

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.

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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 0000640

Société :

Actif Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

BEHBI FATHIA ALI ALI

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 06 53 53 09 85 Total des frais engagés :

20 DEC. 2022

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur BELLAHIB NAFAA
MÉDECINE GÉNÉRALE
Derb Mly Chif Rue 25 N° 5 H.M.
Casablanca Tél. 05 22 63 79 63

Date de consultation : 19/12/2022

Nom et prénom du malade : RABERI PATIMA Age :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Lien de parenté :

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 :

Signature de l'adhérent(e) :

Le : 19/12/2022

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
19/12/2022	C	13-D	130.10	Docteur BELLAHIB WAFI MEDECINE GENERALE Derb Mly 57 Rue 26 N°5 H.M Sétif 02 83 70 63

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Afak Sétif N° 14 BIO 22 Rue N° 14 y Mohamed Casab	19/12/22	830.10

ANALYSES - RADIographies

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

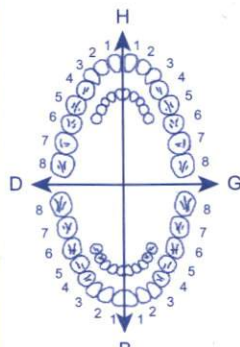
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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
				

ODF PROTHESSES DENTAIRES		DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE		MONTANTS DES SOINS
H		H		
25533412	21433552	00000000	00000000	
D	G	00000000	00000000	
00000000	35533411	35533411	11433553	

(Création, remont, adjonction)		DATE DU DEVIS		DATE DE L'EXECUTION
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				

ET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Horloge

Docteur Bellahbib Wafaâ

MEDECINE GENERALE

ECHOGRAPHIE

Derd My Cherif Rue 25 N° 5

H.M. - Casablanca

Tél.: 05 22 63 70 63

الدكتورة بلحبيب وفاء
الطب العام
الفحص بالصدى

درب مولاي الشريف - زنقة 25 رقم 5

د.م.م. الدار البيضاء

الهاتف : 05 22 63 70 63

Casablanca, le : 19/12/2022
الدار البيضاء في

Al BERRI - FATHA

145,00 + 3
435,00

- Novotone 3 ماء

18

30,80 + 3
32,10 1P'

- Icaridol زهرة 278

34,60 + 3
37,30 1nd /

- Lasil

18

130,00

1P'

- Hyperch

5

exly

M

3 ml

83910

Pharmacie Afak
Benlaâlih Nâssim
Bld 22 Rue 6 N°74
tay Mohamed Casablanca

Docteur BELLAHBIB WAFAA
MEDECINE GENERALE
Derd My Cherif Rue 25 N° 5 H.M
Casablanca Tél: 05 22 63 70 63

COMPOSITION :

Novortan 150mg:

Irbésartan

Excipient q.s.p.

Novortan 300mg:

Irbésartan

Excipient q.s.p.

Excipients à effet notoire : lactose monohydrate.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS :

Comprimés pelliculés à 150mg et 300mg, boîtes de 30.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Ce médicament contient de l'irbésartan qui appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II.

INDICATIONS :

Ce médicament est utilisé :

- Pour traiter l'hypertension artérielle essentielle.

- Pour protéger les reins des patients ayant une élévation de la pression artérielle, un diabète de type 2 et ayant une preuve biologique d'altération de la fonction rénale.

CONTRE INDICATIONS :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.

MODÈLE VOIE D'ADMINISTRATION ET POSOLOGIE :

MODÈLE VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler avec un verre d'eau pendant ou en dehors des repas.

Vous devez prendre votre traitement régulièrement et tous les jours au même moment de la journée. Il est important que vous continuiez à prendre Novortan sauf si votre médecin vous demande le contraire.

Posologie :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Chez les patients ayant une pression artérielle élevée.

La dose habituelle est de 150 mg une seule fois par jour. La dose peut être ultérieurement augmentée jusqu'à 300 mg en une prise par jour en fonction de la réponse sur la pression artérielle.

Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale.

La dose habituelle est de 150 mg une seule fois par jour. La dose peut être ultérieurement augmentée jusqu'à 300 mg une fois par jour.

Le médecin peut conseiller la prise d'un diabète, en particulier lors de la mise en route du traitement chez certains patients tels que les patients sous hémodialyse ou les patients âgés de plus de 75ans.

L'effet maximal de la baisse de pression artérielle est obtenu en 4 à 6 semaines après le début du traitement.

Si vous avez pris plus de Novortan que vous n'auriez dû.

Prévenez immédiatement votre médecin.

Les enfants ne doivent pas prendre Novortan :

Novortan ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant avale des comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

SI VOUS OUBLIEZ DE PRENDRE Novortan.

Ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Prévenez votre médecin si une des situations suivantes se présente :

- Si vous présentez des symptômes de diarrhée importante,

- Si vous souffrez de Problèmes cardiaques, problèmes cardiaques,

- Si vous recevez Novortan pour une atteinte rénale due au diabète,

- Si vous devez subir une opération (intervention chirurgicale) ou une anesthésie.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, signalez systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien. Novortan ne présente habituellement pas d'interaction avec d'autres médicaments.

VOUS POUVEZ ÊTRE AMENÉ À EFFECTUER DES CONTRÔLES SANGUINS SI VOUS PENEZ :

- Une supplémentation en potassium,

- Des sel de régime à base de potassium,

- Des médicaments d'épargne potassium (tels que certains diurétiques),

- Des médicaments contenant du lithium,

Si vous prenez des médicaments anti-douleurs appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens, les effets de l'irbésartan peuvent être diminués.

EFFETS INDÉSIRABLES :

Comme tous les médicaments, Novortan peut provoquer des effets indésirables, bien qu'ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Certains effets peuvent être sérieux et nécessiter une surveillance médicale.

- De rare cas d'allergie cutanée (éruption, urticaire),

- Des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue.

Si vous développez l'un de ces effets ou si vous êtes ésofflé, arrêtez de prendre Novortan et prévenez immédiatement votre médecin.

Tous les effets indésirables rapportés au cours des études cliniques chez les patients traités par l'irbésartan ont été :

Très fréquents :

- Une diminution du taux de potassium.

Fréquents :

- Sensation de vertige,

- Sensation de malaise/ vomissements,

- Fatigue,

- Douleurs articulaires ou musculaires,

- Une diminution du taux de protéines dans les globules rouges.

Peu fréquents :

- Accélération des battements du cœur,

- Bouffées de chaleur,

- Crampes,

- Diarrhée,

- Indigestion / brûlure d'estomac,

- Troubles sexuels,

- Douleur dans la poitrine.

Des effets indésirables ont été rapportés depuis la commercialisation de l'irbésartan mais leur fréquence d'app.

- Mauv. de tête,

- Troubles du goût,

- Bourdonnements d'oreille,

- Crampes musculaires,

- Douleurs articulaires et musculaires,

- Altération de la fonction hépatique,

- Augmentation du taux de potassium sanguin,

- Altération de la fonction rénale,

- Une inflammation des petits vaisseaux sanguins affectant principalement la peau (pathologie connue sous le nom de vasculite leucocytoclasique).

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant sérieux, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Novortan est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être utilisé si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car il peut entraîner de graves problèmes de développement chez votre bébé à naître s'il est pris à partir du troisième mois de la grossesse.

Novortan est déconseillé chez les femmes qui allaitent, votre médecin choisira un autre traitement si vous souhaitez allaiter, en particulier si votre enfant est un nouveau-né ou un prématré.

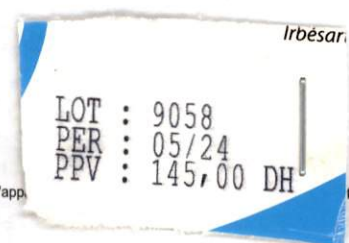
CONDUCTE ET UTILISATION DE MACHINES :

Aucune étude n'a été réalisée sur les effets de l'irbésartan sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Il est peu probable que Novortan affecte votre capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Cependant des vertiges et de la fatigue peuvent survenir occasionnellement lors du traitement de l'hypertension artérielle.

CONDITIONS DE CONSERVATION :

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Liste I (Tableau A).



Fabriqué par le laboratoire pharmaceutique NOVOPHARMA

Z.I.I. 2 Casablanca - Maroc

COMPOSITION :

Novortan 150mg:

Irbésartan ...

Excipient q.s.p.

Novortan 300mg:

Irbésartan ...

Excipient q.s.p.

Excipients à effet notoire : lactose monohydrate.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS :

Comprimés pelliculés à 150mg et 300mg, boîtes de 30.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Ce médicament contient de l'irbésartan qui appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II.

INDICATIONS :

Ce médicament est utilisé :

- Pour traiter l'hypertension artérielle essentielle.

- Pour protéger les reins des patients ayant une élévation de la pression artérielle, un diabète de type 2 et ayant une preuve biologique d'altération de la fonction rénale.

CONTRE INDICATIONS :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.

MODÈLE VOIE D'ADMINISTRATION ET POSOLOGIE :

MODÈLE VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler avec un verre d'eau pendant ou en dehors des repas.

Vous devez prendre votre traitement régulièrement et tous les jours au même moment de la journée. Il est important que vous continuiez à prendre Novortan sauf si votre médecin vous demande le contraire.

Posologie :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Chez les patients ayant une pression artérielle élevée.

La dose habituelle est de 150 mg une seule fois par jour. La dose peut être ultérieurement augmentée jusqu'à 300 mg en une prise par jour en fonction de la réponse sur la pression artérielle.

Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale.

La dose habituelle est de 150 mg une seule fois par jour. La dose peut être ultérieurement augmentée jusqu'à 300 mg une fois par jour.

Le médecin peut conseiller la prise d'un diabète, en particulier lors de la mise en route du traitement chez certains patients tels que les patients sous hémodialyse ou les patients âgés de plus de 75ans.

L'effet maximal de la baisse de pression artérielle est obtenu en 4 à 6 semaines après le début du traitement.

Si vous avez pris plus de Novortan que vous n'auriez dû.

Prévenez immédiatement votre médecin.

Les enfants ne doivent pas prendre Novortan :

Novortan ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant avale des comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

SI VOUS OUBLIEZ DE PRENDRE Novortan.

Ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Prévenez votre médecin si une des situations suivantes se présente :

- Si vous présentez des symptômes de diarrhée importante,

- Si vous souffrez de Problèmes cardiaques,

- Si vous recevez Novortan pour une atteinte rénale due au diabète,

- Si vous devez subir une opération (intervention chirurgicale) ou une anesthésie.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, signalez systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien. Novortan ne présente habituellement pas d'interaction avec d'autres médicaments.

VOUS POUVEZ ÊTRE AMENÉ À EFFECTUER DES CONTRÔLES SANGUINS SI VOUS PENEZ :

- Une supplémentation en potassium,

- Des sel de régime à base de potassium,

- Des médicaments d'épargne potassium (tels que certains diurétiques),

- Des médicaments contenant du lithium,

Si vous prenez des médicaments anti-douleurs appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens, les effets de l'irbésartan peuvent être diminués.

EFFETS INDÉSIRABLES :

Comme tous les médicaments, Novortan peut provoquer des effets indésirables, bien qu'ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Certains effets peuvent être sérieux et nécessiter une surveillance médicale.

- De rare cas d'allergie cutanée (éruption, urticaire),

- Des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue.

Si vous développez l'un de ces effets ou si vous êtes ésofflé, arrêtez de prendre Novortan et prévenez immédiatement votre médecin.

Tous les effets indésirables rapportés au cours des études cliniques chez les patients traités par l'irbésartan ont été :

Très fréquents :

- Une diminution du taux de potassium.

Fréquents :

- Sensation de vertige,

- Sensation de malaise/ vomissements,

- Fatigue,

- Douleurs articulaires ou musculaires,

- Une diminution du taux de protéines dans les globules rouges.

Peu fréquents :

- Accélération des battements du cœur,

- Bouffées de chaleur,

- Crampes,

- Diarrhée,

- Indigestion / brûlure d'estomac,

- Troubles sexuels,

- Douleur dans la poitrine,

Des effets indésirables ont été rapportés depuis la commercialisation de l'irbésartan mais leur fréquence d'app.

- Mauv. de tête,

- Troubles du goût,

- Bourdonnements d'oreille,

- Crampes musculaires,

- Douleurs articulaires et musculaires,

- Altération de la fonction hépatique,

- Augmentation du taux de potassium sanguin,

- Altération de la fonction rénale,

Une inflammation des petits vaisseaux sanguins affectant principalement la peau (pathologie connue sous le nom de vasculite leucocytoclasique).

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant sérieux, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Novortan est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être utilisé si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car il peut entraîner de graves problèmes de développement chez votre bébé à naître s'il est pris à partir du troisième mois de la grossesse.

Novortan est déconseillé chez les femmes qui allaitent, votre médecin choisira un autre traitement si vous souhaitez allaiter, en particulier si votre enfant est un nouveau-né ou un prématré.

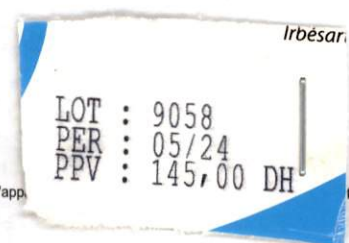
CONDUCTE ET UTILISATION DE MACHINES :

Aucune étude n'a été réalisée sur les effets de l'irbésartan sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Il est peu probable que Novortan affecte votre capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Cependant des vertiges et de la fatigue peuvent survenir occasionnellement lors du traitement de l'hypertension artérielle.

CONDITIONS DE CONSERVATION :

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Liste I (Tableau A).



Fabriqué par le laboratoire pharmaceutique NOVOPHARMA

Z.I.I. 2 Casablanca - Maroc

150 mg

1 comprimé

300mg

1 comprimé

COMPOSITION :

Novortan 150mg:

Irbésartan ...

Excipient q.s.p.

Novortan 300mg:

Irbésartan ...

Excipient q.s.p.

Excipients à effet notoire : lactose monohydrate.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS :

Comprimés pelliculés à 150mg et 300mg, boîtes de 30.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Ce médicament contient de l'irbésartan qui appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II.

INDICATIONS :

Ce médicament est utilisé :

- Pour traiter l'hypertension artérielle essentielle.

- Pour protéger les reins des patients ayant une élévation de la pression artérielle, un diabète de type 2 et ayant une preuve biologique d'altération de la fonction rénale.

CONTRE INDICATIONS :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.

MODÈLE VOIE D'ADMINISTRATION ET POSOLOGIE :

MODÈLE VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler avec un verre d'eau pendant ou en dehors des repas.

Vous devez prendre votre traitement régulièrement et tous les jours au même moment de la journée. Il est important que vous continuiez à prendre Novortan sauf si votre médecin vous demande le contraire.

Posologie :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Chez les patients ayant une pression artérielle élevée.

La dose habituelle est de 150 mg une seule fois par jour. La dose peut être ultérieurement augmentée jusqu'à 300 mg en une prise par jour en fonction de la réponse sur la pression artérielle.

Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale.

La dose habituelle est de 150 mg une seule fois par jour. La dose peut être ultérieurement augmentée jusqu'à 300 mg une fois par jour.

Le médecin peut conseiller la prise d'un diabète, en particulier lors de la mise en route du traitement chez certains patients tels que les patients sous hémodialyse ou les patients âgés de plus de 75ans.

L'effet maximal de la baisse de pression artérielle est obtenu en 4 à 6 semaines après le début du traitement.

Si vous avez pris plus de Novortan que vous n'auriez dû.

Prévenez immédiatement votre médecin.

Les enfants ne doivent pas prendre Novortan :

Novortan ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant avale des comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

SI VOUS OUBLIEZ DE PRENDRE Novortan.

Ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Prévenez votre médecin si une des situations suivantes se présente :

- Si vous présentez des symptômes de diarrhée importante,

- Si vous souffrez de Problèmes cardiaques,

- Si vous recevez Novortan pour une atteinte rénale due au diabète,

- Si vous devez subir une opération (intervention chirurgicale) ou une anesthésie.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, signalez systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien. Novortan ne présente habituellement pas d'interaction avec d'autres médicaments.

VOUS POUVEZ ÊTRE AMENÉ À EFFECTUER DES CONTRÔLES SANGUINS SI VOUS PENEZ :

- Une supplémentation en potassium,

- Des sel de régime à base de potassium,

- Des médicaments d'épargne potassium (tels que certains diurétiques),

- Des médicaments contenant du lithium,

Si vous prenez des médicaments anti-douleurs appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens, les effets de l'irbésartan peuvent être diminués.

EFFETS INDÉSIRABLES :

Comme tous les médicaments, Novortan peut provoquer des effets indésirables, bien qu'ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Certains effets peuvent être sérieux et nécessiter une surveillance médicale.

- De rare cas d'allergie cutanée (éruption, urticaire),

- Des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue.

Si vous développez l'un de ces effets ou si vous êtes ésofflé, arrêtez de prendre Novortan et prévenez immédiatement votre médecin.

Tous les effets indésirables rapportés au cours des études cliniques chez les patients traités par l'irbésartan ont été :

Très fréquents :

- Une diminution du taux de potassium.

Fréquents :

- Sensation de vertige,

- Sensation de malaise/ vomissements,

- Fatigue,

- Douleurs articulaires ou musculaires,

- Une diminution du taux de protéines dans les globules rouges.

Peu fréquents :

- Accélération des battements du cœur,

- Bouffées de chaleur,

- Crampes,

- Diarrhée,

- Indigestion / brûlure d'estomac,

- Troubles sexuels,

- Douleur dans la poitrine,

Des effets indésirables ont été rapportés depuis la commercialisation de l'irbésartan mais leur fréquence d'app.

- Mauv. de tête,

- Troubles du goût,

- Bourdonnements d'oreille,

- Crampes musculaires,

- Douleurs articulaires et musculaires,

- Altération de la fonction hépatique,

- Augmentation du taux de potassium sanguin,

- Altération de la fonction rénale,

Une inflammation des petits vaisseaux sanguins affectant principalement la peau (pathologie connue sous le nom de vasculite leucocytoclasique).

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant sérieux, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Novortan est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être utilisé si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car il peut entraîner de graves problèmes de développement chez votre bébé à naître s'il est pris à partir du troisième mois de la grossesse.

Novortan est déconseillé chez les femmes qui allaitent, votre médecin choisira un autre traitement si vous souhaitez allaiter, en particulier si votre enfant est un nouveau-né ou un prématré.

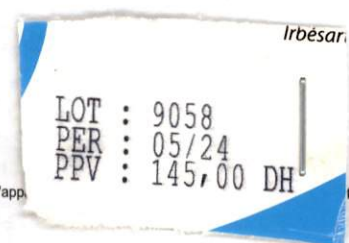
CONDUCTE ET UTILISATION DE MACHINES :

Aucune étude n'a été réalisée sur les effets de l'irbésartan sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Il est peu probable que Novortan affecte votre capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Cependant des vertiges et de la fatigue peuvent survenir occasionnellement lors du traitement de l'hypertension artérielle.

CONDITIONS DE CONSERVATION :

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Liste I (Tableau A).



Fabriqué par le laboratoire pharmaceutique NOVOPHARMA

Z.I.I. 2 Casablanca - Maroc

150 mg

1 comprimé

300mg

1 comprimé

Hyfresh®

hyaluronate de sodium 0.2%

Composition :

Lubrifiant oculaire / Collyre en solution stérile

Hyaluronate de sodium par ml..... 2 mg

Agent conservateur : chlorite de sodium

Excipients: peroxyde d'hydrogène, Phosphate de sodium dihydrogène, chlorure de sodium, phosphate disodique, et eau pour injection.

Pharmacologie :

Hyfresh® contient une fraction spécifique d'hyaluronate de Sodium hautement purifiée. L'hyaluronate de sodium est un polymère naturel qui est aussi présent dans les structures de l'oeil humain. Sa caractéristique physique principale est la viscoélasticité. Cela veut dire que Hyfresh® possède une forte viscosité entre les clignements, et une faible viscosité lors des clignements, assurant ainsi une pellicule efficace à la surface de l'oeil. Ce film protecteur à la surface de l'oeil aide à éviter la sécheresse et l'irritation de l'oeil. L'hyaluronate de sodium possède aussi des propriétés muco-adhésives semblables aux glycoprotéines du mucus des larmes. Hyfresh® assure une lubrification plus longue de la surface cornéenne. Hyfresh® a été spécialement formulé de manière à maintenir ses propriétés viscoélastiques.

Indications :

- Syndrome de l'oeil sec.
- Sensation de sécheresse et autres plaintes sans signification pathologique, telles que brûlures et fatigue oculaire induites, par exemple, par la poussière, la fumée, une atmosphère sèche, l'air-conditionné ou l'utilisation prolongée de l'ordinateur.

Indications :

Sensibilité à l'un des constituants de Hyfresh®.

Précaution :

Ne pas injecter directement dans l'oeil.

Mode et mode d'administration :

2 gouttes dans le sac conjonctival de(s) l'oeil (yeux) aussi souvent que nécessaire.



Lot: YK 0375
Fab: 10 21
Exp: 00 24
PPC: 130 DH 00

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique et/ou de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiolologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISÉ dans les cas suivants :

LOT : 22E009
PER. : 04/2026
LASILIX 40 MG
20CP SEC
P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique et/ou de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiolologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISÉ dans les cas suivants :

LOT : 22E009
PER. : 04/2026
LASILIX 40 MG
20CP SEC
P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique et/ou de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiolologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISÉ dans les cas suivants :

LOT : 22E009
PER. : 04/2026
LASILIX 40 MG
20CP SEC
P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique et/ou de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiolologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISÉ dans les cas suivants :

LOT : 22E009
PER. : 04/2026
LASILIX 40 MG
20CP SEC
P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique et/ou de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiolologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISÉ dans les cas suivants :

LOT : 22E009
PER. : 04/2026
LASILIX 40 MG
20CP SEC
P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

