

# 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.



**MUPRAS**  
Mutuelle de Prévoyance  
& d'Actions Sociales  
de Royal Air Maroc

## Déclaration de Maladie

M22- 0033635

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0875 Société : RAM  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : KABBAS Eddine  
 Date de naissance : 1/1/42  
 Adresse : 11 rue Bourreuil 2089 - Casablanca  
 Tél : 0661310214 Total des frais engagés : 1427,30 DA Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 08/02/2023  
 Nom et prénom du malade : KABBAT Eddine Age :  
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : HTA eneu hèle + I.R. enale + H.B. Prostate  
 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 Le : 02/02/2023  
 Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

## Adresses Mails utiles

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

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

**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



# 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 Reçu des Actes
08/02/2023		C2	gratuit	Docteur Nafise KABBAL Spécialiste en Anesthésie Réanimation Bd du 11 Janvier - App 9 - 3ème étage Casablanca

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fourmeur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE ASSOCIÉE 9, Rue des Souveurs Oasis Casablanca Tél: 0522 99 64 10	08-02-23	1429,30

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

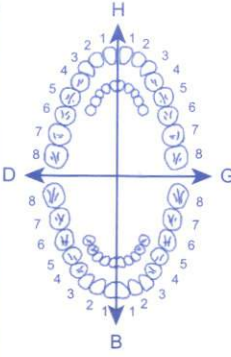
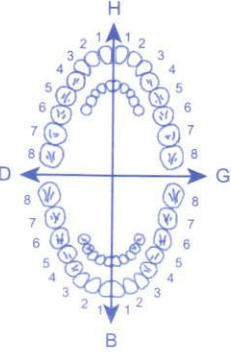
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez 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																
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		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

Dr Narjisse KABBAJ Ep. IDRISSE

Spécialiste en Anesthésie  
Réanimation

Diplômée de la Faculté  
de médecine et de pharmacie  
de Casablanca



الدكتورة نرجس قباچ زوجة إدريسي

اختصاصية في التخدير

والإنعاش

خريجة كلية الطب

و الصيدلة بالدار البيضاء

Casablanca le 08/02/2023 ..... الدار البيضاء في

Mr Haj Azeoline KABBAS

121.40 x2

- Umax Lp 400 mg.

S.V

pt 3 mois

150.00 x3

1cp 1j

S.V

- IRLER 300 mg.

pt 3 mois

75.70 x3

1cp 1j

S.V

- Amap 10 mg

pt 3 mois

97.60 x1

1cp 1j

S.V

70.02 x1

Sivastine 20mg et 10mg

153.30 x2

1cp 1j

S.V

- pernixon 160mg

34.70

1cp 1j

S.V

Zepam 6mg

142.30

PHARMACIE ABOUDABI  
9 Rue des Boutreuls Oasis  
Casablanca  
Tél: 0522 99 64 10

Docteur Narjisse KABBAJ  
Spécialiste en Anesthésie  
Réanimation  
57, Bd du 11 Janvier - App 9 - 3ème étage  
Casablanca

57, شارع 11 يناير شقة 9 - الطابق 3 - الدار البيضاء - Casablanca - App 9 - 3ème étage

E-mail: kabbajnarjisse@hotmail.com : البريد الإلكتروني

T.P.: 33322020 - I.F.: 20687478 - I.C.E.: 001806510000001

150,10

↓  
150,00

LOT 221081  
EXP 02/2024  
PPV 121.40DH

LOT 221421  
EXP 04/2024  
PPV 121.40DH

PPV: 7QDH00  
PER: 08/24  
LOT: L2801



# Permixon 160 mg GÉLULE

Extrait lipido-stéroïdique de Serravallo

**Vous devez lire attentivement cette notice avant d'utiliser le médicament.**

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez conseil 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, consulter 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.

## Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET

DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À

CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON

160 mg, gélule ?

3. COMMENT PRENDRE PERMIXON 160 mg,

gélule ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES

ÉVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER PERMIXON 160 mg,

gélule ?

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule

ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AUTRES MÉDICAMENTS UTILISÉS DANS

L'HYPERTROPHIE BÉNIGNE DE LA PROSTATE.

Ce médicament est préconisé dans le traitement

de certains troubles de la miction (émission

d'urine) liés à l'hypertrophie (augmentation de

volume) de la prostate.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À

CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON

160 mg, gélule ?

Ne prenez jamais PERMIXON 160 mg, gélule

dans le cas suivant :

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

**Mises en garde**

La prise de ce médicament à jeun peut être la

cause de nausées.

L'utilisation de ce médicament ne doit pas

dispenser d'une surveillance régulière de la

prostate chez votre médecin. PERMIXON 160 mg,

gélule ne peut se substituer à l'acte chirurgical

lorsque celui-ci est indispensable.

NE PAS LAISSER À LA PORTEE DES ENFANTS.

**Précautions d'emploi**

La prise de ce médicament à jeun peut parfois

être la cause de nausées.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

**Prise ou utilisation d'autres médicaments**

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre

médicament, y compris un médicament obtenu

sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à

votre pharmacien.

**Grossesse et allaitement**

Demandez conseil à votre médecin ou à votre

pharmacien.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

• Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE

# Permixon 160 mg

## GÉLULE

Extrait lipido-stérolique de Ser

153,30

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.**

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, consulter 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.

### **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?
3. COMMENT PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER PERMIXON 160 mg, gélule ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

### **1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

AUTRES MEDICAMENTS UTILISES DANS L'HYPERTROPHIE BENIGNE DE LA PROSTATE.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de certains troubles de la miction (émission d'urine) liés à l'hypertrophie (augmentation de volume) de la prostate.

### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?**

**Ne prenez jamais PERMIXON 160 mg, gélule dans le cas suivant :**

- Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

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

### **Faites attention avec PERMIXON 160 mg, gélule : Mises en garde**

La prise de ce médicament à jeun peut être la cause de nausées.

L'utilisation de ce médicament ne doit pas dispenser d'une surveillance régulière de la prostate chez votre médecin. PERMIXON 160 mg, gélule ne peut se substituer à l'acte chirurgical lorsque celui-ci est indispensable.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

### **Précautions d'emploi**

La prise de ce médicament à jeun peut parfois être la cause de nausées.

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

### **Prise ou utilisation d'autres médicaments**

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### **Grossesse et allaitement**

Demandez conseil à votre médecin ou à votre

Comprimés pelliculés, boîtes de 14 et 28

intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

chez avoir besoin de la relecture.

\*, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

concernant le présent. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si vous le donnez à d'autres personnes.

es devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contiennent cette notice :

1 - Qu'est-ce que IRVEL® et dans quel cas est-il utilisé ?

2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IRVET® ?

3-Comment prendre IRVET.® ?

#### 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?

• 9- Informational supplements

1. QU'EST-CE QUE IRVEL® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité:

Code ATC : C09CA04

RVET® appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II.

angloisense est une substance formée par l'organisme qui se lie aux récepteurs des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne leur

provoque ainsi un relâchement des vaisseaux sanguins et une baisse de la pression artérielle.

IRVEL® inhibe la dégradation du fonctionnement des reins chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

Indications thérapeutiques :

IRVEL® est utilisé chez l'adulte

Pour traiter l'hypertension artérielle (élévation de la pression artérielle),

...d'attention de la fonction rénale.

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

*Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.*

Contra-indications:

Ne prenez jamais IRVEL®, comprimés pellicules dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à l'ibuprofène ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre IR V.E.T.® en début de grossesse).

Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant du malsaven pour diminuer votre pression artérielle.

\* जावरीपार प खसगाणअभावी सावनागअभावी म् खासाअर्दी अभावी पर खासा

À l'adresse de l'éditeur, 1 rue de la Harpe, 75005 Paris, France.

— Si vous souffrez de vomissements ou de diarrhée importante.



# CIVASTINE®

## Simvastatine

Comprimé pelliculé

**Prenez attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.**

Après avoir lu 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.

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

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Forme pharmaceutique et contenu :

- CIVASTINE® 10 mg comprimé pelliculé Boîte de 28.
- CIVASTINE® 20 mg comprimé pelliculé Boîte de 15 et 30.
- CIVASTINE® 40 mg comprimé pelliculé Boîte de 30.

### Composition du médicament :

**Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise.**

Simvastatine	10 mg
Simvastatine	20 mg
Simvastatine	40 mg

### Les autres composants sont :

**Excipients :** lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon prégelatinisé, croscovidone, butylhydroxyanisole, acide ascorbique, acide citrique anhydre, stéarate de magnésium, alcool éthylique 96%, opadry blanc.

**Liste des excipients à effet notoire :** lactose, butylhydroxyanisole, alcool éthylique.

### Classe pharmacothérapeutique :

Ce médicament est un hypolipémiant.

### Indications thérapeutiques :

CIVASTINE® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque.

Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale.

Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque.

Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

CIVASTINE® est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (dyslipidémie mixte),
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements,
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). CIVASTINE® peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

En cas de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un test sanguin. Si vous ne sentez rien, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un test sanguin.

Après avoir commencé votre traitement, consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à atteindre.

Continuez votre traitement en cours tout en tenant compte de vos facteurs de risque. Consultez votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr.

### Contre-indications

Ne prenez jamais :

- Si vous êtes allérgique à la simvastatine ou à l'un de ses composants.
- Si vous avez eu une réaction allergique à l'un des composants de CIVASTINE®.
- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez de le devenir.
- Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

### Contre-indications

Le traitement des infections bactériennes.

du bopéridol ou de la nifédipine.

de la nifédipine ou de la nifédipine.

du gemfibrozil (un médicament pour le cholestérol).

de la ciclosporine (un médicament pour le système immunitaire).

du danazol (un médicament pour le système hormonal).

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Si vous prenez ou avez récemment pris de l'itraconazole, de l'erythromycine ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.



- Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement).
- Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices.
- Douleur abdominale, nausées.
- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion.
- Fatigue, faiblesse.
- Troubles visuels, vision double.
- Crampes musculaires.
- Gonflement des chevilles.

• d'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous présentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

- Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :**
- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie.
  - Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience.
  - Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur.
  - Tintements dans les oreilles.
  - Diminution de la pression artérielle.
  - Eternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite).
  - Toux.
  - Bouche sèche, vomissements (nausées).
  - Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau.
  - Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions.
  - Incapacité à obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme.
  - Douleur, malaise.
  - Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.
  - Augmentation ou diminution du poids.

**Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :**

- Confusion.
- **Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 :**
- Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes ou des saignements.
- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).
- Trouble des nerfs entraînant une faiblesse musculaire, des fourmillements ou un engourdissement.
- Gonflement des gencives.
- Ballonnement abdominal (gastrite).
- Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales.
- Augmentation de la tension musculaire.
- Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée.
- Sensibilité à la lumière.
- Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

**Précaution d'emploi :** La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament.

**Comment conserver AMEP® comprimés ?**

- Pas de conditions particulières de conservation.
- Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.
- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.
- Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères.
- Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribuent à protéger l'environnement.

**Informations sur les médicaments :**

## AMEP® 5 mg & 10 mg, Tablets

### Box of 14, 28 & 56.

### Amlodipine

Read all of this leaflet carefully before you start taking it as it contains important information for you.

- Keep this leaflet. You may need to read it again.
- If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist.
- This medicine has been prescribed for you because your doctor thinks it may harm them, even if their signs are not serious.
- If any of the side effects get serious or if you experience any side effects not listed in the leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

**What is in this leaflet:**

1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are and what they are used for
2. What you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets
3. How to take AMEP® 5 & 10 mg Tablets
4. What are the possible side effects?
5. How to store AMEP® 5 & 10 mg Tablets
6. Further information

#### 1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are and what they are used for?

AMEP® contains the active substance amlodipine which belongs to a group of medicines called calcium channel blockers.

AMEP® is used to treat high blood pressure (hypertension) or a certain type of chest pain called angina, a rare form of which is Prinzmetal's angina.

In patients with high blood pressure this medicine works by relaxing blood vessels, so that blood passes through them more easily. In patients with angina, AMEP® works by improving blood supply to the heart muscle which then receives more oxygen and as a result chest pain is prevented. This medicine does not provide immediate relief of chest pain from angina.

#### 2. What do you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?

**Do not take AMEP® Tablet:**

- If you are allergic (hypersensitive) to amlodipine or any other ingredients of this medicine listed in section "Composition", or to any other calcium channel blockers. This may be itching, reddening of the skin or difficulty in breathing.
- If you have severe low blood pressure (hypotension).
- If you have narrowing of the aortic heart valve (aortic stenosis) or cardiogenic shock (a condition where your heart is unable to supply enough blood to the body).
- If you suffer from heart failure after a heart attack.

**Pay attention with AMEP® Tablet:**

Talk to your doctor or pharmacist before taking AMEP®.

You should inform your doctor if you have or have had any of the following conditions:

- Recent heart attack
- Heart failure
- Severe increase in blood pressure (Hypertensive crisis)
- Liver disease
- You are elderly and your dose needs to be increased

**Children and adolescents:**

AMEP® has not been studied in children under the age of 6 years. AMEP® should only be used for hypertension in children and adolescents from 6 years to 17 years of age (see section 3). For further information, talk to your doctor.

**Other medicines and AMEP® Tablets:**

Tell your doctor or pharmacist if you are taking or have recently taken any other medicines, including medicines obtained without a prescription.

AMEP® may affect or be affected by other medicines, such as:

- ketoconazole, itraconazole (anti-fungal medicines),
- ritonavir, indinavir, nelfinavir (so called protease inhibitors used to treat HIV)

- Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement).
- Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices.
- Douleur abdominale, nausées.
- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion.
- Fatigue, faiblesse.
- Troubles visuels, vision double.
- Crampes musculaires.
- Gonflement des chevilles.

• d'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous présentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

- Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :**
- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie.
  - Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience.
  - Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur.
  - Tintements dans les oreilles.
  - Diminution de la pression artérielle.
  - Eternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite).
  - Toux.
  - Bouche sèche, vomissements (nausées).
  - Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau.
  - Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions.
  - Incapacité à obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme.
  - Douleur, malaise.
  - Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.
  - Augmentation ou diminution du poids.

**Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :**

- Confusion.
- **Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 :**
- Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes ou des saignements.
- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).
- Trouble des nerfs entraînant une faiblesse musculaire, des fourmillements ou un engourdissement.
- Gonflement des gencives.
- Ballonnement abdominal (gastrite).
- Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales.
- Augmentation de la tension musculaire.
- Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée.
- Sensibilité à la lumière.
- Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

**Précaution d'emploi :** La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament.

**Comment conserver AMEP® comprimés ?**

- Pas de conditions particulières de conservation.
- Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.
- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.
- Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères.
- Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribuent à protéger l'environnement.

**Informations sur les médicaments :**

## AMEP® 5 mg & 10 mg, Tablets

### Box of 14, 28 & 56.

### Amlodipine

Read all of this leaflet carefully before you start taking it as it contains important information for you.

- Keep this leaflet. You may need to read it again.
- If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist.
- This medicine has been prescribed for you because your doctor thinks it may harm them, even if their signs are not serious.
- If any of the side effects get serious or if you notice any effects not listed in the leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

**What is in this leaflet:**

1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are and what they are used for
2. What you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets
3. How to take AMEP® 5 & 10 mg Tablets
4. What are the possible side effects?
5. How to store AMEP® 5 & 10 mg Tablets
6. Further information

#### 1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are and what they are used for?

AMEP® contains the active substance amlodipine which belongs to a group of medicines called calcium channel blockers.

AMEP® is used to treat high blood pressure (hypertension) or a certain type of chest pain called angina, a rare form of which is Prinzmetal's angina.

In patients with high blood pressure this medicine works by relaxing blood vessels, so that blood passes through them more easily. In patients with angina, AMEP® works by improving blood supply to the heart muscle which then receives more oxygen and as a result chest pain is prevented. This medicine does not provide immediate relief of chest pain from angina.

#### 2. What do you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?

**Do not take AMEP® Tablet:**

- If you are allergic (hypersensitive) to amlodipine or any other ingredients of this medicine listed in section "Composition", or to any other calcium channel blockers. This may be itching, reddening of the skin or difficulty in breathing.
- If you have severe low blood pressure (hypotension).
- If you have narrowing of the aortic heart valve (aortic stenosis) or cardiogenic shock (a condition where your heart is unable to supply enough blood to the body).
- If you suffer from heart failure after a heart attack.

**Pay attention with AMEP® Tablet:**

Talk to your doctor or pharmacist before taking AMEP®.

You should inform your doctor if you have or have had any of the following conditions:

- Recent heart attack
- Heart failure
- Severe increase in blood pressure (Hypertensive crisis)
- Liver disease
- You are elderly and your dose needs to be increased

**Children and adolescents:**

AMEP® has not been studied in children under the age of 6 years. AMEP® should only be used for hypertension in children and adolescents from 6 years to 17 years of age (see section 3). For further information, talk to your doctor.

**Other medicines and AMEP® Tablets:**

Tell your doctor or pharmacist if you are taking or have recently taken any other medicines, including medicines obtained without a prescription.

AMEP® may affect or be affected by other medicines, such as:

- ketoconazole, itraconazole (anti-fungal medicines),
- ritonavir, indinavir, nelfinavir (so called protease inhibitors used to treat HIV)

75/20



- Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement).
- Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices.
- Douleur abdominale, nausées.
- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion.
- Fatigue, faiblesse.
- Troubles visuels, vision double.
- Crampes musculaires.
- Gonflement des chevilles.

• autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous présentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

- Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :**
- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie.
  - Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience.
  - Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur.
  - Tintements dans les oreilles.
  - Diminution de la pression artérielle.

Eternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite).

- Toux.
- Bouche sèche, vomissements (nausées).
- Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau.

Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions.

- Incapacité à obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme.
- Douleur, malaise.
- Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.
- Augmentation ou diminution du poids.

**Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :**

Confusion.

**Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 :**

- Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes ou des saignements.

Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).

- Trouble des nerfs entraînant une faiblesse musculaire, des fourmillements ou un engourdissement.
- Gonflement des gencives.
- Ballonnement abdominal (gastrite).

Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales.

Augmentation de la tension musculaire.

- Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée.
- Sensibilité à la lumière.

Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

**Déclaration des effets indésirables suspectés :**

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament.

**Comment conserver AMEP® comprimés?**

- Pas de conditions particulières de conservation.
- Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.
- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.
- Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères.

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribuent à protéger l'environnement.

**Informations sur les médicaments :**

**Quelques informations :**

## AMEP® 5 mg & 10 mg, Tablets

### Box of 14, 28 & 56.

### Amlodipine

Read all of this leaflet carefully before you start taking it as it contains important information for you.

- Keep this leaflet. You may need to read it again.
- If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist.
- This medicine has been prescribed for you because your doctor thinks it may harm them, even if their signs are not serious.
- If any of the side effects get serious or if you experience any side effects not listed in the leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

What is in this leaflet:

1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are and what they are used for?
2. What you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?
3. How to take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?
4. What are the possible side effects?
5. How to store AMEP® 5 & 10 mg Tablets?
6. Further information

#### 1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are and what they are used for?

AMEP® contains the active substance amlodipine which belongs to a group of medicines called calcium channel blockers.

AMEP® is used to treat high blood pressure (hypertension) or a certain type of chest pain called angina, a rare form of which is Prinzmetal's angina.

In patients with high blood pressure this medicine works by relaxing blood vessels, so that blood passes through them more easily. In patients with angina, AMEP® works by improving blood supply to the heart muscle which then receives more oxygen and as a result chest pain is prevented. This medicine does not provide immediate relief of chest pain from angina.

#### 2. What do you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?

**Do not take AMEP® Tablet:**

- If you are allergic (hypersensitive) to amlodipine or any other ingredients of this medicine listed in section "Composition", or to any other calcium channel blockers. This may be itching, reddening of the skin or difficulty in breathing.
- If you have severe low blood pressure (hypotension).
- If you have narrowing of the aortic heart valve (aortic stenosis) or cardiogenic shock (a condition where your heart is unable to supply enough blood to the body).
- If you suffer from heart failure after a heart attack.

**Pay attention with AMEP® Tablet:**

Talk to your doctor or pharmacist before taking AMEP®.

You should inform your doctor if you have or have had any of the following conditions:

- Recent heart attack
- Heart failure
- Severe increase in blood pressure (Hypertensive crisis)
- Liver disease
- You are elderly and your dose needs to be increased

**Children and adolescents:**

AMEP® has not been studied in children under the age of 6 years. AMEP® should only be used for hypertension in children and adolescents from 6 years to 17 years of age (see section 3). For further information, talk to your doctor.

**Other medicines and AMEP® Tablets:**

Tell your doctor or pharmacist if you are taking or have recently taken any other medicines, including medicines obtained without a prescription.

AMEP® may affect or be affected by other medicines, such as:

- ketoconazole, itraconazole (anti-fungal medicines),
- ritonavir, indinavir, nelfinavir (so called protease inhibitors used to treat HIV)



# **ZEPAM® 6 mg**

bromazépam

PPV: 34DH70  
PER: 11/25  
LOT: L3861

Veuillez 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 pharmacien.  
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.  
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## **Composition :**

Bromazépam (DCI) : 6 mg par comprimé-bâtonnet quadriséable, 180 mg par tube.

Excipients : Q.S.P 1 comprimé.

Excipient à effet notoire : lactose.

## **Forme pharmaceutique :**

**ZEPAM®** comprimé-bâtonnet quadriséable (blanc); boîte de 30

## **Dans quels cas utiliser ce médicament?**

C'est un anxiolytique de la famille des benzodiazépines.

Il est utilisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants.

## **Attention !**

### **a) Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament?**

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

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

### **b) Posologie usuelle**

En pratique courante :

Chez l'adulte, en début de traitement, la posologie quotidienne moyenne de **ZEPAM®** est de 1 comprimé-bâtonnet, réparti le plus souvent de la manière suivante :

- 1/4 de comprimé-bâtonnet le matin (1,5 mg),
- 1/4 de comprimé-bâtonnet à midi (1,5 mg),
- 1/2 comprimé-bâtonnet le soir (3 mg).

Elle doit ensuite être adaptée individuellement en fonction de la réponse thérapeutique.

La posologie peut être augmentée jusqu'à 3 comprimés par jour dans certains cas.

Le comprimé n'est pas une forme adaptée à l'enfant de moins de 6 ans (risque de fausse-route).

Enfant, sujet âgé, insuffisant rénal ou hépatique : il est recommandé de diminuer la posologie, par exemple la moitié de la posologie moyenne peut être suffisante.

### **c) Mode et voie d'administration**

Voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

### **d) Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré**

Les prises devront être régulièrement réparties dans la journée.

### **e) Durée du traitement**

Ne pas dépasser 12 semaines de traitement sans avis médical.

Le traitement doit être aussi bref que possible.

L'indication sera réévaluée régulièrement, surtout en l'absence de symptômes.

## **Effets non souhaités et gênants :**

**Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :**

Trous de mémoire, sensation d'ivresse, somnolence en particulier chez la personne âgée, ralentissement des idées, sensation de fatigue musculaire, baisse de la libido, éruption cutanée, troubles du comportement.

Exceptionnellement :

- réactions paradoxales avec augmentation de l'anxiété, agitation, agressivité, confusion des idées, hallucinations;
- amnésie antérograde.

Ces troubles nécessitent l'arrêt du traitement.

### **f) Précautions d'emploi**

Des précautions sont nécessaires en cas de myasthénie.

Utilisé seul, ce médicament n'est pas adapté au traitement des états dépressifs.

Une prise prolongée ou des doses importantes de ce médicament favorisent une dépendance.