

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- 0007473

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1516 Société : R.A.M. 145232
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : BIKRI AHMED
 Date de naissance : 10/07/1948
 Adresse : Hay Moubaraka 102 Apt 16 Sidi-Berroussi - Casablanca
 Tél. : #64390# Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : DR. BENADDI HASSAN
 AGREE POUR PERMIS DE CONDUIRE
 3 Bloc Farid 101 bd Abbès El Ghaddaoui
 Sidi Berroussi Casablanca
 G.M. : 06 15 27 57 50
 Date de consultation : 16/01/2023
 Nom et prénom du malade : BIKRI AHMED
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : HTA
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :
 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 : Casablanca Signature de l'adhérent(e) : Le : 16/01/2023

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
16/1/2023	C	C	100	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	16.01.23	543.90

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	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

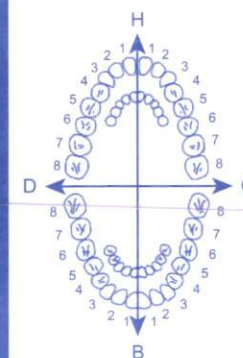
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient des Travaux
				Montants des Soins
				Début d'exécution
				Fin d'exécution

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



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur BENNADDI Hassan

Diplome de la faculté de médecine de Lille

MEDECINE GENERALE

Diplome d'Echographie de la Faculté
de Médecine de Paris

Agrée pour la Visite Médicale
de Permis de Conduire
Suivi de Diabète

الدكتور بنعدي حسن

خريج كلية الطب بليل

الطب العام

حائز على دبلوم الفحص بالصدى

كلية الطب بباريس

مرخص للفحص الطبي لأجل

رخصة السياقة

مراقبة مرض السكري

Casablanca Le : 16/1/2023 : الدار البيضاء في :

Bikri Ammy

1) Co Augment 50 x 2 Mois

31.4.30
α 2

19h.

31.4.30

2) Zopnox 10' x 2 Mois

41.30
α 3

3) LAROXYL 2g x 2 Mois

39.4.30
α 2

4) Tobrex 6g x 2 Mois

26.4.30

5) Rimofebral 500 x 3 Mois

14.3.30

6) Voltaren 100 x 3 Mois

60.1.30

Bloc Farid 101, Avenue Abbas El Ghazouli N° 3 Sidi Bernoussi - Casablanca

بلوك فريد ، 101 شارع عباس الغزولي ، الدار البيضاء

DR. BENNADDI HASSAN
PERMIS DE CONDUIRE
Tél : 05 23 73 50 15 27 53 50 : الهاتف
Sidi Bernoussi - Casablanca
GSM : 06 15 27 53 50

LOT 222102
EXP 05 2025
PPV 26 00

LOT : 221395
EXP : 11/2025
PPV : 14,30DH

PPV(DH): LOT N°: UTAV:

LOT: M0615
EXP: 12 2024
PPV: 60,00 DH

Zopidox® 10 mg

Zolpidem

1. Dénomination du médicament

ZOPIDOX 10 mg, comprimé
DCI : ZOLPIDEM

Veuillez lire attentivement l'notice qui accompagne ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter. Si vous avez toute autre question, consultez votre médecin. Les symptômes identiques, tels que l'insomnie, peuvent être causés par d'autres médicaments. Si l'un de ces effets indésirables persiste ou s'aggrave, parlez-en à votre médecin.

2. Composition du médicament

- Composition qualitative

Zolpidem tartrate,.....

- Composition qualitative

Lactose 150 mesh, Cellulose

Pelliculage : Hypromellose, Di

- Liste des excipients à effet

Excipients à effet notoire : Lactose

3. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Hypnotiques et sédatifs. (N : système nerveux central).

4. Indications thérapeutiques

Les indications sont limitées aux troubles sévères du sommeil dans les cas suivants :

- Insomnie occasionnelle,
- Insomnie transitoire.

5. Posologie :

Mode et voie d'administration :

Voie orale

La posologie habituelle chez l'adulte est de 1 comprimé à 10 mg par jour.

ZOPIDOX agit rapidement, la prise doit avoir lieu immédiatement avant le coucher au lit.

• **Sujets âgés ou fragilisés :** Les sujets âgés ou fragilisés étant particulièrement sensibles aux effets du zolpidem, la posologie recommandée dans cette population est de 5 mg (soit ½ comprimé).

• **Insuffisants hépatiques :** L'élimination et le métabolisme du zolpidem étant diminués en cas d'insuffisance hépatique, le traitement doit être initié chez ces patients à la posologie de 5 mg par jour, en prêtant une attention particulière chez les sujets âgés. Dans tous les cas, la posologie ne doit pas dépasser 10 mg par jour.

Durée du traitement :

Le traitement doit être aussi bref que possible, de quelques jours à 4 semaines, y compris la période de réduction de la posologie.

La durée du traitement doit être présentée au patient :

• 2 à 5 jours en cas d'insomnie occasionnelle (comme, par exemple, lors d'un voyage).

• 2 à 3 semaines en cas d'insomnie transitoire (comme lors de la survenue d'un événement grave).

DANS TOUTS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

6. Contre-indications

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

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des autres constituants,
- Insuffisance respiratoire sévère.
- Syndrome d'apnée du sommeil,
- Insuffisance hépatique sévère, aiguë ou chronique (risque de survenue d'une encéphalopathie),
- Myasthénie.

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

7. Effets indésirables

CE MEDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

- Cédème de Quincke,
- Hallucinations, agitation,
- Confusion,
- Troubles du comportement, modifications de la conscience, agressivité, somnambulisme, dépendance physique et psychique, dépression,
- Affections du système nerveux : baisse de vigilance voire somnolence, (particulièrement chez le sujet âgé), céphalées et insomnie,
- Diplopie
- Dyspnée,
- Diarrhée, nausées, vomissement et douleur abdominale,
- Eruptions cutanées,
- Asthénie
- Troubles de l'équilibre, voire chutes.

SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Mises en garde :

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Tolérance pharmacologique :

L'effet sédatif ou hypnotique des benzodiazépines et apparentés peut diminuer progressivement malgré l'utilisation de la même dose en cas d'administration durant plusieurs semaines.

PPV :

LOT :

PER : 45,00

ment.

as à votre médecin ou à votre pharmacien, quel qu'un d'autre, même en cas des irable non mentionné dans cette notice,

de prise :

esium, Carboxyméthylamidon sodique A.

Zopidox® 10 mg

Zolpidem

1. Dénomination du médicament

ZOPIDOX 10 mg, comprimé
DCI : ZOLPIDEM

Veuillez lire attentivement l'notice qui accompagne ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter. Si vous avez toute autre question, consultez votre médecin. Les symptômes identiques, tels que l'insomnie, peuvent être causés par d'autres médicaments. Si l'un de ces effets indésirables persiste, parlez-en à votre médecin.

2. Composition du médicament

- Composition qualitative

Zolpidem tartrate,.....

- Composition qualitative

Lactose 150 mesh, Cellulose

Pelliculage : Hypromellose, Di

- Liste des excipients à effet

Excipients à effet notoire : Lactose

3. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Hypnotiques et sédatifs. (N : système nerveux central).

4. Indications thérapeutiques

Les indications sont limitées aux troubles sévères du sommeil dans les cas suivants :

- Insomnie occasionnelle,
- Insomnie transitoire.

5. Posologie :

Mode et voie d'administration :

Voie orale

La posologie habituelle chez l'adulte est de 1 comprimé à 10 mg par jour.

ZOPIDOX agit rapidement, la prise doit avoir lieu immédiatement avant le coucher au lit.

• **Sujets âgés ou fragilisés :** Les sujets âgés ou fragilisés étant particulièrement sensibles aux effets du zolpidem, la posologie recommandée dans cette population est de 5 mg (soit 1/2 comprimé).

• **Insuffisants hépatiques :** L'élimination et le métabolisme du zolpidem étant diminués en cas d'insuffisance hépatique, le traitement doit être initié chez ces patients à la posologie de 5 mg par jour, en prêtant une attention particulière chez les sujets âgés. Dans tous les cas, la posologie ne doit pas dépasser 10 mg par jour.

Durée du traitement :

Le traitement doit être aussi bref que possible, de quelques jours à 4 semaines, y compris la période de réduction de la posologie.

La durée du traitement doit être présentée au patient :

• 2 à 5 jours en cas d'insomnie occasionnelle (comme, par exemple, lors d'un voyage).

• 2 à 3 semaines en cas d'insomnie transitoire (comme lors de la survenue d'un événement grave).

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

6. Contre-indications

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

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des autres constituants,
- Insuffisance respiratoire sévère.
- Syndrome d'apnée du sommeil,
- Insuffisance hépatique sévère, aiguë ou chronique (risque de survenue d'une encéphalopathie),
- Myasthénie.

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

7. Effets indésirables

CE MEDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

- Cédème de Quincke,
- Hallucinations, agitation,
- Confusion,
- Troubles du comportement, modifications de la conscience, agressivité, somnambulisme, dépendance physique et psychique, dépression,
- Affections du système nerveux : baisse de vigilance voire somnolence, (particulièrement chez le sujet âgé), céphalées et insomnie,
- Diplopie
- Dyspnée,
- Diarrhée, nausées, vomissement et douleur abdominale,
- Eruptions cutanées,
- Asthénie
- Troubles de l'équilibre, voire chutes.

SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Mises en garde :

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Tolérance pharmacologique :

L'effet sédatif ou hypnotique des benzodiazépines et apparentés peut diminuer progressivement malgré l'utilisation de la même dose en cas d'administration durant plusieurs semaines.

PPV :

LOT :

PER : 45,00

ment.

as à votre médecin ou à votre pharmacien, quel qu'un d'autre, même en cas des irable non mentionné dans cette notice,

de prise :

esium, Carboxyméthylamidon sodique A.

Zopidox® 10 mg

Zolpidem

1. Dénomination du médicament

ZOPIDOX 10 mg, comprimé
DCI : ZOLPIDEM

Veuillez lire attentivement l'notice qui accompagne ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter. Si vous avez toute autre question, consultez votre médecin. Les symptômes identiques, tels que l'insomnie, peuvent être causés par d'autres médicaments. Si l'un de ces effets indésirables persiste ou s'aggrave, parlez-en à votre médecin.

2. Composition du médicament

- Composition qualitative

Zolpidem tartrate,.....

- Composition qualitative

Lactose 150 mesh, Cellulose

Pelliculage : Hypromellose, Di

- Liste des excipients à effet

Excipients à effet notoire : Lactose

3. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Hypnotiques et sédatifs. (N : système nerveux central).

4. Indications thérapeutiques

Les indications sont limitées aux troubles sévères du sommeil dans les cas suivants :

- Insomnie occasionnelle,
- Insomnie transitoire.

5. Posologie :

Mode et voie d'administration :

Voie orale

La posologie habituelle chez l'adulte est de 1 comprimé à 10 mg par jour.

ZOPIDOX agit rapidement, la prise doit avoir lieu immédiatement avant le coucher au lit.

• **Sujets âgés ou fragilisés :** Les sujets âgés ou fragilisés étant particulièrement sensibles aux effets du zolpidem, la posologie recommandée dans cette population est de 5 mg (soit ½ comprimé).

• **Insuffisants hépatiques :** L'élimination et le métabolisme du zolpidem étant diminués en cas d'insuffisance hépatique, le traitement doit être initié chez ces patients à la posologie de 5 mg par jour, en prêtant une attention particulière chez les sujets âgés. Dans tous les cas, la posologie ne doit pas dépasser 10 mg par jour.

Durée du traitement :

Le traitement doit être aussi bref que possible, de quelques jours à 4 semaines, y compris la période de réduction de la posologie.

La durée du traitement doit être présentée au patient :

• 2 à 5 jours en cas d'insomnie occasionnelle (comme, par exemple, lors d'un voyage).

• 2 à 3 semaines en cas d'insomnie transitoire (comme lors de la survenue d'un événement grave).

DANS TOUTS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

6. Contre-indications

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

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des autres constituants,
- Insuffisance respiratoire sévère.
- Syndrome d'apnée du sommeil,
- Insuffisance hépatique sévère, aiguë ou chronique (risque de survenue d'une encéphalopathie),
- Myasthénie.

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

7. Effets indésirables

CE MEDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

- Cédème de Quincke,
- Hallucinations, agitation,
- Confusion,
- Troubles du comportement, modifications de la conscience, agressivité, somnambulisme, dépendance physique et psychique, dépression,
- Affections du système nerveux : baisse de vigilance voire somnolence, (particulièrement chez le sujet âgé), céphalées et insomnie,
- Diplopie
- Dyspnée,
- Diarrhée, nausées, vomissement et douleur abdominale,
- Eruptions cutanées,
- Asthénie
- Troubles de l'équilibre, voire chutes.

SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Mises en garde :

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Tolérance pharmacologique :

L'effet sédatif ou hypnotique des benzodiazépines et apparentés peut diminuer progressivement malgré l'utilisation de la même dose en cas d'administration durant plusieurs semaines.

PPV :

LOT :

PER : 45,00

ment.

as à votre médecin ou à votre pharmacien, quel qu'un d'autre, même en cas des irable non mentionné dans cette notice,

de prise :

esium, Carboxyméthylamidon sodique A.

Co-anginib® 50mg/12,5mg

Boite de 30 ou 60 comprimés pelliculés
Losartan potassium et Hydrochlorothiazide



Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit pour un traitement à long terme, même si les signes de leur maladie disparaissent.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessous se présente, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT: 325
PER: JUN 2024
PPV: 114 DH 30

Que contient cette notice :

1. Qu'est ce que Co-anginib®
2. Quelles sont les informations importantes à connaître
3. Comment prendre Co-anginib®
4. Quels sont les effets indésirables
5. Comment conserver Co-anginib®
6. Informations supplémentaires

à conserver à température ambiante (entre 15°C et 30°C)
à l'abri de l'humidité et de la lumière

du médecin

AMM

1. QU'EST CE QUE CO-ANGINIB ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par une monothérapie.

Co-anginib® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II 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. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CO-ANGINIB® ?

Ne prenez jamais Co-anginib® en cas de :

- Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.
- Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.
- Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.
- Hyponatrémie réfractaire.
- Hyperuricémie symptomatique (goutte).
- 2ème et 3ème trimestres de la grossesse
- Insuffisance rénale sévère (c'est-à-dire clairance de la créatinine < 30 ml/mn), Anurie.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Co-anginib®

Une attention particulière est requise chez les patients présentant :

Co-anginib® 50mg/12,5mg



Boite de 30 ou 60 comprimés pelliculés
Losartan potassium et Hydrochlorothiazide

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit pour un traitement à long terme, même si les signes de leur maladie disparaissent.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessous se présente, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT: 325
PER: JUN 2024
PPV: 114 DH 30

...médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

...médicament ou à votre pharmacien.
...à d'autres personnes, il pourrait lui être nocif.
...et indésirable non mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice :

1. Qu'est ce que Co-anginib®
2. Quelles sont les informations importantes à connaître
3. Comment prendre Co-anginib®
4. Quels sont les effets indésirables
5. Comment conserver Co-anginib®
6. Informations supplémentaires

...inférieure à 30°C
...enfants

du médecin

AMM

1. QU'EST CE QUE CO-ANGINIB ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par une monothérapie.

Co-anginib® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II 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. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CO-ANGINIB® ?

Ne prenez jamais Co-anginib® en cas de :

- Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.
- Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.
- Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.
- Hyponatrémie réfractaire.
- Hyperuricémie symptomatique (goutte).
- 2ème et 3ème trimestres de la grossesse
- Insuffisance rénale sévère (c'est-à-dire clairance de la créatinine < 30 ml/mn), Anurie.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Co-anginib®

Une attention particulière est requise chez les patients présentant :

Laroxyl® 40 mg/ml

Solution buvable en gouttes
Amitriptyline

Composition

Solution buvable dosée à 4% d'amitriptyline

(présente sous forme de ch)

Excipients : alcool éthylique

Excipients à effet notoire :

Flacon compte-gouttes

Dans quels cas utiliser (indications)

Ce médicament est un anti

Il est indiqué :

- dans des épisodes dépre

modérée ou sévère,

- dans certaines douleurs

antalgiques habituels,

- dans l'énurésie nocturne

involontaire d'urine la nuit).

Dans quels cas ne pas utiliser (contre-indications)

Faites attention avec LAROXYL

buvable :

Ce médicament ne doit pas être

suivants :

- allergie connue à l'amitriptyline

- risque de glaucome par fermeture de l'angle

(augmentation de la pression à l'intérieur de l'oeil),

- difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre,

- infarctus du myocarde récent,

- traitement par un autre antidépresseur (iproniazide,

nialamide) ou par le sultopride.

Le médicament ne doit généralement pas être utilisé

dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre

médecin :

- traitement par un autre antidépresseur

(moclobémide, toloxatone) ou par des médicaments

agissant sur le système cardiovasculaire (clonidine

ou apparentés, et adrénaline, noradrénaline,

dopamine par voie injectable).

Mises en garde spéciales

Ne pas interrompre brutalement le traitement.

De rares cas de syndrome de sevrage (céphalées,

maaises, nausées, anxiété, troubles du sommeil)

ayant été observés à l'arrêt du traitement, il est

recommandé de réduire progressivement les doses

et de surveiller tout particulièrement le patient durant

cette période.

La prise concomitante d'amitriptyline avec de

l'alcool, de la clonidine, de la guanfacine, un IMAO-A

sélectifs (moclobémide, toloxatone), du linéolide,

ou un sympathomimétique alpha et bêta (voie

parentérale) est déconseillée (voir Interactions).

Comme pour tous les autres antidépresseurs,

l'action de ce médicament ne se manifeste qu'au

bout de plusieurs jours. Il est donc important de

poursuivre le traitement régulièrement, même en

l'absence d'amélioration immédiate, sauf avis

contraire de votre médecin.

Idées suicidaires et aggravation de votre dépression

ou de votre trouble anxieux :

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles

anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement.

ble de présenter ce type de

cas suivants :

des idées suicidaires ou

passé.

ulte. Les études cliniques

le comportement suicidaire

ltes de moins de 25 ans

psychiatrique et traités par

ées suicidaires ou

z immédiatement votre

ent à l'hôpital.

ut de traitement peuvent

z la posologie ou un

ématique.

anc, le traitement par

u et, le plus souvent,

prescrit.

chez les patients épileptiques ou ayant des antécédents d'épilepsie, il est prudent de renforcer la surveillance clinique et électrique, en raison de la possibilité d'abaissement du seuil épileptogène. La survenue de crises convulsives impose l'arrêt du traitement.

L'amitriptyline doit être utilisée avec prudence :

• chez le sujet âgé présentant :

- une plus grande sensibilité à l'hypotension

orthostatique et à la sédation;

- une constipation chronique (risque d'iléus

paralytique);

- une éventuelle hypertrophie prostatique;

• chez les sujets porteurs de certaines affections

cardiovasculaires, en raison des effets quinidiniques,

tachycardisants et hypotenseurs de cette classe de

produits;

• chez les patients présentant des neuropathies avec

troubles neurovégétatifs sévères, en raison de

l'augmentation du risque d'hypotension orthostatique;

• dans les insuffisances hépatiques et rénales, en

raison du risque de surdosage (voir

Pharmacocinétique).

Ce médicament contient 2,5 mg d'alcool par goutte.

Il est déconseillé chez les patients souffrant de

maladie du foie, d'alcoolisme, d'épilepsie, de même

que chez les femmes enceintes.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Vous ne devez pas prendre ce médicament en même

temps que certains autres médicaments de la

dépression (iproniazide, nialamide) ou le sultopride.

Vous ne devez généralement pas prendre ce

médicament, sauf avis contraire de votre médecin,

en même temps que :

- certains médicaments de la dépression

(moclobémide, toloxatone)

- certains médicaments agissant sur le système

cardiovasculaire (clonidine et apparentés, et

Laroxyl®

Amitriptyline

PPV: 39DH80

PER: 10/25

LOT: L3589

Laroxyl® 40 mg/ml

Solution buvable en gouttes
Amitriptyline

Composition

Solution buvable dosée à 4% d'amitriptyline

(présente sous forme de ch)

Excipients : alcool éthylique

Excipients à effet notoire :

Flacon compte-gouttes

Dans quels cas utiliser (indications)

Ce médicament est un anti

Il est indiqué :

- dans des épisodes dépressifs

modérée ou sévère,

- dans certaines douleurs

algiques habituels,

- dans l'énurésie nocturne

involontaire d'urine la nuit).

Dans quels cas ne pas utiliser (contre-indications)

Faites attention avec LAROXYL

buvable :

Ce médicament ne doit pas être

utilisé dans les cas suivants :

- allergie connue à l'amitriptyline

- risque de glaucome par fermeture de l'angle

(augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),

- difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre,

- infarctus du myocarde récent,

- traitement par un autre antidépresseur (iproniazide,

nialamide) ou par le sultopride.

Le médicament ne doit généralement pas être utilisé

dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre

médecin :

- traitement par un autre antidépresseur

(moclobémide, toloxatone) ou par des médicaments

agissant sur le système cardiovasculaire (clonidine

ou apparentés, et adrénaline, noradrénaline,

dopamine par voie injectable).

Mises en garde spéciales

Ne pas interrompre brutalement le traitement.

De rares cas de syndrome de sevrage (céphalées,

maux de tête, nausées, anxiété, troubles du sommeil)

ayant été observés à l'arrêt du traitement, il est

recommandé de réduire progressivement les doses

et de surveiller tout particulièrement le patient durant

cette période.

La prise concomitante d'amitriptyline avec de

l'alcool, de la clonidine, de la guanfacine, un IMAO-A

sélectifs (moclobémide, toloxatone), du linéolide,

ou un sympathomimétique alpha et bêta (voie

parentérale) est déconseillée (voir Interactions).

Comme pour tous les autres antidépresseurs,

l'action de ce médicament ne se manifeste qu'au

bout de plusieurs jours. Il est donc important de

poursuivre le traitement régulièrement, même en

l'absence d'amélioration immédiate, sauf avis

contraire de votre médecin.

Idées suicidaires et aggravation de votre dépression

ou de votre trouble anxieux :

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles

anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement.

Il est important de présenter ce type de

cas suivants :

- des idées suicidaires ou

passées.

ultes. Les études cliniques

ont montré un comportement suicidaire

chez des patients âgés de moins de 25 ans

suivis en consultation psychiatrique et traités par

des médicaments antidépresseurs.

Si vous avez des idées suicidaires ou

de suicide, contactez immédiatement votre

médecin ou allez à l'hôpital.

Le traitement peut

être modifié ou

interrompu.

Enfin, le traitement par

ce médicament, le plus souvent,

est prescrit.

Ce médicament est contre-indiqué chez les patients épileptiques ou ayant des antécédents d'épilepsie, il est prudent de renforcer la surveillance clinique et électrique, en raison de la possibilité d'abaissement du seuil épileptogène. La survenue de crises convulsives impose l'arrêt du traitement.

L'amitriptyline doit être utilisée avec prudence :

• chez le sujet âgé présentant :

- une plus grande sensibilité à l'hypotension

orthostatique et à la sédation;

- une constipation chronique (risque d'iléus

paralytique);

- une éventuelle hypertrophie prostatique;

• chez les sujets porteurs de certaines affections

cardiovasculaires, en raison des effets quinidiniques,

tachycardisants et hypotenseurs de cette classe de

produits;

• chez les patients présentant des neuropathies avec

troubles neurovégétatifs sévères, en raison de

l'augmentation du risque d'hypotension orthostatique;

• dans les insuffisances hépatiques et rénales, en

raison du risque de surdosage (voir

Pharmacocinétique).

Ce médicament contient 2,5 mg d'alcool par goutte.

Il est déconseillé chez les patients souffrant de

maladie du foie, d'alcoolisme, d'épilepsie, de même

que chez les femmes enceintes.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Vous ne devez pas prendre ce médicament en même

temps que certains autres médicaments de la

dépression (iproniazide, nialamide) ou le sultopride.

Vous ne devez généralement pas prendre ce

médicament, sauf avis contraire de votre médecin,

en même temps que :

- certains médicaments de la dépression

(moclobémide, toloxatone)

- certains médicaments agissant sur le système

cardiovasculaire (clonidine et apparentés, et

Laroxyl®

Amitriptyline

PPV: 39DH80

PER: 10/25

LOT: L3589