

# 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 canaux, 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 canaux.

## 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.

**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

M22- 0032992

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1060 Société : 143734  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : MAKHLOUKI AHMED  
 Date de naissance : 01.01.1950  
 Adresse : HAY DOUMAGUE RUE 10 N°41 S/M  
 Tél. : 06.0161.0834 Total des frais engagés : 705 DHS

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :   
 Date de consultation : 03/01/2023  
 Nom et prénom du malade : MR MAKHLOUKI AHMED  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : Diabète  
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie : Rhumatisme  
 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 03/01/2023  
 Signature de l'adhérent(e) : 

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019




# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
03/01/2023		1	170 011	

IND 6 8 09 M6222

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	03/01/23	555,60

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

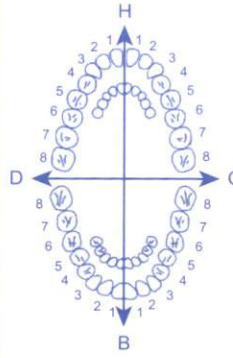
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

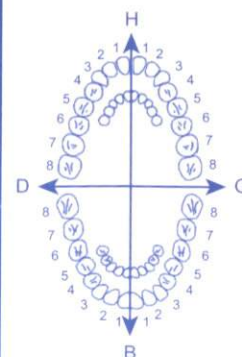
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>

# O.D.F PROTHESES DENTAIRES

# DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

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



Coefficient DES TRAVAUX	<input type="text"/>
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 LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Naïma OUDRHIRI

MEDECINE GENERALE

Médecin Assermenté  
Expert près les Tribunaux

الدكتورة نعيمة وديغري

الطب العام  
طبيبة محلقة  
خبيرة لدى المحاكم

Casablanca, le 03 01 2023 في الدار البيضاء

85,00 x 02 Mr. HAKBOUKI Ahmed  
11 M. Suleh

S.V.

Pharmacie  
22, Annahda Hay Moumen  
CASABLANCA  
Tel: 05 22 70 28 46  
DOUMA SARI

138,10 x 02

91 P. Z. Z. Z. Z.

S.V.

87,40

31 P. Z. Z. Z. Z.

S.V.

22,00

41 P. Z. Z. Z. Z.

S.V.

Dr. OUDRHIRI NAÏMA  
Expert Assermenté  
Derb Inani, Rue 29 N°3  
Casablanca Tél : 05 22 62 02 35

= 555,60



# DOLICOX®

60 mg

90 mg

120 mg

**Etoricoxib**

Comprimé pelliculé

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament:

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

DOLICOX® a été spécialement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre sans avis médical.

PPV: 87DH40  
PER: 10/25  
LOT: L3657



DOLICOX® est une classe des inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2).

La classe pharmacothérapeutique: anti-inflammatoires anti-rhumatismaux, non stéroïdiens, coxibs.

#### Indications thérapeutiques:

**DOLICOX® 60mg**, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints d'arthrose.

**DOLICOX® 90mg**, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints de polyarthrite rhumatoïde et de spondylarthrite ankylosante.

**DOLICOX® 90mg**, comprimé pelliculé est également utilisé pour le traitement de courte durée de la douleur modérée après chirurgie dentaire.

**DOLICOX® 120 mg**, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints de goutte.

#### Posologie

Les comprimés pelliculés **DOLICOX® 60mg**, **90mg** & **120mg**, ne doivent être pris ni par les enfants, ni par les adolescents de moins de 16 ans.

Ne pas dépasser la dose recommandée pour le traitement de votre maladie. Il est important d'utiliser la dose la plus faible qui soulage votre douleur et de ne pas prendre **DOLICOX® 60mg**, **90mg** & **120 mg**, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

#### Arthrose

La dose recommandée est de 30 mg une fois par jour, augmentée à 60 mg maximum une fois par jour si nécessaire.

#### Patients avec problèmes hépatiques.

#### Polyarthrite rhumatoïde

La dose recommandée est de 90 mg une fois par jour.

#### Douleur aiguë

L'etoricoxib ne doit être utilisé que pendant la période de douleur aiguë.

Douleur post-opératoire après chirurgie dentaire

La dose recommandée est de 90 mg une fois par jour, traitement limité à 3 jours au maximum.

#### Patients avec problèmes hépatiques

#### Goutte

La dose recommandée est de 120 mg une fois par jour qui ne doit être utilisée que pendant la période aiguë de la douleur, limitée à 8 jours au maximum.

#### Patients avec problèmes hépatiques

En cas d'insuffisance hépatique légère (maladie du foie), vous ne devez pas prendre plus de 60 mg par jour.

Si vous avez une forme modérée d'insuffisance hépatique, la dose maximale recommandée est de 60 mg un jour sur deux, ou de 30 mg par jour.

#### • Mode d'administration:

Voie orale.

Le ou les comprimés pelliculés **DOLICOX® 60mg**, **90mg** & **120 mg**, doivent être avalés en une prise par jour. **DOLICOX® 60mg**, **90mg** & **120 mg**, comprimé pelliculé peut être pris au cours ou en dehors des repas.

#### • Durée du traitement

**Ne prenez jamais DOLICOX® 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants:**

- Allergie (hypersensibilité) à l'etoricoxib ou à l'un des autres composants contenus dans **DOLICOX® 60mg**, **90mg** & **120 mg**, comprimé pelliculé.

- Allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), y compris l'aspirine et les inhibiteurs sélectifs de la COX-2.

- Ulcère de l'estomac évolutif ou saignement gastro-intestinal.

- Maladie grave du foie.

- Maladie grave des reins.

- Grossesse et allaitement ou prévision de grossesse (voir Rubrique « Grossesse et allaitement »).

- Enfants et adolescents de moins de 16 ans.

- Maladie inflammatoire de l'intestin, telle que

- ou colite.

- Diagnostic de maladie cardiaque à type d'angine de poitrine, antécédents de crise d'artères périphériques, ou toute sorte d'accident vasculaire cérébral, ou toute sorte d'accident vasculaire cérébral, utilisé chez des patients ayant déjà eu des problèmes cardiaques.

- Hypertension artérielle non contrôlée par votre médecin si vous n'êtes pas sûr que votre médecin a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre sans avis médical.

avant de prendre votre médicament.

#### Effets indésirables

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

Les effets indésirables, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé, sont possibles, mais ils ne sont pas graves.

# PREZAR® 100 mg

PPV : 138DH10

PER : 07/25

LOT : L2451

Comp  
utiliser ce médicament

plus d'information

ne jamais à quelq

un effet indésirab

CO

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs, gélatinisé, stéarate de magnésium type A, opadry II 0Y-LS-28908 (white) par comprimé pelliculé.

Liste des excipients à effet notoire : 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 sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. La liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins, la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients atteints d'une hypertension 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 protéinurie 0,5g/jour (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines lors des examens biologiques).
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC: médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si la fonction 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, le comprimé pelliculé réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (Etude LIFE).

## POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION, DURÉE DU TRAITEMENT ET FREQUENCE

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications 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 à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 100 mg, consultez votre médecin.

Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé. Si vous prenez d'autres médicaments, il est important de continuer à prendre PREZAR® 100 mg longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre tension.

## PATIENTS ADULTES HYPERTENDUS

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de 50 mg pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum au bout de 2 semaines de traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de 100 mg pelliculé sécable ou 2 comprimés de 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg).

## Enfants âgés de moins de 6 ans

PREZAR® n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 6 ans, la sécurité d'emploi n'est pas établie 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 50 mg pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de 100 mg pelliculé sécable ou 2 comprimés de 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé).

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs tels que les inhibiteurs calciques, les alpha- ou bêtabloquants et les antidiabétiques d'action courte et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides, insuline, etc.).

## Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose est 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 par jour.



# PREZAR® 100 mg

PPV : 138DH10

PER : 07/25

LOT : L2451

Comp  
utiliser ce médicament

plus d'information

ne jamais à quelq

un effet indésirab

CO

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs, gélatinisé, stéarate de magnésium type A, opadry II 0Y-LS-28908 (white) par comprimé pelliculé.

Liste des excipients à effet notoire : 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 sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. La liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins, la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients atteints d'hypertension 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 protéinurie 0,5g/jour (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines lors des examens biologiques).
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC: médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si la fonction 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, le comprimé pelliculé réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (Etude LIFE).

## POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION, DURÉE DU TRAITEMENT ET FREQUENCE

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications 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 à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 100 mg, consultez votre médecin.

Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé. Si vous prenez d'autres médicaments, il est important de continuer à prendre PREZAR® 100 mg longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre tension.

## PATIENTS ADULTES HYPERTENDUS

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de 50 mg pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum au bout de 2 semaines de traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de 100 mg pelliculé sécable ou 2 comprimés de 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg).

## Enfants âgés de moins de 6 ans

PREZAR® n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 6 ans, la sécurité d'emploi n'est pas établie 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 50 mg pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de 100 mg pelliculé sécable ou 2 comprimés de 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé).

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs tels que les inhibiteurs calciques, les alpha- ou bêtabloquants et les antidiabétiques d'action courte et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides, insuline, etc.).

## Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose est 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 par jour.



**Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement et maladie.**

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

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

- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.

- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.

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

## AS-IL UTILISÉ ?

pour le traitement du  
crées ne produit pas  
glucose dans votre sang  
à long terme. L'action  
la présence du sulfate  
30 : Il s'agit d'une  
à action prolongée.  
ation rapide.

INSULET NPH ainsi

crire INSULET MIX 30

crire INSULET RAPIDE

ainsi qu'une insuline d'action plus

Une notice spécifique accompagne cette autre insuline. Ne changez pas d'insuline sauf sur prescription de votre médecin. Observez la plus grande prudence si vous changez d'insuline. Chaque type d'insuline a une couleur différente sur la boîte et le flacon ce qui vous permettra de les différencier facilement.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER INSULET ?

### N'utilisez jamais INSULET :

• Si vous estimez qu'une hypoglycémie (abaissement du niveau de sucre dans le sang) est imminente. Il est indiqué plus loin dans cette notice comment prendre en charge une hypoglycémie légère (voir paragraphe A à la rubrique 4).

• si vous êtes allergique (hypersensible) à l'insuline humaine ou à l'un des autres composants contenus dans INSULET (voir rubrique 6).

### Faites attention avec INSULET :

• Si votre glycémie est bien contrôlée par votre insuline actuelle, vous pourriez ne pas ressentir les symptômes annonciateurs de l'hypoglycémie. Ces symptômes sont énumérés ultérieurement dans cette notice. Réfléchissez soigneusement à l'heure à laquelle vous prendrez vos repas, à la fréquence et à l'intensité de vos exercices physiques. Vous devrez également étroitement surveiller les niveaux de sucre dans votre sang grâce à des tests fréquents de votre glycémie.

• Quelques patients ayant présenté des hypoglycémies (abaissement du niveau de sucre dans le sang) après passage d'une insuline animale à une insuline humaine ont rapporté que les symptômes annonciateurs d'hypoglycémie étaient moins prononcés ou différents de ceux provoqués par une insuline animale. En cas d'hypoglycémies fréquentes ou si vous avez

des difficultés à les reconnaître, p

• Si vous répondez par l'AFFIR

informez-en votre médecin, pharm

- Êtes-vous récemment tombé ma

- Avez-vous des problèmes rénaux

- Faites-vous davantage d'exercice

• Vos besoins en insuline pourro

• Si vous envisagez de vous rend

médecin, pharmacien ou infirm

contraindre à modifier vos heures

heures habituelles.

• Certains patients avec un di

cardiaque ou un antécédent d'acci

avec la pioglitazone et l'insuline

Informez votre médecin le plus rap

d'insuffisance cardiaque tels q

augmentation rapide de poids ou

**Modifications cutanées au site d'i**

Il faut effectuer une rotation c

modifications cutanées telles que

risque de ne pas agir correcte

présentant des grosseurs (voir C

médecin si vous injectez actue

grosseurs avant de commencer à i

peut vous demander de contrôler

votre dose d'insuline ou celle de v

**Utilisation d'autres médicaments**

Si vous prenez ou avez pris récem

médicament obtenu sans ordonna

pharmacien.

Vos besoins en insuline peuvent

traitements ci-dessous : corti

hormones thyroïdiennes, hypogly

diabète), acide acétylsalicylique

octréotide, lanréotide, bêta 2 stim

ou terbutaline), bêtabloquants, t

(inhibiteurs de la monoamine o

l'enzyme de conversion de l'and

enalapril) ou antagonistes des réce

**Grossesse et allaitement**

Si vous êtes enceinte ou que vous

planifiez une grossesse, demand

pharmacien avant de prendre tout

Les besoins en insuline diminuer

mois de grossesse et augmenter

allaitez, l'administration de votre

que votre régime alimentaire.

**Conduite de véhicules et utili**

Vos capacités de concentration et

d'hypoglycémie (abaissement du n

y penser dans toutes les situatio

danger ou celles d'autres person

l'utilisation de machines. Vous

infirmière sur vos capacités à cond

- de fréquents épisodes d'hypogly

- des symptômes annonciateurs d



**Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement et maladie.**

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

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

- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.

- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.

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

## AS-IL UTILISÉ ?

LOT 22 20 99 1

EXP 05 2024

PPV 85 00

ainsi qu'une insuline d'action plus

Une notice spécifique accompagne cette autre insuline. Ne changez pas d'insuline sauf sur prescription de votre médecin. Observez la plus grande prudence si vous changez d'insuline. Chaque type d'insuline a une couleur différente sur la boîte et le flacon ce qui vous permettra de les différencier facilement.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER INSULET?

### N'utilisez jamais INSULET:

• Si vous estimez qu'une hypoglycémie (abaissement du niveau de sucre dans le sang) est imminente. Il est indiqué plus loin dans cette notice comment prendre en charge une hypoglycémie légère (voir paragraphe A à la rubrique 4).

• si vous êtes allergique (hypersensible) à l'insuline humaine ou à l'un des autres composants contenus dans INSULET (voir rubrique 6).

### Faites attention avec INSULET :

• Si votre glycémie est bien contrôlée par votre insuline actuelle, vous pourriez ne pas ressentir les symptômes annonciateurs de l'hypoglycémie. Ces symptômes sont énumérés ultérieurement dans cette notice. Réfléchissez soigneusement à l'heure à laquelle vous prendrez vos repas, à la fréquence et à l'intensité de vos exercices physiques. Vous devrez également étroitement surveiller les niveaux de sucre dans votre sang grâce à des tests fréquents de votre glycémie.

• Quelques patients ayant présenté des hypoglycémies (abaissement du niveau de sucre dans le sang) après passage d'une insuline animale à une insuline humaine ont rapporté que les symptômes annonciateurs d'hypoglycémie étaient moins prononcés ou différents de ceux provoqués par une insuline animale. En cas d'hypoglycémies fréquentes ou si vous avez

des difficultés à les reconnaître, p

• Si vous répondez par l'AFFIRMATIF, informez-en votre médecin, pharm

- Êtes-vous récemment tombé malade ?

- Avez-vous des problèmes rénaux ?

- Faites-vous davantage d'exercices ?

• Vos besoins en insuline pourro

• Si vous envisagez de vous rendre à l'étranger, informez votre médecin, pharmacien ou infirmier

contraindre à modifier vos heures de prise de médicaments à vos heures habituelles.

• Certains patients avec un diabète cardiaque ou un antécédent d'accident vasculaire cérébral doivent être informés avec la pioglitazone et l'insuline

Informez votre médecin le plus rapidement possible si vous avez des symptômes d'insuffisance cardiaque tels qu'une

augmentation rapide de poids ou une

**Modifications cutanées au site d'injection**

Il faut effectuer une rotation cutanée des modifications cutanées telles que des

risque de ne pas agir correctement

présentant des grosseurs (voir Chapitre 4)

médecin si vous injectez actuellement

grosseurs avant de commencer à injecter

peut vous demander de contrôler régulièrement votre dose d'insuline ou celle de votre

**Utilisation d'autres médicaments**

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament obtenu sans ordonnance de votre

pharmacien.

Vos besoins en insuline peuvent varier

traitements ci-dessous : corticostéroïdes, hormones thyroïdiennes, hypoglycémisants

diabète), acide acétylsalicylique (aspirine), octréotide, lanréotide, bêta 2 stimulants

ou terbutaline), bêtabloquants, trinitroglycérol (inhibiteurs de la monoamine oxydase)

(inhibiteurs de la monoamine oxydase), l'enzyme de conversion de l'angiotensine (enalapril) ou antagonistes des récepteurs

**Grossesse et allaitement**

Si vous êtes enceinte ou que vous envisagez d'être enceinte, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien

avant de prendre tout médicament. Les besoins en insuline diminuent pendant les

mois de grossesse et augmentent pendant l'allaitement, l'administration de votre insuline doit être adaptée à votre régime alimentaire.

**Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Vos capacités de concentration et de réaction peuvent être diminuées en cas d'hypoglycémie (abaissement du niveau de sucre dans le sang) y penser dans toutes les situations de danger ou celles d'autres personnes utilisant des machines. Vous devez être informé sur vos capacités à conduire un véhicule - de fréquents épisodes d'hypoglycémie - des symptômes annonciateurs d'hypoglycémie



2200 ▲

# édol®

ETAMOL + CODEINE

## COMPOSITION

Paracétamol .....	400,00 mg
Phosphate de codéine hémihydratée .....	20,00 mg
(Quantité correspondante en codéine base) .....	14,8 mg
Excipients q.s.p. ....	un comprimé.

## FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 20.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N. Système nerveux central)

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- allergie connue au paracétamol ou à la codéine
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- Allaitement

Ce médicament NE DOIT GENELEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine  
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).