

COMMANDEMENTS IMPORTANTS 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.



Déclaration de Maladie

M22- N° 003624

☒ **Maladie** ☐ **Dentaire** ☐ **Optique** ☐ **Autres**

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 395 Société : Royale Air Maroc
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : Veuve d'ASADIA DAKKA
 Nom & Prénom : EZZAYTOUNI SAADA
 Date de naissance : 18/03/2009
 Adresse : 713 شارع 2 مارس الدار البيضاء
 Tél. : 06 69 82 01 55 Total des frais engagés : 772,40 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : الدكتور بنيس محمد
خبير مخلف لدى المحاكم
الطب العام
713 شارع 2 مارس الدار البيضاء
الهاتف : 0522 215 723 - 0522 21 307
 Date de consultation : 26/10/2023
 Nom et prénom du malade : EZZAYTOUNI Saadi Age : 14
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : D. ASIE-HITA, Hypothyroïdisme, Intégrité
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie : Intégrité
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances : Intégrité
 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 : 26/10/2023
 Signature de l'adhérent(e) : AH

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 Paiement des Actes
26/10/23	h	-	150 DH	 الطبيب العام م. هاشمي شارع 2 مارس الدار البيضاء الهاتف: 0522 215 723 - 0522 211 309

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

26/10/23

622,40

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

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

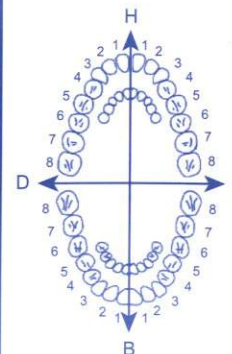
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées

Nature des Soins

Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

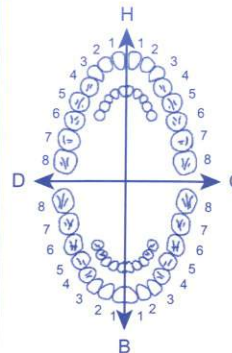
FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553
B	

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur M'hamed BENNIS

MEDECINE GENERALE

Echographie

**Expert assermenté près les Tribunaux
Ex - Médecin Militaire**

Sur Rendez - vous



الدكتور محمد بنيس

الطب العام

الفحص بالصدى

**خبير محلف لدى المحاكم
طبيب عسكري سابقا**

الزيارة بالموعد

Casablanca, le **26/10/2023** الدار البيضاء في

Madame EZZAYTOUNI Saadia

1/ **GLUCAVANCE 500/2.5 CP**

1 cp après le repas matin et soir

2/ **TRIATEC 5mg Cps bte 30**

1 cp après le repas le matin

3/ **LEVOTHYROX 50µg Cps**

1 cp le matin

4/ **LEVOTHYROX 25UG CP**

1 cp le matin

5/ **TRANXENE 5mg gél bte 30**

1 cp matin et soir

6/ **BREXIN Cps Efferv bte 20**

1 cp le soir

7/ **CLENIDERM Crème**

2 APPLICATION par jour

الدكتور بنيس محمد
خبير محلف لدى المحاكم
الطب العام
شارع 2 مارس الدار البيضاء
الهاتف : 0522 215 723 - 0522 211 307

62240



صيدلية الخيام
Pharmacie AL KHAYAM
Bd Semara Hay Miy Abdellah
Al Inara Ain Chock, Casablanca
Tél: 0522 50 29 39 - TP 34021605

صيدلية الخيام
Pharmacie AL KHAYAM
Bd Semara Hay Miy Abdellah
Al Inara Ain Chock, Casablanca
Tél: 0522 50 29 39 - TP 34021605

713, Avenue 2 Mars - بين المعلن - الدار البيضاء - هاتف عيادة, 05 22 21 13 07 / 05 22 21 57 23
713, Avenue 2 Mars - Bine Lamdoun - CASABLANCA - Tél.: 05 22 21 13 07 / 05 22 21 57 23

Glucovance 500 mg/ 2.5 mg

Comprimés pelliculés B/30

PPV: 42.00 DH

Glucovance 500 mg/ 2.5 mg

Comprimés pelliculés B/30

PPV: 42.00 DH

Glucovance 500 mg/ 2.5 mg

Comprimés pelliculés B/30

PPV: 42.00 DH

Glucovance 500 mg/ 2.5 mg

Comprimés pelliculés B/30

PPV: 42.00 DH

Glucovance 500 mg/ 2.5 mg

Comprimés pelliculés B/30

PPV: 42.00 DH

Glucovance 500 mg/ 2.5 mg

Comprimés pelliculés B/30

PPV: 42.00 DH

TENSIOTEC® 2,5 mg; 5 et 10 mg

Géluées, Boîtes de 30 Ramipril

100 mg

57,10

point
surral
lombé

fait partie
inversion).

TENSIOTEC®
Diminution de votre pression artérielle
Faisant se relâcher et se dilater vos vaisseaux sanguins
Facilitant à votre cœur le pompage du sang à travers l'organisme.

EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE :

Sans objet.
Dans quels cas utiliser ce médicament ?
Indication thérapeutique

TENSIOTEC® géluée peut être utilisée :
• Pour traiter une pression artérielle élevée (hypertension).
• Pour réduire le risque d'avoir une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.
• Pour réduire le risque ou retarder l'aggravation de problèmes rénaux (que vous soyez ou non diabétique).
• Pour traiter votre cœur lorsqu'il ne peut pas pomper une quantité suffisante de sang dans le reste de votre organisme (insuffisance cardiaque).
• En traitement à la suite d'une crise cardiaque (infarctus du myocarde) compliquée d'insuffisance cardiaque.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TENSIOTEC® ?

Ne prenez jamais TENSIOTEC® géluée dans les cas suivants :
• Si vous présentez une allergie (hypersensibilité) au Ramipril, à tout autre IEC, ou à l'un des autres composants contenus dans TENSIOTEC® géluée. Les signes d'une réaction allergique peuvent inclure une éruption cutanée (rash), des problèmes de déglutition ou de respiration, un gonflement de vos lèvres, de votre visage, de votre gorge ou de votre langue.
• Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave appelée « ango-œdème ». Les signes comportent des démangeaisons, une urticaire, des marques rouges sur les mains, les pieds et la gorge, un gonflement de la gorge et de la langue, un gonflement autour des yeux et des lèvres, des difficultés à respirer et à avaler.
• Si vous suivez une dialyse ou tout autre type de filtration sanguine. En fonction de la méthode utilisée, TENSIOTEC® géluée pourrait ne pas vous convenir.

• Si vous avez des problèmes rénaux du fait de la réduction de l'apport sanguin à votre rein (sténose de l'artère rénale).
• Pendant les 6 derniers mois de la grossesse (voir rubrique Grossesse et allaitement).

• Si votre pression artérielle est anormalement basse ou instable. Votre médecin devra évaluer, si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'Aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

Ne prenez pas TENSIOTEC® géluée si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne. Si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin avant de prendre TENSIOTEC® géluée.

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Prenez attention avec TENSIOTEC® géluée :
Veuillez avertir votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre votre médicament :

• Si vous souffrez de problèmes cardiaques, hépatiques ou rénaux.
• Si vous avez perdu une grande quantité de sel ou de fluides corporels (si vous vomissez, avez la diarrhée, suiez de manière inhabituelle, suivez un régime pauvre en sel, prenez des diurétiques depuis longtemps ou avez subi une dialyse).
• Si vous allez suivre un traitement pour réduire votre allergie aux piqûres d'abeille ou de guêpe (désensibilisation).

• Si vous allez recevoir un anesthésique. Celui-ci pourrait vous être donné pour une intervention chirurgicale ou des soins dentaires. Il pourrait s'avérer nécessaire d'arrêter votre traitement par TENSIOTEC® géluée un jour avant ; demandez conseil à votre médecin.

• Si votre taux sanguin de potassium est élevé (d'après les résultats de vos tests sanguins).
• Si vous prenez des médicaments ou avez des affections qui pourraient diminuer le taux de sodium dans votre sang. Votre médecin pourra vous prescrire des analyses de sang régulières, en particulier pour vérifier le taux de sodium dans votre sang, surtout si vous êtes une personne âgée.

• Si vous souffrez d'une maladie vasculaire du collagène telle qu'une sclérodémie ou un lupus érythémateux systémique.
• Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

TENSIOTEC® géluée est déconseillée pendant les 3 premiers mois de la grossesse et est contre-indiquée 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).
• Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :

• Un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans, par exemple valsartan, témsartan, irbésartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète, ou si vous êtes âgé.
• Aliskiren.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Ne prenez jamais TENSIOTEC® géluée dans les cas suivants :

• **Enfant**
L'utilisation de TENSIOTEC® géluée est déconseillée chez l'enfant et l'adolescent âgé de moins de 18 ans, car la tolérance et l'efficacité de TENSIOTEC® géluée chez les enfants n'ont pas été établies.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne (ou si vous n'en êtes pas sûr(e)), parlez-en à votre médecin avant de prendre TENSIOTEC® géluée.

Interactions avec d'autres médicaments :
Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Veuillez informer votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils peuvent rendre TENSIOTEC® géluée moins efficace :

• Les médicaments utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine et l'aspirine).
• Les médicaments utilisés pour le traitement d'une pression artérielle basse, d'un collapso, d'une insuffisance cardiaque, d'un asthme ou d'allergies, tels que l'éphédrine, la noradrénaline ou l'adrénaline. Votre médecin devra alors vérifier votre pression artérielle.

Veuillez informer votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils peuvent augmenter la probabilité de survenue d'effets secondaires si vous les prenez avec TENSIOTEC® géluée :

• Les médicaments utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine et l'aspirine).
• Les médicaments contre le cancer (chimiothérapie).

• Les médicaments prévenant le rejet d'organe après une transplantation, tels la ciclosporine.

• Les diurétiques tels que le furosemide.
• Les médicaments susceptibles d'augmenter la quantité de potassium dans votre sang, tels que la spironolactone, le triamterène, l'amiloride, les sels de potassium et l'héparine (utilisée pour fluidifier le sang).

• Les corticoïdes donnés pour une inflammation, tels la prednisolone.
• L'alcool (utilisé pour abaisser l'acide urique dans votre sang).

• Le procainamide (donné pour les troubles du rythme cardiaque).
• L'aliskiren (utilisé pour traiter une pression artérielle élevée).

Veuillez informer votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils pourraient être affectés par TENSIOTEC® géluée :

• Les médicaments pour le diabète tels que les antidiabétiques oraux et l'insuline.
• TENSIOTEC® géluée pourrait abaisser le taux de sucre dans votre sang (glycémie).

• Si vous prenez des médicaments pour le cœur, veuillez informer votre médecin si vous prenez TENSIOTEC® géluée.
• Le lithium (donné pour des problèmes de santé mentale). TENSIOTEC® géluée pourrait augmenter la quantité de lithium dans votre sang (lithémie). Votre lithémie devra être étroitement surveillée par votre médecin.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne (ou si vous n'en êtes pas sûr(e)), parlez-en à votre médecin avant de prendre TENSIOTEC® géluée.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS :
• La prise d'alcool avec TENSIOTEC® géluée peut vous donner des vertiges, des étourdissements ou une sensation de légers. Si vous vous préoccupez de savoir la quantité d'alcool que vous pouvez boire alors que vous prenez TENSIOTEC® géluée, parlez-en à votre médecin. Les médicaments utilisés pour réduire la pression artérielle et l'alcool peuvent avoir des effets additifs.

TENSIOTEC® géluée peut être pris pendant ou en dehors des repas.

INTERACTIONS AVEC LE PRODUIT DE PHYTOHATTELOGIE OU THÉRAPIES ALTERNATIVES :
Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement
Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. TENSIOTEC® géluée est déconseillée au cours des 12 premiers semaines de grossesse et est contre-indiquée au-delà de la 13ème semaine car son utilisation au cours de la grossesse pourrait nuire gravement à votre enfant.

Si vous apprenez que vous êtes enceinte alors que vous prenez TENSIOTEC® géluée, informez immédiatement votre médecin.

Un changement pour un traitement approprié devra être effectué avant d'envisager une grossesse.

Allaitement
Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point de commencer l'allaitement.

TENSIOTEC® géluée est déconseillée aux femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Sportifs
Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines
Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vous pourriez ressentir des étourdissements en prenant TENSIOTEC® géluée. La survenue de ces étourdissements est plus probable lorsque vous débutez la prise de TENSIOTEC® géluée ou commencez à prendre une dose plus élevée. Dans ce cas, ne conduisez pas et n'utilisez pas d'outils ni de machines.

Informations importantes concernant certains composants de TENSIOTEC® géluée
Sans objet.

3. Comment utiliser TENSIOTEC® ?
Instructions pour un bon usage

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie (Mode d'emploi) : administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Comment prendre ce médicament ?
Prenez ce médicament par voie orale, au même moment de la journée chaque jour. Avalez les géluées entières avec un liquide.

TENSIOTEC® 2,5 mg; 5 et 10 mg

Gélules, Boîtes de 30 Ramipril

1000

57,10

point
surral
onné

fait partie
inversion).

TENSIOTEC®
Diminution de votre pression artérielle
Faisant se relâcher et se dilater vos vaisseaux sanguins
Facilitant à votre cœur le pompage du sang à travers l'organisme.

EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE :

Sans objet.

Dans quels cas utiliser ce médicament ?

Indication thérapeutique

TENSIOTEC® gélule peut être utilisé :
• Pour traiter une pression artérielle élevée (hypertension).
• Pour réduire le risque d'avoir une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.
• Pour réduire le risque ou retarder l'aggravation de problèmes rénaux (que vous soyez ou non diabétique).
• Pour traiter votre cœur lorsqu'il ne peut pas pomper une quantité suffisante de sang dans le reste de votre organisme (insuffisance cardiaque).
• En traitement à la suite d'une crise cardiaque (infarctus du myocarde) compliquée d'insuffisance cardiaque.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TENSIOTEC® ?

Ne prenez jamais TENSIOTEC® gélule dans les cas suivants :

• Si vous présentez une allergie (hypersensibilité) au Ramipril, à tout autre IEC, ou à l'un des autres composants contenus dans TENSIOTEC® gélule. Les signes d'une réaction allergique peuvent inclure une éruption cutanée (rash), des problèmes de déglutition ou de respiration, un gonflement de vos lèvres, de votre visage, de votre gorge ou de votre langue.
• Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave appelée « ango-œdème ». Les signes comportent des démangeaisons, une urticaire, des marques rouges sur les mains, les pieds et la gorge, un gonflement de la gorge et de la langue, un gonflement autour des yeux et des lèvres, des difficultés à respirer et à avaler.

• Si vous suivez une dialyse ou tout autre type de filtration sanguine. En fonction de la méthode utilisée, TENSIOTEC® gélule pourrait ne pas vous convenir.

• Si vous avez des problèmes rénaux du fait de la réduction de l'apport sanguin à votre rein (sténose de l'artère rénale).

• Pendant les 6 derniers mois de la grossesse (voir rubrique Grossesse et allaitement).

• Si votre pression artérielle est anormalement basse ou instable. Votre médecin devra l'évaluer.

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

Ne prenez pas TENSIOTEC® gélule si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne. Si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin avant de prendre TENSIOTEC® gélule.

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Prenez attention avec TENSIOTEC® gélule :

• Faites avertir de votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre votre médicament :

• Si vous souffrez de problèmes cardiaques, hépatiques ou rénaux.

• Si vous avez perdu une grande quantité de sel ou de fluides corporels (si vous vomissez, avez la diarrhée, suiez de manière inhabituelle, suivez un régime pauvre en sel, prenez des diurétiques depuis longtemps ou avez subi une dialyse).

• Si vous allez suivre un traitement pour réduire votre allergie aux piqûres d'abeille ou de guêpe (désensibilisation).

• Si vous allez recevoir un anesthésique. Celui-ci pourrait vous être donné pour une intervention chirurgicale ou des soins dentaires. Il pourrait s'avérer nécessaire d'arrêter votre traitement par TENSIOTEC® gélule un jour avant ; demandez conseil à votre médecin.

• Si votre taux sanguin de potassium est élevé (d'après les résultats de vos tests sanguins).

• Si vous prenez des médicaments ou avez des affections qui pourraient diminuer le taux de sodium dans votre sang. Votre médecin pourra vous prescrire des analyses de sang régulières, en particulier pour vérifier le taux de sodium dans votre sang, surtout si vous êtes une personne âgée.

• Si vous souffrez d'une maladie vasculaire du collagène telle qu'une sclérodémie ou un lupus érythémateux systémique.

• Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

TENSIOTEC® gélule est déconseillé pendant les 3 premiers mois de la grossesse et est contre-indiqué 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).

• Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :

• Un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans, par exemple valsartan, témsartan, irbésartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

• Aliskiren.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang.

Ne prenez jamais TENSIOTEC® gélule dans les cas suivants :

• Enfant.

L'utilisation de TENSIOTEC® gélule est déconseillée chez l'enfant et l'adolescent âgé de moins de 18 ans, car la tolérance et l'efficacité de TENSIOTEC® gélule chez les enfants n'ont pas été établies.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne (ou si vous n'en êtes pas sûr(e)), parlez-en à votre médecin avant de prendre TENSIOTEC® gélule.

Interactions avec d'autres médicaments :

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Veillez informer votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils peuvent rendre TENSIOTEC® gélule moins efficace :

• Les médicaments utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine et l'aspirine).

• Les médicaments utilisés pour le traitement d'une pression artérielle basse, d'un collapsus, d'une insuffisance cardiaque, d'un asthme ou d'allergies, tels que l'éphédrine, la noradrénaline ou l'adrénaline. Votre médecin devra alors vérifier votre pression artérielle.

Veillez informer votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils peuvent augmenter la probabilité de survenue d'effets secondaires si vous les prenez avec TENSIOTEC® gélule :

• Les médicaments utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine et l'aspirine).

• Les médicaments contre le cancer (chimiothérapie).

• Les médicaments prévenant le rejet d'organe après une transplantation, tels la ciclosporine.

• Les diurétiques tels que le furosémide.

• Les médicaments susceptibles d'augmenter la quantité de potassium dans votre sang, tels que la spironolactone, le triamterène, l'amiloride, les sels de potassium et l'héparine (utilisée pour fluidifier le sang).

• Les corticoïdes donnés pour une inflammation, tels la prednisolone.

• L'alcool (utilisé pour abaisser l'acide urique dans votre sang).

• Le procainamide (donné pour les troubles du rythme cardiaque).

• L'aliskiren (utilisé pour traiter une pression artérielle élevée).

Veillez informer votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils pourraient être affectés par TENSIOTEC® gélule :

• Les médicaments pour le diabète tels que les antidiabétiques oraux et l'insuline.

TENSIOTEC® gélule pourrait abaisser le taux de sucre dans votre sang (glycémie).

• Les médicaments pour l'hypertension lorsque vous prenez TENSIOTEC® gélule.

• Le lithium (donné pour des problèmes de santé mentale). TENSIOTEC® gélule pourrait augmenter la quantité de lithium dans votre sang (lithémie). Votre lithémie devra être étroitement surveillée par votre médecin.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne (ou si vous n'en êtes pas sûr(e)), parlez-en à votre médecin avant de prendre TENSIOTEC® gélule.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS :

La prise d'alcool avec TENSIOTEC® gélule peut vous donner des vertiges, des étourdissements ou une sensation de tête légère. Si vous vous préoccupez de savoir la quantité d'alcool que vous pouvez boire alors que vous prenez TENSIOTEC® gélule, parlez-en à votre médecin. Les médicaments utilisés pour réduire la pression artérielle et l'alcool peuvent avoir des effets additifs.

TENSIOTEC® gélule peut être pris pendant ou en dehors des repas.

INTERACTIONS AVEC LE PRODUIT DE PHYTOHATTELOGIE OU THÉRAPIES ALTERNATIVES :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. TENSIOTEC® gélule est déconseillé au cours des 12 premiers semaines de grossesse et est contre-indiqué au-delà de la 13ème semaine car son utilisation au cours de la grossesse pourrait nuire gravement à votre enfant.

Si vous apprenez que vous êtes enceinte alors que vous prenez TENSIOTEC® gélule, informez immédiatement votre médecin.

Un changement pour un traitement approprié devra être effectué avant d'envisager une grossesse.

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point de commencer l'allaitement. TENSIOTEC® gélule est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vous pourriez ressentir des étourdissements en prenant TENSIOTEC® gélule. La survenue de ces étourdissements est plus probable lorsque vous débutez la prise de TENSIOTEC® gélule ou commencez à prendre une dose plus élevée. Dans ce cas, ne conduisez pas et n'utilisez pas d'outils ni de machines.

Informations importantes concernant certains composants de TENSIOTEC® gélule

Sans objet.

3. Comment utiliser TENSIOTEC® ?

Instructions pour un bon usage

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie (Mode d'effort) : administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Comment prendre ce médicament ?

Prenez ce médicament par voie orale, au même moment de la journée chaque jour. Avalez les gélules entières avec un liquide.

TENSIOTEC® 2,5 mg; 5 et 10 mg

Gélules, Boîtes de 30 Ramipril

1000

57,10

point
surral
onné

fait partie
inversion).

TENSIOTEC®
Diminution de votre pression artérielle
Faisant se relâcher et se dilater vos vaisseaux sanguins
Facilitant à votre cœur le pompage du sang à travers l'organisme.

EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE :

Sans objet.

Dans quels cas utiliser ce médicament ?

Indication thérapeutique

TENSIOTEC® gélule peut être utilisé :
• Pour traiter une pression artérielle élevée (hypertension).
• Pour réduire le risque d'avoir une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.
• Pour réduire le risque ou retarder l'aggravation de problèmes rénaux (que vous soyez ou non diabétique).
• Pour traiter votre cœur lorsqu'il ne peut pas pomper une quantité suffisante de sang dans le reste de votre organisme (insuffisance cardiaque).
• En traitement à la suite d'une crise cardiaque (infarctus du myocarde) compliquée d'insuffisance cardiaque.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TENSIOTEC® ?

Ne prenez jamais TENSIOTEC® gélule dans les cas suivants :

• Si vous présentez une allergie (hypersensibilité) au Ramipril, à tout autre IEC, ou à l'un des autres composants contenus dans TENSIOTEC® gélule. Les signes d'une réaction allergique peuvent inclure une éruption cutanée (rash), des problèmes de déglutition ou de respiration, un gonflement de vos lèvres, de votre visage, de votre gorge ou de votre langue.
• Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave appelée « ango-œdème ». Les signes comportent des démangeaisons, une urticaire, des marques rouges sur les mains, les pieds et la gorge, un gonflement de la gorge et de la langue, un gonflement autour des yeux et des lèvres, des difficultés à respirer et à avaler.

• Si vous suivez une dialyse ou tout autre type de filtration sanguine. En fonction de la méthode utilisée, TENSIOTEC® gélule pourrait ne pas vous convenir.

• Si vous avez des problèmes rénaux du fait de la réduction de l'apport sanguin à votre rein (sténose de l'artère rénale).

• Pendant les 6 derniers mois de la grossesse (voir rubrique Grossesse et allaitement).

• Si votre pression artérielle est anormalement basse ou instable. Votre médecin devra l'évaluer.

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

Ne prenez pas TENSIOTEC® gélule si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne. Si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin avant de prendre TENSIOTEC® gélule.

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Prenez attention avec TENSIOTEC® gélule :

• Faites avertir de votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre votre médicament :

• Si vous souffrez de problèmes cardiaques, hépatiques ou rénaux.

• Si vous avez perdu une grande quantité de sel ou de fluides corporels (si vous vomissez, avez la diarrhée, suiez de manière inhabituelle, suivez un régime pauvre en sel, prenez des diurétiques depuis longtemps ou avez subi une dialyse).

• Si vous allez suivre un traitement pour réduire votre allergie aux piqûres d'abeille ou de guêpe (désensibilisation).

• Si vous allez recevoir un anesthésique. Celui-ci pourrait vous être donné pour une intervention chirurgicale ou des soins dentaires. Il pourrait s'avérer nécessaire d'arrêter votre traitement par TENSIOTEC® gélule un jour avant ; demandez conseil à votre médecin.

• Si votre taux sanguin de potassium est élevé (d'après les résultats de vos tests sanguins).

• Si vous prenez des médicaments ou avez des affections qui pourraient diminuer le taux de sodium dans votre sang. Votre médecin pourra vous prescrire des analyses de sang régulières, en particulier pour vérifier le taux de sodium dans votre sang, surtout si vous êtes une personne âgée.

• Si vous souffrez d'une maladie vasculaire du collagène telle qu'une sclérodémie ou un lupus érythémateux systémique.

• Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

TENSIOTEC® gélule est déconseillé pendant les 3 premiers mois de la grossesse et est contre-indiqué 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).

• Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :

• Un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans, par exemple valsartan, témsartan, irbésartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

• Aliskiren.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang.

• Ne prenez jamais TENSIOTEC® gélule dans les cas suivants :

Enfant.

L'utilisation de TENSIOTEC® gélule est déconseillée chez l'enfant et l'adolescent âgé de moins de 18 ans, car la tolérance et l'efficacité de TENSIOTEC® gélule chez les enfants n'ont pas été établies.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne (ou si vous n'en êtes pas sûr(e)), parlez-en à votre médecin avant de prendre TENSIOTEC® gélule.

Interactions avec d'autres médicaments :

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Veuillez informer votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils peuvent rendre TENSIOTEC® gélule moins efficace :

• Les médicaments utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine et l'aspirine).

• Les médicaments utilisés pour le traitement d'une pression artérielle basse, d'un collapsus, d'une insuffisance cardiaque, d'un asthme ou d'allergies, tels que l'éphédrine, la noradrénaline ou l'adrénaline. Votre médecin devra alors vérifier votre pression artérielle.

Veuillez informer votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils peuvent augmenter la probabilité de survenue d'effets secondaires si vous les prenez avec TENSIOTEC® gélule :

• Les médicaments utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine et l'aspirine).

• Les médicaments contre le cancer (chimiothérapie).

• Les médicaments prévenant le rejet d'organe après une transplantation, tels la ciclosporine.

• Les diurétiques tels que le furosémide.

• Les médicaments susceptibles d'augmenter la quantité de potassium dans votre sang, tels que la spironolactone, le triamterène, l'amiloride, les sels de potassium et l'héparine (utilisée pour fluidifier le sang).

• Les corticoïdes donnés pour une inflammation, tels la prednisolone.

• L'alcool (utilisé pour abaisser l'acide urique dans votre sang).

• Le procainamide (donné pour les troubles du rythme cardiaque).

• L'aliskiren (utilisé pour traiter une pression artérielle élevée).

Veuillez informer votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils pourraient être affectés par TENSIOTEC® gélule :

• Les médicaments pour le diabète tels que les antidiabétiques oraux et l'insuline.

TENSIOTEC® gélule pourrait abaisser le taux de sucre dans votre sang (glycémie).

• Les médicaments pour l'hypertension lorsque vous prenez TENSIOTEC® gélule.

• Le lithium (donné pour des problèmes de santé mentale). TENSIOTEC® gélule pourrait augmenter la quantité de lithium dans votre sang (lithémie). Votre lithémie devra être étroitement surveillée par votre médecin.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne (ou si vous n'en êtes pas sûr(e)), parlez-en à votre médecin avant de prendre TENSIOTEC® gélule.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS :

La prise d'alcool avec TENSIOTEC® gélule peut vous donner des vertiges, des étourdissements ou une sensation de tête légère. Si vous vous préoccupez de savoir la quantité d'alcool que vous pouvez boire alors que vous prenez TENSIOTEC® gélule, parlez-en à votre médecin. Les médicaments utilisés pour réduire la pression artérielle et l'alcool peuvent avoir des effets additifs.

TENSIOTEC® gélule peut être pris pendant ou en dehors des repas.

INTERACTIONS AVEC LE PRODUIT DE PHYTOHATTELOGIE OU THÉRAPIES ALTERNATIVES :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. TENSIOTEC® gélule est déconseillé au cours des 12 premiers semaines de grossesse et est contre-indiqué au-delà de la 13ème semaine car son utilisation au cours de la grossesse pourrait nuire gravement à votre enfant.

Si vous apprenez que vous êtes enceinte alors que vous prenez TENSIOTEC® gélule, informez immédiatement votre médecin.

Un changement pour un traitement approprié devra être effectué avant d'envisager une grossesse.

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point de commencer l'allaitement. TENSIOTEC® gélule est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vous pourriez ressentir des étourdissements en prenant TENSIOTEC® gélule. La survenue de ces étourdissements est plus probable lorsque vous débutez la prise de TENSIOTEC® gélule ou commencez à prendre une dose plus élevée. Dans ce cas, ne conduisez pas et n'utilisez pas d'outils ni de machines.

Informations importantes concernant certains composants de TENSIOTEC® gélule

Sans objet.

3. Comment utiliser TENSIOTEC® ?

Instructions pour un bon usage

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie (Mode d'effort) : administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Comment prendre ce médicament ?

Prenez ce médicament par voie orale, au même moment de la journée chaque jour. Avalez les gélules entières avec un liquide.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATION

LEVOTHYROX[®] comprimés

Lév



6 118001 102013

Levothyrox[®] 50µg,

Comprimés sécables B/30

PPV: 13,40 DH

orale

Veui

impr



lité de cette notice

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes car les effets de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est indiqué dans les cas suivants :

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATION

LEVOTHYROX® comprimé

Lév



6 118001 102013

Levothyrox® 50µg,

Veui

Comprimés sécables B/30

impc



PPV: 13,40 DH

orale

lité de cette notice

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes car les effets de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est indiqué dans les cas suivants :

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATION

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lév



6 118001 102013

Levothyrox® 50µg,

Veui

Comprimés sécables B/30

imp



PPV: 13,40 DH

orale

lité de cette notice

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes car les effets de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin. Il y a des effets indésirables qui ne seraient pas mentionnés dans cette notice. Voir r

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est indiqué dans les cas suivants :

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LEVOTHYROX[®] comprimé sécable

Lévo



orale

Levothyrox[®] 25 µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 6,80 DH

7862160335

alité de cette notice avant d

Veu
imp

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Les symptômes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin. Certains effets indésirables qui ne seraient pas mentionnés dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est préconisé dans


NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LEVOTHYROX[®] comprimé sécable

Lévo



orale

Levothyrox[®] 25 µg,
Comprimés sécables B/30
imp  PPV: 6,80 DH

7862160335

alité de cette notice avant d

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Les symptômes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin. Les effets indésirables qui ne seraient pas mentionnés dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est préconisé dans


NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LEVOTHYROX[®] comprimé sécable

Lévo



orale

Levothyrox[®] 25 µg,
Comprimés sécables B/30
imp  PPV: 6,80 DH

7862160335

alité de cette notice avant d

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Les symptômes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin. Les effets indésirables qui ne seraient pas mentionnés dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est préconisé dans

Tranxène® 5 mg Tranxène® 10 mg

Clorazépate

Gélule

Veillez lire
car il est
important
de garder ces
d'autres que
médicament
personnelles. Il
identiques aux
parlez-en à votre
indésirable qui

1. QU'EST-CE QUE

Clorazépate

neveux centraux.

Ce médicament est

pour traiter l'anxiété

pour prévenir ou traiter les manifestations liées à un sevrage alcoolique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE

TRANXÈNE, gélule ?

Ne prenez jamais TRANXÈNE, gélule :

• si vous êtes allergique au clorazépate dipotassique ou à l'un des autres

composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

• si vous avez une insuffisance respiratoire grave.

• si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des

arrêts de la respiration pendant le sommeil).

• si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave).

• si vous souffrez de 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.

Avertissements et précautions

Avant de prendre TRANXÈNE, prévenez votre médecin :

• si vous avez une insuffisance respiratoire,

• si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique),

• si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale),

• si vous avez eu des problèmes de dépendance à l'alcool.

Avant de prendre TRANXÈNE, vous devez savoir que :

• Une anxiété peut révéler un autre trouble physique ou psychique. Une évaluation

médicale doit être effectuée avant la prescription de ce médicament. 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.

• Ce médicament ne traite pas la dépression. Si vous souffrez également de

dépression, votre médecin vous prescrira un traitement approprié. Si la dépression

n'est pas traitée, elle peut s'aggraver avec une persistance ou une augmentation

possible du risque suicidaire.

Dans les heures qui suivent la prise du médicament, il peut survenir, en particulier

chez les enfants et les personnes âgées :

• une perte de la mémoire concernant les événements survenus pendant le

traitement (amnésie antrograde),

des troubles du comportement (tels que agressivité ou actes automatiques),

agitation, nervosité, colère, euphorie ou irritabilité, tension,

une insomnie, des cauchemars,

une altération de l'état de conscience, idées délirantes,

• une difficulté à coordonner certains mouvements (altération des fonctions psychomotrices).

Ces troubles peuvent être dangereux pour vous et pour autrui. Dans de tels cas, vous devez arrêter le traitement et contacter le plus rapidement possible un médecin.

Risque de dépendance

Ce médicament peut entraîner, surtout en cas d'utilisation prolongée, un état de dépendance physique et psychique.

Divers facteurs semblent favoriser la survenue de la dépendance :

- si vous prenez TRANXÈNE de façon prolongée,
- si vous prenez une dose importante,
- si vous avez déjà présenté une dépendance à d'autres médicaments, substances ou à l'alcool.

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

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 également une agitation, une irritabilité, des maux de tête, un engourdissement ou des picotements des extrémités, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière ou aux contacts physiques, etc...

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

Risque de rebond

Un réajustement temporaire de l'anxiété peut survenir à l'arrêt du traitement.

Afin de diminuer le risque de survenue d'un phénomène de sevrage ou de rebond de l'anxiété, la dose sera diminuée progressivement et les prises seront espacées.

modalités d'arrêt du traitement doivent être précisées par votre médecin.

Plusieurs études épidémiologiques montrent une augmentation de l'incidence de suicides et des tentatives de suicides chez les patients dépressifs ou non, traités par

des benzodiazépines et autres hypnotiques, y compris le clorazépate dipotassique. Le lien de causalité n'a pas été établi.

Risques de l'utilisation concomitante de TRANXÈNE avec des opioïdes

La prise concomitante de TRANXÈNE avec des opioïdes peut entraîner une

suppression respiratoire, un coma et un décès. Si vous prenez en même

temps TRANXÈNE et des opioïdes, votre médecin portera une attention particulière

signes de dépression respiratoire et de sédation.

Utilisation chez les personnes âgées de plus de 65 ans

TRANXÈNE doit être utilisé avec prudence chez les personnes âgées en raison

du risque de somnolence, de sensations vertigineuses et de relâchement musculaire

qui peuvent favoriser les chutes.

Les chutes ont souvent des conséquences graves chez les personnes âgées.

Autres médicaments et TRANXÈNE, gélule

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment

pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Vous devez être très attentif à votre état si vous êtes traité par oxybate de sodium

dans le traitement de la narcolepsie chez les adultes présentant une cataplexie.

La prise de médicaments contenant de l'alcool est formellement déconseillée

pendant la durée du traitement.

TRANXÈNE, gélule avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation d'alcool ou de produits contenant de l'alcool est formellement

déconseillée pendant la durée du traitement.

Grossesse, allaitement et fertilité

Ce médicament est déconseillé pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous

êtes enceinte ou que vous souhaitez l'être, consultez votre médecin afin qu'il

réajuste l'intensité du traitement.

Si vous prenez TRANXÈNE au cours du 1^{er} trimestre de la grossesse : de nombreux

données n'ont pas montré d'effet malformatif des benzodiazépines. Cependant,

certaines études ont décrit un risque potentiellement augmenté de survenue de

fente labio-palatine chez le nouveau-né par rapport au risque présent dans la

population générale. Une fente labio-palatine (parfois nommée « bec de lièvre »)

NOFI

ment

avez

d'autres

se sont

ble,

tout effet

4.

E ?

système

BREXIN® comprimés effervescents

Piroxicam bêta-cyclodextrine

Composition :

Piroxicam
(sous forme de piroxicam bêta-cyclodextrine)
Excipients (dont lactose et aspartam) q.s.p.....

Propriétés :

Anti-inflammatoire non stéroïdien du groupe des oxicams

Indications :

Elles sont limitées chez l'adulte et l'enfant à partir de 15 ans.

Traitement symptomatique au long cours :

- des rhumatismes inflammatoires chroniques, notamment les syndromes apparentés, tels que syndrome de Fliessner
- de certaines arthroses douloureuses et invalidantes.

Traitement symptomatique de courte durée des poussées

- rhumatismes ab-articulaires tels que péri-arthrites scapulaires
- traumatismes de l'appareil locomoteur,
- arthrites microcristallines,
- arthroses,
- radiculalgies.

Contre-indications :

Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise d'autres AINS, aspirine.

Ulcère gastroduodénal en évolution, insuffisance hépatocellulaire sévère, insuffisance rénale sévère.

Enfants (moins de 15 ans).

Phénylcétonurie du fait de la présence de l'aspartam.

Femme enceinte (à partir du 6^{ème} mois).

En association avec les anticoagulants oraux, autres AINS.

Effets indésirables :

Les plus fréquents sont les suivants :

Effets gastro-intestinaux comme : anorexie, pesanteurs épigastriques, nausées, vomissements, constipation, douleurs abdominales, flatulences, diarrhées, ulcères.

Réactions d'hypersensibilité : dermatologiques, respiratoires et générales.

Effets sur le système nerveux central : céphalées, somnolences et vertiges.

Réactions cutanéomuqueuses : éruption, prurit, rares cas de photosensibilisation, stomatites.

Enfant de moins de 15 ans : exceptionnelles infections graves de la peau en cas de varicelle rapportées.

Précautions d'emploi :

Les patients présentant un asthme associé à une rhinite chronique, à une sinusite chronique et / ou à une polypose nasale, ont un risque de manifestation allergique lors de la prise d'aspirine et / ou d'AINS plus élevé que le reste de la population. L'administration de cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme.

En cas d'hémorragie gastro-intestinale ou d'une manifestation cutanée ou muqueuse, interrompre immédiatement le traitement.

La survenue de crise d'asthme chez certains sujets peut être liée à une allergie à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué.

Ce médicament sera administré avec prudence et sous surveillance particulière chez les malades ayant des antécédents digestifs.

En cas de varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament.

La prescription d'AINS ne doit être envisagée que si nécessaire pendant les 5 premiers mois de la grossesse, et elle est contre-indiquée à partir du 6^{ème} mois.

Les AINS passant dans le lait maternel, par mesure de précaution, il convient d'éviter de les administrer chez la femme qui allaite.

L'attention doit être attirée chez les conducteurs et utilisateurs de machines sur la possibilité de vertiges et de somnolence.

En cas de surdosage, procéder à un transfert immédiat en milieu hospitalier.

Enfant de moins de 15 ans : lors de la varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament.

Mode d'emploi et posologie :

Réservé à l'adulte. Se conformer à la prescription médicale.

Les comprimés effervescents doivent être dissous dans un verre d'eau.

Les comprimés doivent être pris au cours d'un des 3 repas.

Formes et autres présentations :

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 et 20 comprimés effervescents

BREXIN® 20 mg - Boîte de 20 comprimés sécables

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 suppositoires

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 sachets

Liste I (Tableau A)

A conserver à l'abri de la lumière et de l'humidité.

PROMOPHARM S.A.
Z.I. du Sahel - Had Soualem - Maroc
S/L CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

CLENIDERM® crème

Béclométhasone dipropionate

Composition :

Béclométhasone dipropionate	0,025 g
Chlorocrésol) q.s.p.	100 g

Cleniderm® crème

Béclométhasone dipropionate

PROMOPHARM S.A.



6 118000 241195

20,00



ide.
Inflammatoires (comme l'hypersensibilité de contact), et l'effet
restreint. Inhibe la multiplication cellulaire.

La thérapie locale est tenue pour le meilleur traitement :
opique, lichénification.

La crème est l'un des traitements habituels : dermite de stase,
dermites très étendues), lichen, prurigo non parasitaire, dyshidrose,
granulome annulaire, lupus érythémateux discoïde, dermite
de, traitement symptomatique du prurit du mycosis fongique.
Une durée brève : piqûres d'insectes et prurigo parasitaire

dermatologiques et parasitaires ; dermatoses faciales à composante
(acné) ; lésions ulcérées.

En cas de mauvaise utilisation : durée excessive du traitement et
sont responsables d'effets indésirables locaux. Si, en outre,
due, des effets systémiques peuvent être observés.

Le traitement doit être interrompu et la cause doit en être

nécessaire.

Ce médicament est contre-indiqué pendant la grossesse si besoin.

L'allaitement est possible en cas de traitement par ce médicament.

Ne pas appliquer sur les seins lors de l'allaitement en raison du risque d'ingestion du produit
par le nouveau-né.

Mode d'emploi et posologie :

Le traitement doit être limité à 1 à 2 applications par jour.

Il est conseillé d'appliquer le produit en couches espacées, puis de l'étaler en massant légèrement
jusqu'à ce qu'il soit entièrement absorbé.

Forme et présentation :

Crème - Tube de 30 g

Liste I (Tableau A)

PROMOPHARM S.A.

Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc