

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

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

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

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



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

Déclaration de Maladie

M22- 0049744

179410

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5231 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : Mr

Nom & Prénom : Amal Zoubida

Date de naissance :

Adresse : Hay Hassa Agre Ben

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 05 / 10 / 2023

Nom et prénom du malade : Amal Zoubida Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : MJA

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 : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

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
05/10/23	G+D		300	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
INPE 092002382 ICE : 00050055000032	05/10/23	800,90

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
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, 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 00000000</td> <td>21433552 00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000 35533411</td> <td>00000000 11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412 00000000	21433552 00000000	D	G	00000000 35533411	00000000 11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H												
	25533412 00000000	21433552 00000000											
	D	G											
	00000000 35533411	00000000 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. BAADDY Naima

Médecin Spécialiste en Cardiologie
Lauréate de la faculté de médecine casablanca

Diplômée de la faculté de médecine bordeaux
Hypertension artérielle - Eprouve d'effort
Echographie doppler cardiaque et vasculaire
Holter rythmique - Holter tensionnel



الدكتورة بعدي نعيمة

خريجة كلية الطب و الصيدلة

بالدار البيضاء و بوردو بفرنسا

ارتفاع الضغط الدموي

فحص القلب و الشرايين بالصدى و الدوبلر بالألوان

تخطيط القلب أثناء المجهود

Casablanca le :

05/10/2023

LOT: 09923327
PRR: 07/2026
PM: 17.07 DH

24,00

PPV: 49,60 DH
LOT: 23C29
EXP: 03/2026

N° Amal Zoubido,

PPV: 49,60 DH
LOT: 23C29
EXP: 03/2026

114,30 x 3

Dipregar 50mg

1-0-0

68,80 x 3

Amorel

1-0-0

35,70 x 2

Alprozol

0-0-1/2

69,60 x 2

Codeine

1-0-1/5

27,00 x 2

Alivor

0-0-1

الدكتورة بعدي نعيمة
Dr. BAADDY Naima
Cardiologue

طبيبة متخصصة في أمراض القلب والشرايين
Cité Alqods Transal gate 16 Numéro 75
1er étage Sidi Bernoussi Casablanca
Tél: 05 22 75 18 35

المستعجلات: 06-59 21 92 17 - الهاتف: 05 22 75 18 35 - Tél:

Al Qods, Res : Riad El Bernoussi imm C N 9, 2ème étage
(En face Bayti , ancienne route de Rabat)

ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

Comprimés sécables

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'information 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?

- 4.
- 5.
- 6.

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique **ANXIOLYTIQUE**

Ce médicament appartient à la classe des benzodiazépines.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants, ou en prévention et/ou traitement des manifestations liées à un sevrage alcoolique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?

Contre-indications

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance au sucre, contactez le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ALPRAZ, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie connue à cette classe de produits ou à l'un des composants du médicament,
- insuffisance respiratoire grave,
- syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires pendant le sommeil),
- insuffisance hépatique grave,
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales

Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à la lutte contre l'anxiété.

Mises en garde

Si une perte d'efficacité survient lors de

favoriser la survenue de la dépendance :

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou non, y compris alcoolique.

La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants.

Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un phénomène de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de signes tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires,

mais on peut observer une agitation, une irritabilité, un engourdissement des extrémités, une sensibilité au bruit, à la lumière, à la chaleur, etc...

Les modalités de prise doivent être définies

La diminution très progressive des doses et l'espace entre les prises représentent la méthode la plus sûre pour éviter ce phénomène de sevrage. Il sera d'autant plus facile que le traitement aura été pris à l'ordinaire. Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de gravité peut se produire. TRANSITOIRE des troubles qui avaient justifié le traitement.

Des troubles de mémoire, des altérations des fonctions sont susceptibles de survenir les heures qui suivent la prise. Chez certains sujets, cela peut provoquer des réactions de recherche : insomnie, agitation, nervosité, tension, modification du comportement, voire des comportements dangereux (agressivité ou son entourage, et du comportement automatique).

Si une ou plusieurs personnes surviennent, contactez votre médecin

Les benzodiazépines doivent être utilisées avec précaution chez le sujet âgé, en raison de la somnolence et/ou de la confusion qui peuvent favoriser les conséquences sous-jacentes de la population.

En raison de la présence de galactosémie, le médicament ne doit pas être utilisé en cas de malabsorption du glucose ou de déficit en enzymes métaboliques rares.

Précautions d'emploi

La prise de ce médicament doit être suivie d'un suivi médical renforcé en cas d'insuffisance rénale ou du foie, d'insuffisance respiratoire.

LOT 231383 1
EXP 04 2026
PPV 35.70

ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

Comprimés sécables

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'information 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?

- 4.
- 5.
- 6.

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique **ANXIOLYTIQUE**

Ce médicament appartient à la classe des benzodiazépines.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants, ou en prévention et/ou traitement des manifestations liées à un sevrage alcoolique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?

Contre-indications

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance au sucre, contactez le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ALPRAZ, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie connue à cette classe de produits ou à l'un des composants du médicament,
- insuffisance respiratoire grave,
- syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires pendant le sommeil),
- insuffisance hépatique grave,
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales

Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à la lutte contre l'anxiété.

Mises en garde

Si une perte d'efficacité survient lors de

favoriser la survenue de la dépendance :

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou non, y compris alcoolique.

La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants.

Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un phénomène de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de signes tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires,

mais on peut observer agitation, une irritabilité, un engourdissement des extrémités, une sensibilité au bruit, à la lumière, à la chaleur, etc...

Les modalités de **doivent être définies**

La diminution très progressive des doses et l'espace entre les prises représentent la méthode la plus sûre pour éviter ce phénomène de sevrage. Il sera d'autant plus facile que le traitement aura été progressif. Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de gravité peut se produire. TRANSITOIRE des symptômes qui avaient justifié le traitement.

Des troubles de mémoire, des altérations des fonctions psychiques sont susceptibles d'apparaître quelques heures qui suivent la fin du traitement. Chez certains sujets, le traitement peut provoquer des réactions de type recherché : insomnie, agitation, nervosité, tension, modification du comportement, voire des comportements dangereux (agressivité ou son entourage, et/ou du comportement automatique).

Si une ou plusieurs **surviennent, contactez**

possible votre médecin

Les benzodiazépines doivent être utilisées avec précaution chez le sujet âgé, en raison de la somnolence et/ou de la confusion qui peuvent favoriser les conséquences sous-jacentes de la population.

En raison de la présence de galactosémie, le médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant de malabsorption du glucose ou de déficit en lactase, ou de troubles métaboliques rares.

Précautions d'emploi

La prise de ce médicament doit être suivie d'un suivi médical renforcé en cas d'insuffisance rénale ou du foie, d'insuffisance respiratoire.

LOT 231383 1
EXP 04 2026
PPV 35.70

DIPREZAR®

Losartan 50 mg + Hydrochlorothiazide 12,5 mg

Comprimé pelliculé, boîte de 30

Veuillez lire attentivement 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 plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimés pelliculés et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimés pelliculés ?
3. Comment prendre DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimés pelliculés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimés pelliculés ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

C'est un pharmacométhyléculaire : Antagonistes de l'angiotensine II et diurétiques - code ATC : C03DA01. DIPREZAR® 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 sel. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle. DIPREZAR® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle (pression sanguine élevée).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimés pelliculés ?

Ne prenez jamais DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique au losartan, à l'hydrochlorothiazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous êtes allergique aux autres dérivés sulfamide (par exemple autres diurétiques thiazidiques, certains antibiotiques tels que les cotrimoxazole) ; si vous êtes pas sûr, demandez à votre médecin).
- Si votre fonction hépatique est gravement altérée.
- Si vous avez une faible teneur de potassium ou de sodium ou un taux élevé de calcium qui ne peuvent pas être corrigés par un traitement.
- Si vous souffrez de goutte.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre DIPREZAR® en début de grossesse - voir rubrique « Grossesse »).
- Si votre fonction rénale est gravement altérée ou si vos reins ne produisent plus d'urine.
- Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament destiné à réduire la pression artérielle contenant de l'iodine.

EN CAS DE DOUTE, VOUS DEVEZ DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimés pelliculés :

Mises en gardes et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien avant de prendre DIPREZAR®.

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte, DIPREZAR® est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse (voir rubrique « Grossesse »).

Il est important de prévenir votre médecin avant de prendre DIPREZAR® :

- Si vous avez déjà eu un gonflement du visage, des lèvres, de la gorge ou de la langue,
- Si vous prenez des diurétiques,
- Si vous faites un régime sans sel,
- Si vous avez eu ou avez pu des vomissements importants et/ou des diarrhées,
- Si vous avez une insuffisance cardiaque,
- Si votre fonction hépatique est altérée (voir rubrique 2 - Ne prenez jamais DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé).
- Si vous avez un rétrécissement des artères rénales (sténose artérielle rénale) ou avez un rein fonctionnel unique, ou si vous avez récemment reçu une transplantation rénale.
- Si vous avez un rétrécissement des artères (athérosclérose), de l'angine de poitrine (douleur thoracique du fait d'une mauvaise fonction cardiaque),
- Si vous avez une sténose des valves aortique ou mitrale (rétrécissement des valves du cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (une maladie induisant un épaississement du muscle cardiaque),
- Si vous êtes diabétique,
- Si vous avez eu de la goutte,
- Si vous avez eu ou avez eu des problèmes allergiques, d'asthme ou une maladie donnant des douleurs des articulations, un rash cutané et/ou de la fièvre (pupus érythémateux disséminé).
- Si vous avez un taux élevé de calcium ou bas de potassium, ou si vous suivez un régime pauvre en potassium,
- Si vous devez subir une anesthésie (même chez le dentiste) ou une intervention chirurgicale ou si vous allez faire des tests pour vérifier votre fonction rénale, vous devez informer votre médecin ou l'équipe médicale que vous prenez des comprimés de losartan potassique et d'hydrochlorothiazide.
- Si vous avez une hyperaldostéronémie primaire (un syndrome associé à une augmentation de la sécrétion d'aldostérone suite à une anomalie des glandes surrénales),
- Si vous prenez un des médicaments suivants destinés à traiter la pression artérielle élevée :
- Un IEC (par exemple énalapril, lisinapril, ramipril), en particulier si vous avez des problèmes rénaux liés au diabète.

Votre médecin pourra être amené à vérifier votre fonction rénale, votre pression artérielle, et les taux d'électrolytes (du potassium, par exemple) dans votre sang à intervalles réguliers.

Les patients qui prennent de l'HCTZ seul ou en association avec du losartan sont à risque de cancer de la peau non mélanome et de lésions de la peau. Afin de détecter toute nouvelle lésion ou modification suspecte.

Les lésions cutanées suspectes doivent être examinées par un dermatologue.

Afin de réduire le risque de cancer de la peau, il se doit d'être protégé par des vêtements appropriés et d'éviter l'exposition aux rayons UV et d'avoir une protection adéquate.

L'utilisation d'HCTZ doit aussi être réexaminée avec votre médecin.

Voir également la rubrique « Ne prenez jamais DIPREZAR® d'information ».

Enfants et adolescents :

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® pas été donné aux enfants.

Autres médicaments et DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimés pelliculés : Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez d'autres médicaments.

Les diurétiques tels que l'hydrochlorothiazide sont des médicaments.

Les préparations à base de lithium ne doivent pas être prises en même temps que DIPREZAR®.

Des précautions particulières (telles que contrôles sanguins, contrôles de la fonction rénale, du potassium, du sodium, du calcium, du phosphore, du magnésium, d'autres diurétiques, certains laxatifs, d'autres médicaments pour contrôler le rythme cardiaque ou d'autres médicaments pour abaisser votre pression artérielle) sont nécessaires.

Il est aussi important pour votre médecin de savoir si vous prenez :

• D'autres médicaments pour abaisser votre pression artérielle.

• Des stéroïdes,

• Des médicaments pour le traitement du cancer,

• Des antalgiques,

• Des médicaments pour le traitement d'infections fongiques,

• Des médicaments contre l'arthrose,

• Des résines utilisées pour lutter contre un taux important de cholestérol,

• Des médicaments myorelaxants,

• Des somnifères,

• Des opioïdes tels que la morphine,

• Des « amines pressives » telles que l'adrénaline ou des médicaments antidiabétiques oraux ou des insulines.

Votre médecin peut être amené à modifier la dose de DIPREZAR®.

• Si vous prenez un IEC ou l'aiskren (voir également la rubrique « Grossesse »).

• Si vous prenez un IEC ou l'aiskren (voir également la rubrique « Grossesse »).

Informez aussi votre médecin que vous prenez DIPREZAR® et recevez des produits de contraste iodés.

Grossesse et allaitement :

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être enceinte, DIPREZAR® est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse (voir rubrique « Grossesse »).

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes susceptible d'allaiter.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation au cours ou en dehors des repas.

Sportifs :

Le diurétique contenu dans ce médicament peut entraîner une déshydratation.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

PPV:114DH30
PER:05/26
LOT:M1601



La dose de comprimés pelliculés est de 1 comprimé par jour.

DIPREZAR®
Losartan 50 mg + Hydrochlorothiazide 12,5 mg
30 comprimés pelliculés

Modèle : 6118 000 04 1658

Les ci-contre, des changements de la composition du médicament.

LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE AMAREL

Contre-indications :

Ne prenez jamais AMAREL et informez votre médecin :

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibendamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
 - Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
 - En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire) ;
 - En cas de coma diabétique ;
 - Si vous avez une maladie grave des reins ;
 - Si vous avez une maladie grave du foie.
- Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre AMAREL.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL si :

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges). Les informations disponibles sur l'utilisation d'AMAREL chez les patients de moins de 11 sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.



devez donc toujours avoir du sucre ou des édulcorants de synthèse ne sont pas recommandés. Contactez votre médecin ou allez à l'hôpital en cas de réapparition des symptômes.

Tests de laboratoire

Votre taux de sucre dans le sang ou dans l'urine. Votre médecin peut vous demander de faire des tests de cellules sanguines ainsi que votre fonction rénale.

Enfants et adolescents

L'utilisation d'AMAREL n'est pas recommandée chez les enfants et les adolescents.

Autres médicaments et AMAREL

Informez votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous pourriez prendre tout autre médicament. Votre médecin peut être amené à modifier la dose de vos médicaments. En effet, ceux-ci peuvent diminuer ou augmenter votre taux de sucre dans le sang. L'effet d'AMAREL (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être renforcé par certains médicaments suivants et entraîner un risque de hypoglycémie :

- Autres médicaments pour traiter le diabète ;
- Médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (par exemple : azopropazone, oxyphénbutazone, aspirine) ;
- Médicaments pour traiter les infections urinaires (par exemple : antibiotiques à longue durée d'action) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (par exemple : chloramphénicol, fluconazole, miconazole, nystatine).

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1,

Aïn Sabaâ Casablanca

Amarel 4 mg, cp b 30

P.P.V. : 68,80 DH



6 118001 081325

LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE AMAREL

Contre-indications :

Ne prenez jamais AMAREL et informez votre médecin :

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibendamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
 - Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
 - En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire) ;
 - En cas de coma diabétique ;
 - Si vous avez une maladie grave des reins ;
 - Si vous avez une maladie grave du foie.
- Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre AMAREL.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL si :

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges). Les informations disponibles sur l'utilisation d'AMAREL chez les patients de moins de 11 sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.



devez donc toujours avoir du sucre ou des édulcorants de synthèse ne sont pas en contact. Contactez votre médecin ou allez à l'hôpital en cas de réapparition des symptômes.

Tests de laboratoire

Votre taux de sucre dans le sang ou dans l'urine. Votre médecin peut vous demander de faire des tests de cellules sanguines ainsi que votre fonction rénale.

Enfants et adolescents

L'utilisation d'AMAREL n'est pas recommandée chez les enfants et les adolescents.

Autres médicaments et AMAREL

Informez votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous pourriez prendre tout autre médicament. Votre médecin peut être amené à modifier la dose de vos médicaments. En effet, ceux-ci peuvent diminuer ou augmenter votre taux de sucre dans le sang. L'effet d'AMAREL (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être renforcé par certains médicaments suivants et entraîner un risque de hypoglycémie :

- Autres médicaments pour traiter le diabète ;
- Médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (par exemple : azopropazone, oxyphénbutazone, aspirine) ;
- Médicaments pour traiter les infections urinaires (par exemple : antibiotiques à longue durée d'action) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (par exemple : chloramphénicol, fluconazole, miconazole, nystatine).

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1,

Aïn Sabaâ Casablanca

Amarel 4 mg, cp b 30

P.P.V. : 68,80 DH



6 118001 081325

LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE AMAREL

Contre-indications :

Ne prenez jamais AMAREL et informez votre médecin :

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibendamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
 - Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
 - En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire) ;
 - En cas de coma diabétique ;
 - Si vous avez une maladie grave des reins ;
 - Si vous avez une maladie grave du foie.
- Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre AMAREL.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL si :

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges). Les informations disponibles sur l'utilisation d'AMAREL chez les patients de moins de 11 sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

devez donc toujours avoir du sucre ou des édulcorants de synthèse ne sont pas recommandés. Contactez votre médecin ou allez à l'hôpital en cas de réapparition des symptômes.

Tests de laboratoire

Votre taux de sucre dans le sang ou dans l'urine. Votre médecin peut vous demander de faire des tests de cellules sanguines ainsi que votre fonction rénale.

Enfants et adolescents

L'utilisation d'AMAREL n'est pas recommandée chez les enfants et les adolescents.

Autres médicaments et AMAREL

Informez votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous pourriez prendre tout autre médicament. Votre médecin peut être amené à modifier la dose de vos médicaments. En effet, ceux-ci peuvent diminuer ou augmenter votre taux de sucre dans le sang. L'effet d'AMAREL (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être renforcé par certains médicaments suivants et entraîner un risque de hypoglycémie :

- Autres médicaments pour traiter le diabète ;
- Médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (par exemple, l'azopropazone, l'oxyphénbutazone, l'aspirine) ;
- Médicaments pour traiter les infections urinaires (par exemple, les antibiotiques à longue durée d'action) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (par exemple, le chloramphénicol, le fluconazole, le miconazole, le nifedipine, le ranitidine, le valproate de sodium).

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1,

Aïn Sbaâ Casablanca

Amarel 4 mg, cp b 30

P.P.V : 68,80 DH



NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALIVAR® 50 mg, gélules

DCI : Sulpiride

Veillez 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 plus d'information à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autres, 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ALIVAR® 50 mg, gélules et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALIVAR® 50 mg, gélules ?
3. Comment prendre ALIVAR® 50 mg, gélules ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALIVAR® 50 mg, gélules ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QU'ALIVAR® 50 MG, GÉLULES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

• **Classe pharmaco-thérapeutique :** Antipsychotique neuroleptique, benzamide code ATC : N05AL01

Il appartient à la famille des benzamides. C'est un antipsychotique neuroleptique.

• **Indications :**

Adultes : traitement symptomatique de courte durée de l'anxiété en cas d'échec des thérapeutiques habituelles.

Enfant (de plus de 6 ans) : Troubles graves du comportement (agitation, automutilations, stéréotypies), notamment dans le cadre des syndromes autistiques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALIVAR® 50 MG, GÉLULES ?

• **Ne prenez jamais ALIVAR® 50 mg, gélules dans les cas suivants:**

- Hypersensibilité au sulpiride ou à l'un des autres constituants du produit,
 - Tumeur connue dépendant de la prolactine, par exemple (adénome hypophysaire à prolactine ou cancer du sein),
 - Phéochromocytome (atteinte de la glande médullosurrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),
 - En association avec les dopaminergiques non antiparkinsoniens cabergoline et quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation),
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

• **Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :**

• **Mises en gardes spéciales :**

Si vous présentez un symptôme, ne commencez pas le traitement.

- En cas d'apparition d'un symptôme, l'impératif d'interrompre le traitement et de consulter le service d'urgence.

-Avant la prise de ce médicament, votre médecin pourra être informé de vos antécédents médicaux.

-Ce médicament peut provoquer des effets indésirables.

-Ce médicament doit être pris avec précaution.

-Ce médicament doit être pris avec précaution.

-Ce médicament doit être pris avec précaution.

démence,
-Ce médicament doit être pris avec précaution.
formation de caillots sanguins.
formation de caillots sanguins.
- La prise de ce médicament avec des boissons alcoolisées ou des médicaments dopaminergiques peut augmenter le risque d'apparition de troubles de la circulation sanguine (troubles graves de la circulation sanguine).
-Ce médicament doit être pris avec précaution.
risque d'apparition de troubles de la circulation sanguine.
-Chez l'enfant, un surdosage peut avoir des effets graves.
-La prise de ce médicament peut provoquer des effets indésirables.
-En raison de la présence de lactose dans ce médicament, les personnes atteintes de galactosémie ou de déficit en lactase doivent éviter de prendre ce médicament.

• **Précautions d'emploi :**
Afin de bénéficier pleinement de ce médicament, il est nécessaire de suivre les recommandations de votre médecin.

-En cas de maladie cardiaque.

-En cas de diabète.

-En cas de maladie rénale.

-En cas d'insuffisance hépatique.

-En cas d'antécédents de crises épileptiques.

-Chez les sujets âgés, il faut être particulièrement attentif aux effets indésirables.

-Chez les sujets âgés, il faut être particulièrement attentif aux effets indésirables.

EN CAS DE DOUTE, INTERROGUEZ VOTRE PHARMACIEN.

• **Enfants et adolescents :**

Sans objet.

• **Usage des autres médicaments :**

Veillez indiquer à votre médecin si vous avez récemment pris ou prenez un autre médicament obtenu sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler tout effet indésirable pouvant interagir avec ce médicament.

• **Associations médicamenteuses :**

Dopaminergiques et antipsychotiques doivent être utilisés dans les troubles de la circulation sanguine.

• **Associations médicamenteuses :**

Certains médicaments peuvent interagir avec ce médicament.

cardiaques, médicaments qui agissent sur le système cardiovasculaire.

sulfonylurees, médicaments qui agissent sur le système endocrinien.

sulfonylurees, médicaments qui agissent sur le système endocrinien.

sulfonylurees, médicaments qui agissent sur le système endocrinien.

sulfonylurees, médicaments qui agissent sur le système endocrinien.

sulfonylurees, médicaments qui agissent sur le système endocrinien.

sulfonylurees, médicaments qui agissent sur le système endocrinien.

sulfonylurees, médicaments qui agissent sur le système endocrinien.

sulfonylurees, médicaments qui agissent sur le système endocrinien.

sulfonylurees, médicaments qui agissent sur le système endocrinien.

sulfonylurees, médicaments qui agissent sur le système endocrinien.

sulfonylurees, médicaments qui agissent sur le système endocrinien.

sulfonylurees, médicaments qui agissent sur le système endocrinien.

sulfonylurees, médicaments qui agissent sur le système endocrinien.

sulfonylurees, médicaments qui agissent sur le système endocrinien.

sulfonylurees, médicaments qui agissent sur le système endocrinien.

sulfonylurees, médicaments qui agissent sur le système endocrinien.

sulfonylurees, médicaments qui agissent sur le système endocrinien.

sulfonylurees, médicaments qui agissent sur le système endocrinien.

sulfonylurees, médicaments qui agissent sur le système endocrinien.

sulfonylurees, médicaments qui agissent sur le système endocrinien.

sulfonylurees, médicaments qui agissent sur le système endocrinien.

sulfonylurees, médicaments qui agissent sur le système endocrinien.

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALIVAR® 50 mg, gélules

DCI : Sulpiride

Veillez 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 plus d'information à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autres, 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ALIVAR® 50 mg, gélules et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALIVAR® 50 mg, gélules ?
3. Comment prendre ALIVAR® 50 mg, gélules ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALIVAR® 50 mg, gélules ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QU'ALIVAR® 50 MG, GÉLULES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

• **Classe pharmaco-thérapeutique :** Antipsychotique neuroleptique, benzamide code ATC : N05AL01

Il appartient à la famille des benzamides. C'est un antipsychotique neuroleptique.

• **Indications :**

Adultes : traitement symptomatique de courte durée de l'anxiété en cas d'échec des thérapeutiques habituelles.

Enfant (de plus de 6 ans) : Troubles graves du comportement (agitation, automutilations, stéréotypies), notamment dans le cadre des syndromes autistiques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALIVAR® 50 MG, GÉLULES ?

• **Ne prenez jamais ALIVAR® 50 mg, gélules dans les cas suivants:**

- Hypersensibilité au sulpiride ou à l'un des autres constituants du produit,
 - Tumeur connue dépendant de la prolactine, par exemple (adénome hypophysaire à prolactine ou cancer du sein),
 - Phéochromocytome (atteinte de la glande médullosurrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),
 - En association avec les dopaminergiques non antiparkinsoniens cabergoline et quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation),
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

• **Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :**

• **Mises en gardes spéciales :**

Si vous présentez un symptôme, ne commencez pas le traitement.

- En cas d'apparition d'un symptôme, l'impératif d'interrompre le traitement et de consulter le service d'urgence.

-Avant la prise de ce médicament, votre médecin pourra être informé de vos antécédents médicaux.

-Ce médicament peut provoquer des effets indésirables.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes âgées.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles rénaux.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles hépatiques.

démence.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-La prise de ce médicament doit être évitée chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

-Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les personnes souffrant de troubles cardiaques.

LOT: 09823023
PER: 04/2028
PPV: 27.00 DH