

COMMANDATIONS 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.



Déclaration de Maladie

M22- № 003624

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 345

Société : Royal Air MAROC

Actif Pensionné(e)

Autre : Veuve d'RASOUIA Dabha

Nom & Prénom : EZZAYTOUNI SAADIA

Date de naissance :

Adresse :

Tél : 06.69.89.09.55

Total des frais engagés : 772,60 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

الدكتور بنيس محمد
طبيب محقق لدى المحاكم
الطبي العام
شارع 2 مارس المأر البيضاء
713
الهاتف : 0522 215 723 - 0522 221 307

Date de consultation : 26/10/2023

Nom et prénom du malade : EZZAYTOUNI Saadie Age : _____

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Diabète sucré + Hypothyroïde + Infarctus

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 : Casab

Le : 26/10/2023

Signature de l'adhérent(e) : X



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.

RELEVÉS DE VISIT 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	tr	-	150 DH	<i>rec eel</i> الطباطبى العلامة 2 مارس الزار العيناء 0522 215 723 - 0522 211 3979 713
10				
23				

EXECUTION DES ORDONNANCES

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>Pharmacie AL KASABLA El Semaraya Ain Chock Casablanca T 3402165</i>	<i>26/10/83</i>	<i>62242</i>

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

ANALYSES RADIOGRAPHIQUES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Cœfficients	Montant des Honoraires

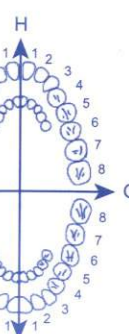
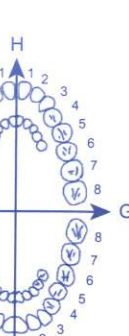
AUXILIAIRES MEDICAUX

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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H 25533412 00000000 D 00000000 35533411	21433552 00000000 G 00000000 11433553	B	COEFFICIENT DES TRAVAUX
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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 محقق لدى المحاكم
طبيب عسكري سابق

الزيارة بالموعد



26/10/2023

Casablanca, le 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 محقق لدى المحاكم
الطب العام
شارع 2 نادir الدار البيضاء
الهاتف: 0522 215 723 - 0522 211 307

622,40

1S

صيدلية النخيل
Pharmacie AL KHAYAM
24 Bd Semara Hay My Abdellah
Ain Chock, Casablanca
Tél: 0522 50 29 39 - TP 34021605.

صيدلية النخيل
Pharmacie AL KHAYAM
Bd Semara Hay My Abdellah
Ain Chock, Casablanca
Tél: 0522 50 29 39 - TP 34021605.

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

Gélules, Boîtes de 30

Ramipril

Th
d'u
TENS

• Diminuer
votre pression artérielle

• Faisant se relâcher et se dilater vos vaisseaux sanguins

• Faciliter à votre cœur le pompage du sang à travers l'organisme.

EXCIPIENTS A 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 des problèmes rénaux (que vous soyez ou non diabétique).

• Pour faire de votre cœur sanguin 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® gélules 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 « angio-oedème ». Les signes comprennent des démangeaisons, une urticae, 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 subissez une dialyse ou tout autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine 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-dessous vous concerne.

Si vous n'êtes pas sûre, parlez-en à votre médecin avant de prendre TENSIOTEC®, gélule.

MES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI:

Faites attention avec TENSIOTEC® gélule :

Vérifiez auprès 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(s) ou de fluides corporels (si vous vomissez, avez la diarrhée, suez de manière inhabituelle, suivez un régime pauvre en sel, prenez des diurétiques depuis longtemps ou avec 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 pourra 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 sclérodermie 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 pourra 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 exempla, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète,

Ainsi, lorsque

• 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. En effet :

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 ces 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'indométhacine 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'indométhacine 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 transmérarine, l'amiodarone, les sel(s) de potassium et l'épargane (utilisée pour préparer le sang).

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

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

• Le propranolol (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 pourra abaisser le taux de sucre dans votre sang (glycémie). Survillez étiollement votre glycémie lorsque vous prenez TENSIOTEC®, gélule.

• Le lithium (donné pour des problèmes de santé mentale). TENSIOTEC®, gélule pourra 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-dessous 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 lourde. Si vous vous préoccupiez 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 pouvant avoir des effets additifs.

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

INTERACTIONS AVEC LE PRODUIT DE PHYSIOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse

Vous devrez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. TENSIOTEC®, gélule est déconseillé au cours des 12 premières 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 pourra 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 pourrez 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'outil 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 et voie(s) d'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.

Avez les gélules entières avec un liquide.

TENSIOTEC® 2,5 mg ; 5 et 10 mg

Gélules, Boîtes de 30

Ramipril

Th
d'u
TENS

• Diminuer
votre pression artérielle

• Faisant se relâcher et se dilater vos vaisseaux sanguins

• Faciliter à votre cœur le pompage du sang à travers l'organisme.

EXCIPIENTS A 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 des problèmes rénaux (que vous soyez ou non diabétique).

• Pour faire de votre cœur sanguin 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® gélules 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 « angio-oedème ». Les signes comprennent des démangeaisons, une urticae, 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 subissez une dialyse ou tout autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine 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-dessous vous concerne.

Si vous n'êtes pas sûre, parlez-en à votre médecin avant de prendre TENSIOTEC®, gélule.

MES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI:

Faites attention avec TENSIOTEC® gélule :

Vérifiez auprès 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(s) ou de fluides corporels (si vous vomissez, avez la diarrhée, suez de manière inhabituelle, suivez un régime pauvre en sel, prenez des diurétiques depuis longtemps ou avec 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 pourra 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 sclérodermie 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 pourra 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 exempla, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète,

Ainsi, lorsque

• 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. En effet :

• 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 ces 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'indométhacine 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'indométhacine 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 transmérarine, l'amiodarone, les sel(s) de potassium et l'épargane (utilisée pour préparer le sang).

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

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

• Le propranolol (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 pourra abaisser le taux de sucre dans votre sang (glycémie). Survillez étolemment votre glycémie lorsque vous prenez TENSIOTEC®, gélule.

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

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessous 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 lourde. Si vous vous préoccupiez 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 pouvant avoir des effets additifs.

• TENSIOTEC®, gélule peut être pris pendant un en dehors des repas.

INTERACTIONS AVEC LE PRODUIT DE PHYSIOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse

Vous devrez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. TENSIOTEC®, gélule est déconseillé au cours des 12 premières 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 pourra 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 pourrez 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'outil 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 et voie(s) d'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.

Avez les gélules entières avec un liquide.

TENSIOTEC® 2,5 mg ; 5 et 10 mg

Gélules, Boîtes de 30

Ramipril

Th
d'u
TENS

• Diminuer
votre pression artérielle

• Faisant se relâcher et se dilater vos vaisseaux sanguins

• Faciliter à votre cœur le pompage du sang à travers l'organisme.

EXCIPIENTS A 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 des problèmes rénaux (que vous soyez ou non diabétique).

• Pour faire de votre cœur sanguin 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® gélules 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 « angio-oedème ».

Les signes comprennent des démangeaisons, une urticae, 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 subissez une dialyse ou tout autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine 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 - que vous êtes traitée(e) par un médicament contenant de l'ACEinier pour diminuer votre pression artérielle.

Ne prenez pas TENSIOTEC®, gélule si l'un ou l'autre des cas ci-dessous vous concerne.

Si vous n'êtes pas sûre, parlez-en à votre médecin avant de prendre TENSIOTEC®, gélule.

MES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI:

Faites attention avec TENSIOTEC® gélule :

Vérifiez auprès 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(s) ou de fluides corporels (si vous vomissez, avez la diarrhée, suez de manière inhabituelle, suivez un régime pauvre en sel, prenez des diurétiques depuis longtemps ou avec 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 pourra 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 sclérodermie 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 pourra 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 exempla, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète,

Ainsi, lorsque

• 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. En effet :

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 ces 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'indométhacine 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'indométhacine 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 transmérarine, l'amiodarone, les sel(s) de potassium et l'épargane (utilisée pour préparer le sang).

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

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

• Le propranolol (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 pourra abaisser le taux de sucre dans votre sang (glycémie). Survillez étolemment votre glycémie lorsque vous prenez TENSIOTEC®, gélule.

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

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessous 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 lourde. Si vous vous préoccupiez 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 pouvant avoir des effets additifs.

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

INTERACTIONS AVEC LE PRODUIT DE PHYSIOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse

Vous devrez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. TENSIOTEC®, gélule est déconseillé au cours des 12 premières 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 pourra 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 pourrez 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'outil 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 et voie(s) d'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.

Avez les gélules entières avec un liquide.

ST, W

ment
acien.
journai
onne

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATION

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lév



6 118001 102013

Levothyrox® 50µg,

Veui Comprimés sécables B/30
impc PPV: 13,40 DH

orale

7862160336

lité de cette notice

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou un 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 pharmacien ou à votre médecin. Un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique "Effets indésirables".

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 prescrit pour les personnes

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATION

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lév



6 118001 102013

Levothyrox® 50µg,

Veui Comprimés sécables B/30
impc PPV: 13,40 DH

orale

7862160336

lité de cette notice

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou un 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 pharmacien ou à votre médecin. Cet effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique "Effets indésirables".

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 prescrit pour les personnes

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATION

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lév



6 118001 102013

Levothyrox® 50µg,

Veui Comprimés sécables B/30
impc PPV: 13,40 DH

orale

7862160336

lité de cette notice

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou un 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 pharmacien ou à votre médecin. Cet effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique "Effets indésirables".

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 prescrit pour les personnes

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lév



6 118001 102006

Veu Comprimés sécables B/30
imp PPV: 6,80 DH

orale

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 des personnes dont les symptômes et/ou l'origine de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre pharmacien. Il s'agit d'un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique "Effets indésirables".

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 pratiques

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 dan

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lév



6 118001 102006

Veu Comprimés sécables B/30
imp PPV: 6,80 DH

orale

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 des personnes dont les symptômes et/ou l'origine de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre pharmacien. Il s'agit d'un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique "Effets indésirables".

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 dan

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lév



6 118001 102006

Veu Comprimés sécables B/30
imp PPV: 6,80 DH

orale

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 des personnes dont les symptômes et/ou l'origine de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre pharmacien. Il s'agit d'un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique "Effets indésirables".

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 dan

Tranxène® 5 mg

Tranxène® 10 mg

Clorazépate

Gélule

Veuillez lire
ce que com-
me : Gardez cette
d'autres ques-
médicamenteux
personnes. Il
identiques aux
parlez-en à votre
indésirable que

1. QU'EST-CE QU'EST-CE QU'
Clorazépate (pharmacot-
neuraxix central).
Ce médicament es-
- pour traiter l'anxiété, celle-ci s'accompagne de troubles générant,
- pour prévenir ou traiter les manifestations liées à un sevrage alcoolique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE
TRANXENE, gélule ?

Ne prenez jamais TRANXENE, 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 TRANXENE, 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 TRANXENE, 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 antérograde),
- 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.

NOFI

llement

s avez
Le
d'autres
le sont
de,
tout effet
+4.

E ?
système

• 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 TRANXENE 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.

Arrêtez 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

Une réapparition 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 TRANXENE avec des opioïdes

La prise concomitante de TRANXENE avec des opioïdes peut entraîner une dépression respiratoire, un coma et un décès. Si vous prenez en même temps TRANXENE et des opioïdes, votre médecin portera une attention particulière aux signes de dépression respiratoire et de sédatrice.

Utilisation chez les personnes âgées de plus de 65 ans

TRANXENE 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 TRANXENE, gélule

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament.

Vous devez prévenir votre médecin 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.

TRANXENE, 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 réévalue l'intérêt du traitement.

Si vous prenez TRANXENE au cours du 1er trimestre de la grossesse : de nombreux études n'ont pas montré d'effet malformatif des benzodiazépines. Cependant, certaines études ont décrit un risque potentiellement augmenté de survenue de défauts labio-palatine chez le nouveau-né par rapport au risque présent dans la population générale. Une fente labio-palatine (parfois nommée « bec de lièvre »)

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 oxacis

Indications :

Elles sont limitées chez l'adulte et l'enfant à partir de 1

Traitements symptomatiques au long cours :

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

Traitements symptomatiques de courte durée des poussées

- rhumatismes ab-articulaires tels que péri-arthrites sciatiques 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 gastroduodenal 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^{me} 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 cutanéo-muqueuses : 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 polyposie 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^{me} mois.

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

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 :

Réservez 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 :

Be

Ex

Pn

CL

Il e

pru

Ind'

- Ir

e

- Il

p

ir

s

- Ir

a

Co

De

vas

Effe

Ils n

puis

la su

Préc

Si un

rechel

Suivre le

Ce médica

prescrit 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)

Cleniderm® crème
Béclométhasone dipropionate

PROMOPHARM S.A.



20,00

.....,025 g
Chlorocrésol) q.s.p.....100 g

ide.

flammatoires (comme l'hypersensibilité de contact), et l'effet stricteur. Inhibe la multiplication cellulaire.

ticothérapie locale est tenue pour le meilleur traitement : opique, lichenification.

locale est l'un des traitements habituels : dermite de stase, très étendues), lichen, prurigo non parasitaire, dyshidrose, ranulome annulaire, lupus érythémateux discoïde, dermite, ie, traitement symptomatique du prurit du mycosis fongoïde. une durée brève : piqûres d'insectes et prurigo parasitaire

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

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

traitement doit être interrompu et la cause doit en être

édecin.

Le médicament est prescrit 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.

PROMOPHARM S.A.

Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc