalanine amino-transférase (ALAT).

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base de l'expérience clinique) :

- Diminution du nombre de plaquettes,
- Migraine,
- Anomalies de la fonction hépatique,
- Douleurs musculaires et articulaires,
- Syndrome pseudo-grippal,
- Douleur dorsale et infection urinaire,
- Augmentation de la sensibilité au soleil (photosensibilité),
- Douleur musculaire inexplicable avec des urines foncées et/ou impuissance,
- Inflammation du pancréas (pancréatite),
- Taux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie),
- Dépression,
- Sensation générale de malaise,
- Tintement, bourdonnement, grondement ou claquement des oreilles,
- Troubles du goût (dysgueusie).



INSULET® NPH 100 UI/ml, suspensi
INSULET® MIX 30 100 UI/ml, suspensi
INSULET® RAPIDE 100 UI/ml, solutio

Insuline humaine ADNr

Parlez-en avec votre médecin.

QUESTIONNAIRE À JOURNEE DES QUESTIONS SUR

La santé ou l'infirmier.

Quelques ?

ou hépatiques ?

que d'habitude ?

aussi varier si vous prenez de l'alcool.

à l'étranger, pensez à en informer.

Le décalage horaire pourrait

l'action et de repas par rapport à

type II ancien et une ma-

sure cérébral, qui étaient t-

é une insuffisance cardia-

que possible si vous avez des s-

ymptômes inhabituel ou

localisé (œdème).

ction pour prévenir

sous la peau. L'ins-

l'injectez dans une zone

de l'insuline (autre que l'autre zone). Contactez votre

meilleur dans une autre zone présentant des

symptômes de plus près et d'ajuster

les médicaments antidiabétiques.

autre médicament, y compris un

vez-en à votre médecin ou à votre

différents si vous prenez un des

stéroïdes, traitement substitutif par

comprimés oraux (médicaments traitant le

aspirine), hormone de croissance,

agents (par exemple, ritodrine, salbutamol

syndromes ou certains antidépresseurs

phase), danazol, certains inhibiteurs de

hypertension (IEC) (par exemple, captopril,

inhibiteurs de l'angiotensine II).

alaitez, si vous pensez être enceinte ou

dez conseil à votre médecin ou à votre

médicament.

nt généralement durant les trois premiers

au cours des six autres mois. Si vous

insuline devra peut-être être adaptée ainsi

que l'insuline.

isation de machines :

vos réflexes peuvent être diminués en cas

niveau de sucre dans le sang). Vous deve

ons où vous pourriez mettre votre vie en

danger, comme la conduite automobile ou

avez interroger votre médecin ou votre

duire si vous avez :

gémie,

hypoglycémie diminués ou absents.

3. COMMENT UTILISER INSULET?

le type d'insuline figurant sur
du flacon délivré par votre
avez la forme d'INSULET

par votre médecin. En cas de
harmacien.

e d'insuline à utiliser, de la dose
fréquence. Ces consignes vous
scrupuleusement et rendez-vous

sage, par exemple, d'une insuline
avez nécessité un changement de
lors de la première injection, ou
aines ou plusieurs mois.

INSULET MIX 30 par une autre
SULET NPH ou INSULET MIX 30

LOT 221579 2

EXP 05 2021

PPV 85 00

- INSULET RAPIDE peut être injectée dans un muscle, seulement, si votre médecin vous l'a indiqué.

Préparation d'INSULET :

- Immédiatement avant utilisation, faites rouler le flacon d'INSULET NPH ou d'INSULET MIX 30 plusieurs fois entre la paume des mains, afin de remettre l'insuline en suspension, jusqu'à ce qu'elle prenne un aspect uniformément trouble ou laiteux. Si cet aspect n'est pas obtenu, répétez la procédure ci-dessus jusqu'à ce que le contenu du flacon soit bien mélangé. **Ne pas agiter vigoureusement car la formation d'une mousse pourrait gêner la mesure exacte de la dose.** Examinez les flacons régulièrement et ne pas les utiliser si la suspension présente des flocons ou si des particules blanches restent collées au fond ou sur les parois du flacon, lui donnant un aspect givré. Vérifiez-le avant chaque injection.

- INSULET RAPIDE est une solution, il n'est donc pas nécessaire de la mélanger. Vous ne devez l'utiliser que si elle a l'apparence de l'eau. Le liquide doit être transparent, incolore et exempt de toute particule. Vérifiez-le avant chaque injection.

Injection d'INSULET :

- Lavez-vous d'abord les mains.

- Avant de procéder à l'injection, nettoyez la peau selon les instructions que l'on vous a données. Nettoyez le bouchon en caoutchouc du flacon sans toutefois le retirer. Prenez une seringue et une nouvelle aiguille stériles pour percer le bouchon en caoutchouc et prélevez le volume d'INSULET voulu. Suivez les instructions de votre médecin ou de votre infirmier. **Ne partagez pas vos aiguilles et seringues.** Injectez sous la peau comme on vous l'a appris. **N'injectez pas** directement dans une veine. Après l'injection, laissez l'aiguille sous la peau pendant 5 secondes afin de vous assurer que vous avez injecté votre dose en totalité. Ne frottez pas l'endroit où vous venez de faire l'injection. Assurez-vous que vous injectez à une distance d'au moins 1 cm de la dernière injection et que vous observez une « rotation » des emplacements d'injection, comme on vous l'a appris.

- Votre médecin vous dira si vous devez mélanger INSULET RAPIDE avec INSULET NPH. Si, par exemple, vous devez injecter un mélange, prélevez l'INSULET RAPIDE en premier lieu dans la seringue avant l'insuline d'action longue durée. Procédez à l'injection immédiatement après le mélange. Observez la même procédure à chaque fois. Normalement, vous ne devez pas mélanger INSULET RAPIDE avec des mélanges d'insuline humaine.

L
(ab...
au p...
pour p...
Effets i...
L'allerg...
000). En...
généralisé...
de type ast...
Si vous pen...
votre médeci...
L'allergie
peut se mar...
point d'inf...
voire quelques...
Modifications
Si vous injectez l...
peut devenir plus...
(pouvant affecter ju...
peuvent également...
amyloïde (amyloïd...
L'insuline risque de ne...
présentant des gross...
éviter de telles modifica...
Un œdème (par ex...
rétenzione d'eau) a été r...
insuline ou lors d'un ch...
votre glycémie.
Si vous remarquez des...
ou si certains effets i...
votre médecin ou votre...
Problèmes courants
A. Hypoglycémie



INSULET® NPH 100 UI/ml, suspensi
INSULET® MIX 30 100 UI/ml, suspensi
INSULET® RAPIDE 100 UI/ml, solutio

Insuline humaine ADNr

Parlez-en avec votre médecin.

QUESTIONNAIRE À JOURNEE DES QUESTIONS SUR

La santé ou l'infirmier.

Quelques ?

ou hépatiques ?

que d'habitude ?

aussi varier si vous prenez de l'alcool.

à l'étranger, pensez à en informer.

Le décalage horaire pourrait

l'action et de repas par rapport à

type II ancien et une ma-

sure cérébral, qui étaient t-

é une insuffisance cardia-

que possible si vous avez des s-

ymptômes inhabituel ou

localisé (œdème).

ction pour prévenir

sous la peau. L'ins-

l'injectez dans une zone

de l'insuline (autre que l'autre zone). Contactez votre

meilleur dans une autre zone présentant des

symptômes de plus près et d'ajuster

les médicaments antidiabétiques.

autre médicament, y compris un

vez-en à votre médecin ou à votre

différents si vous prenez un des

stéroïdes, traitement substitutif par

comprimés oraux (médicaments traitant le

aspirine), hormone de croissance,

agents (par exemple, ritodrine, salbutamol

syndromes ou certains antidépresseurs

phase), danazol, certains inhibiteurs de

hypertension (IEC) (par exemple, captopril,

inhibiteurs de l'angiotensine II).

alaitez, si vous pensez être enceinte ou

dez conseil à votre médecin ou à votre

médicament.

nt généralement durant les trois premiers

au cours des six autres mois. Si vous

insuline devra peut-être être adaptée ainsi

à l'âge et au sexe.

isation de machines :

vos réflexes peuvent être diminués en cas

niveau de sucre dans le sang). Vous deve

ons où vous pourriez mettre votre vie en

danger, comme la conduite automobile ou

avez interrogé votre médecin ou votre

diure si vous avez :

gémie,

hypoglycémie diminués ou absents.

3. COMMENT UTILISER INSULET?

Le type d'insuline figurant sur
du flacon délivré par votre
avez la forme d'INSULET

par votre médecin. En cas de
harmacien.

e d'insuline à utiliser, de la dose
fréquence. Ces consignes vous
scrupuleusement et rendez-vous

sage, par exemple, d'une insuline
avez nécessité un changement de
lors de la première injection, ou
aines ou plusieurs mois.

INSULET MIX 30 par une autre
SULET NPH ou INSULET MIX 30

LOT 221579 2

EXP 05 2021

PPV 85 00

- INSULET RAPIDE peut être injectée dans un muscle, seulement, si votre médecin vous l'a indiqué.

Préparation d'INSULET :

- Immédiatement avant utilisation, faites rouler le flacon d'INSULET NPH ou d'INSULET MIX 30 plusieurs fois entre la paume des mains, afin de remettre l'insuline en suspension, jusqu'à ce qu'elle prenne un aspect uniformément trouble ou laiteux. Si cet aspect n'est pas obtenu, répétez la procédure ci-dessus jusqu'à ce que le contenu du flacon soit bien mélangé. **Ne pas agiter vigoureusement car la formation d'une mousse pourrait gêner la mesure exacte de la dose.** Examinez les flacons régulièrement et ne pas les utiliser si la suspension présente des flocons ou si des particules blanches restent collées au fond ou sur les parois du flacon, lui donnant un aspect givré. Vérifiez-le avant chaque injection.

- INSULET RAPIDE est une solution, il n'est donc pas nécessaire de la mélanger. Vous ne devez l'utiliser que si elle a l'apparence de l'eau. Le liquide doit être transparent, incolore et exempt de toute particule. Vérifiez-le avant chaque injection.

Injection d'INSULET :

- Lavez-vous d'abord les mains.

- Avant de procéder à l'injection, nettoyez la peau selon les instructions que l'on vous a données. Nettoyez le bouchon en caoutchouc du flacon sans toutefois le retirer. Prenez une seringue et une nouvelle aiguille stériles pour percer le bouchon en caoutchouc et prélevez le volume d'INSULET voulu. Suivez les instructions de votre médecin ou de votre infirmier. **Ne partagez pas vos aiguilles et seringues.** Injectez sous la peau comme on vous l'a appris. **N'injectez pas** directement dans une veine. Après l'injection, laissez l'aiguille sous la peau pendant 5 secondes afin de vous assurer que vous avez injecté votre dose en totalité. Ne frottez pas l'endroit où vous venez de faire l'injection. Assurez-vous que vous injectez à une distance d'au moins 1 cm de la dernière injection et que vous observez une « rotation » des emplacements d'injection, comme on vous l'a appris.

- Votre médecin vous dira si vous devez mélanger INSULET RAPIDE avec INSULET NPH. Si, par exemple, vous devez injecter un mélange, prélevez l'INSULET RAPIDE en premier lieu dans la seringue avant l'insuline d'action longue durée. Procédez à l'injection immédiatement après le mélange. Observez la même procédure à chaque fois. Normalement, vous ne devez pas mélanger INSULET RAPIDE avec des mélanges d'insuline humaine.

L
(ab...
au p...
pour p...
Effets i...
L'allerg...
000). En...
généralisé...
de type ast...
Si vous pen...
votre médeci...
L'allergie
peut se mar...
point d'inf...
voire quelques...
Modifications
Si vous injectez l...
peut devenir plus...
(pouvant affecter ju...
peuvent également...
amyloïde (amyloïd...
L'insuline risque de ne...
présentant des gross...
éviter de telles modifica...
Un œdème (par ex...
rétenzione d'eau) a été r...
insuline ou lors d'un ch...
votre glycémie.
Si vous remarquez des...
ou si certains effets i...
votre médecin ou votre...
Problèmes courants
A. Hypoglycémie

DoliGrippe®

Paracétamol - Vitamine C - Maléate de Phéniramine

PPV:20DH00
PER:03/25
LOT:L.1084

Granulés pour solution buvable en sachet

de cette notice avant de prendre ce médicament.
avoir besoin de la relire.
vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre
vétérinaire prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de
être nocif.
nt grave, ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette
à votre pharmacien.

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Paracétamol.....	500 mg
Acide Ascorbique (Vitamine C)	200 mg
Maléate de Phéniramine.....	25 mg

• Composition qualitative en excipients :

Mannitol, acide citrique anhydre, povidone K 30, dicarbonate trimagnésium anhydre, aspartame, arôme fruits rouges. Composition de l'arôme : Substances aromatisantes, Rouge Cochenille A E124, Maltodextrine, Eau, Gomme Arabique E414, Acide Ascorbique E300, Triacetate E1518, Sulfaté de sodium E514.

• Excipients à effet notable :

Aspartame, Rouge Cochenille A (E124).

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

DoliGrippe , granulés pour solution buvable en sachet, fait partie d'un groupe de médicaments appelés AUTRES MEDICAMENTS DU RHUME EN ASSOCIATION,

DoliGrippe , granulés pour solution buvable en sachet, agit en exerçant 3 actions pharmacologiques:

- Une action antihistaminique qui permet de réduire les rhinorrhées et les larmoiements souvent associés, et qui s'oppose aux phénomènes spastiques tels que les éternuements en salve,
- Une action antalgique antipyrrétique permettant une séduction de la fièvre et de la douleur (céphalées, myalgies),
- Une compensation en acide ascorbique de l'organisme.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux de l'adulte et l'enfant de plus de 15 ans :

- De l'écoulement nasal clair et des larmoiements,
- Des éternuements,
- Des maux de tête et/ou fièvre.

Posologie

Réserve à l'adulte et l'enfant de plus de 15 ans.

1 sachet à renouveler si nécessaire au bout de 4 heures minimum, sans dépasser 3 sachets par jour.

• Mode d'administration :

Voie orale.

Les sachets doivent être pris dans une quantité suffisante d'eau, froide ou chaude.

Au cours des états grippaux, il est préférable de prendre ce médicament dans de l'eau chaude le soir.

• Durée du traitement :

La durée maximale du traitement est de 5 jours.

• Fréquence d'administration :

En cas d'insuffisance rénale, (clairance à la créatinine inférieure à 10 ml/mn), l'intervalle entre 2 prises sera d'au moins 8 heures.

Contre-indications

Ne prenez jamais DoliGrippe , granulés pour solution buvable en sachet, dans les cas suivants:

- Enfant de moins de 15 ans,
- En cas d'anamnèse d'allergie aux constituants du produit,
- En cas de certaines formes de glaucomes (augmentation de la pression dans l'œil),
- En cas de difficultés à uriner d'origine prostatique ou autre,
- En cas de maladie grave du foie en raison de la présence de paracétamol,
- En cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartame.

Vous ne devez généralement pas utiliser ce médicament, sauf avis contraire de votre médecin pendant la grossesse et l'allaitement.

EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Effets indésirables: