

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

- Reclamation : 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.

M22- 0007473

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)
Matricole : 1516

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

B. A. M. AHMED

Date de naissance :

07/07/1948

Adresse :

Hay Alouberaka Km2 AppTGDiki
Boulevard - Casablanca

Tél. :

#643,90 # Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

Nature de la maladie :

Affection longue durée ou chronique :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

DR. BENADDI HASSAN
AGREE POUR PERMIS DE CONDUIRE
3 Bloc Farid 101 Bd Abbas El Ghabdaoui
Sidi Bernoussi Casablanca
GSM : 06 15 27 53 50

Conjoint

Lui-même

DR. BENADDI HASSAN
AGREE POUR PERMIS DE CONDUIRE
3 Bloc Farid 101 Bd Abbas El Ghabdaoui
Sidi Bernoussi Casablanca
GSM : 06 15 27 53 50

ALD ALC Pathologie :

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 : 16/01/2023

Signature de l'adhérent(e) :

Allal Ben Abdellah

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
16/01/2023	C	100		DR. MADDI HASSAN Cabinet de Dentiste 102 Avenue de l'Indépendance Sidi El Karim Casablanca 06 15 27 53

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Dr. MADDI HASSAN	16.01.23	543.92 Dhs

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

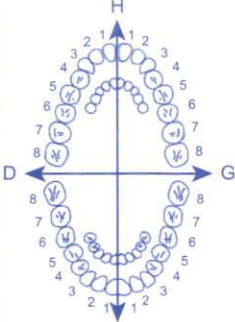
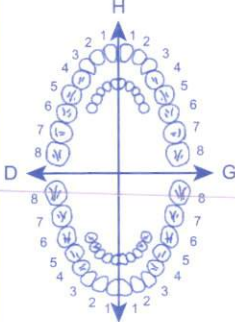
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			Coefficient des Travaux
	H D B	25533412 00000000 35533411	21433552 00000000 11433553	MONTANTS DES SOINS
	G			DATE DU DEVIS
		[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		DATE DE L'EXECUTION
				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 Medicale
 de Permis de Conduire
 Suivi de Diabète

الدكتور بنعدي حسن
 خريج كلية الطب بليل
 الطب العام
 حائز على دبلوم الفحص بالصدى
 كلية الطب بباريس
 م Rx الفحص الطبي لأجل
 رخصة السيارة
 مراقبة مرض السكري

Casablanca Le : 16 / 11 / 2023 الدار البيضاء في :

1) Bikri Almy 5g + 2Mors
 2) Co Angule 19g
 3) Zepmolox 10' x 2Mors
 4) Laroxyl gruits 2g 08 flacs
 5) Tobrex gruits 2g
 6) Voltaren gel 143 GM

Bloc Farid 101 , Avenue Abdessalam El Ghazi N° 3 Sidi Bernoussi - Casablanca
 بلوك فريد ، 101 شارع عباس العقاد ، المدخل من طرف الدار البيضاء
 الهاتف : 05 22 73 24 00 - 06 15 27 53 50

LOT 222102
EXP 05/2025
PPV 26.45



Zopidox® 10 mg

Zolpidem

1. Dénomination du médicament

ZOPIDOX 10 mg, comprimé

DCI : ZOLPIDEM

Veuillez lire attentivement !
Gardez cette notice, vous pourrez la consulter à tout moment.
Si vous avez toute autre question, n'hésitez pas à nous contacter.

2. Composition du médicament

- Composition qualitative

Zolpidem tartrate.....

- Composition qualitative

Lactose 150 mesh, Cellulos

Pectinate : Hypromellose, Di

- Liste des excipients à effet

Excipients à effet notoire : Lactos

3. Classe pharmaco-thérapeutique 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 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).

EN CAS DE DOUCE, 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.

• Edème 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.

SIGNALEZ 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.

ment.

à votre médecin ou à votre pharmacien,

quelqu'un d'autre, même en cas des

cas de perte de la mémoire ou de l'irréversibilité non mentionné dans cette notice,

de prise :

lésium, Carboxyméthylamidon sodique A.

Zopidox® 10 mg

Zolpidem

1. Dénomination du médicament

ZOPIDOX 10 mg, comprimé

DCI : ZOLPIDEM

Veuillez lire attentivement !
Gardez cette notice, vous pourrez la consulter à tout moment.

Si vous avez toute autre question, n'hésitez pas à nous contacter.

Ce médicament vous a-t-il causé des symptômes identiques, cessez immédiatement de l'utiliser et consultez votre médecin.

Si l'un des effets indésirables susmentionnés vous a affecté, parlez-en à votre médecin.

2. Composition du médicament

- Composition qualitative

Zolpidem tartrate.....

- Composition qualitative

Lactose 150 mesh, Cellulos

Pectinate : Hypromellose, Di

- Liste des excipients à effet

Excipients à effet notoire : Lactos

3. Classe pharmaco-thérapeutique 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 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 DOUCE, 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.

• Edème 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.

SIGNALEZ 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,

ou 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.

à votre médecin ou à votre pharmacien.

quelqu'un d'autre, même en cas des

cas de perte de la mémoire ou de l'irréversibilité non mentionné dans cette notice,

de prise :

zolpidem, Carboxyméthylamidon sodique A.

Zopidox® 10 mg

Zolpidem

1. Dénomination du médicament

ZOPIDOX 10 mg, comprimé

DCI : ZOLPIDEM

Veuillez lire attentivement !
Gardez cette notice, vous pourrez la consulter à tout moment.

Si vous avez toute autre question, n'hésitez pas à nous contacter.

Ce médicament vous a-t-il causé des symptômes identiques, cessez immédiatement de l'utiliser et consultez votre médecin.

Si l'un des effets indésirables susmentionnés vous a affecté, parlez-en à votre médecin.

2. Composition du médicament

- Composition qualitative

Zolpidem tartrate.....

- Composition qualitative

Lactose 150 mesh, Cellulos

Pectinate : Hypromellose, Di

- Liste des excipients à effet

Excipients à effet notoire : Lactos

3. Classe pharmaco-thérapeutique 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 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 DOUCE, 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.

• Edème 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.

SIGNALEZ 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,

ou 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.

à votre médecin ou à votre pharmacien.

quelqu'un d'autre, même en cas des

cas de perte de la mémoire ou de l'irréversibilité non mentionné dans cette notice,

de prise :

zolpidem, Carboxyméthylamidon sodique A.

Co-anginib® 50mg/12,5mg

Boîte de 30 ou 60 comprimés pelliculés
Losartan potassium et Hydrochlorothiazide



Veuillez lire attentivement l'intégralité des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourrez y faire référence à tout moment.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit par un médecin. Si les signes de leur maladie persistent, même si les signes de leur maladie persistent, même si les signes de leur maladie persistent, même si les signes de leur maladie persistent,
- Si l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice vous gêne, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

néficalement car elle contient des informations

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 à connaitre avant de prendre Co-anginib® ?
3. Comment prendre Co-anginib® ?
4. Quels sont les effets indésirables possibles de Co-anginib® ?
5. Comment conserver Co-anginib® ?
6. Informations supplémentaires.

AMM

du médecin

enfants
l'âge inférieur à 30°C

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

Traitements 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/min),

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

Boîte de 30 ou 60 comprimés pelliculés
Losartan potassium et Hydrochlorothiazide



Veuillez lire attentivement l'intégralité des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourrez y faire référence à tout moment.
- Si vous avez d'autres questions, n'hésitez pas à poser vos questions à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit par un professionnel de la santé, même si les signes de leur maladie ont disparu.
- Si l'un des effets indésirables décrits dans cette notice vous concerne, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

néficalement car elle contient des informations

néficales ou à votre pharmacien.

Si vous la transmettez à d'autre personnes, il pourrait lui être nocif et indésirable non mentionné dans cette notice.

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 à connaître avant de prendre Co-anginib® ?
3. Comment prendre Co-anginib® ?
4. Quels sont les effets indésirables possibles de Co-anginib® ?
5. Comment conserver Co-anginib® ?
6. Informations supplémentaires.

AMM

du médecin

enfants
l'aire infantile à 30°C

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

Traitements 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 CONNAÎTRE 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/min),

Anurie.

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

Une attention particulière est requise chez les patients présentant :

Laroxy[®] 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 notable : a

Flacon compte-gouttes d'

Dans quels cas util

(indications)

Ce médicament est un ant

Il est indiqué :

- dans des épisodes dépré

modérée ou sévère,

- dans certaines douleurs

antalgiques habituels,

- dans l'enurésie nocturne

involontaire d'urine la nuit).

Dans quels cas ne pas util

(contre-indications)

Faites attention avec LAROXY

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, etadrénaline, noradrénaline, dopamine par voie injectable).

Mises en garde spéciales

Ne pas interrompre brutalement le traitement.

De rares cas de syndrome de sevrage (céphalées, malaises, 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 linézolide, 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 préférable de présenter ce type de cas suivants :

- des idées suicidaires ou tentatives de suicide.

Les études cliniques ont montré que les personnes de moins de 25 ans sont plus susceptibles de faire des tentatives de suicide et traitées par

des idées suicidaires ou tentatives de suicide immédiatement votre arrivée à l'hôpital.

Les effets secondaires peuvent être liés à la posologie ou au mode d'administration.

Par conséquent, le traitement par amitriptyline est 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 sédatrice;
- 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

Laroxy[®] 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 notable : a

Flacon compte-gouttes d

Dans quels cas util

(indications)

Ce médicament est un ant

Il est indiqué :

- dans des épisodes dépré

modérée ou sévère,

- dans certaines douleurs

antalgiques habituels,

- dans l'enurésie nocturne

involontaire d'urine la nuit).

Dans quels cas ne pas util

(contre-indications)

Faites attention avec LAROXY

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, etadrénaline, noradrénaline, dopamine par voie injectable).

Mises en garde spéciales

Ne pas interrompre brutalement le traitement.

De rares cas de syndrome de sevrage (céphalées, malaises, 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 linézolide, 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 préférable de présenter ce type de cas suivants :

- des idées suicidaires ou tentatives de suicide.

Les études cliniques ont montré que les personnes de moins de 25 ans sont plus susceptibles de faire des tentatives de suicide et traitées par

des idées suicidaires ou tentatives de suicide immédiatement votre arrivée à l'hôpital.

Les effets secondaires peuvent être liés à la posologie ou au mode d'administration.

Par conséquent, le traitement par amitriptyline est 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 sédatrice;
- 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